

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ocumension Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：1477)

自願性公告

**OT-502新藥上市註冊申請
獲國家藥品監督管理局批准**

本公告乃由歐康維視生物（「本公司」，連同其附屬公司，統稱為「本集團」）自願作出，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新業務發展。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，一款治療眼科術後炎症的新藥OT-502（DEXYCU[®]，視姝[®]，地塞米松眼用混懸注射液）的新藥上市註冊申請近期已獲中華人民共和國（「中國」）國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）藥品審評中心批准。

OT-502（DEXYCU[®]，視姝[®]，地塞米松眼用混懸注射液）是地塞米松（一種皮質類固醇）的單劑量緩釋混懸液，用於治療眼科術後炎症。迄今為止，OT-502是首款也是唯一一款獲美國食品藥品監督管理局批准用於治療術後炎症的單劑量緩釋型眼內類固醇。OT-502的III期臨床試驗為隨機、雙盲、安慰劑對照、平行組、多中心臨床及藥代動力學研究，以評估9%地塞米松眼用混懸注射液治療白內障術後炎症的有效性及安全性，已於2024年4月於中國達到主要終點。於2024年9月，OT-502新藥上市註冊申請獲國家藥監局受理。

警示聲明：本公司無法保證OT-502 (DEXYCU®) 將最終成功上市。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
歐康維視生物
Lian Yong CHEN 博士
主席兼非執行董事

香港，2026年7月2日

截至本公告日期，董事會包括執行董事Ye LIU先生及胡兆鵬博士，非執行董事Lian Yong CHEN博士、曹彥凌先生及謝沁博士，及獨立非執行董事莊蓓蓓女士、黃翼然先生及張振宇先生。