

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。



自願性公告 OT-202 III期臨床試驗完成首例患者入組

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，用於治療乾眼症（「DED」）的OT-202（脾酪氨酸激酶抑制劑／血管內皮生長因子受體2）於中華人民共和國（「中國」）進行的III期臨床試驗已完成首例患者入組。首例患者成功入組標誌着OT-202在中國臨床開發的一項重要里程碑，並體現本集團為乾眼症患者推進創新療法的承諾。

OT-202（脾酪氨酸激酶抑制劑／血管內皮生長因子受體2）是本公司自研用於治療中至重度乾眼症的同類首創新藥。OT-202的作用機制是以脾酪氨酸激酶(Syk)及血管內皮生長因子受體2為雙靶點發揮作用的抑制劑，在治療乾眼症方面產生協同作用，抑制炎症反應。在2023年2月順利完成的I期臨床試驗中，OT-202在健康成人受試者中表現出良好的安全性和耐受性。OT-202的II期臨床試驗（已於2023年2月啟動，且計劃為一項隨機、雙盲、安慰劑對照的臨床試驗，以評估藥物的安全性及療效），已於2023年11月於中國完成合共213名患者的II期臨床試驗入組。OT-202的II期臨床試驗結果已在國際頂尖眼科期刊《Ophthalmology》發表。2024年3月，OT-202的II期臨床試驗達到其主要終點。

警示聲明：本公司無法保證其將最終成功商業化OT-202 (脾酪氨酸激酶抑制劑／血管內皮生長因子受體2)。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8月31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。