

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-703於海南博鳌進行的真實世界研究完成患者入組

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。

茲提述本公司日期為2025年5月13日有關OT-703獲批真實世界研究的公告。

本公司董事會（「董事會」）欣然宣佈，本集團產品OT-703 (ILUVIEN®，氟輕鬆玻璃體植入劑)（是一款可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體植入劑，用於治療糖尿病性黃斑水腫(DME)）最近已完成於中華人民共和國海南省博鰲樂城國際醫療旅遊先行區進行的真實世界研究合共195例患者的入組。

OT-703（即190微克氟輕鬆玻璃體內植入劑（0.19毫克））是一款可注射的、非生物降解的氟輕鬆玻璃體植入劑，通過於眼部連續緩釋最多36個月的微量非專有皮質類固醇醋酸氟輕鬆(FAc)治療DME。其已獲得美國食品藥品監督管理局(FDA)的監管批准，並以商號「ILUVIEN®」上市。OT-703是FDA批准的唯一一款緩釋長達3年的治療DME的皮質類固醇眼內植入劑。於2021年4月，本公司與Alimera Sciences, Inc.（「Alimera」）訂立一份獨家許可協議，據此，本公司自Alimera獲得ILUVIEN®在大中華區、韓國及東南亞11個國家的獨家開發及商業化許可權利。於2023年12月，OT-703獲得香港藥劑業及毒藥管理局的批准，可根據香港法例第138章《藥劑業及毒藥條例》在香港註冊為醫藥產品。

警示聲明：本公司無法保證其將最終成功商業化OT-703(ILUVIEN®)。本公司股東及有意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1月20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，及獨立非執行董事胡定旭先生、黃翼然先生及張振宇先生。