

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，概不對因本公告全部或任何部份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。



Zhaoke Ophthalmology Limited
兆科眼科有限公司

(於英屬處女群島註冊成立並於開曼群島存續的有限公司)

(股份代號：6622)

內幕消息—貝美前列素滴眼液(晶貝清®)
獲國家藥品監督管理局批准上市

本公告由兆科眼科有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則(「上市規則」)第13.09條及證券及期貨條例(香港法例第571章)第XIVA部的內幕消息條文(定義見上市規則)的規定發出。

董事會欣然宣佈，由本公司研發生產的抗青光眼藥物貝美前列素滴眼液(晶貝清®)獲得國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)批准上市。

貝美前列素滴眼液(晶貝清®)乃中國首款不含防腐劑的單劑量貝美前列素滴眼液，用於降低開角型青光眼及高眼壓症患者的眼壓。該款藥物不含防腐劑，避免青光眼患者因長期使用含有防腐劑的藥物而導致眼表受損。與此同時，該款藥物亦有助於改善患者於治療期間的舒適感，減少對防腐劑相關敏感的風險。其每日一次用藥頻率亦有助於提高患者依從性。

關於貝美前列素

貝美前列素為一種PGA單一療法滴眼液，用於治療開角型青光眼及高眼壓症。根據灼識諮詢(CIC)的資料，貝美前列素為中國用於治療開角型青光眼的最常用PGA處方藥之一。由兆科眼科開發的貝美前列素滴眼液(晶貝清®)為艾爾建開發的盧美根的仿製藥，乃中國首款不含防腐劑的單劑量貝美前列素滴眼液。

關於青光眼

根據CIC的資料，青光眼是全球第二位的致盲因素，是一種與高眼壓導致視神經損傷相關的慢性及漸進性疾病。眼內房水產生與房水排放比率決定眼內壓。幾乎所有的青光眼個案為原發性青光眼，並通常可分為開角型青光眼及閉角型青光眼兩類。在中國，約40%的原發性青光眼為開角型青光眼。

中國是全球青光眼患者最多的國家，全球有約四分之一的青光眼患者分佈在中國。據估算，2020年中國青光眼患者數為2,180萬，致盲人數預計將達到567萬。此外，青光眼的診斷率預期將由2019年的20.0%大幅上升至2030年的60.6%。

本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
兆科眼科有限公司
主席兼執行董事
李小羿博士

香港，2024年9月19日

於本公告日期，董事會包括執行董事李小羿博士及戴向榮先生；非執行董事李燁妮女士及張甜甜女士；以及獨立非執行董事黃顯榮先生、盧毓琳教授及劉懷鏡先生。