

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-301的第二項III期臨床試驗達到主要終點

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，本集團的主要候選藥物之一OT-301(NCX 470)（正由Nicox S.A.（「Nicox」）與本集團共同開發，是同類首創的一氧化氮(NO)供體型貝美前列素類似物）於其第二項III期臨床試驗（「Denali試驗」）中，已達到與拉坦前列素相比非劣效性的主要終點，符合新藥在中國批准的有效性要求。OT-301顯示出良好的安全性，在Denali試驗中患者耐受性良好。此外，在預先指定的次要療效分析中，與拉坦前列素相比，OT-301在降低基線眼內壓（「眼內壓」）表現出具有統計學上的顯著優勢，在六個時間點中的三個時間點的p值小於0.05。

Denali試驗乃為期三個月的III期多區域臨床試驗，旨在評估OT-301(NCX 470)滴眼液（0.1%濃度）相比現有標準療法拉坦前列素滴眼液（0.005%濃度）對降低開角型青光眼或高眼壓症患者的眼內壓的安全性及療效。Denali試驗包括一項長期安全性擴展試驗，已在美國及中國約90個臨床點完成696名患者的入組。NCX 470的第一項III期臨床試驗（即Mont Blanc試驗）於2022年由Nicox在美國和中國成功完成，其一線結果顯示出其強大的療效和安全性。

OT-301(NCX 470)是一種由Nicox發明的新型化學藥物，旨在釋放比馬前列素（一種美國食品藥品監督管理局批准的前列腺素類似物及一氧化氮，用於降低開角型青光眼及高眼壓症患者的眼內壓）。本集團於2018年12月獲Nicox獨家許可，以在大中華地區開發、製造、委託製造、進口、出口及銷售OT-301(NCX 470)，並於2020年3月將獨家權利擴大至韓國及東南亞12個國家。

**警示聲明：**本公司無法保證其將最終成功商業化OT-301(NCX 470)。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，2025年8月21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。