

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司(「聯交所」)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。



撥康視云™
Cloudbreak Pharma

CLOUDBREAK PHARMA INC.

撥康視雲製藥有限公司*

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：2592)

自願公告

業務最新進展

成功向藥品審評中心提交CBT-009新藥臨床試驗申請

本公告乃由撥康視雲製藥有限公司(「本公司」，連同其附屬公司，統稱「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」)宣佈，本公司於美利堅合眾國(「美國」)特拉華州註冊成立之全資附屬公司ADS Therapeutics LLC (「ADS USA」)已成功向中國國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)的藥品審評中心(「藥審中心」)提交本集團核心產品之一CBT-009的新藥臨床試驗申請(「新藥臨床試驗申請」)。

誠如本公司日期為2025年6月24日的招股章程、本集團截至2025年6月30日止六個月的中期報告及日期為2025年11月27日有關業務最新進展的自願公告所披露：

CBT-009是一種由本集團獨立開發的新型、非水性阿托品眼用製劑，用於治療5至19歲兒童及青少年的青少年近視。與現有水性阿托品滴眼液相比，CBT-009顯著提升製劑穩定性，可在室溫下長期儲存且無需添加防腐劑，大幅改善患者用藥依從性與使用體驗。

本公司認為，成功向藥審中心提交新藥臨床試驗申請，標志著CBT-009在中國臨床開發的重要里程碑，為集團在該重要市場推進第三期臨床試驗奠定堅實基礎。本集團將持續密切關注藥審中心的審評進度，並於適時另行刊發公告，以知會本公司股東及潛在投資者相關最新發展。

警告聲明：概無保證CBT-009或本集團任何其他核心產品最終能成功開發、推出或上市。

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
撥康視雲製藥有限公司*
NI Jinsong博士
董事會主席、執行董事兼首席執行官

香港，2026年1月6日

於本公告日期，本公司董事會包括：(i)執行董事Ni Jinsong博士、Dinh Son Van先生及Yang Rong博士；(ii)非執行董事Li Jun Zhi博士、曹旭先生及夏志東先生；及(iii)獨立非執行董事聶四江女士、馬遙豪先生及李朝昌先生。

* 僅供識別