

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。



Ocumention Therapeutics

歐康維視生物

(於開曼群島註冊成立的有限責任公司)

(股份代號：1477)

自願性公告

境內生產的地塞米松眼用混懸注射液藥品註冊申請獲受理

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，地塞米松眼用混懸注射液的藥品註冊申請，已獲中華人民共和國（「中國」）國家藥品監督管理局（「國家藥監局」）藥品審評中心作為化藥4類受理。地塞米松眼用混懸注射液為本集團核心藥物OT-502（DEXYCU[®]，視姝[®]）技術轉移的境內生產品種。該產品已申請納入藥品審評中心優先審評品種名單，並完成公示程序。

視姝[®]是地塞米松（一種皮質類固醇）的單劑量緩釋混懸液，用於治療眼科術後炎症。於2026年6月，視姝[®]的新藥上市註冊申請（「NDA」）獲國家藥監局批准，標誌著其商業化進程中的一個關鍵里程碑。迄今為止，根據該NDA的條款規定，供應予中國市場的產品乃於海外生產並進口。

註冊申請獲批後，本集團將能夠通過OT-502技術轉移的方式於中國內地生產地塞米松眼用混懸注射液，以取代海外生產及進口。董事會相信，本地化生產預期將(i)提升中國市場供應的穩定性、安全性及及時性，減少本集團對海外生產及進口環節的依賴；及(ii)降低該產品的生產成本及相關進口運輸環節成本，優化成本結構，從而支持其長期商業發展。

警示聲明：註冊申請獲國家藥監局受理並不保證將獲批准，審評的時間及結果仍存在不確定性。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，二零二六年九月一日

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。