

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)

自願性公告－
卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液(YUVEZZI™)
於中國老花眼患者的第II期研究中
達到主要研究終點

本公告由兆科眼科有限公司(「本公司」)董事會(「董事會」)自願作出。

本公司董事會欣然宣佈，本公司的創新藥卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液(YUVEZZI™)於中國進行的第II期臨床研究中已達到預先設定的主要研究終點。該療法耐受性良好，且展現良好的安全性特徵。

本公司計劃與國家藥品監督管理局(「國家藥監局」)藥品審評中心(「藥品審評中心」)進一步討論，以推進第III期臨床試驗。

關於卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液於中國的第II期臨床研究

卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液於中國進行的第II期臨床研究為一項多中心、隨機、雙盲、交叉、安慰劑對照試驗，旨在評估Brimochol PF(卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液)及Carbachol PF(卡巴膽鹼滴眼液)於中國老花眼患者中的療效及安全性。該試驗由溫州醫科大學附屬眼視光醫院瞿佳教授牽頭，並於中國13個研究中心進行，共入組119名受試者。

主要研究終點為於指定評估時間點，在維持單眼矯正遠距離視力(MCDVA)的情況下，於接受研究眼睛的單眼矯正近距離視力(MCNVA)較基線改善 ≥ 15 個字母的受試者比例；其中，維持單眼矯正遠距離視力定義為較基線下降不超過5個字母。

關於卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液(YUVEZZI™)

YUVEZZI™為一款不含防腐劑、可於室溫下儲存的一日一次瞳孔調節滴眼液產品，旨在恢復因老花眼而喪失的近距離視力。YUVEZZI™為固定劑量卡巴膽鹼(膽鹼製劑)及酒石酸溴莫尼定($\alpha 2$ 腎上腺素受體激動劑)複方。此項創新療法誘導瞳孔收縮，產生「針孔效應」，僅在中央聚焦的光線可進入眼睛，從而使中短距離的影像更銳利。

YUVEZZI™乃本公司從美國合作夥伴Tenpoint Therapeutics Ltd. (「**Tenpoint**」)引進。於2026年1月，Tenpoint獲美國食品藥品監督管理局(「**FDA**」)的批准，YUVEZZI™作為一日一次的雙效成分滴眼液，獲准用於治療老花眼(一種以逐漸喪失近距離視力為特徵的狀況，通常在45歲左右開始)。

YUVEZZI™已於2026年6月獲海南省藥品監督管理局批准，於博鰲超級醫院作為臨床急需進口藥品使用，並於2026年7月獲澳門特別行政區政府藥物監督管理局批准。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的示警：本公司無法保證最終會成功開發或商業化卡巴膽鹼酒石酸溴莫尼定滴眼液(YUVEZZI™)。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
李小羿博士

香港，2026年9月4日

於本公告日期，本公司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。