

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。



Ocumention 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)

自願公告 OT-211 III期臨床試驗完成首例患者入組

本公告乃由歐康維視生物（「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」）欣然宣佈，OT-211 (AR-15512)在中華人民共和國（「中國」）開展的III期臨床試驗已完成首例患者入組。OT-211 (AR-15512)為一種0.003%濃度滴眼液配方，亦為首款獲美國食品藥品監督管理局（「FDA」）批准用於治療乾眼症（「DED」）的TRPM8激動劑。首例患者成功入組標誌著OT-211在中國的臨床開發取得重要里程碑進展，並體現了本集團致力於為DED患者推進創新療法。

Alcon Inc. (連同其附屬公司統稱「Alcon集團」) 為全球眼科護理領域的領導者，業務涵蓋手術及視力保健兩大互補板塊，開發出AR-15512的0.003%濃度滴眼液配方，並完成一項IIb期及三項III期臨床試驗。OT-211 (AR-15512)已於2025年5月28日獲FDA批准用於治療DED的體徵及症狀。本集團於2024年10月與Alcon集團進行戰略合作後，已自Alcon集團取得於中國內地開發、製造、委託製造、進口、出口及銷售OT-211 (AR-15512)的獨家許可。

警示聲明：本公司無法保證能夠成功開發OT-211 (AR-15512)並最終將其商業化。本公司股東及有意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，2026年3月30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。