

欧康维视 (1477.HK) 2023业绩演示材料

2024年3月



本演示材料中的所有信息均由本公司提供,并未经本公司顾问、代理、代表、承销商或其任何关联公司或联属公司(统称"顾问")独立核实。没有陈述或保证,明示或暗示,或将在有关,和没有责任或义务或将接受公司或任何子公司或其顾问或代表的公平、准确性、完整性和正确性,本演示材料或任何其他书面或口头信息提供给任何利害关系方或其顾问,并因此明确声明不承担任何责任。

本演示材料中传达的信息包含某些具有前瞻性或可能具有前瞻性的陈述。这些语句通常包含诸如"将"、"预期"和"期望"这样的词语,以及类似意义的词语。就其本质而言,前瞻性陈述涉及风险和不确定性,因为它们与事件有关,并取决于未来将发生的情况。可能存在目前不被认为是重大的或本公司及其顾问或代表不知道的其他重大风险。在这些不确定性的背景下,读者不应依赖这些前瞻性的陈述。本公司不承担更新前瞻性陈述或使其适应未来事件或发展的责任。

本报告为机密文件, 未经本公司或其顾问事先书面同意, 不得在任何时候复制、分发或传递(全部或部分)给任何其他人。

接收方同意,应要求,立即归还从本公司或其顾问处收到的所有材料(包括本报告),而不保留任何副本。在提供本演示材料时,本公司及其顾问或代表没有义务向接收方提供获取任何额外信息的途径,或更新本展示或纠正其中可能出现的任何不准确之处。

本演示材料在任何司法管辖区的分发均可能受到法律的限制,持有本演示材料的人士应告知并遵守任何此类限制。任何未能遵守这些限制的行为都可能构成违反任何该等司法管辖区的法律。





通过不断地科研创新为中国眼科患者提供优而全的治疗方案

一专注、科学、灵活





2023年底建设由

230+

名人员组成的专注于眼 科的商业团队



最大产能可达4.55

亿剂/年的苏州眼科制 剂生产基地



5项三期临床试验

3项真实世界研究

最多国内眼科III期 管线产品



25款眼科领域的优质 药物产品, 12款已商

业化产品



中国**首个**基于真实世界研究数据获批的眼科新药,并进入了国家 医保目录—优施莹®

合作伙伴

























研发及临床

- 新增1项新药NDA(OT-1001), 预计近期获批
- 新增**2项**临床Ⅲ期入组完成 (OT-502、阿托品全球),共 计5项Ⅲ期临床
- 新增1个产品完成临床||期阶段 (OT-202),达到主要终点指标(第56天角膜染色评分较基线的好转优于安慰剂组)



销售

- 销售收入**2.46**亿元,同比增长 **55%**
- 覆盖全国10,000+医院,形成完整的全国性商业销售网络
- 12个商业化产品,核心产品增速 同比扩大
- 优施莹
 - 2024年1月1日, 新版医保目录 正式执行, 降价后的优施莹快 速惠及各省市患者
 - 前两月优施莹快速放量



生产

- 设立苏州研究所,专注于临 床前研究及CMC
- 苏州夏翔工厂正式开业并开始试生产,历时496天建成3万平方米现代化眼科生产基地,最大设计产能4.55亿剂/年
- 为数不多持有三张不同类 GMP生产许可证(A, B, C)及 分销资质





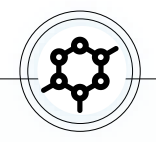
获批上市

- HA®
- OT-101 (阿托品院内制 剂)
- Iluvien® (香港地区)



NDA & ANDA

- OT-1001 Zerviate®
- Iluvien® (台湾)
- Yutiq® (香港)
- ■6款仿制药(包括地夸磷索、左氧 氟沙星等)



临床试验

- 完成**OT-101** III期临床试 验入组
- ■完成OT-702 III期临床试验入组,近期揭盲
- 完成**OT-502** III期临床试 验入组
- 完成**OT-202** ||期临床试验,达到主要终点指标



公司治理

公司将秉承其"勇气和光明"的理念,致力于打造欧康维视独特的企业文化以保障公司在下一阶段的持续发展和壮大







OT-101 & OT-101-S

- 低浓度阿托品滴眼液, 用于减缓近视进展
- 101国际多中心三期临床全球入组完成,101-S中国III期临床启动申请受理中
- 独有设计药械组合装置解决低浓度阿托品稳定性的问题
- 自主研发



OT-502 (DEXYCU®)

- 地塞米松植入剂
- 用于术后炎症(主要是白内障手术)
- 中国三期临床已启动、真实世界研究已启动
- 首款唯一经FDA批准的单剂量持续释放用于白内障术后炎症的眼内注射类固醇
- 引进自Eyepoint



OT-202

- Syk与VEGFR双靶点抑制剂
- 用于治疗干眼症
- 中国二期临床试验已完成
- 抑制Syk和VEGFR-2信号传导抑制多种细胞因子控制炎症
- 自主研发



OT-703 (ILUVIEN®)

- 氟轻松玻璃体内植入剂
- 用于治疗糖尿病黄斑水肿
- 中国三期临床已启动、真实世界研究已启动
- 单次植入有效达三年的眼内植入物
- 引进自Alimera



OT-301 (NCX 470)

- NO供体与前列腺素合成的新化合物
- 用于治疗青光眼和高眼压症
- 国际多中心三期临床试验已启动
- 首款唯一促进两种独立房水排出方式的双重作用机制
- 引进自Nicox



OT-1001 (ZERVIATE®)

- 盐酸西替利嗪滴眼液
- 用于治疗过敏性结膜炎
- 中国NDA已受理,纳入优先审评
- 首款唯一经FDA批准用于2岁及以上儿童的抗组胺滴眼液
- 引进自Nicox



2023年5月

✓ 0T-101(低浓度阿托品) 完成 全球678例受试者入组



✓ 0T-702(阿柏西普biosimilar) 完成全部416例受试者入组

✓ OT-202 (Syk/Vegfr双靶点抑制剂) I期完成CSR



2023年8月

✓ 0T-502-002 (地塞米松晶体) 完成全部263例受试者入组

2023年12月

- ✓ 0T-401 (优施莹) 第二阶段上 市后研究完成首家中心启动
- ✓ 0T-301-03(格比前列素) 完成 第一阶段 65 例受试者入组





2023年11月

✓ 0T-202 II期完成全部213例受试者入组

✓ 0T-502-001 完成全部300例受试者入

2023年10月

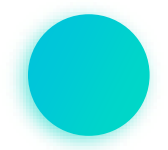
- ✓ 0T-1001 (西替利嗪滴眼液) 完成全部 两家研究中心国家局核查并顺利通过
- ✓ 0T-301-04 完成受试者入组并于10月完成CSR



0.24%盐酸西替利嗪滴眼液用于中国过敏性结膜炎患者的安全性和有效性的||期、随机、观察者盲态、阳性对照、平行组多中心临床研究

临床研发进展

- ✓ 2023年完成全部两家研究中心国家局核查并顺利通过
- ✓ 2023年9月25日至2023年9月28日完成复旦大学附属眼耳鼻喉科医院国家局核查
- ✓ 2023年10月11日至2023年10月13日完成河南省立眼科医院国家局核查



19 296

Site Number Sample Size





一项评价 9% 地塞米松植入剂治疗白内障术后炎症的有效性和安全性的随机、双盲、安慰剂对照、平行组、多中心 || 期临床和药代动力学研究

适应症:干眼症

- ✓ 干眼患者其病因十分复杂,临床表现也多种多样,早期可能仅有眼部轻微不适,如干涩、畏光、痒、烧灼感等,早晨尤为明显。
- ✓ 干眼患者全国约3.6亿,平均每4人就有一个,但就诊率 不足,仅5%,市场仍有极大空间。
- ✓ 相比现有治疗药物,尚需有效性高,使用舒适度好,起效快速的药物。

OT-202: 首创干眼Syk/Vegfr双靶点抑制剂

✓ VEGFR-2诱导自身磷酸化来促进Syk磷酸化, Syk的激活又反过来会进一步使 VEGFR-2的y1175残基磷酸化并介导内皮细胞迁移。因此, Syk和 VEGFR-2 双 抑制剂在治疗干眼疾病上可产生协同作用,抑制炎症反应。

临床研发进展

0T-202

- ✓2023年11月顺利完成11期临床213名受试者的入组
- ✓ 2024年3月读出11期临床数据,达到主要终点指标(第56天角膜染色评分较基线的好转优于安慰剂组) 计划尽快开展111期临床试验

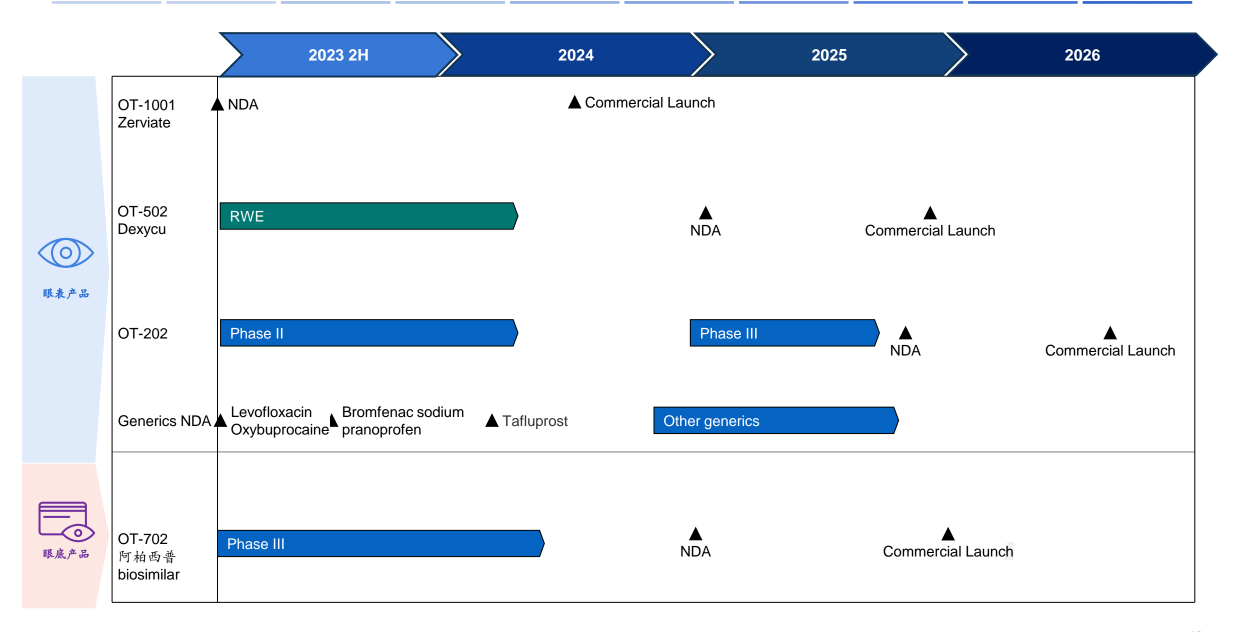
自主研发和外部引进建立覆盖不同阶段的产品管线,III期临床眼科创新药数量国内领先 OcuMension



项目	作用机制	适应症	商业权益	许可方伙伴	临床前 1/11期1	临床 ┃ Ⅲ期临	話床 新药申请
OT-401(优施莹 [®])	氟轻松玻璃体内植入剂	累及眼后段的慢性非感染性葡萄膜炎	大中华区、韩国及东南亚 11个国家	EYEPOINT PHARMACEUTICALS			已商业企 美国获批 (Eyepoin
OT-1004(埃美丁 [®])	富马酸依美斯汀滴眼液	过敏性结膜炎	中国内地	U NOVARTIS			已商业化
■ OT-305(贝特舒 [®])	盐酸倍他洛尔滴眼液	青光眼及高眼压症	中国内地	U NOVARTIS			已商业化
■ OT-306(适利达 [®])	拉坦前列素滴眼液	青光眼及高眼压症	中国内地				已商业化
OT-307(适利加 [®])	拉坦噻吗滴眼液	青光眼及高眼压症	中国内地				已商业化
OT-1005(爱赛平 [®])	盐酸氮革斯汀滴眼液	过敏性结膜炎	中国内地	⊚ VIATRIS "			已商业化
OT-204(欧沁 [®]) ¹	玻璃酸钠滴眼液	干眼症	中国内地	OC 汇恩兰德 OD HUONLAND			已商业化
OT-303 ²	酒石酸溴莫尼定滴眼液	青光眼及高眼压症	中国内地	OC 汇恩兰德 OC HUONLAND			已商业化
OT-402(维速达尔 [®])	注射用维替泊芬	继发的脉络膜新生血管形成	中国内地	■● CHEPLAPHARM			商业权益
OT-601(康文涓 [®])	盐酸莫西沙星滴眼液	细菌性结膜炎	全球				已商业化
OT-1001 (ZERVIATE®)	盐酸西替利嗪滴眼液	过敏性结膜炎	大中华区及东南亚11个国家	nicox 🔘			中国NDA已受到
OT-101	低浓度阿托品滴眼液	控制近视进展	全球	visible science	全球		美国获批 (Nico)
OT-101-S	液液双腔 低浓度阿托品滴眼液	控制近视进展	全球		中国 IND 申请受到		
OT-301 (NCX 470)	一氧化氮供体与前列腺素合成 的新化合物滴眼液	青光眼及高眼压症	大中华区、韩国及东南亚 12个国家	nicox 🔘	全球		
OT-702	阿柏西普类似药	湿性老年黄斑变性	中国内地	Boan Biotech 博安生物	中国		
OT-703	氟轻松玻璃体内植入剂	糖尿病黄斑水肿	大中华区、韩国及东南亚11个 国家	O limera	中国		美国获批 (Alimera
OT-502 (DEXYCU®)	地塞米松植入剂	术后炎症	大中华区、韩国及东南亚 11个国家	EYEPOINT	中国		······································
OT-202	脾酪氨酸激酶抑制剂	干眼症	全球	PHARMACEUTICALS	中国		美国获批 (Eyepoin
OT-601-C	莫西沙星-地塞米松混悬液	术后炎症	全球		中国		
OT-701	雷珠单抗类似药	湿性老年黄斑变性	大中华区	SENJU BER HANN SERVE	中国	> 3	T + # hk/Cominst CTS
OT-503 (NCX 4251)	丙酸氟替卡松纳米晶体	睑缘炎	大中华区	nicox (> 3 临床完成 (Nicox)	日本获批(Senju和GTS
OT-302	乙酰唑胺	急性青光眼	全球	VISIAGE SLICE ICC	中国	WALLEY (THOOK)	
OT-1301	环孢素植入剂	角膜移植手术排斥	全球		中国		
OT-1601	干细胞	视网膜色素上皮变性及干性 老年性黄斑变性	大中华区	SanBio Proceering Representive Medicine	中国	3	
OT-1602	干细胞	视神经炎	大中华区	SanBio	中国	3	

近期及未来产品管线重要节点





新老产品共焕生机,已商业化产品组合全面覆盖各类眼科疾病



优施莹®

累及眼后段的非感染性葡萄膜炎

氟轻松玻璃体内植入剂

36个月内缓慢释放

0.18mg

维速达尔®

继发的脉络膜新生血管形成

注射用维替泊芬

光动力疗法 (PDT) 经典药物

康文涓®

细菌性结膜炎

盐酸莫西沙星滴眼液

15支装

围术期间 推荐用药

欧沁®

Balling Comment

干眼症

0.3% 玻璃酸钠滴眼液

0.8 ml单支装

无防腐剂

埃美丁®



过敏性结膜炎

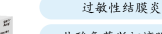
注射用维替泊芬

富马酸依美斯汀滴眼液

H1受体拮抗剂

成熟的供应渠道

爱赛平®



盐酸氮革斯汀滴眼液

H1受体拮抗剂

多重药理机制

康姝®



眼睑清洁

0.02%葡萄糖酸氯己定

无酒精

日本进口

多样作用机制的各种药物满足青光眼患者的治疗需求

适利达®



拉坦前列素滴眼液

选择性F2q受体激动剂

POAG一线用药

首选单药治疗方案

适利加®



拉坦噻吗滴眼液

前列素、β-受体阻滞剂

优选固定联合制剂

每天只需一滴

贝特舒®



盐酸倍他洛尔滴眼液

选择性β1-受体阻滞剂

抑制房水生成

不影响角膜的敏感性

酒石酸溴莫尼定滴眼液



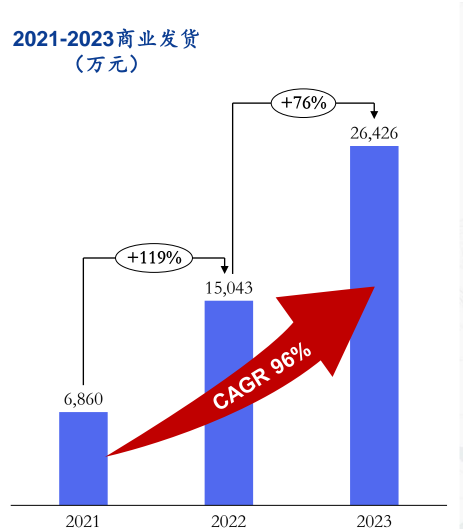
酒石酸溴莫尼定滴眼液

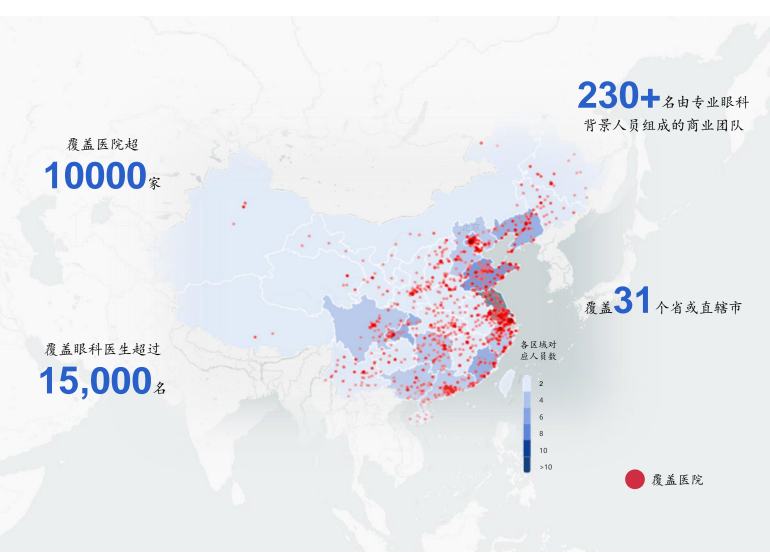
α肾上腺素受体激动剂

与前列素药物联合降压

神经保护机制







三万平米工厂中美欧GMP标准规模化生产药物





设四个生产车间, 最大产 能可达4.55亿剂/年

> 高度自动化、智能化的设备设施, 满负荷生产时不超过130名工人



符合中国、美国和欧盟GMP标准 的眼科药物专用生产线





2023年营业收入继续大幅提升,各项经营指标持续优化



营业收入快速增长,全面收益总额首次转正



营业收入 **2.46**亿元 同比增长 **55.0%**



综合毛利润 1.44亿元 同比增长 40.3%



全面收益总额 约0.27亿元 同比增长约 104.7%



研发费用 约**1.24**亿元 同比降低

约32.8%

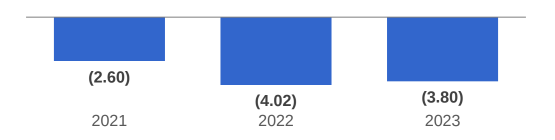
收入

人民币: 亿元



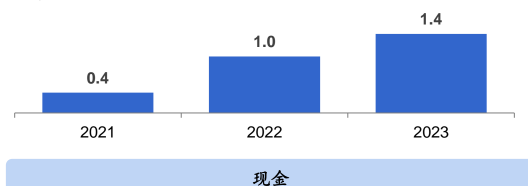
净亏损额

人民币: 亿元



综合毛利润

人民币: 亿元



人民币: 亿元

