

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

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」）作出的自願公告，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，本公司於美利堅合眾國（「美國」）加利福尼亞州註冊成立之全資附屬公司Cloudbreak Therapeutics LLC（「Cloudbreak USA」）排定於2025年12月10日與美國食品及藥物管理局（「美國食品及藥物管理局」）正式舉行第2期臨床試驗後（「第2期臨床試驗後」）會議，該會議涉及本集團臨床階段候選藥物 CBT-004。

誠如本公司於日期為2025年6月24日的招股章程及本集團截至2025年6月30日止六個月的中期報告所披露：

CBT-004是一種潛在的同類首創眼科藥物，採用多激酶抑制劑，靶向血管內皮生長因子受體及血小板衍生生長因子受體，適用於治療血管化驗裂斑。本集團於2023年12月開始CBT-004的第2期臨床試驗，並於2025年5月完成。結果表明，CBT-004 在受試者中是安全且耐受性良好的，並在療效方面達到了主要終點以及若干次要終點。本集團已於2025年7月完成臨床試驗報告並計劃與美國食品及藥物管理局舉行第2期臨床試驗後會議。

是次第2期臨床試驗後會議是CBT-004研發進程中一個重要的里程碑，用於討論CBT-004研發進程中潛在的第三階段臨床試驗開發以及新藥申請的相關要求。本公司將適時發佈進一步公告，以確保本公司股東及潛在投資者能及時掌握本集團業務的最新進展。

警告聲明：概無保證CBT-004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*
董事會主席、執行董事兼首席執行官
NI Jinsong博士

香港，2025年12月8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