

11 septembre 2026

Les informations ci-dessous sont à jour à la date indiquée en en-tête du document. Pour plus de précisions ou pour disposer des informations les plus récentes, veuillez vous référer aux communiqués de presse et à la documentation financière de la Société.

Questions/Réponses concernant Ocumension Therapeutics, partenaire commercial de Nicox pour NCX 470 en Chine

La NDA pour NCX 470 (désigné OT-301 par Ocumension) a été soumis en août 2026 et sa durée d'examen devrait être comprise entre 12 et 18 mois. En cas d'approbation de la NDA, Ocumension Therapeutics commercialisera NCX 470 en Chine. Nous répondons ci-dessous aux questions les plus fréquentes concernant Ocumension et ses capacités à commercialiser NCX 470. Le lancement commercial de NCX 470 en Chine est subordonné à son approbation par la *National Medical Products Administration (NMPA)* chinoise.

1. Qui est Ocumension ?

Ocumension (nom complet Ocumension Therapeutics) est l'une des principales sociétés pharmaceutiques chinoises spécialisées en ophtalmologie, axée sur le développement et la commercialisation de traitements ophtalmiques. Depuis sa création, la société s'est attachée à bâtir une activité couvrant l'ensemble de la chaîne de valeur en ophtalmologie, de la recherche et du développement à la fabrication et à la commercialisation.

2. Ocumension est-elle cotée en bourse ?

Oui. Ocumension est cotée à la Bourse de Hong Kong.

3. Ocumension possède-t-elle une expérience en ophtalmologie ?

Oui. Ocumension est une société spécialisée en ophtalmologie, axée exclusivement sur le développement et la commercialisation de produits ophtalmiques.

4. De quelles capacités commerciales Ocumension dispose-t-elle en Chine ?

Ocumension est une société spécialisée en ophtalmologie, disposant d'une expertise dans l'ensemble des fonctions essentielles de l'industrie pharmaceutiques en Chine. Elle compte vingt-sept produits commercialisés, cinq candidats-médicaments en essais cliniques de Phase III et un

candidat-médicament au stade d'enregistrement, couvrant aussi bien les pathologies du segment antérieur que celles du segment postérieur de l'œil. Ocumension possède également une expérience dans le glaucome avec un certain nombre de traitements dans la réduction de la pression intraoculaire déjà commercialisés. Ocumension couvre 22 000 hôpitaux à travers la Chine, et dispose d'une équipe commerciale de plus de 330 personnes.

5. Ocumension dispose-t-elle d'une expérience dans le développement clinique de phase avancée et l'obtention d'autorisations réglementaires en Chine ?

Oui. Ocumension a déjà obtenu l'approbation de plusieurs médicaments en Chine et compte actuellement des candidats-médicaments au stade de développement clinique et d'approbation réglementaire avancés.

6. Ocumension dispose-t-elle d'une activité établie en ophtalmologie en Chine ?

Oui. Dans ses résultats financiers annuels 2025, Ocumension a déclaré 27 produits commercialisés et un chiffre d'affaires de 804,4 millions de RMB, soit une croissance de 92,7 % sur un an.

7. Quel est le rôle d'Ocumension dans le développement et la commercialisation de NCX 470 en Chine ?

Ocumension détient les droits exclusifs de développement et de commercialisation de NCX 470 en Chine, en Corée et en Asie du Sud-Est, en vertu d'un accord conclu avec Nicox 'en 2018. Ocumension a accompagné Nicox dans le développement de NCX 470 et a pris en charge 50 % des coûts de l'essai clinique de Phase 3 Denali, qui comprenait des centres cliniques chinois, permettant ainsi la soumission de la NDA chinoise avec le même dossier d'efficacité clinique que celui utilisé aux États-Unis.

Ocumension a déposé la NDA chinoise en août 2026, l'approbation étant attendue dans un délai de 12 à 18 mois. Sous réserve de l'approbation par la NMPA, Ocumension sera responsable de toutes les activités liées à la commercialisation de NCX 470 en Chine, notamment les activités réglementaires, la fabrication, le marketing et les ventes.

8. Quelle est le lien entre Nicox et Ocumension ?

Nicox et Ocumension collaborent depuis 2018, année au cours de laquelle elles ont signé le premier des accords de licence conclus entre les deux sociétés. Ocumension commercialise également le produit de Nicox ZERVIA® 0,24% (solution ophtalmique de cétirizine) en Chine.

9. Quel est le rôle de Nicox dans la commercialisation de NCX 470 en Chine ?

Nicox continuera de mettre à disposition d'Ocumension son expertise relative à NCX 470 et à l'oxyde nitrique pendant toute la durée de la collaboration. Au-delà de ce soutien, les obligations courantes de Nicox en Chine se limitent au maintien des droits de propriété intellectuelle relatifs

à NCX 470. Les coûts récurrents de Nicox associés à NCX 470 en Chine devraient donc être non significatifs.

10. Que recevra Nicox d'Ocumention au titre de la commercialisation de NCX 470 ?

Ocumention versera à Nicox des redevances progressives sur les ventes de NCX 470 en Chine, à partir de 6 % et pouvant atteindre jusqu'à 12 % en fonction des niveaux de ventes. Cette structure de redevances s'appliquera également à toute vente de NCX 470 en Corée ou en Asie du Sud-Est.

À l'échelle mondiale, Nicox pourrait recevoir jusqu'à 130 millions d'euros au titre de futurs paiements d'étapes, ainsi que des redevances sur les ventes mondiales. Nicox a déjà reçu 39,5 millions d'euros de paiements de licence mondiaux pour NCX 470.

11. Quel est le statut de la NDA de NCX 470 en Chine ?

La NDA de NCX 470 en Chine a été soumise en août 2026. Le 11 septembre, Nicox et Ocumention ont annoncé que cette demande avait été acceptée pour examen par la *National Medical Products Administration* (NMPA) chinoise. Cela signifie que le dossier a été jugé complet. Une décision est attendue dans un délai de 12 à 18 mois à compter de la soumission.

12. Où puis-je trouver de plus amples informations sur Ocumention ?

Pour de plus amples informations, veuillez consulter le site internet d'Ocumention Therapeutics : www.ocumention.com.