

ביולייט מדעי החיים בע"מ
("החברה")

17 ביולי, 2018

לכבוד
הבורסה לניירות ערך בתל אביב בע"מ
www.tase.co.il

לכבוד
רשות ניירות ערך
www.isa.gov.il
ג.א.ג.,

הנדון: אישור קבלת פטנט באירופה

החברה מתכבדת להודיע, כי ביום 16 ביולי, 2018, הודיעה לה וייסיי בע"מ, חברה מוחזקת של החברה ("וייסיי")¹, כי התקבל אישור לרישום פטנט ממשד הפטנטים האירופאי ("הפטנט").

הפטנט, המצטרף למשפחות פטנטים המגנות על טכנולוגיית ה-Eye-D של וייסיי², והאינדיקציה הראשונה שלה, ה-VS-101, שהינו שתל תוך עיני לשחרור מבוקר ומושהה לטיפול בגלאוקומה באמצעות latanoprost, ("השתל" ו"מוצר וייסיי"), מגן על המבנה הכימי של משפחת החומר הפעיל לטיפול בגלאוקומה המצוי במוצר וייסיי ונועד לחזק ולעבות את ההגנה על מוצר וייסיי. השתל, הנמצא בשלבי הפיתוח והרישוי לטיפול בגלאוקומה, מבוסס על טכנולוגיה לגביה וייסיי קיבלה רשיון בלעדי, מתמשך (perpetual), כלל עולמי מחברת Novear LLC האמריקאית. מועד פקיעת הפטנט, לאחר רישומו, הוא ביום 29 באוקטובר, 2029.

האישור לרישום הפטנט באירופה מתווסף לרישום של פטנט מקביל לטכנולוגיה בארה"ב ופטנטים נוספים בארה"ב הקשורים בטכנולוגיה האמורה ובמוצר וייסיי וחוסים תחת הרישיון הבלעדי של וייסיי, ובכך מחזק את קניינה הרוחני ומעמדה התחרותי של וייסיי. השלמת רישום הפטנט כפופה לתשלום אגרה כמקובל.

אודות ביולייט

ליבת הפעילות של החברה הינה השקעה, ניהול וקידום של פתרונות ייחודיים, אשר מטרתם לתת מענה לצורך ממשי הקיים בתחום מחלות העיניים. בנוסף, החברה משקיעה בתחום הדיאגנוסטיקה הסרטנית באמצעות מיקרומדיק טכנולוגיות בע"מ, חברה ציבורית שמניותיה רשומות למסחר בבורסה בתל אביב.

אודות וייסיי ומוצר ה-VS-101

¹ החברה מחזיקה בוויסיי, באמצעות אקס אל ויז'ן סיינס בע"מ, חברה בבעלות מלאה של החברה, בכ- 97% מהונה המונפק והנפרע.
² לפרטים אודות פטנטים נוספים של וייסיי, ראו סעיף 4.3.8.3 לפרק א' (תיאור עסקי התאגיד) בדוח התקופתי השנתי של החברה לשנת 2017, כפי שפורסם ביום 29 במרץ, 2018 [מס' אסמכתה 033478-01-2018], וכפי שתוקן בשל טעות סופר ביום 22 באפריל 2018 [מס' אסמכתה 040042-01-2018], הכלולים בזאת על דרך ההפניה.



ה- VS-101 של וייסיי הינו שתל תוך עיני לשחרור מבוקר ומושהה לטיפול בגלאוקומה באמצעות latanoprost, המבוסס על טכנולוגיית ה- Eye-D שויסיי מחזיקה רישיון בלעדי כלל עולמי לשימוש בה. בהמשך להצלחה בניסוי הקליני לבחינת בטיחות ויעילות השימוש במוצר וייסיי שנערך בארה"ב תחת מנהל המזון והתרופות האמריקאי (ה- FDA)³, ממשיכה וייסיי להעריך לשלב השני בתהליך אישור המוצר לשיווק ומכירה עם ה- FDA במסגרת ניסוי קליני Phase IIb בבני אדם, כמו גם איתור שותף אסטרטגי להמשך פיתוח ואישור המוצר בלוחות הזמנים המפורטים בדוח התקופתי והשנתי לשנת 2017 של ביולייט.

בכבוד רב,
ביולייט מדעי החיים בע"מ

נחתם על ידי:
סוזנה נחום זילברברג, מנכ"לית

³ לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 23 ביולי, 2017 [מס' אסמכתא 2017-01-075888], הכלול בזאת על דרך ההפנייה.