

**ביולייט מדעי החיים בע"מ**  
**("החברה")**

14 במרץ, 2019

לכבוד  
הבורסה לניירות ערך בתל אביב בע"מ  
[www.tase.co.il](http://www.tase.co.il)

לכבוד  
רשות ניירות ערך  
[www.isa.gov.il](http://www.isa.gov.il)  
ג.א.ג.,

**הנדון: אישור קבלת פטנט באירופה**

החברה מתכבדת להודיע, כי ביום 13 במרץ, 2019 הודיעה לה וייסיי בע"מ, חברה מוחזקת של החברה ("וייסיי"),<sup>1</sup> כי התקבל אישור לרישום פטנט ממשרד הפטנטים האירופאי ("הפטנט").

הפטנט, המצטרף למשפחות פטנטים המגנות על טכנולוגיית ה-Eye-D של וייסיי, והאינדיקציה הראשונה שלה, ה-VS-101, שהינו שתל תוך עיני לשחרור מבוקר ומושהה לטיפול בגלאוקומה באמצעות latanoprost, ("השתל" ו"מוצר וייסיי"), מגן על השתל המיועד לשחרור מושהה של תרופה באופן מקומי ובפרט לשימוש תת לחמיתי 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 17 במאי, 2031.

האישור הנ"ל לרישום הפטנט באירופה אשר מגן על מבנה השתל, מתווסף לאישור נוסף שהתקבל באירופה ביולי 2018, להגנה על המבנה הכימי של משפחת החומר הפעיל לטיפול בגלאוקומה המצוי במוצר וייסיי,<sup>2</sup> וכן לרישום של פטנט מקביל לטכנולוגיה בארה"ב ופטנטים נוספים בארה"ב הקשורים בטכנולוגיה האמורה ובמוצר וייסיי וחוסים תחת הרישיון הבלעדי של וייסיי,<sup>3</sup> ובכך מחזק את קניינה הרוחני ומעמדה התחרותי של וייסיי. השלמת רישום הפטנט כפופה לתשלום אגרה כמקובל.

**אודות ביולייט**

<sup>1</sup> החברה מחזיקה בוויסיי, באמצעות אקס אל ויזן סיינס בע"מ, חברה בבעלות מלאה של החברה, בכ- 97% מהונה המונפק והנפרע.  
<sup>2</sup> לפרטים אודות אישור רישום הפטנט באירופה ביולי 2018, ראו דיווח מיידי מיום 17 ביולי, 2018 [מס' אסמכתה 2018-01-064665], הכלול בזאת על דרך ההפניה.

<sup>3</sup> 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 2018-01-033478], וכפי שתוקן בשל טעות סופר ביום 22 באפריל 2018 [מס' אסמכתה 2018-01-040042], הכלולים בזאת על דרך ההפניה ("הדוח התקופתי לשנת 2017").

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

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)<sup>4</sup>, 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 לשנת 2017 של ביולייט.

בכבוד רב,  
ביולייט מדעי החיים בע"מ

נחתם על ידי:  
סוזנה נחום זילברברג, מנכ"לית

---

<sup>4</sup> לפרטים נוספים, ראו דיווח מידי מיום 23 ביולי, 2017 [מסי' אסמכתה 2017-01-075888], הכלול בזאת על דרך ההפנייה.