

ביולייט מדעי החיים בע"מ

(**"החברה"**)

12 בדצמבר 2023

לכבוד

לכבוד

הבורסה לניירות ערך בתל-אביב בע"מ

רשות ניירות ערך

www.tase.co.il

www.isa.gov.il

גא"נ,

הנדון: קבלת אישור FDA למוצר בלקין ויז'ן (חברה מוחזקת)

החברה מתכבדת להודיע בזאת כי בלקין ויז'ן בע"מ ("**בלקין ויז'ן**")¹ חברה מוחזקת של החברה, הודיעה לה כי היא קיבלה אישור FDA² למוצר ה Eagle® שלה שהינו מכשיר לייזר אוטומטי וללא מגע לטיפול בגלאוקומה.

אודות בלקין ויז'ן

בלקין ויז'ן עוסקת בפיתוח ומכירות של מכשיר לייזר המכונה Eagle® שמטרתו לאפשר לחולי גלאוקומה לקבל טיפול לייזר יעיל כטיפול ראשוני במחלה.

אודות החברה

החברה מחזיקה ומשקיעה בחברות ("**חברות הפורטפוליו**") בתחום המחלות והטיפולים בעיניים וזאת באמצעות השקעה, ניהול, פיתוח ומסחר של פרויקטים וטכנולוגיות ו/או מוצרים בתחומי המכשור הרפואי המתקדם, תרופות, דיאגנוסטיקה ורפואה דיגיטלית בתחום העיניים (יחד - **מוצרי העיניים**"), אשר מטרתם לתת מענה לצורך ממשי הקיים בתחום המחלות והטיפולים בעיניים. מוצרי העיניים השונים נמצאים בשלבים מסחריים וקליניים שונים.

¹ נכון למועד זה מחזיקה החברה בכ- 4% בהון המניות המונפק והנפרע של בלקין ויז'ן. לפרטים אודות בלקין ויז'ן, לרבות השקעות החברה, ראו סעיף 4.10 לפרק א' (תיאור עסקי התאגיד) לדוח התקופתי של החברה לשנת 2022, כפי שדווח ביום 30 במרץ 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-031264], ("**הדוח השנתי**") וכן סעיף 9 לדוח הוולנטרי של החברה לרבעון ראשון 2023 מיום 30 במאי 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-058608], סעיף 4.9 לדוח החצי שנתי של החברה לחציון השני של שנת 2023 מיום 31 באוגוסט 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-082609] וסעיף 9 לדוח הוולנטרי של החברה לרבעון שלישי 2023 מיום 26 בנובמבר 2023 [אסמכתה מס' 2023-01-106900] הכלולים בזאת על דרך ההפניה.

² אישור ה-FDA ניתן במסלול המכונה "510(k)" והמוצר מסווג כ-Class II.

בכבוד רב,

ביולייט מדעי החיים בע"מ

אושר לדיווח על ידי:

יעקב מיכלין, מנכ"ל

עו"ד קרין גורביץ, סמנכ"ל והיועצת המשפטית