

成都康弘药业集团股份有限公司

关于子公司获得药物临床试验批准通知书的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

2022年11月15日，成都康弘药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）子公司成都弘基生物科技有限公司（以下简称“弘基生物”）申报的KH631眼用注射液获得中国药品监督管理局药物临床试验批准通知书，同意开展临床试验。现将有关情况公告如下：

一. 药品基本信息

药品名称：KH631眼用注射液

剂型：注射剂

适应症：治疗新生血管性（湿性）年龄相关性黄斑变性（nAMD）

注册分类：治疗用生物制品1类

受理号：CXSL2200425、CXSL2200426、CXSL2200427、CXSL2200428、
CXSL2200429

二. 产品简介

KH631眼用注射液是通过腺相关病毒(AAV)递送目标基因用于治疗新生血管性（湿性）年龄相关性黄斑变性（nAMD）的、具有自主知识产权的治疗用生物制品1类新药。

该产品以具有自主知识产权的腺相关病毒 (AAV) 递送系统为基础，在组织特异性、免疫原性、表达可控性和感染效率上具有特色，并在临床前疾病模型中显示出持续疗效。

三. 对公司的影响

由于药品从研发、临床试验、审评和审批的结果以及时间都具有一定的不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

成都康弘药业集团股份有限公司董事会

2022年11月15日