

成都康弘药业集团股份有限公司

关于子公司收到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。

近日，成都康弘药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司北京康弘生物医药有限公司（以下简称“北京康弘生物”）申报的 KH801 注射液临床试验申请获得国家药品监督管理局签发的《药物临床试验批准通知书》，同意开展临床试验。现将相关情况公告如下：

一. 药品基本信息

药品名称：KH801 注射液

剂型：注射剂

适应症：晚期实体瘤

注册分类：治疗用生物制品 1 类

受理号：CXSL2300890

审批结论：同意开展临床试验。

二. 产品简介

KH801 注射液是北京康弘生物研发的生物制品创新药，是抗 CD24 人源化单克隆抗体，能与肿瘤细胞上的 CD24 特异性结合，通过阻断

CD24/Siglec10 “别吃我 (Don't eat me)” 信号，提高肿瘤相关巨噬细胞 (TAM) 对肿瘤细胞的吞噬作用。

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

2024年3月5日