

成都康弘药业集团股份有限公司

关于子公司获得美国FDA准许开展临床试验的公告

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。

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”）于美国时间 2024 年 4 月 26 日收到 U.S. Food and Drug Administration（美国食品药品监督管理局）准许 KH658 眼用注射液在美国开展临床试验的邮件。现将相关情况公告如下：

一. 药品基本信息

药品名称：KH658 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）

二. 产品简介

KH658 眼用注射液是弘基生物第二款同时获批进入中国和美国临床试验的产品，以具有自主知识产权、基于细胞特异性受体设计的新型腺相关病毒作为递送载体，具有给药方式简便、安全、转导细胞效率高的特点。本品通过在人体内持续表达抗 VEGF 蛋白，从而抑制新

生血管病变的生长，减缓疾病的进展，有望以单次给药实现患者长期获益。

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4月28日