

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部份內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



開拓藥業有限公司*
KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED

(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：9939)

自願公告

KT-939 人體長期安全性試驗順利完成

本公告由開拓藥業有限公司*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團的最新進展。

茲提述(i)本公司日期為 2025 年 9 月 9 日的自願公告，內容有關 KT-939 人體長期安全性試驗（「該項長期安全性試驗」），其已於 2025 年 9 月完成全部受試者入組；及(ii)本公司日期為 2026 年 6 月 10 日的自願公告，內容有關該項長期安全性試驗中期結果，其顯示中期數據良好。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，其自主研發的抑制黑色素生成的新型高效酪氨酸酶抑制劑 KT-939 的人體長期安全性試驗已於 2026 年 9 月 4 日順利結束。合計 114 位受試者連續 52 周使用 KT-939 後，初步數據顯示，未出現皮膚不良反應，且與該試驗中期 28 周臨床使用結果一致，充分展現了 KT-939 具有良好的安全性。

該項長期安全性試驗是一項開放標籤、單臂、單中心的研究，旨在評估長期外用含 KT-939 原料的化妝品引起人體皮膚不良反應的潛在可能性，主要關注連續 52 周外用 0.2%KT-939 對皮膚的安全性。

作為新一代創新美白祛斑原料，KT-939 需經國家藥品監督管理局（「藥監局」）註冊批准後方可上市。該項長期安全性試驗是按照藥監局於 2026 年 6 月 18 日發佈的關於化妝品原料《人體長期試用試驗方法》的指導完成，其結果是 KT-939 的註冊申報資料的最重要組成部分之一。

本公司正積極推進 KT-939 的註冊申請工作，在獲得該項長期安全性試驗結果後，計劃儘快完成向藥監局遞交所有申報資料。

承董事會命
KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED
董事會主席、執行董事及行政總裁
童友之博士

香港，2026 年 9 月 7 日

於本公告日期，執行董事為童友之博士及倪翔博士；非執行董事為陳雲飛先生及衛舸琪女士；及獨立非執行董事為徐敏博士、楊懷嚴先生及童亮教授。

* 僅供識別