

## 成都康弘药业集团股份有限公司

### 关于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。

成都康弘药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局签发的关于 KH737 滴眼液的《药物临床试验批准通知书》（通知书编号：2021LP01679、2021LP01680、2021LP01681），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：KH737 滴眼液

剂型：滴眼液

受理号：CXHL2101364、CXHL2101365、CXHL2101366

适应症：延缓儿童近视进展。

审批结论：同意开展临床试验。

#### 二. 产品简介

公司 KH737 滴眼液于近日获准开展临床试验，拟用于延缓儿童近视进展。本品活性成分主要通过与其视网膜、巩膜的相关受体相互作用，抑制眼轴增长，从而延缓近视进展。

### 三. 对公司的影响

公司 KH737 滴眼液按注册分类 2.4 类获准开展临床试验。

由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点,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;药品的销售情况可能受到国家政策、市场环境变化等因素影响,存在不确定性,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

2021年10月19日