

浙江佐力药业股份有限公司

关于参股公司科济生物医药（上海）有限公司

新药研发项目获得药物临床试验默示许可的公告

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

经浙江佐力药业股份有限公司于 2019 年 3 月 1 日在国家食品药品监督管理总局药品审评中心网站（<http://www.cde.org.cn>）查询，获悉科济生物医药（上海）有限公司（以下简称“科济生物”）全资子公司上海科济制药有限公司于 2018 年 4 月向原国家食品药品监督管理总局提交的 CT032 人源化抗 CD19 自体 CAR T 细胞注射液已获得临床试验默示许可。具体情况如下：

一、本次获得临床试验默示许可药品的基本情况

- 1、药品名称：CT032 人源化抗 CD19 自体 CAR T 细胞注射液
- 2、申请人名称：上海科济制药有限公司
- 3、适应症：复发/难治性侵袭性非霍奇金 B 细胞淋巴瘤（B-NHL）

二、风险提示

获得相关药品临床试验默示许可后，科济生物将按国家临床试验的要求组织开展临床试验。新药项目获得临床试验批准是新药研发的阶段性成果，后续能否获得国家药品监督管理局的批准上市尚存在诸多不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江佐力药业股份有限公司

董 事 会

2019 年 3 月 1 日