

证券代码:002773

证券简称:康弘药业

公告编号:2026-012

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”)全资子公司成都康弘生物科技有限公司(以下简称“康弘生物”)收到国家药品监督管理局签发的《药物临床试验批准通知书》。现将相关情况公告如下:

一. 药品基本信息

药品名称:注射用 KHN922

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: CXSL2600077

审批结论:同意本品单药在晚期实体瘤中开展临床试验。

二. 产品简介

注射用 KHN922 是康弘生物自主研发的一种具有抗耐药潜力的靶向人表皮生长因子 3 (HER3) 的新型双载荷 (dual-payload) 抗体偶联药物 (ADC), 其双载荷能实现同时在 RNA 水平和 DNA 水平对肿瘤细胞的抑制, 具有双效协同机制。此外, 还能降低 P-gp 和 HSP70 蛋

白的表达，克服耐药，增加细胞对化疗药物的敏感性。KHN922 在多个瘤种的 CDX 模型和 PDX 模型中，均表现出优异的抗肿瘤活性。双载荷设计有望使 KHN922 具有更优的人体抗肿瘤应答，为晚期肿瘤患者提供新的治疗选择。

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

2026 年 3 月 26 日