

证券代码:002773

证券简称:康弘药业

公告编号:2026-028

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：KH812 眼内注射液

剂型：注射剂

批准开展临床适应症：新生血管（湿性）年龄相关性黄斑变性（nAMD）

注册分类：治疗用生物制品 3.3 类

受理号：CXSL2600244

审批结论：同意开展临床试验

二. 产品简介

KH812 眼内注射液是康弘生物研发的生物类似药，能特异性结合血管内皮生长因子-A (VEGF-A) 和胎盘生长因子 (PlGF)，阻断 VEGF-A 和 PlGF 的活性，有效干扰血管通透性的增加、新生血管的生成以及

血管炎症的发生，进而抑制或减轻视网膜水肿、缺血及出血等症状。

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5月19日