

证券代码:002773

证券简称:康弘药业

公告编号:2026-015

成都康弘药业集团股份有限公司

关于子公司获得美国FDA准许开展临床试验的公告

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”）子公司成都弘基生物科技有限公司（以下简称“弘基生物”）收到 U.S. Food and Drug Administration（美国食品药品监督管理局）准许 KHN921 注射液在美国开展临床试验的邮件。现将相关情况公告如下：

一、药品基本信息

药品名称：KHN921 注射液

剂型：注射剂

适应症：MYBPC3 基因突变相关的肥厚型心肌病（HCM）

审批结论：同意本品开展临床试验。

二、产品简介

KHN921 注射液是弘基生物自主研发的 AAV 基因治疗产品，用于治疗 MYBPC3 基因突变相关肥厚型心肌病（HCM）。本品以公司自主知识产权、基于细胞特异性受体设计的新型腺相关病毒为递送载体，采用创新性给药方式，精准靶向心肌组织实现高效转导。本品通过 AAV 载体将功能性目的基因递送至患者心肌细胞，从基因层面纠正致

病基因突变导致的功能缺陷，改善心肌结构与功能，延缓或逆转疾病进展，降低严重心血管事件风险。

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4月19日