

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。

## CanSino Biologics Inc.

### 康希諾生物股份公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號: 6185)

#### 內幕消息

#### 重組新型冠狀病毒疫苗（腺病毒5型載體）III期臨床試驗進展

本公告由康希諾生物股份公司（「本公司」）根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則（「上市規則」）第13.09條及香港法例第571章證券及期貨條例第XIVA部內幕消息條文（定義見上市規則）發佈。

茲提述本公司日期為2020年9月2日的公告，內容有關（其中包括）重組新型冠狀病毒疫苗（腺病毒5型載體）（「Ad5-nCoV」）的III期臨床試驗。本公司已完成Ad5-nCoV的III期臨床試驗中期分析的病例累積，相關數據已提交獨立數據監察委員會（「IDMC」）分析及提供建議。

本公司欣然宣佈其已接獲IDMC的通知，在本次中期分析中，Ad5-nCoV成功達到預設的主要安全性及有效性標準，無任何與疫苗相關的嚴重不良事件（「SAE」）發生，因此本公司可繼續推進Ad5-nCoV的III期臨床試驗。截至本公告日期，對本公司而言，該試驗參與者接種的是疫苗還是安慰劑仍屬盲態。本公司將適時就Ad5-nCoV的III期臨床試驗的進一步詳情和進展另行作出公告。

#### 關於Ad5-nCoV的III期臨床試驗的信息

Ad5-nCoV的III期臨床試驗為一項全球多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照、適應性試驗，旨在評估Ad5-nCoV疫苗在18歲及以上健康成年人中的有效性、安全性和免疫原性。所有受試者在第0天接種1劑Ad5-nCoV或安慰劑，並在為期52周的時間內跟蹤監測候選疫苗的有效性及SAE。Ad5-nCoV的臨床研究的主要有效性目的為：評價Ad5-nCoV在接種後28天至52周內預防COVID-19疾病的保護效力，COVID-19疾病病例指所有出現COVID-19症狀且經聚合酶鏈式反應（PCR）確認為陽性的病例（不區分症狀的嚴重程度）。將在試驗組和對照組間比較COVID-19的發病率。主要安全性目的為：評價所有受試者接種後52周內的SAE和需醫療干預的不良事件的發生率。

Ad5-nCoV的III期臨床試驗已在三個大洲中的五個國家之78家臨床研究中心完成對4萬餘受試者的接種，該試驗由來自七個國家的全球主要研究者（global PI）、全球協同主要研究者（global co-PI）及各國協同主要研究者（country co-PI）共同領導，並遵循嚴格的倫理標準及嚴謹的科學準則。

**上市規則第18A.05條規定的警示聲明：**Ad5-nCoV的安全性及有效性須經臨床研究證實，我們無法保證我們將能最終成功開發或銷售Ad5-nCoV。本公司股東及潛在投資者在買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命  
康希諾生物股份公司  
**Xuefeng YU**  
董事長

香港，2021年2月1日

於本公告日期，董事會包括執行董事Xuefeng YU博士、Shou Bai CHAO博士、朱濤博士及Dongxu QIU博士；非執行董事許強先生、林亮先生、梁穎宇女士及肖治先生，以及獨立非執行董事韋少琨先生、辛珠女士、桂水發先生及劉建忠先生。