

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之內容概不負責，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而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**開拓藥業有限公司\***  
**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**

(於開曼群島註冊成立的有限公司)

(股份代號：9939)

**自願公告**

**(1)FDA同意開展普克魯胺治療住院COVID-19男女性  
患者的III期臨床試驗；及(2)普克魯胺治療輕中症  
COVID-19的III期臨床試驗拓展納入女性患者**

本公告由開拓藥業有限公司\*（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願刊發，以告知本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展資料。茲提述本公司日期為2021年3月5日的公告（「該公告」）。除本公告另有界定者外，本公告詞彙應具有該公告所界定的相同涵義。

本公司董事（「董事」）會（「董事會」）欣然宣佈，美國食品和藥物管理局(FDA)已同意普克魯胺用於治療住院新冠(COVID-19)患者的III期臨床試驗，該試驗將同時招募男女性患者。這是本公司繼普克魯胺用於治療輕中症COVID-19患者的III期臨床試驗之後第二個獲得FDA同意的關鍵性全球多中心III期臨床試驗。同時，FDA亦已同意在輕中症COVID-19 III期臨床試驗中拓展納入女性患者。本集團將適時於ClinicalTrials.gov網站公佈及更新這兩項關鍵性III期臨床試驗的研究設計，並將加速推進臨床試驗進程，以使普克魯胺作為新冠治療性藥物早日上市。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.08(3)條規定的警示聲明：本公司無法確保本公司將能成功開發及最終成功銷售普克魯胺。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

**KINTOR PHARMACEUTICAL LIMITED**

董事會主席、執行董事及行政總裁

童友之博士

香港，2021年5月18日

於本公告日期，執行董事為童友之博士；非執行董事為陸剛先生、陳傑先生、王衍博士、張偉先生及吳亞玲女士；及獨立非執行董事為徐敏博士、楊懷嚴先生及童亮教授。

\* 僅供識別