

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份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

**開拓藥業普克魯胺治療住院新冠患者III期臨床試驗
在美國完成首例患者給藥**

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」或「開拓藥業」）自願刊發，以知會本公司股東及潛在投資者有關本集團最新業務發展資料。

茲提述本公司日期分別為2021年5月18日、2021年9月1日及2021年9月26日的公告（「該等公告」）。除本公告另有界定者外，本公告所用詞彙應具有該等公告所界定的相同涵義。

董事會欣然宣佈，於2021年10月1日，普克魯胺治療住院新冠患者的III期全球多中心臨床試驗已在美國的臨床中心完成首例患者入組及給藥（「美國III期臨床試驗」）。

作為開拓藥業在全球超過十個國家和地區開展關鍵性普克魯胺治療住院新冠患者的全球多中心III期臨床試驗的一部分，美國III期臨床試驗（NCT編號：NCT05009732）是一項隨機、雙盲、安慰劑對照、全球多中心的III期關鍵性臨床試驗，旨在探索普克魯胺治療住院新冠患者的有效性和安全性。臨床試驗的主要終點為30天內患者康復所需要的時間，次要終點為30天死亡率。這項關鍵性臨床試驗已獲得美國食品和藥物管理局、國家藥監局、菲律賓食品和藥物管理局及巴西國家衛生監督局的批准，並正在尋求歐洲和亞洲更多監管機構的批准。

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最終將能成功開發及營銷普克魯胺。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10月4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、高維鵬先生、王衍博士、張偉先生及衛舸琪女士；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