

康希诺生物股份公司
自愿披露关于吸入用重组新冠病毒XBB.1.5变异株疫苗
(5型腺病毒载体) 被纳入紧急使用的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、概述

康希诺生物股份公司(以下简称“公司”)研发的吸入用重组新冠病毒XBB.1.5变异株疫苗(5型腺病毒载体)(以下简称“吸入用新冠XBB.1.5变异株疫苗”)经国家卫生健康委提出建议,国家药监局组织论证同意紧急使用。

二、对公司影响

公司的全球首款吸入用新冠疫苗克威莎®雾优®已在中国开展大规模接种工作,开启了创新型技术路线新冠疫苗用于加强免疫接种的新进程。吸入用新冠XBB.1.5变异株疫苗将助力免疫策略的更新及为民众提供更佳保护。

吸入用新冠 XBB.1.5 变异株疫苗获批紧急使用后,若后续国家相关部门对其采购使用,将对上市公司的业绩产生一定的积极影响。

三、风险提示

1、根据《中华人民共和国疫苗管理法》第二十条之规定,出现特别重大突发公共卫生事件或者其他严重威胁公众健康的紧急事件,国务院卫生健康主管部门根据传染病预防、控制需要提出紧急使用疫苗的建议,经国务院药品监督管理部门组织论证同意后可以一定范围和期限内紧急使用。

2、截至目前,国内外已有多款新冠疫苗产品获批上市、附条件上市及紧急使用,新冠疫苗的市场销售面临激烈的竞争态势,并同时受国内外新冠病毒流行

的发展变化、新冠疫苗接种率及免疫策略等多种因素影响。公司信息以公司指定披露媒体以及上海证券交易所网站刊登的公告为准。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

康希诺生物股份公司董事会

2023年12月4日