

康希诺生物股份公司

关于吸入用重组新型冠状病毒疫苗（5型腺病毒载体）

获得印度尼西亚紧急使用许可的公告

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型冠状病毒疫苗（5型腺病毒载体）（以下简称“吸入用新冠疫苗”）于近日获得印度尼西亚药品和食品管理局的紧急使用许可。

二、对公司影响

公司吸入用新冠疫苗在印度尼西亚获得紧急使用许可有利于推动公司国际化战略，提升公司海外品牌知名度，进一步拓展海外市场，对其他国家和地区的注册推动起到积极作用。若后续形成销售订单，将对上市公司的业绩产生一定的积极影响。

三、风险提示

目前全球已有 mRNA 疫苗、重组蛋白疫苗、重组腺病毒载体疫苗、灭活疫苗等多种技术路径的多款新冠疫苗产品获批附条件上市或紧急使用。即使该产品已于国内作为加强针被纳入紧急使用并获得海外国家的紧急使用许可，其未来的市场销售仍将面临较为激烈的竞争态势，并同时受国内外疫情的发展变化、新冠疫苗接种率及免疫策略等多种因素影响。

敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。有关公司信息以公司指定披露媒体《中国证券报》、《证券时报》、《证券日报》、《上海证券报》以及上

海证券交易所网站刊登的公告为准。

特此公告。

康希诺生物股份公司董事会

2023年3月2日