

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)

自願公告
MCV4獲臨床試驗批准

本公告由康希諾生物股份公司（「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」）自願作出。

本公司欣然宣佈，本集團開發的ACYW135群腦膜炎球菌多糖結合疫苗（CRM197載體）（「**MCV4**」）已獲得中華人民共和國國家藥品監督管理局批准，可以在7~59周歲人群中開展相關臨床試驗。

根據公開數據顯示，全球成人疫苗市場佔比由2017年的35.58%快速提升至2021年的50.38%，超過兒童疫苗市場成為疫苗消費結構主體。成人疫苗在國內疫苗產業中的地位同樣在提升，中國成人疫苗2021年的市場規模（不含新冠疫苗）達到427.4億元，市場佔比由2018年的32%快速上升到2021年的56%。隨著民眾的健康防範意識與疫苗預防接種意識不斷提升，成人疫苗市場有望進一步拓展。

由於計劃免疫的實施，兒童接種流腦疫苗，已形成有效免疫水平，但青少年及成人由於抗體水平的逐年遞減，一部分人失去了對流腦病菌的免疫抵抗能力，成為易感人群，可能會在例如學校、集體宿舍等場景下發生聚集性疫情。因此，本公司的MCV4此次獲得在7~59周歲人群中開展臨床試驗的批准，擬拓展MCV4適用人群至青少年及成人，以提供更佳保護，滿足青少年及成人流腦疫苗市場需求。

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，2023年6月27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、Dongxu QIU博士及王靖女士；非執行董事林亮先生、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。