

浙江佐力药业股份有限公司

关于参股公司 CARsgen Therapeutics Holdings Limited 旗下公司获得美国 FDA 临床试验批准的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

浙江佐力药业股份有限公司（以下简称“公司”）于 2020 年 5 月 18 日收到 CARsgen Therapeutics Holdings Limited（以下简称“科济开曼”，为公司孙公司浙江佐力创新医疗投资管理有限公司参股公司）的通知，获悉科济生物医药(上海)有限公司自主研发的人源化抗 Claudin18.2 (CLDN18.2)自体 CAR T 细胞注射液（CT041）临床试验（IND）申请收到了美国国家食品药品监督管理局（以下简称“FDA”）获准开展临床试验的通知。

一、本次获得开展临床试验药品的基本情况

- 1、药品名称：人源化抗 Claudin18.2 (CLDN18.2)自体 CAR T 细胞注射液(CT041)
- 2、申请人名称：CARsgen Therapeutics Corporation（科济开曼旗下公司）
- 3、适应症：用于治疗 CLDN18.2 表达阳性、既往经系统治疗后出现进展或复发的晚期胃腺癌/食管胃结合部腺癌、胰腺癌

二、风险提示

CARsgen Therapeutics Corporation 将按 FDA 临床试验的要求组织开展相应的临床试验，后续能否获得 FDA 的批准上市尚存在诸多不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

浙江佐力药业股份有限公司

董 事 会

2020 年 5 月 18 日