

证券代码：603590

证券简称：康辰药业

公告编号：临 2025-032

北京康辰药业股份有限公司

关于 KC1086 项目获得临床试验通知书的公告

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、准确性和完整性承担法律责任。

近日，北京康辰药业股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局（以下简称“国家药监局”）核准签发的化学药品 1 类创新药 KC1086 片的临床试验通知书。现将有关情况公告如下：

一、药品基本信息

药品名称：KC1086

剂型：片剂

适应症：拟用于晚期复发或转移性实体瘤

受理号：CXHL2500403、CXHL2500404

注册分类：化学药品 1 类

申请事项：境内生产药品注册临床试验

申请人：北京康辰药业股份有限公司

审批结论：KC1086 片临床试验申请符合药品注册的有关要求，同意本品开展晚期实体瘤的临床试验。

二、项目其他情况

KC1086 是由北京康辰药业股份有限公司完全自主研发的一款具有全新结构的强效、高选择性赖氨酸乙酰转移酶 6（Lysine Acetyltransferase 6, KAT6）的小分子抑制剂，拟用于晚期复发或转移性实体瘤的治疗。

KAT6 属于 MYST 家族组蛋白乙酰化酶，在调节基因转录、组织系统发育、造血细胞分化、细胞周期进程和有丝分裂方面发挥关键作用。研究发现，KAT6 在乳腺癌、卵巢癌、宫颈癌、肺腺癌、结肠和直肠腺癌和髓母细胞瘤等多种肿瘤类型中异常高表达，对肿瘤的发生、发展和不良预后密切相关。抑制 KAT6 可以

有效抑制肿瘤细胞或者肿瘤的生长,对于逆转肿瘤耐药和肿瘤治疗等方面具有潜在的临床应用价值。

KC1086 在多种小鼠移植瘤 CDX/PDX 模型中展现出优异的体内药效; KC1086 在 ER+/HER2-的乳腺癌药效模型中的抑瘤率超过 90%,在其他实体瘤药效模型中也显示出类似的效果。

三、风险提示

医药创新具有“三高一长”的特征——高投入、高风险、高回报、长周期,药品从临床试验到投产上市,受到技术、审批、政策等多方面因素的影响,临床试验进度及结果、未来市场竞争均存在诸多不确定性。本次研发进展,对公司近期业绩不会产生重大影响。

公司将按国家有关规定,积极推进药物研发进度,并根据研发进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告。

北京康辰药业股份有限公司董事会

2025 年 7 月 3 日