

成都康弘药业集团股份有限公司

关于公司收到药品注册证书的公告

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

成都康弘药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局签发的布瑞哌唑片的《药品注册证书》（证书编号：2025S03922、2025S03923），批准注册。现将相关情况公告如下：

一. 药品基本信息

药品名称：布瑞哌唑片

剂型：片剂

规格：1mg、2mg

适应症：本品用于治疗成人精神分裂症。

注册分类：化学药品 4 类

批准文号：国药准字 H20256388、国药准字 H20256389

审批结论：根据《中华人民共和国药品管理法》及有关规定，经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册，发给药品注册证书。

二. 产品简介

布瑞哌唑用于治疗精神分裂症的作用机制尚不明确，可能是通过5-羟色胺 5-HT_{1A} 和多巴胺 D₂ 受体的部分激动剂活性、5-羟色胺 5-HT_{2A} 受体的拮抗剂活性联合介导。

三. 对公司的影响

本次布瑞哌唑片获批上市，丰富了公司的产品管线。

由于医药产品的生产销售情况可能受到国家政策、市场环境变化等因素影响，存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

成都康弘药业集团股份有限公司董事会

2025年12月25日