

成都康弘药业集团股份有限公司

关于公司收到药物临床试验批准通知书的公告

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。

近日，成都康弘药业集团股份有限公司（以下简称“公司”）申报的 KHN702 片临床试验申请获得国家药品监督管理局签发的《药物临床试验批准通知书》。现将相关情况公告如下：

一、药品基本信息

药品名称：KHN702 片

剂型：片剂

适应症：本品用于治疗急性疼痛

注册分类：化学药品 1 类

受理号：CXHL2500055、CXHL2500056、CXHL2500057

审批结论：同意本品开展临床试验

二、产品简介

KHN702 片是我公司自主研发的高选择性 NaV1.8 抑制剂，是一种新型的非阿片类镇痛药物，无成瘾性，属于化药 1 类创新药。前期已完成的研究结果显示 KHN702 片安全性较好，且在多种疼痛模型中具有良好的治疗作用，预期临床应用前景较好。

三、对公司的影响

由于药品从研发、临床试验、审评和审批的结果以及时间都具有一定的不确定性，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3月24日