

证券代码：002773

证券简称：康弘药业

公告编号：2025-021

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”）收到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：KH607 片

剂型：片剂

适应症：产后抑郁症

注册分类：化药 1 类

受理号：CXHL2500223、CXHL2500224

审批结论：同意开展治疗产后抑郁症的临床试验

二、产品简介

KH607 是我公司自主研发的小分子 γ -氨基丁酸 A 亚型（GABA_A）受体正向变构调节剂，属于化药 1 类创新药，剂型为口服固体制剂片剂，2023 年已获批同意开展治疗抑郁症的临床试验。前期已完成的研究结果显示 KH607 片安全有效，有望填补当前国内产后抑郁领域缺乏特异性治疗药物的空白。

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 5 月 14 日