

证券代码：603590

证券简称：康辰药业

公告编号：临 2026-029

北京康辰药业股份有限公司

关于 KC1036 将于 2026 年 ASCO 年会以壁报形式展示治疗 晚期胸腺肿瘤的公告

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。

北京康辰药业股份有限公司（以下简称“公司”）自主研发的 KC1036 片（简称“KC1036”）将于 2026 年美国临床肿瘤学会(ASCO)年会以壁报形式展示 KC1036 治疗既往含铂化疗后进展的晚期胸腺肿瘤的 II 期临床研究数据。

现将有关情况公告如下：

一、KC1036

KC1036 是公司自主研发的化学药品 1 类创新药，公司拥有该产品的全球知识产权。KC1036 通过抑制 VEGFR2、AXL 等多靶点实现抗肿瘤活性。目前 KC1036 针对消化系统肿瘤、胸腺肿瘤、儿童尤文肉瘤等多个适应症正在开展临床研究。

KC1036 治疗既往含铂化疗后进展的晚期胸腺肿瘤的 II 期临床研究共入组 31 例患者（包括 25 例胸腺癌和 6 例胸腺瘤）。随访结果显示，截至 2025 年 6 月 9 日，所有 31 例患者均纳入疗效分析，中位随访时间为 19.3 个月。针对胸腺癌（TC）患者，整体客观缓解率（ORR）为 20.0%，疾病控制率（DCR）为 80%，中位无进展生存期（PFS）为 8.2 个月，中位缓解持续时间（DoR）为 15.3 个月。针对胸腺瘤（T）患者，疾病控制率（DCR）为 100%，中位无进展生存期（PFS）为 13.6 个月。胸腺癌和胸腺瘤两个队列的中位总生存期（OS）均尚未达到，18 个月生存率分别为 75.5%和 100%。该研究未观察到新的 KC1036 的安全性信号。 $\geq 5\%$ 的 3 级治疗相关不良事件（TRAE）包括高血压（12.9%）和腹泻（9.7%），未发生任何 4 级或 5 级 TRAE。

二、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

2026年5月29日