

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告之內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致之任何損失承擔任何責任。



CSPC PHARMACEUTICAL GROUP LIMITED

石藥集團有限公司

(於香港註冊成立之有限公司)

(股份代號：1093)

自願公告

**鹽酸阿姆西汀腸溶片(HA1406)治療抑鬱症患者的III期臨床試驗
達到主要終點**

石藥集團有限公司(「本公司」，連同其附屬公司統稱「本集團」董事會「董事會」)欣然宣佈，本集團開發的1類創新藥—新型強效選擇性5-羥色胺(5-HT)/去甲腎上腺素(NE)雙重再攝取抑制劑(SNRIs)鹽酸阿姆西汀腸溶片(「HA1406」)治療抑鬱症患者的III期臨床試驗(試驗方案號：HA1406-007)已順利達成預設主要有效性終點，試驗結果兼具顯著的統計學差異與明確的臨床獲益。HA1406表現出優異療效與安全性，有望成為抑鬱症的一線治療藥物。

抑鬱症是一種常見的精神障礙，以顯著而持久的心境低落、興趣減退、快感缺失為核心臨床特徵，是全球疾病負擔的主要來源之一。儘管現有抗抑鬱藥物在臨床中得到廣泛應用，但仍有相當比例的患者對當前治療反應不佳，且部分藥物存在起效延遲、不良反應明顯等局限性，存在巨大的未被滿足的臨床需求。

HA1406-007是一項多中心、隨機、雙盲雙模擬、安慰劑和陽性藥物平行對照的Ⅲ期臨床試驗，旨在評價鹽酸阿媽西汀腸溶片治療抑鬱症患者的有效性和安全性。結果顯示，本試驗達到主要終點，HA1406治療第8週末蒙哥馬利 — 艾斯伯格抑鬱量表(MADRS)評分較基線變化值顯著優於安慰劑($P < 0.0001$)，且數值上優於陽性對照藥。HA1406在多項次要終點評估中均表現出良好的獲益趨勢，安全性良好，該研究的詳細數據將在近期國際學術會議上公佈。HA1406可為抑鬱症患者提供更多治療選擇。

承董事會命
石藥集團有限公司
主席
蔡東晨

香港，2026年7月27日

於本公告日期，董事會包括執行董事蔡東晨先生、蔡磊博士、魏青傑先生、張翠龍先生、王振國先生、李春雷博士、姚兵博士、蔡鑫先生、陳衛平先生、屈志勇先生及張翊維先生；及獨立非執行董事王波先生、CHEN Chuan先生、王宏廣教授、歐振國先生、羅卓堅先生及李泉女士。