

天津红日药业股份有限公司

关于公司产品血必净注射液列入《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第七版）》的提示性公告

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

2020年3月4日，国家卫生健康委和国家中医药管理局联合发布《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第七版）》。天津红日药业股份有限公司（以下简称“公司”）产品血必净注射液分别列入西医治疗重型、危重型病例的治疗其他治疗措施及中医治疗临床治疗期（确诊病例）重型（气营两燔证）、危重型（内闭外脱证）推荐用药。

血必净注射液为公司主力产品之一，是公司具有自主知识产权，独家生产的中药二类新药，国家医保目录（乙类）品种，是被批准以全身炎症反应综合征（SIRS）、脓毒症（Sepsis）、多器官功能障碍综合征（MODS）为适应症的药物。血必净注射液是目前国内唯一经SFDA批准的治疗脓毒症和多脏器功能失常综合征的国家二类新药，具有专利保护。2019年6月3日，血必净注射液治疗重症肺炎的研究论文在国际危重症医学领域顶级期刊《重症医学》（CCM）杂志发表，标志着该研究成果通过了国际同行专家严格审核并获得一致认可。2019年前三季度，血必净注射液实现营业收入6.43亿元，占公司营业收入的17.84%。

血必净注射液作为治疗重症肺炎及脓毒症的代表性药物，因临床疗效突出，循证证据基础扎实，得到广大中西医临床专家的认可及推荐。并作为中医和西医治疗方案共同推荐的中成药，连续被纳入《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第四版）、（试行第五版）、（试行第六版）、（试行第七版）》。最新研究结果显示：血必净注射液具有显著抑制新型冠状病毒感染诱导的炎症因子过度表达的作用。

公司预计此次《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第七版）》的发布将对产品血必净注射液的市场推广和销售产生积极影响，但对公司经营业绩的影响暂无法估计，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

天津红日药业股份有限公司

董 事 会

二〇二〇年三月五日