

## 天津红日药业股份有限公司

### 关于公司产品继续纳入国家医保药品目录的公告

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。

根据国家医疗保障局、人力资源和社会保障部2021年12月3日公布的《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2021年)》(以下简称“国家医保药品目录”)的2021年续约谈判结果,天津红日药业股份有限公司(以下简称“公司”)生产的血必净注射液按现行条件续约,继续被纳入《国家医保药品目录》乙类范围。现将相关信息公告如下:

#### 一、药品基本情况

血必净注射液是目前国内唯一经国家药品监督管理局批准的治疗脓毒症、多脏器功能失常综合征和重型、危重型新冠肺炎的国家二类新药,具有专利保护。2019年,国际危重症医学领域顶级期刊《重症医学(CCM)》杂志发表血必净注射液能降低重症肺炎病死率8.8%的重磅成果,标志着该研究成果通过了国际同行专家的严格评议并获得一致认可。本产品具体情况如下:

1、药品名称:血必净注射液

2、剂型:注射剂

3、功能主治:适用于因感染诱发的全身炎症反应综合征;也可配合治疗多器官功能失常综合征的脏器功能受损期。可用于新型冠状病毒肺炎重型、危重型的全身炎症反应综合征或/和多脏器功能衰竭。

4、医保类别:乙类

5、归属类别:中成药

6、医保支付标准有效期:2022年1月1日至2023年12月31日,有效期满后按照医保相关规定再行调整。

#### 二、对公司的影响

本次公司产品血必净注射液按现行条件续约成功,将继续以其卓越的临床价

值和药物经济学价值，服务于患者的临床救治，从长期看将对公司的经营业绩产生积极影响。因新版《国家医保药品目录》于2022年1月1日起正式执行，故不会对公司本报告期的经营业绩构成重大影响。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

二〇二一年十二月三日