

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《新型冠状病毒感染诊疗方案（试行第十版）》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。

近日，国家卫生健康委和国家中医药管理局联合发布《新型冠状病毒感染诊疗方案（试行第十版）》。天津红日药业股份有限公司（以下简称“公司”）产品血必净注射液被该方案列为中医治疗重型、危重型推荐用药。

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。血必净注射液是目前国内唯一经SFDA批准的治疗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）的国家二类新药，具有专利保护。2019年6月，血必净注射液治疗重症肺炎的研究成果在国际危重症医学领域权威期刊《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。2022年前三季度，血必净注射液实现营业收入4.56亿元，占公司营业收入的9.30%。

血必净注射液作为治疗重症肺炎、脓毒症和多器官功能障碍综合征的代表性药物，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）、（试行第八版）、（试行第九版）》。

公司预计此次《新型冠状病毒感染诊疗方案（试行第十版）》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

二〇二三年一月九日