

证券代码：688799

证券简称：华纳药厂

公告编号：2023-001

湖南华纳大药厂股份有限公司

自愿披露关于公司产品新进入国家医保目录的公告

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、准确性和完整性依法承担法律责任。

根据国家医疗保障局（以下简称“国家医保局”）网站于 2023 年 1 月 18 日发布的《国家医保局 人力资源社会保障部关于印发<国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2022 年）>的通知》（医保发〔2023〕5 号）（以下简称“《2022 年国家医保目录》”），湖南华纳大药厂股份有限公司（以下简称“公司”）的产品恩替卡韦颗粒、复合磷酸氢钾注射液新增纳入本次《2022 年国家医保目录》。现将新进入的药品相关信息公告如下：

一、新进入药品的基本情况

药品名称	适应症	剂型	规格
恩替卡韦颗粒	适用于病毒复制活跃，血清转氨酶（ALT）持续升高或肝脏组织学显示有活动性病变的慢性成人乙型肝炎的治疗（包括代偿及失代偿期肝病患者）。也适用于治疗 2 岁至<18 岁慢性 HBV 感染代偿性肝病的核苷初治儿童患者，有病毒复制活跃和血清 ALT 水平持续升高的证据或中度至重度炎症和/或纤维化的组织学证据。	颗粒剂	0.5mg
复合磷酸氢钾注射液	主要用于完全胃肠外营养疗法中作为磷的补充剂，如中等以上手术或其他创伤需禁食 5 天以上的病人的磷的补充剂。本品亦可用于某些疾病所致低磷血症。	注射剂	2ml: 磷酸二氢钾（ KH_2PO_4 ）0.4354g 与磷酸氢二钾（ $\text{K}_2\text{HPO}_4 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ ）0.639g

二、对公司的影响及风险提示

恩替卡韦颗粒是公司研发的一款 2.2 类改良剂新药，该产品为全国独家剂型。

国家药品监督管理局（NMPA）以儿童用药优先审评批准恩替卡韦颗粒上市，用于治疗成人和 2 岁及以上儿童患者慢性乙型肝炎。

复合磷酸氢钾注射液是公司从临床需求出发研发的一种安全补磷、有效补钾的补磷药。该产品在药品领域中应用较广泛，主要用于完全胃肠外营养疗法中作为磷的补充剂，亦可用于某些疾病所致低磷血症。

上述两个品种本次纳入《2022 年国家医保目录》后，预计将对产品未来的销售起到积极作用。《2022 年国家医保目录》将于 2023 年 3 月 1 日起正式执行，对公司近期经营业绩不会产生重大影响。敬请广大投资者理性投资，注意防范投资风险。

特此公告。

湖南华纳大药厂股份有限公司董事会

2023 年 1 月 19 日