

证券代码：300584

证券简称：海辰药业

公告编号：2025-054

南京海辰药业股份有限公司

关于公司注射用盐酸兰地洛尔被纳入国家医保目录的公告

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。

2025年12月7日，国家医保局、人力资源社会保障部发布了《关于印发<国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录>以及<商业健康保险创新药品目录>（2025年）的通知》（医保发〔2025〕33号），南京海辰药业股份有限公司（以下简称“公司”）注射用盐酸兰地洛尔（50mg）续约成功，注射用盐酸兰地洛尔（150mg）首次纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2025年）》（以下简称“国家医保目录”）。具体情况如下：

一、纳入国家医保目录的情况说明

（一）药品名称：注射用盐酸兰地洛尔（50mg）

药品分类：选择性 β -受体阻滞剂

是否独家品种：是

医保支付标准：维持原支付标准，168元（50mg/支）

限定支付范围：维持原限定支付范围，即限：1、手术过程中发生的下列快速性心律失常的紧急治疗：心房纤颤、心房扑动、窦性心动过速；2、手术后循环系统动态监护时发生的快速性心律失常的紧急治疗：心房纤颤、心房扑动、窦性心动过速；3、心功能不全患者发生下列快速性心律失常的治疗：心房纤颤、心房扑动。

协议有效期：2026年1月1日至2027年12月31日

（二）药品名称：注射用盐酸兰地洛尔（150mg）

药品分类：选择性 β -受体阻滞剂

是否独家品种：是

医保支付标准：389.55 元（150mg/支）

限定支付范围：同上

协议有效期：同上

二、产品情况说明

注射用盐酸兰地洛尔是新一代速效、超短效、高选择性 β 1 受体阻滞剂，本品具有选择性高（其对 β 1 受体的阻滞作用约为 β 2 受体的 255 倍，对 β 1 受体的选择性为另一个超短效 β 受体阻滞药艾司洛尔的 8 倍）、起效迅速（给药后 1 至 6 分钟起效）、半衰期短（约为 4 分钟）、停药后失效快、对心脏血流动力学影响小、无明显负性肌力作用、对呼吸道影响最小等优点。兰地洛尔是《国家心力衰竭指南》（2023 版）急性心衰发作患者的心室率控制推荐用药；同时也是 2024《急性心房颤动中国急诊管理指南》急性房颤的推荐用药，兰地洛尔是欧洲 2024ESC《心房颤动诊断和管理指南》控制心率的首选药物。

公司该产品 2024 年度实现销售收入 33,777 万元，占比 67.27%，为公司主要产品。

三、对公司的影响

公司注射用盐酸兰地洛尔（50mg）于 2021 年 12 月通过谈判纳入国家医保目录，本次续约成功，医保支付标准和范围与前一版保持一致，有利于稳定市场推广和销售，不会对公司业绩造成重大影响；注射用盐酸兰地洛尔（150mg）本次纳入国家医保目录，将进一步增加临床用药的选择性，提升临床用药的便利性和顺应性，从长期看将对公司的经营业绩产生积极影响，短期内不会对公司本报告期的经营业绩构成重大影响。公司将继续扩大该产品在终端市场的覆盖，惠及更多患者。

由于药品研发、生产和销售容易受到国家政策、市场环境等因素影响，敬请广大投资者理性投资，注意风险。

特此公告。

南京海辰药业股份有限公司董事会

2025 年 12 月 8 日