

哈药集团股份有限公司  
关于公司产品在《国家基本药物目录》中调整情况的公告

本公司董事会及全体董事保证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、准确性和完整性承担法律责任。

近日，国家卫生健康委员会、国家中医药管理局、国家疾病预防控制局联合发布了《关于印发国家基本药物目录（2026 年版）的通知》（国卫药政发〔2026〕17 号），该目录自 2026 年 9 月 1 日起施行。经统计，哈药集团股份有限公司（以下简称“公司”）及所属企业产品共有 118 个规格纳入《国家基本药物目录（2026 年版）》（以下简称“国家基药目录”），本次新增纳入 6 个品种（10 个规格），调出 1 个品种（1 个规格，为同品种部分规格调整，同通用名其他规格仍保留在目录中）。现将相关情况公告如下：

一、新增纳入国家基药目录的产品情况

本次公司在产在销 6 个品种（10 个规格）新增纳入国家基药目录，具体情况如下：

| 序号 | 药品名称        | 剂型  | 规格                               | 上市许可持有人/生产企业 | 医保类别 |
|----|-------------|-----|----------------------------------|--------------|------|
| 1  | 人粒细胞刺激因子注射液 | 注射剂 | 9000000IU(150ug)                 | 哈药集团生物工程有限公司 | 乙类   |
| 2  | 人粒细胞刺激因子注射液 | 注射剂 | 6000000IU(100ug)                 | 哈药集团生物工程有限公司 | 乙类   |
| 3  | 人粒细胞刺激因子注射液 | 注射剂 | 9000000IU(150ug)                 | 哈药集团生物工程有限公司 | 乙类   |
| 4  | 人粒细胞刺激因子注射液 | 注射剂 | 12000000IU(200ug)                | 哈药集团生物工程有限公司 | 乙类   |
| 5  | 人粒细胞刺激因子注射液 | 注射剂 | 18000000IU(300ug)                | 哈药集团生物工程有限公司 | 乙类   |
| 6  | 注射用青霉素钠     | 注射剂 | 2.4g(400 万单位)（按 C16H17N2NaO4S 计） | 哈药集团制药总厂     | 甲类   |

| 序号 | 药品名称       | 剂型    | 规格                                                                         | 上市许可持有人/生产企业 | 医保类别 |
|----|------------|-------|----------------------------------------------------------------------------|--------------|------|
| 7  | 注射用氨苄西林钠   | 注射剂   | 2.0g (按 C <sub>16</sub> H <sub>19</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> S 计) | 哈药集团制药总厂     | 甲类   |
| 8  | 盐酸氨溴索口服溶液  | 口服溶液剂 | 10ml: 30mg                                                                 | 哈药集团三精制药有限公司 | 乙类   |
| 9  | 磷酸奥司他韦干混悬剂 | 口服混悬剂 | 0.36g (按 C <sub>16</sub> H <sub>28</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> 计)  | 哈药集团制药六厂     | 乙类   |
| 10 | 清热解毒口服液    | 合剂    | 每支装 10 毫升                                                                  | 哈药集团中药二厂     | 乙类   |

### 以上新增产品基本情况

(一) 人粒细胞刺激因子注射液适应症：1. 癌症化疗等原因导致中性粒细胞减少症。癌症患者使用骨髓抑制性化疗药物，特别在强烈的骨髓剥夺性化学药物治疗后，注射本品有助于预防中性粒细胞减少症的发生，减轻中性粒细胞减少的程度，缩短粒细胞缺乏症的持续时间，加速粒细胞数的恢复，从而减少合并感染发热的危险性。2. 促进骨髓移植后的中性粒细胞数升高。3. 骨髓发育不良综合征引起的中性粒细胞减少症，再生障碍性贫血引起的中性粒细胞减少症，先天性、特发性中性粒细胞减少症，骨髓增生异常综合征伴中性粒细胞减少症，周期性中性粒细胞减少症。本品新增 5 个规格 2025 年度销售收入合计为 3,040.65 万元。

(二) 注射用青霉素钠适应症：青霉素适用于敏感细菌所致各种感染，如脓肿、菌血症、肺炎和心内膜炎等。青霉素亦可用于治疗：1. 流行性脑脊髓膜炎。2. 放线菌病。3. 淋病。4. 奋森咽峡炎。5. 莱姆病。6. 鼠咬热。7. 李斯特菌感染。8. 除脆弱拟杆菌以外的许多厌氧菌感染。风湿性心脏病或先天性心脏病患者进行口腔、牙科、胃肠道或泌尿生殖道手术和操作前，可用青霉素预防感染性心内膜炎发生。公司本品其他规格 80 万单位、160 万单位已纳入原国家基药目录，本次新增规格为 400 万单位。本品新增规格 2025 年度销售收入为 2,723.03 万元。

（三）注射用氨苄西林钠适应症：适用于敏感菌所致的呼吸道感染、胃肠道感染、尿路感染、软组织感染、心内膜炎、脑膜炎、败血症等。公司本品其他规格 0.5g、1.0g 已纳入原国家基药目录，本次新增规格为 2.0g。

（四）盐酸氨溴索口服溶液适应症：用于急、慢性支气管炎引起的痰液粘稠、咳痰困难。

（五）磷酸奥司他韦干混悬剂适应症：1. 用于 2 周龄及以上年龄患者的甲型和乙型流感治疗（磷酸奥司他韦能够有效治疗甲型和乙型流感，但是乙型流感的临床应用数据尚不多）。患者应在首次出现症状 48 小时以内使用。2. 用于 1 岁及以上年龄人群的甲型和乙型流感的预防。

（六）清热解毒口服液适应症：清热解毒。用于热毒壅盛所致的发热面赤、烦躁口渴、咽喉肿痛；流感、上呼吸道感染见上述证候者。

上述注射用氨苄西林钠、盐酸氨溴索口服溶液、磷酸奥司他韦干混悬剂及清热解毒口服液 4 个品种新增规格 2025 年度销售收入合计为 81.25 万元，占公司 2025 年营业收入的比例较小。

### 三、调出国家基药目录的产品情况

本次目录调整中，公司及所属企业 1 个品种（1 个规格）调出国家基药目录，调出产品为血府逐瘀丸[丸剂，每 67 丸约重 1g（每袋装 4g）]，属于同通用名药品局部规格调整，血府逐瘀丸[丸剂，每丸重 9g]仍保留在国家基药目录内。该调出规格 2025 年度销售收入为 1,912.18 万元。

### 四、对公司的影响及风险提示

本次 6 个品种（10 个规格）纳入新版基药目录，有助于公司相关品种下沉基层医疗市场，提升药品可及性，拓宽销售渠道，短期预计不会对公司经营业绩产生重大影响，长期将有助于上述产品市场拓展和销售规模提升。本次 1 个品种（1 个规格）退出国家基药目录，其退出不会对公司经

营业绩产生重大影响。

药品终端销售受医药政策变动、市场竞争格局、渠道推广进度、患者需求变化等多重因素影响，后续销售规模存在不确定性。敬请广大投资者审慎投资，注意防范投资风险。

特此公告。

哈药集团股份有限公司董事会

二〇二六年七月十四日