

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《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第九版）》的提示性公告

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。

2022年3月15日，国家卫生健康委和国家中医药管理局联合发布《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第九版）》。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临床治疗期（确诊病例）重型和危重型推荐用药。

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。2021年前三季度，血必净注射液实现营业收入4.14亿元，占公司营业收入的7.54%。

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）》。在新冠肺炎疫情期间，血必净注射液治疗新冠肺炎疗效的机制和临床研究显示出良好结果，经天津市科技局组织的专家评审和验收，研究成果获得天津市“科学技术进步一等奖”。并通过了国家药品监督管理局的审评，在产品说明书中增加了“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”的适应症。由于在新冠肺炎重型、危重型病例的临床救治实践中体现出的明确治疗价值，血必净注射液被列入中医

药抗疫有效药物的“三药三方”。

公司预计此次《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第九版）》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

二〇二二年三月十六日