

重庆华森制药股份有限公司

关于公司部分产品拟中选第十批全国药品集中 采购的公告

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。

2024年12月12日，重庆华森制药股份有限公司（以下简称“公司”）参加了国家组织药品联合采购办公室（以下简称“联采办”）组织的第十批全国药品集中采购工作。根据联采办发布的《全国药品集中采购拟中选结果表》（GY-YD2024-2），公司产品复方聚乙二醇电解质散（III）、甲磺酸雷沙吉兰片拟中选本次集中采购。现将相关情况公告如下：

一、拟中选药品基本情况

拟中标品种	注册分类	规格	拟中选价格	采购周期
复方聚乙二醇电解质散（III）	化学药品4类	本品为复方制剂，每袋含：聚乙二醇4000 64g，无水硫酸钠5.7g，氯化钠1.46g，氯化0.75g，碳酸氢钠1.68g* 每盒4袋	17.59元/盒	至2027年 12月31日
甲磺酸雷沙吉兰片	化学药品4类	1mg*7片/板，4板/盒	24.39元/盒	

注：1、上述品种的拟中标价格及拟中标数量均以联采办发布的最终数据为准；

2、按照相关规定，采购周期内采购协议每年一签。续签采购协议时，约定采购量原则上不少于各地该中选药品上年约定采购量。

复方聚乙二醇电解质散（III）用于成人患者内窥镜检查、放射检查或结肠手术前的结肠清洁准备，是目前临床最常用于肠道准备的一种渗透性泻剂。该药品的显著优点是几乎不影响患者体内的电解质平衡，因为其在消化道和下消化道内几乎不被吸收、分解和代谢。同时，该药品也不会导致脱水或产生氢气，增加结肠镜检查时的安全性。复方聚乙二醇电解质散（III）是公司自主研发的仿制药，

公司是国内首家视同通过一致性评价的厂家，公司于 2023 年 11 月获得该药品的《药品注册证书》（详见公司公告，公告编号 2023-051）并于 2024 年 1 月完成了该药品境内生产药品备案（延长药品有效期申请）（详见公司公告，公告编号 2024-002）。

甲磺酸雷沙吉兰片适用于原发性帕金森病（PD）患者的单一治疗（不用左旋多巴），以及作为左旋多巴的辅助用药用于有剂末波动现象的帕金森患者。公司于 2024 年 1 月获得该药品的《药品注册证书》（详见公司公告，公告编号 2024-003）。该药品原料药甲磺酸雷沙吉兰是一种强效、高选择性的第 2 代不可逆单胺氧化酶（MAO-B）抑制剂，能有效抑制 MAO-B 活性，阻断脑内多巴胺分解，同时其可升高纹状体内多巴胺细胞外水平，升高后的多巴胺水平及其后多巴胺能活性的升高可调节多巴胺能运动功能障碍。2024 年 11 月甲磺酸雷沙吉兰原料药通过 GMP 符合性检查并变更药品生产许可证，公司正式实现甲磺酸雷沙吉兰片原料药制剂一体化，在该品种成本与质量方面的优势进一步增强（详见公司公告，公告编号 2024-064）。

二、本次拟中选对公司的影响

本次药品集中采购是国家组织的第十批国家药品集中采购，采购周期中，医疗机构将优先使用本次药品集中采购中选药品，并确保完成约定采购量。若拟中选产品确定中选后将签订购销合同并实施，将有利于提升公司品牌影响力，对公司的发展将产生积极的影响。

三、风险提示

目前，公司已与联采办签订了《全国药品集中采购拟中选品种备忘录》，上述产品的采购合同签订等后续事项以及带量采购后市场销售执行情况尚具有不确定性。公司将密切关注该事项的进展情况并及时按相关法律法规履行信息披露义务。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

重庆华森制药股份有限公司

董事会

2023年12月13日