

亿帆医药股份有限公司

关于公司产品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。

2019年11月28日，国家医保局、人力资源社会保障部印发《关于将2019年谈判药品纳入<国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录>乙类范围的通知》（医保发〔2019〕65号），将97种谈判药品纳入了《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2019年版）》（以下简称“《国家医保目录》”）。公司独家医保及基本药物目录产品复方黄黛片通过谈判续约再次纳入《国家医保目录》；公司独家产品麻苈消咳颗粒首次纳入《国家医保目录》。该两种药品本次纳入《国家医保目录》情况如下：

一、产品相关情况介绍

1、复方黄黛片

- （1）药品名称：复方黄黛片
- （2）药品分类：乙类
- （3）适应症或功能主治：用于初治的急性早幼粒细胞白血病
- （4）支付标准：10.19元（0.27g/片）
- （5）协议有效期：2020年1月1日-2021年12月31日

（6）产品介绍：公司独家产品复方黄黛片于2009年由原国家食品药品监督管理总局批准上市，是依据“君、臣、佐、史”原则配伍制定的治疗急性早幼粒细胞白血病（以下简称“APL”）的特效药产品，疗效显著、可靠，为治疗白血病的主要用药之一，是中国APL诊治指南的推荐药物；同时作为口服制剂，无需住院治疗，可简化治疗，减少毒副作用，改善患者长期预后、提高生存质量并降低整体治疗费用，使APL患者最大程度地长期受益。复方黄黛片于2011年获得国家科技进步二等奖，是中国目前为数不多的在《新英格兰医学杂志》、《美国国家科

学院院刊》、《临床肿瘤学杂志》等国际学术期刊上发表研究成果的复方中药制剂产品；砷剂联合维甲酸治疗APL是中国医生及科学家对世界的贡献并已经成为世界公认的经典方案。

2、麻苧消咳颗粒

(1) 药品名称：麻苧消咳颗粒

(2) 药品分类：乙类

(3) 适应症或功能主治：清肺化痰，止咳平喘。用于急性支气管炎、慢性支气管炎急性发作属痰热郁肺证，症见：咳嗽、喘息、痰黄或稠厚发热口干苔腻舌红等症。

(4) 支付标准：4.79元（8g/袋）

(5) 协议有效期：2020年1月1日-2021年12月31日

(6) 产品介绍：麻苧消咳颗粒系公司全资子公司天长亿帆制药有限公司生产的治疗急性支气管炎、慢性支气管炎急性发作属痰热郁肺证的原中药三类新药产品。本品来源于安徽省名老中医的临床经验方，以“麻杏石甘汤”为基础加减而成，上市前已在临床应用多年，经过系统的药理毒理研究和临床研究，疗效确切，安全可靠。纯中药成份，无药物依赖性及成瘾性，安全性好。

二、其他相关情况

1、复方黄黛片

公司独家产品复方黄黛片于2017年7月通过谈判纳入医保目录，于2019年8月再次纳入《2019年版基本药物目录》，本次谈判成功续约纳入《国家医保目录》，体现了国家对具有临床价值创新产品的支持，有利于复方黄黛片的市场推广和销售。2018年以来，公司实施“531”核心重点产品培育计划，并围绕核心重点产品做好工艺优化、价格维护、招标挂网、临床路径与专家共识等工作，复方黄黛片作为核心重点培育产品之一，市场占有率将进一步快速提升。2019年公司独家医保及基本药物目录产品复方黄黛片顺利出口智利等国，入选欧洲白血病专家共识，同时被国际儿科肿瘤学会推荐成功入选世界卫生组织（WHO）基本药物目录，提高了公司产品在全球中的知名度，并实现公司产品海外销售零突破。

2、麻苧消咳颗粒

公司独家产品麻苧消咳颗粒于2018年纳入公司“531”核心重点产品培育计

划，公司一直围绕核心产品做好工艺优化、价格维护、招标挂网、临床路径与专家共识等工作，为3-5年内实现“531”核心产品目标夯实基础。因独家产品麻苧消咳颗粒之前未进入《国家医保目录》，销售额较少，对公司经营业绩影响较小，本次被纳入《国家医保目录》后且为公司“531”重点核心培育产品，因该品种在治疗“急性支气管炎、慢性支气管炎急性发作属痰热郁肺证”方面疗效明确，市场空间较大，预计对该品种的未来销售将起到积极的作用，但短期内预计不会对公司的业绩产生重大影响。

敬请投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

亿帆医药股份有限公司董事会

2019年11月30日