

证券代码：300584

证券简称：海辰药业

公告编号：2023-035

南京海辰药业股份有限公司

关于注射用盐酸兰地洛尔续约进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。

2023年12月13日，国家医保局、人力资源社会保障部印发了《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2023年)》的通知(医保发(2023)30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续约成功，被纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录(2023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

药品名称：注射用盐酸兰地洛尔

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：2024年1月1日至2025年12月31日

二、 产品情况说明

注射用盐酸兰地洛尔是一种新型的超短效肾上腺素 β 受体阻滞药，该类药物由于起效快、代谢快、停药后 β 受体阻滞作用消失快，在快速性心律失常的治疗中发挥重要且不可替代的作用。注射用盐酸兰地洛尔为欧洲《2020ESC/EACTS心

房颤动诊断和管理指南》《2021 兰地洛尔临床应用中国专家共识》控制心率推荐用药，本品具有选择性高（其对 $\beta 1$ 受体的阻滞作用约为 $\beta 2$ 受体的 255 倍，对 $\beta 1$ 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等优点。

公司该产品 2022 年度实现销售收入 13,445 万元，占比 25.54%，为公司主要产品。

三、对公司的影响及风险提示

公司注射用盐酸兰地洛尔于 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。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

2023 年 12 月 13 日