

证券代码：600079 证券简称：人福医药 编号：临 2023-009 号

人福医药集团股份有限公司关于 公司药品纳入国家医保目录的公告

特别提示

本公司董事会及全体董事保证本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。

根据《国家医保局、人力资源社会保障部关于印发〈国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2022年）〉的通知》（医保发[2023]5号），人福医药集团股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司宜昌人福药业有限责任公司（以下简称“宜昌人福”，公司持有其80%的股权）的产品注射用苯磺酸瑞马唑仑（适应症“全身麻醉诱导与维持”）、盐酸安非他酮缓释片（II）、舒更葡糖钠注射液、盐酸美金刚缓释胶囊新纳入《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2022年）》（以下简称“《国家医保目录》”），现将有关情况公告如下：

一、药品基本情况

药品分类	药品名称	剂型	适应症	协议有效期
神经系统药物/神经安定药/催眠药和镇静药/乙	注射用苯磺酸瑞马唑仑	注射剂	本品适用于结肠镜检查的镇静；全身麻醉诱导与维持。	2023年3月1日至2023年12月31日
神经系统药物/精神兴奋药/抗抑郁药/乙	盐酸安非他酮缓释片（II）	片剂	本品用于治疗抑郁症。	2023年3月1日至2024年12月31日
其他/其他治疗药物/解毒药/乙	舒更葡糖钠注射液	注射剂	在成人中拮抗罗库溴铵或维库溴铵诱导的神经肌肉阻滞。 儿科患者：在儿童和青少年中，仅推荐本品用于常规拮抗罗库溴铵诱导的阻滞（2~17岁）。	2023年3月1日至2024年12月31日
神经系统药物/精神兴奋药/抗痴呆药/乙	盐酸美金刚缓释胶囊	胶囊剂	用于治疗中重度至重度阿尔茨海默型痴呆	无

二、药品的其他相关情况

1、宜昌人福于2020年7月获批一类化药注射用苯磺酸瑞马唑仑，适应症为“用于结肠镜检查的镇静”，其后于2022年3月、2022年7月先后获批适应症“全身麻醉诱导与维持”和“支气管镜诊疗镇静”，2021年注射用苯磺酸瑞马唑仑（适应症“用于结肠镜检查的镇静”）已纳入《国家医保目录》，本次适应症“全身麻醉诱导与维持”新纳入《国家医保目录》。2021年宜昌人福注射用苯磺酸瑞马唑仑销售收入约为人民币6,000万元，该产品2022年1-9月销售收入约为人民币7,000万元。

2、根据米内网数据显示，2021年盐酸安非他酮缓释片在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币6,000万元，主要生产厂商包括迪沙药业集团有限公司、沈阳福宁药业有限公司、万特制药（海南）有限公司等。宜昌人福盐酸安非他酮缓释片（II）于2021年8月获批。2022年1-9月宜昌人福盐酸安非他酮缓释片（II）的销售收入约为人民币600万元。

3、根据米内网数据显示，2021年在国内使用的舒更葡糖钠注射液主要为Merck Sharp & Dohme Limited（默沙东）生产的进口药品，在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币3亿元。宜昌人福舒更葡糖钠注射液于2022年11月获批，目前正在进行该产品上市前准备工作。

4、根据米内网数据显示，2021年美金刚所有剂型在我国城市、县级及乡镇三大终端公立医院的销售额约为人民币3.4亿元，主要生产厂商包括H.Lundbeck A/S、珠海联邦制药股份有限公司等。宜昌人福盐酸美金刚缓释胶囊于2022年1月获批。2022年1-9月宜昌人福盐酸美金刚缓释胶囊的销售收入约为人民币600万元。

三、对公司的影响

本次宜昌人福的产品注射用苯磺酸瑞马唑仑（适应症“全身麻醉诱导与维持”）、盐酸安非他酮缓释片（II）、舒更葡糖钠注射液、盐酸美金刚缓释胶囊新纳入《国家医保目录》，预计未来将对产品销售起到积极的作用，短期内对公司业绩产生的影响暂无法估计。敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

人福医药集团股份有限公司董事会

二〇二三年一月二十日