

成都康弘药业集团股份有限公司

关于康柏西普眼用注射液被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。

国家医疗保障局网站于2025年12月7日发布《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、生育保险和工伤保险药品目录〉以及〈商业健康保险创新药品目录〉（2025年）的通知》（医保发〔2025〕33号），康柏西普眼用注射液（商品名为“朗沐”）被纳入《国家基本医疗保险、生育保险和工伤保险药品目录（2025年）》（以下简称“《医保药品目录》”）乙类。

一、 产品介绍

药品名称	药品分类代码	药品分类	编号	备注
康柏西普眼用注射液	XS01L	眼血管病用药（乙）	1361	限：1. 50 岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性 (AMD)；2. 糖尿病性黄斑水肿 (DME) 引起的视力损害；3. 脉络膜新生血管 (CNV) 导致的视力损害；4. 继发于视网膜静脉阻塞 (RVO) (视网膜分支静脉阻塞 (BRVO) 或视网膜中央静脉阻塞 (CRVO) 的黄斑水肿引起的视力损伤。  应同时符合以下条件：1. 需三级医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5；3. 事前审查后方可用，初次申请需有血管造影或 OCT (全身情况不允许的患者可以提供 OCT 血管成像) 证据；4. 每眼累计最多支付 9 支，第 1 年度最多支付 5 支。阿柏西普、雷珠单抗、康柏西普、法瑞西单抗、布西珠单抗的药品支数合并计算。

## 二、 风险提示

作为目前目录里唯一覆盖眼底病四大适应症的国产创新药，康柏西普眼用注射液被纳入常规目录管理，体现了国家医保局对该品种创新成果、临床价值、患者获益的认可，并将进一步提升患者用药的稳定性和可及性。同时，公司也在积极开展康柏西普高剂量品种临床三期试验，以及基因治疗药物 KH631、KH658 中美两地的临床试验，希望通过高质量创新惠及更多患者。

新版《医保药品目录》于 2026 年 1 月 1 日起执行，具体到各统筹地区和医保报销的等级医院的实施尚需时间，因此对公司当期经营业绩的影响暂无法准确估计。敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

成都康弘药业集团股份有限公司董事会

2025 年 12 月 7 日