

## 贝达药业股份有限公司

## 关于公司产品入选《国家基本药物目录（2026年版）》的公告

本公司及董事会全体成员保证本公司提供的信息内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

2026年7月9日，国家卫生健康委员会联合多部门发布《国家基本药物目录（2026年版）》（以下简称“《基药目录（2026年版）》”），该目录将于2026年9月1日起施行。被纳入基药目录的药物在全国各级公立医疗机构诊疗体系内享有优先保障地位，有助于推动基本药物优先配备使用，提升基本药物规范使用能力，进一步提升药品可及性。

贝达药业股份有限公司（以下简称“本公司”）共有三个品种入选，其中贝伐珠单抗为新增入选；埃克替尼和曲妥珠单抗系《国家基本药物目录（2018年版）》入选品种，本次继续纳入《基药目录（2026年版）》。具体情况如下：

序号	药品名称	剂型、规格	适应症
1	埃克替尼 (商品名：凯美纳®)	片剂：125mg	既往接受过至少一个化疗方案失败后的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者； 表皮生长因子受体（EGFR）基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）患者的一线治疗； II-III A 期伴有 EGFR 基因敏感突变 NSCLC 患者的术后辅助治疗。
2	曲妥珠单抗 (商品名：安瑞泽®)	注射用无菌粉末： 60mg、150mg、 440mg	适用于治疗 HER2 阳性的转移性乳腺癌、早期乳腺癌、转移性胃癌。
3	贝伐珠单抗 (商品名：贝安汀®)	注射液： 4ml:100mg、 16ml:400mg	适用于转移性结直肠癌和晚期、转移性或复发性 NSCLC； 复发性胶质母细胞瘤、上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌、宫颈癌等。

本次埃克替尼与曲妥珠单抗在《基药目录（2026年版）》中继续保留，以及贝伐珠单抗新增入选《基药目录（2026年版）》，代表临床中对产品疗效的充分认可。基药目录产品依托分级诊疗、医联体建设等政策导向，可全面覆盖各级医疗机构，进一步下沉基层医疗卫生机构，显著提升药品临床可及性，对提升产品销售具有积极作用。考虑到具体销售情况可能受到市场环境、销售渠道等因素的影响，具有一定的不确定性，敬请广大投资者注意防范投资风险，谨慎决策。

特此公告。

贝达药业股份有限公司董事会

2026年7月10日