

华润三九医药股份有限公司

关于参附注射液循证医学研究结果发布的公告

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。

近日，由北京朝阳医院牵头，50家三级甲等医院共同参与完成的“参附注射液对于心脏骤停后综合症的随机对照多中心单盲研究”论文已在线发表于国际重症医学顶尖杂志《Critical Care Medicine》（《危重病医学》），研究结果显示：参附注射液治疗心脏骤停后综合症能够在常规治疗的基础上，提高患者28天生存率及90天生存率，减少住院天数及住院费用。

一、参附注射液简介

参附注射液来源于宋代《济生方》中的“参附汤”，“参附汤”是“回阳救逆、益气固脱”的经典名方。1987年剂型改良后参附注射液上市，可用于休克、心肺复苏、心衰等急危重症，属国家医保甲类品种。2014年1月，《参附注射液品质控制与产业化关键技术应用》项目获得2013年国家科学技术进步二等奖。

二、参附注射液循证医学研究

国内多家权威医疗机构研究证实参附注射液具有改善血流动力学及脏器保护作用。为了评价参附注射液对于心脏骤停后综合症的治疗作用，北京朝阳医院李春盛教授团队从2002年，开展了对参附注射液从基础到临床的系列研究，机制研究成果已陆续发表在《SHOCK》、《Resuscitation》、《eCAM》、《Am J Emerg Med》等国际权威杂志；2011年，启动了参附注射液对于心脏骤停后综合症的随机对照多中心研究，研究结果显示：参附注射液治疗心脏骤停后综合症能够在常规治疗的基础上，提高患者28天生存率及90天生存率，减少住院天数及住院费用。

本次循证医学研究结果的公布是参附注射液在医学研究领域取得的新进展，为临床

应用参附注射液治疗心脏骤停综合征提供了确切的医学证据。

特此公告。

华润三九医药股份有限公司董事会

二〇一七年八月二十五日