



医药生物行业事件点评：新型 冠状病毒肺炎诊疗方案(试行第 九版)发布



事件：

2022年3月15日，国家卫生健康委和国家中医药管理局组织专家对《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第八版修订版）》相关内容进行了修订，形成了《新型冠状病毒肺炎诊疗方案（试行第九版）》。

点评：

本次方案相对于第八版重点修订的内容。①是优化病例发现和报告程序。在核酸检测基础上，增加抗原检测作为补充，进一步提高病例早发现能力，同时提高疑似病例诊断或排除效率。②对病例实施分类收治。根据各地反映的“奥密克戎变异毒株患者以无症状感染者和轻型病例为主，大多不需要过多治疗，全部收治到定点医院会占用大量医疗资源”等意见，进一步完善了病例分类收治措施。轻型病例实行集中隔离管理，降低了医疗系统的负担。③进一步规范了抗病毒治疗。将国家药监局批准的两种特异性抗新冠病毒药物写入诊疗方案，即辉瑞的新冠小分子口服药 Paxlovid（PF-07321332/利托那韦片）和腾盛博药的单克隆抗体（安巴韦单抗/罗米司韦单抗注射液）。④对中医治疗内容进行了修订完善。结合各地临床救治经验，加强中医非药物疗法应用，增加了针灸治疗内容；结合儿童患者特点，增加儿童中医治疗相关内容。⑤调整解除隔离管理、出院标准以及解除隔离管理、出院后注意事项。

新版诊疗方案将解除隔离管理及出院标准中的“连续两次呼吸道标本核酸检测阴性（采样时间至少间隔24小时）”修改为“连续两次新型冠状病毒

病毒核酸检测 N 基因和 ORF 基因 Ct 值均 ≥ 35 (荧光定量 PCR 方法, 界限值为 40, 采样时间至少间隔 24 小时), 或连续两次新型冠状病毒核酸检测阴性(荧光定量 PCR 方法, 界限值低于 35, 采样时间至少间隔 24 小时)”。将“出院后继续进行 14 天隔离管理和健康状况监测”修改为“解除隔离管理或出院后继续进行 7 天居家健康监测”。

本次方案一定程度表明了国内未来新冠的防治思路。新冠的防治需要“疫苗+检测+治疗药”三种防疫手段配合使用。现阶段国内疫苗产能充足, 且居民接种率已经较高。本次方案在核酸检测基础上, 增加抗原检测作为补充的检测手段, 能进一步提高病例早发现能力, 也能进一步加强对于新冠疫情的检测能力。同时, 本次方案也将国家药监局批准的辉瑞的新冠小分子口服药 Paxlovid (PF-07321332/利托那韦片) 和腾盛博药的单克隆抗体 (安巴韦单抗/罗米司韦单抗注射液) 写入了诊疗方案, 表明了国家对于新冠特效药的重视性。抗疫前期, “三方三药” (清肺排毒汤、化湿败毒方、宣肺败毒方、金花清感颗粒、连花清瘟胶囊、血必净注射液) 在抗疫过程中发挥了重要作用, 本次方案结合各地临床救治经验, 加强中医非药物疗法应用。

投资建议: 未来, 新冠小分子口服药、抗原检测和中药等均有望在新冠防治过程中发挥重要的作用。

未来国产新冠小分子药有望上市, 整体市场前景较为广阔。建议关注新冠小分子药研发进度较快的君实生物-U (688180); 深度参与全球新冠

小分子供应链的 CDMO 企业药明康德 (603259)、凯莱英 (002821)、博腾股份 (300363) 等；新冠抗原检测相关企业：万孚生物 (300482)、东方生物 (688298) 等；中药防疫相关企业：以岭药业 (002603) 等。

风险提示：新冠疫情反复的风险；国产新冠小分子药研发进度不及预期风险；抗原检测市场竞争加剧风险等。

关键词：中药 抗疫 新型冠状病毒 疫情

预览已结束，完整报告链接和二维码如下：

https://www.yunbaogao.cn/report/index/report?reportId=1_39532

