

证券代码：600671

证券简称：天目药业

公告编号：临 2025-028

杭州天目山药业股份有限公司

关于全资子公司收到药品再注册批准通知书的公告

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。

杭州天目山药业股份有限公司（以下简称“公司”）获悉，公司下属全资子公司黄山市天目药业有限公司（以下简称“黄山天目”）于近日收到安徽省药品监督管理局核准签发的《药品再注册批准通知书》。现将相关情况公告如下：

一、药品再注册批准通知书的主要信息

1、生脉饮

通知书编号：2025R038451

剂型：合剂

申请事项：境内生产药品再注册

规格：每支装 10ml

注册分类：中药

药品注册标准编号：《中国药典》2020 版一部

原药品批准文号：国药准字 Z34020345

包装规格：10ml×10 支/盒

药品有效期：24 个月

审批结论：经审查，同意本品再注册。由于本品长期未生产，恢复生产时，须向我局提出现场检查申请，经我局现场检查并抽验一批产品合格后，方可上市销售。

上市许可持有人/生产企业：黄山市天目药业有限公司

药品批准文号：国药准字 Z34020345

药品批准文号有效期：至 2030 年 05 月 05 日

2、蛇胆川贝液

通知书编号：2025R038448

剂型：合剂

申请事项：境内生产药品再注册

规格：每支装 10ml

注册分类：中药

药品注册标准编号：部颁标准中药成方制剂第九册，WS3-B-1832-94

原药品批准文号：国药准字 Z34020319

包装规格：10ml/×10 支/盒

药品有效期：24 个月

审批结论：经审查，同意本品再注册。由于本品长期未生产，恢复生产时，须向我局提出现场检查申请，经我局现场检查并抽验一批产品合格后，方可上市销售。

上市许可持有人/生产企业：黄山市天目药业有限公司

药品批准文号：国药准字 Z34020319

药品批准文号有效期：至 2030 年 05 月 05 日

3、杞菊地黄口服液

通知书编号：2025R038449

剂型：合剂

申请事项：境内生产药品再注册

规格：每支装 10ml

注册分类：中药

药品注册标准编号：《中国药典》2020 年版一部

原药品批准文号：国药准字 Z34020375

包装规格：10ml/×10 支/盒

药品有效期：24 个月

审批结论：经审查，同意本品再注册。由于本品长期未生产，恢复生产时，须向我局提出现场检查申请，经我局现场检查并抽验一批产品合格后，方可上市销售。

上市许可持有人/生产企业：黄山市天目药业有限公司

药品批准文号：国药准字 Z34020375

药品批准文号有效期：至 2030 年 05 月 05 日

4、脑心舒口服液

通知书编号：2025R038447

剂型：合剂

申请事项：境内生产药品再注册

规格：每支装 10ml

注册分类：中药

药品注册标准编号：部颁标准中药成方制剂第二十册，WS3-B-3975-98

原药品批准文号：国药准字 Z34020330

包装规格：10ml×10 支/盒

药品有效期：24 个月

审批结论：经审查，同意本品再注册。由于本品长期未生产，恢复生产时，须向我局提出现场检查申请，经我局现场检查并抽验一批产品合格后，方可上市销售。

上市许可持有人/生产企业：黄山市天目药业有限公司

药品批准文号：国药准字 Z34020330

药品批准文号有效期：至 2030 年 05 月 05 日

5、消栓口服液

通知书编号：2025R038450

剂型：合剂

申请事项：境内生产药品再注册

规格：每支装 10ml

注册分类：中药

药品注册标准编号：《中国药典》2020 年版一部

原药品批准文号：国药准字 Z34020321

包装规格：10ml×6 支/盒

药品有效期：24 个月

审批结论：经审查，同意本品再注册。由于本品长期未生产，恢复生产时，须向我局提出现场检查申请，经我局现场检查并抽验一批产品合格后，方可上市销售。

上市许可持有人/生产企业：黄山市天目药业有限公司

药品批准文号：国药准字 Z34020321

药品批准文号有效期：至 2030 年 05 月 05 日

二、产品适用症

1、生脉饮

益气复脉，养阴生津。用于气阴两亏，心悸气短，脉微自汗。

2、蛇胆川贝液

祛风止咳，除痰散结。用于风热咳嗽，痰多气喘，胸闷，咳痰不爽或久咳不止。

3、杞菊地黄口服液

滋肾养肝。用于肝肾阴虚，眩晕耳鸣，羞明畏光，视物昏花。

4、脑心舒口服液

滋补强壮，镇静安神。用于身体虚弱，心神不安，失眠多梦，神经衰弱，头痛眩晕，属上述证候者。

5、消栓口服液

补气活血通络。用于中风气虚血瘀证。症见半身不遂、口舌歪斜、言语謇涩、气短乏力、面色㿔白，缺血性中风见上述证候者。

三、对公司的影响

上述药品《再注册批准通知书》的取得，保障了公司药品生产、销售资质的稳定和延续，对公司后续的生产、销售、推广等具有积极的意义。公司将严格按照要求开展药品生产工作，控制产品质量，持续为市场提供高品质的产品。

敬请广大投资者谨慎决策，注意投资风险。

特此公告。

杭州天目山药业股份有限公司

董 事 会

2025年5月29日