

证券代码：600488

证券简称：津药药业

编号：2025-014

津药药业股份有限公司

关于子公司获得药品注册证书的公告

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个别及连带责任。

近日，津药药业股份有限公司（以下简称“公司”）子公司湖北津药药业股份有限公司（以下简称“湖北津药”）收到国家药品监督管理局核准签发的关于盐酸纳洛酮注射液（以下简称“该药品”或“本品”）的《药品注册证书》。现将相关情况公告如下：

一、该药品注册证书的基本情况

药品名称	盐酸纳洛酮注射液	
剂型	注射剂	
申请事项	药品注册（境内生产）	
规格	1ml：1mg	2ml：2mg
注册分类	化学药品 3 类	
药品注册标准编号	YBH03972025	
受理号	CYHS2302206	CYHS2302207
证书编号	2025S00714	2025S00715
药品批准文号	国药准字 H20253614	国药准字 H20253615
上市许可持有人	名称：湖北津药药业股份有限公司 地址：湖北省襄阳市汉江北路 99 号	
生产企业	名称：湖北津药药业股份有限公司 地址：湖北省襄阳市汉江北路 99 号	
审批结论	经审查，本品符合药品注册的有关要求，批准注册。	

二、该药品的其他相关情况

盐酸纳洛酮注射液为阿片类受体拮抗药。湖北津药于 2023 年 8 月向国家药品监督管理局药品审评中心提交该药品注册申请并获受理。截至目前，湖北津药在该药品研发项目上已累计投入约 420 万元。

三、同类药品市场情况

根据米内网全国放大版的医院数据（含城市公立医院、县级公立医院、城市社区医院、乡镇卫生院）显示，2022 年、2023 年盐酸纳洛酮注射液国内销售额分别为 4.13 亿元、5.35 亿元。

四、对上市公司影响及风险提示

湖北津药盐酸纳洛酮注射液获得《药品注册证书》，完善了公司制剂产品群，将对公司拓展国内制剂市场、提升公司业绩带来一定的积极影响。但在市场竞争的环境下，该药品在国内市场的销售时间、销售规模及后续拓展进度具有不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

津药药业股份有限公司董事会

2025 年 3 月 17 日