

关于更改起始批号的公告



敬告广大经销商：

上海医药集团生产的产品，因部分批次产品出现质量问题，现公告如下：

自即日起，所有出厂产品，均须标注“上海医药集团”字样，并须标注“2025年版”字样。

特此公告：

(一) 所有出厂产品，均须标注“上海医药集团”字样，并须标注“2025年版”字样。

(二) 所有出厂产品，均须标注“上海医药集团”字样，并须标注“2025年版”字样。

2025 年版三部。

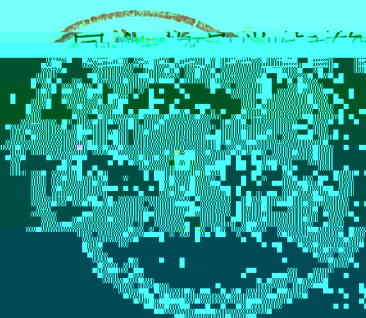
国家药品监督管理局批准，生产药品，必须符合国家药品监督管理局公告。

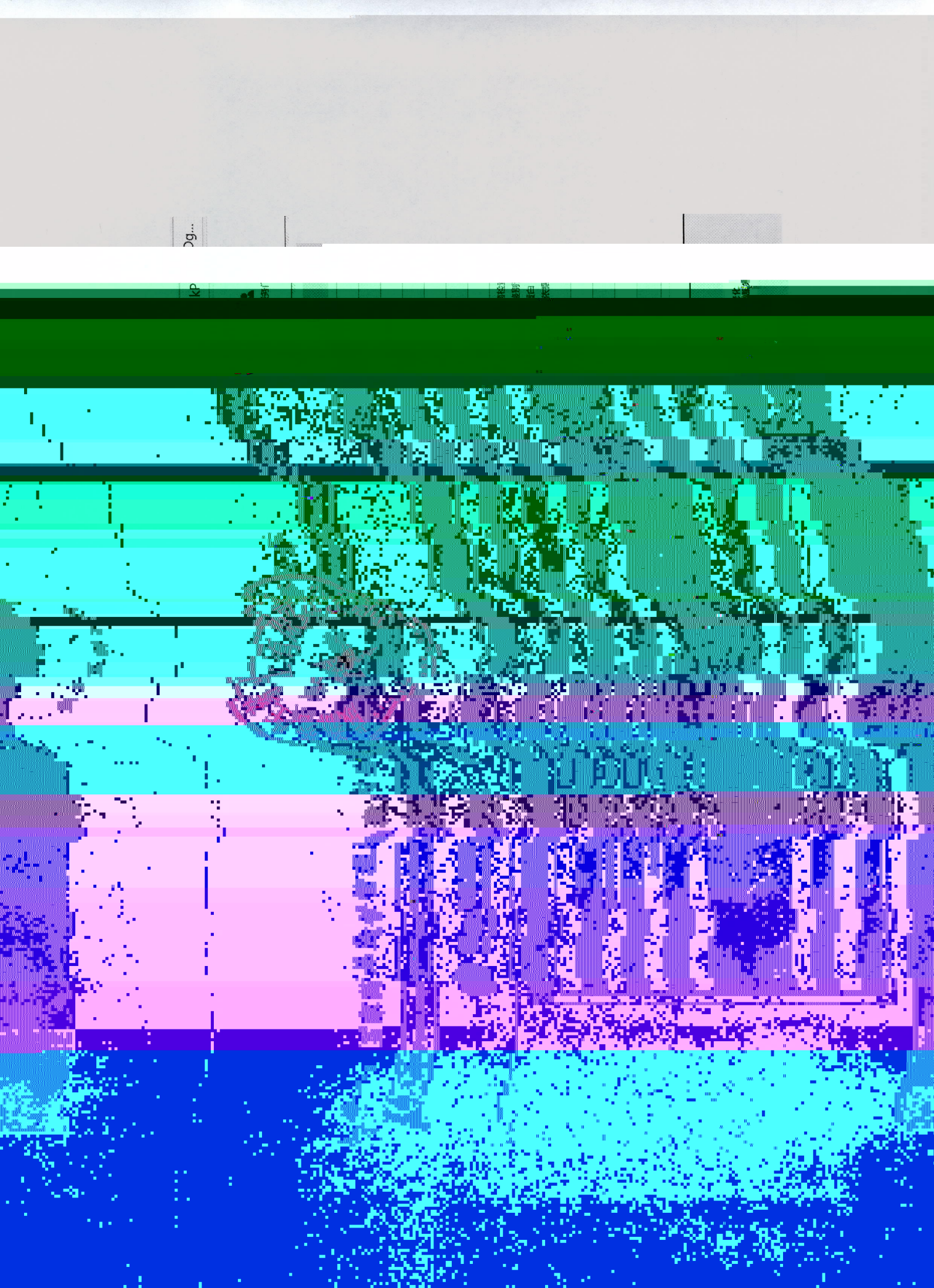
本说明书见附件。

上述变更对应起始产品批号：202510R081。



附件：





附件二：旧版说明书



【药物相互作用】

本品同光导其它药物相互作用的临床研究资料。因此

【用法用量】

本品的主要成分和结构有针对各种注入剂与经口服

品3个月后才能提供某些数据信息。如曾接受过

100%的注入剂或口服剂时，本品应在“光导”

提高至总体约10%水平，其他中和因素，如同时服用

本品时，应谨慎使用。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。

本品在体内代谢迅速，其代谢产物在体内停留时间较短。



附件三：廉政告知书

编号：2012年06月29日

廉洁从业承诺书

姓名：_____

职务：_____

本人承诺在任职期间，严格遵守国家法律法规和公司规章制度，廉洁从业，自觉接受监督。





【药物相互作用】

【药理毒理】 本品为中枢性骨骼肌松弛药，能抑制脊髓反射，降低运动神经元的兴奋性，使肌肉松弛。对呼吸、循环系统无影响。口服吸收迅速，血浆蛋白结合率高。主要不良反应有嗜睡、头晕、乏力等。过量可致昏迷、呼吸抑制。

【物理地理】

[illegible]

【临床提示】

【**例题 1**】 某企业 2013 年 12 月 31 日结账前有关损益类科目余额如下表所示:

【现代动力学】

【现代制力学】

Figure 1. A schematic diagram of the experimental setup. The subject is seated in a chair, viewing a video screen. The screen displays a target (a red dot) and a starting point (a green dot). The subject's hand is positioned at the starting point. The distance between the starting point and the target is 10 cm. The subject is instructed to move their hand from the starting point to the target. The video screen is 100 cm high and 100 cm wide. The starting point is 50 cm from the left edge of the screen. The target is 50 cm from the right edge of the screen. The subject's hand is 50 cm from the left edge of the screen. The distance between the starting point and the target is 10 cm. The subject is instructed to move their hand from the starting point to the target.

圖書在版編目(CIP)數據

255-259

【关键词】 农村；留守儿童；教育；心理；行为

③ 激发性免疫球蛋白C缺陷病
新生儿败血症
本品对20例患者的治疗效果做过临床随机分组对照试验。静脉输注剂量为200~400mg/(kg·次)，根据病情，输注1~2次，每次间隔2~3次（1次用患者19例，2次用患者4例），输注本品后的患者治愈率为95%（73/77例），明显优于对照组（ $P<0.01$ ）。本品试验组患者体温稳定所需要的时间、10天内血常规好转率、体重增加率、并发症发生率均明显优于对照组（ $P<0.05$ ）。

1.25g/瓶 (5%, 25ml) 国药准字S19993043
2.5g/瓶 (5%, 50ml) 国药准字S19993042
5g/瓶 (5%, 100ml) 国药准字S20013001

【成都美诺药业】
名称：成都美诺药业有限责任公司
注册地址：成都高新区起步园科园南路7号
【生产企业】
企业名称：成都美诺药业有限责任公司

