

## 天津红日药业股份有限公司

### 关于公司获得药品注册批件的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

天津红日药业股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局下发的药品注册批件（批件号：2019S00462、2019S00463）。现将相关情况公告如下：

| 药物名称        | 剂型  | 规格    | 注册分类     | 药品批准文号        | 药品批准文号有效期    |
|-------------|-----|-------|----------|---------------|--------------|
| 复方电解质注射液（Ⅱ） | 注射剂 | 250ml | 原化学药品第6类 | 国药准字H20193223 | 至2024年08月01日 |
| 复方电解质注射液（Ⅱ） | 注射剂 | 500ml | 原化学药品第6类 | 国药准字H20193224 | 至2024年08月01日 |

该品种获批适应症为用于治疗伴随或预期出现酸中毒的等渗性脱水，补充细胞外液的丢失。

目前公司已着手进行上市销售前的准备工作，由于医药产品具有高科技、高风险、高附加值的特点，药品投产后的未来市场销售情况可能受到市场环境变化、招投标开展等因素影响，存在不确定性。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告。

天津红日药业股份有限公司

董 事 会

二〇一九年八月十六日