

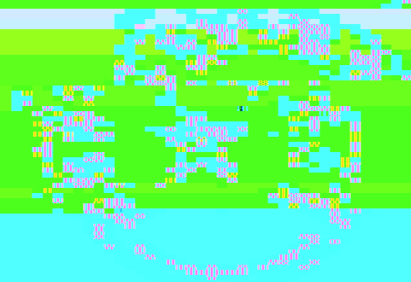
成都蓉生药业有限责任公司

关于《成都蓉生药业股份有限公司章程》的议案

成都蓉生药业股份有限公司（以下简称“蓉生药业”）于2024年12月10日召开2024年第二次临时股东大会，审议通过了《成都蓉生药业股份有限公司章程》。

一、

《成都蓉生药业股份有限公司章程》经2024年第二次临时股东大会审议通过，自2024年12月10日起生效。原《成都蓉生药业股份有限公司章程》同时废止。



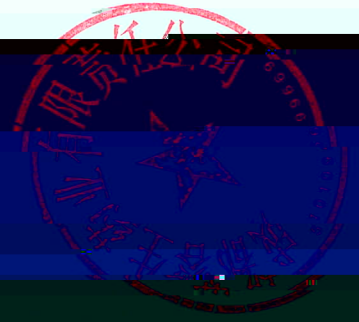
附件:

一 国家药品监督管理局境内生产药品发卖格自公

二、旧版说明书

三、新版说明书







附件三：新版说明书

图

1. 本品为处方药，应在医生指导下使用。

2. 本品为处方药，应在医生指导下使用。

规格	包装	贮藏	有效期
0.1g/100ml	100ml/瓶	遮光，密封，阴凉处保存。	24个月
0.2g/100ml	100ml/瓶	遮光，密封，阴凉处保存。	24个月
0.5g/100ml	100ml/瓶	遮光，密封，阴凉处保存。	24个月
1.0g/100ml	100ml/瓶	遮光，密封，阴凉处保存。	24个月

3. 本品为处方药，应在医生指导下使用。

4. 本品为处方药，应在医生指导下使用。



以上反应多发生在输液过程中,因此建议在输注的全过程应严密观察患者的一般情况和生命体征。必要时减慢或暂时停止输注,并密切观察患者生命体征是否恢复正常,上述反应。

3. 臨牀安全性功能試驗患者之評估功能，包括觀察者主觀、錄影照相和測量。評估者功能不同於「觀察者功能」，因為他們必須記錄輸出或以最小的測量誤差輸出。易感患者使用本品可能引起副作用非常

[illegible][illegible][illegible][illegible]