

# 中华人民共和国 药品GMP证书

CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICES FOR PHARMACEUTICAL PRODUCTS  
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

证书编号: SC20180109  
Certificate No .

企业名称:

四川远大蜀阳药业有限责任公司

Manufacturer:

Sichuan Yuanda Shuyang Pharmaceutical Co., Ltd.

成都高新区中和镇姐儿垵(生产车间: 血液制品车间(分离区域, 1、2、3号分装线)、血液制品车间(包装区域))

地

址:

JieErNian, Zhonghe, Hi-Tech Zone, Chengdu (Production Workshop: Blood Products Workshop (Fractionation Area; Filling Lines of No.1, No.2 and No.3), Blood Products Workshop (Packing Area))

Address:

血液制品[人血白蛋白、静注人免疫球蛋白(pH4)、乙型肝炎人免疫球蛋白、人免疫球蛋白、组织胺人免疫球蛋白、破伤风人免疫球蛋白、狂犬病人免疫球蛋白、静注乙型肝炎人免疫球蛋白(pH4)]

认证范围:

Blood Products[Human Albumin, Human Immunoglobulin (pH4) for Intravenous Injection, Human Hepatitis B Immunoglobulin, Human Immunoglobulin, Human Histaglobulin, Human Tetanus Immunoglobulin, Human Rabies Immunoglobulin, Human Hepatitis B Immunoglobulin (pH4) for Intravenous Injection]

Scope of Inspection:

经审查, 符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求。

特发此证。

*This is to certify that the above-mentioned manufacturer complies with the requirements of Chinese Good Manufacturing Practices for Pharmaceutical Products.*

有效期至

2023 年 12 月 26

日  
26/12/2023

*This certificate remains valid until*

发证机关:

Issued By

Date for Issuing

10/01/2019

2019

年

01

月

10

日



国家食品药品监督管理局制

CHINA FOOD AND DRUG ADMINISTRATION