

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垭(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