中华人民共和国

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

药品出口销售证明

CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT (已在中国批准上市药品)

(Pharmaceutical Product Approved in China)

This certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization. 该证明符合世界卫生组织(WHO)推荐的格式。

证书编号	中文: 川 20190099	
Certificate No.	英文: No. Sichuan20190099	
进口国/地区(提出要求的国家/地区)	中文:摩尔多瓦	
Importing Country /Region (Requesting	英文: Moldova	
Country /Region)		
产品名称与剂型	中文: 静注乙型肝炎人免疫球蛋白(pH4), 注射剂	
Name and Dosages Form of the Product	英文: Human Hepatitis B Immunoglobulin (pH4) for intravenous	
	Injection, Injection	
商品名	中文: 无	
Trade Name	英文: None	
活性成分与规格[不对外公开]	中文: 乙型肝炎人免疫球蛋白, 2000IU/瓶(50IU/ml, 40ml/瓶)	
Active Ingredient(s) and Strength[Not disclosed to the public]	英文: Human Hepatitis B Immunoglobulin, 2000IU/vial (50IU/ml, 40ml/vial)	
包括辅料在内的完整处方组成(可附表)[不对外公开]	中文: 乙肝表面抗原抗体效价≥50IU/ml, 麦芽糖 100g/L	
For complete composition including excipients, see attached[Not disclosed to the	英文: Anti-HBs potency ≥50IU/ml, Maltose100g/L	
该药品规格是否获得许可在出口国市场上使用 Is this product strength licensed to be placed on the market for use in the exporting country	見 (Vos) (1)	
该药品规格是否已经在出口国市场上使用	是 (Yes) (√)	
Is this product strength actually on the market	否 (No) ()	
in exporting country		
产品批准文号(原料药备案号)及批准(备	中文: 国药准字 S20083007 日期: 2015 年 07 月 26 日	
案)时间	英文: GYZZ S20083007; Date: July 26, 2022	
Number of product license (DMF number) and	天文. G122 320003007, Duto. var.j 20, 2022	
date of issue		

药品生产企业或者药品上市许可持有	人(名	名称	中文: 四川远大蜀阳药业有限责任公司	
称和地址) Manufacturer or Product-license holder	r(name	Name	英文: Sichuan YuandaShuyang Pharmaceutical Co.,	
and address)		地址 Address	上td. 中文: 中国成都高新区中和镇姐儿埝	
			英文: JieErNian, Zhonghe, High-tech Zone, Chengdu,	
如果药品上市许可持有人不是生产者,药品实际生产者是 If the license holder is not the manufacturer the name and address of the manufacture producing the dosage form is		Manufacturer deturer	P.R.C. 中文: 不适用	
			英文: Not applicable	
		NO.	中文: 不适用	
1 and doodge form is		Address	英文: Not applicable	
证明当局是否对该药品的实际生产企 行定期检查	业进			
Does the certifying authority arrange for periodic inspections of the manufacturing plant in which the dosage form is produced		是(Yes)(ハ	1)	
定期检查的周期		一年一次		
Periodicity of routine inspections (years)		Once a year		
生产设备和操作是否中国药品生产质量管理规范的要求 Do the facilities and operations conform to the				
		是 (Yes) (√)		
requirements of Chinese GMP				
inat the above product(s)	compr	V With the releva	册,准许在中国市场销售。该产品出口不受限制。 unt standards of the P. R. China, have been registered and	
authorized to be sold in China. The exporta 证明的有效期至	alion o	the product(s)	is not restricted.	
This certificate remain valid until	2022 年 12 月 31 日 Dec. 31, 2022			
	名称 Name		中文: 四川省药品监督管理局	
_		2	英文: Sichuan Drug Administration	
证明当局	地址 Addre		中文:四川省成都市玉沙路 98 号,610017	
Certifying authority		ess	英文: No.98, Yu Sha Road, Chengdu, Sichuan	
			Province, P. R. China 610017	
	电话 Telepl	hone number	+86 28 8695 6301	
	传真 Fax		+86 28 8691 9058/	
	签字 Signature		1810年	
	签章与 Stamp	5日期 and date	つの名が事批专用章	