

# 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 (Certificate No.)	中文: 苏 20210027
	英文: JS20210027
进口国/地区 (提出要求的国家/地区) Importing Country /Region (Requesting Country /Region)	中文: 埃及, 澳大利亚, 巴基斯坦, 马来西亚, 蒙古, 孟加拉国, 日本, 泰国, 土耳其, 新加坡, 印度尼西亚, 越南
	英文: Egypt, Australia, Pakistan, Malaysia, Mongolia, Bangladesh, Japan, Thailand, Turkey, Singapore, Indonesia, Vietnam
产品名称与剂型 Name and Dosages Form of the Product	中文: 夫西地酸 原料药
	英文: Fusidic acid API
商品名 Trade Name	中文: 无
	英文: none
活性成分与规格 [不对外公开] Active Ingredient(s) and Strength [Not disclosed to the public]	中文: 夫西地酸 20kg/桶
	英文: Fusidic acid 20kg/per drum
包括辅料在内的完整处方组成 (可附表) [不对外公开] For complete	中文: 无

composition including excipients, see attached[Not disclosed to the public]	英文: none	
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	是 (Yes) ( <input checked="" type="checkbox"/> )	
该药品规格是否已经在出口国市场上使用 Is this product strength actually on the market in exporting country	是 (Yes) ( ) 否 (No) ( <input checked="" type="checkbox"/> )	
产品批准文号 (原料药备案号) 及批准 (备案) 时间 Number of product license (DMF number) and date of issue	中文: Y20170001361 2020-03-11	
	英文: Y20170001361 2020-03-11	
药品生产企业或者药品上市许可持有人 (名称和地址) Manufacturer or Product-license holder(name and address)	名称 Name	中文: 江苏九阳生物制药有限公司 英文: Joyang Laboratories
	地址 Address	中文: 射阳经济开发区海都北路9号 英文: No. 9, Haidu North Road, Sheyang Economic Development Zone
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 manufacturer producing the dosage form is	生产者 Manufacturer	中文:
		英文:
	地址 Address	中文:
		英文:



证明当局是否对该药品的实际生产企业进行定期检查 Does the certifying authority arrange for periodic inspections of the manufacturing plant in which the dosage form is produced	是 (Yes) ( √ )	
定期检查的周期 Periodicity of routine inspections (years)	1	
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 requirements of Chinese GMP	是 (Yes) ( √ )	
<p>兹证明上述产品符合中华人民共和国有关标准，已在中国注册，准许在中国市场销售。该产品出口不受限制。</p> <p>This is to certify that the above product(s) comply with the relevant standards of the P. R. China, have been registered and authorized to be sold in China. The exportation of the product(s) is not restricted.</p>		
证明的有效期至 This certificate remain valid until	2023-01-05	
证明当局 Certifying authority	名称 Name	中文：江苏省药品监督管理局 英文：JIANGSU DRUG ADMINISTRATION
	地址 Address	中文：江苏省南京市鼓楼街5号 英文：No.5 Gulou Street, Nanjing, Jiangsu Province
	电话 Telephone number	025-83209367
	传真 Fax	025-83273702
	签字 Signature	
	签章与日期 Stamp and date	2021-01-06 (代章) (09)

