

[首页](#)
[药品](#)
[医疗器械](#)
[化妆品](#)

[首页](#) > [信息公开](#)

索引号	014000394/2020-00243	信息分类	/ 药品生产 / 公告
发布机构	药品生产监管处	发布日期	2020-11-16
信息名称	江苏省药品监督管理局药品GMP符合性检查结果公告（2020年第75号）		
文号		关键词	

江苏省药品监督管理局药品GMP符合性检查结果公告（2020年第75号）

根据《药品管理法》、《药品生产监督管理办法》有关规定，经现场检查并综合评定，现将江苏九阳生物制药有限公司等4家企业《药品生产质量管理规范》符合性检查结果公告。

序号	企业名称	生产地址	检查范围	检查时间	检查结论
1	江苏九阳生物制药有限公司	射阳经济开发区海都北路9号	原料药（环孢素） （107车间）	2020.06.02- 2020.06.06	符合
2	海门慧聚药业有限公司	江苏省南通市海门市三厂街道青化路18号	原料药（恩替卡韦） （A车间）	2020.08.17- 2020.08.23	符合
3	江苏佳尔科药业集团股份有限公司	江苏省常州市天宁区郑陆镇三皇庙村委胡庄头302号	原料药（激素类：黄体酮） （12#、5#厂房）	2020.8.18- 2020.8.20	符合
4	精华制药集团南通有限公司	江苏省南通市如东沿海经济开发区海滨三路20号	药原料药 [（非那西丁）（合成区位于21号楼一、二层，D级洁净区位于21号楼一层西侧）、（吡罗昔康）（合成区位于7号楼西半区一、二、三层，D级洁净区位于6号楼二层）、（磷酸氯喹）（合成区位于7号楼东半区一、二、三层，D级洁净区位于6号楼一层）]	2020.09.29- 2020.10.01	符合


[微博](#)

[关闭](#)

[【关闭本页】](#) [【打印本页】](#)

扫一扫在手机打开当前页



[微博](#)



[关闭](#)



江苏省药品监督管理局 版权所有
备案号：苏ICP备05009012号

[隐私申明](#) | [页面纠错](#) | [联系方式](#) | [RSS 订阅](#)

