

成都蓉生药业有限责任公司
Chengdu Rongsheng Pharmaceutical Co., Ltd.

中国四川省成都市高新区起步园科技园南路7号
No.7 Keyuan South Road, Hi-tech Zone, Chengdu,
Sichuan, P.R.C
邮编 Code: 610041 电话 Tel: 86-28-85281036
传真 Fax: 86-28-85281039

产品签发合格证

Certificate for the Release of Products

证书编号/Certificate No.: RS-0212-2017080

产品名称/Name of the Product: 静注人免疫球蛋白 (pH4)
商品名/Trade Name of the Product: 蓉生静丙
产品批号/Lot No.: 201707B052
剂 型/Dosage Form: 注射剂
规 格/Specification: 5% 50ml 2.5g/瓶
生产日期/Manufacturing Date: 2017年7月19日
有效期至/Valid Until: 2020年7月18日
批量/出口量/Lot Quantity/Export Quantity: 17902 瓶

经生产过程质量控制和制造及检定记录审查, 本批产品符合《中国药典》2015 年版相关规定, 并取得批签发合格证明, 准予放行。

The product mentioned above has passed the check of the process quality control and the production/test records. It complies with the provisions of the release of Chinese Pharmacopoeia (2015 Edition) and obtains the certification for the release of biological products, approved for release.



质量授权人/Qualified Person:

(official seal 公章)



2017年12月11日 /11th Dec. 2017

生物制品批签发合格证

Certificate for the Release of Biological Products

批签蜀检201700656

LRE201700656

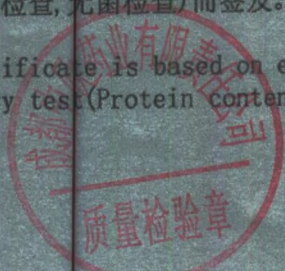
制品名称	静注人免疫球蛋白 (pH4)		
Name of the Product			
生产企业	成都蓉生药业有限责任公司		
Manufacturer			
地 址	四川省成都市高新区起步园科园南路7号		
Address			
收检编号	E201701091	批 号	201707B052
Regis. Code		Lot No.	
剂 型	注射剂	规 格	5% 50ml 2.5g/瓶
Dosage Form		Strength	
有效期至	2020年7月18日	批量/进口量	17902瓶
Valid until		Quantity	

经审查, 上述制品符合生物制品批签发的有关规定, 判定合格。

The product mentioned above complies with the provisions for the release of biological products and has been approved for release.

本证明系基于对企业申报的制品批制造及检验记录摘要的审查和实验室检定(蛋白质含量, 异常毒性检查, 热原检查, 无菌检查)而签发。

This certificate is based on examination of summary manufacturing protocol and laboratory test (Protein content, Abnormal toxicity, Pyrogen, Sterility).



签发人:

Issued by

二〇一七年十一月二日

2 November





成都蓉生药业有限责任公司

产品检定报告

Certificate of Analysis for Finished products

品名 Product Name	静注人免疫球蛋白(pH4) Human Immunoglobulin(pH4)for Intravenous Injection	剂型 Dosage Form	注射剂 Injection
产品批号 Batch No.	201707B052	规格 Size	5% 50ml 2.5g/瓶 5% 50ml 2.5g / bottle
生产日期 Manufacturing Date	19/07/2017	有效期至 Valid Until	18/07/2020
检定依据 Testing According to	静注人免疫球蛋白(pH4)产品质量标准 QA-Q8.2.4-003 Human Immunoglobulin(pH4)for Intravenous Injection quality specification QA-Q8.2.4-003	报告编号 Report No.	BD2017052-064
检定项目 Test Items	标准规定 Specification	检定结果 Test Results	
免疫双扩散法 Double Immunodiffusion	仅与抗人的血浆产生沉淀线 Only a precipitation line with anti-human plasma	符合规定 Conform to	
鉴别试验 Identity	主要沉淀线应为 IgG The main precipitation line shall be IgG as compared with normal human plasma	符合规定 Conform to	
免疫电泳法 Immuno-electrophoresis	应为无色或淡黄色澄明液体, 可带轻微乳光, 不应出现浑浊。 Clear, colourless or light yellow liquid, slightly opalescence may occur but without turbidity	符合规定 Conform to	
外观 Physical Inspection	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to	
可见异物 Test for Visible Particles	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to	
不溶性微粒检查 Test for undissolvable particulate	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to	
渗透压摩尔浓度 (mOsmol/Kg) Test for Osmole Concentration	≥240	325	
装量(ml) Filling Quantity(ml)	≥50	符合规定 Conform to	
热稳定性试验 Thermostability Test	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to	
pH	3.8~4.4	4.2	
蛋白质含量 (g/L) Protein content (g/L)	≥50.0	50.7	
蛋白质总量 (g/瓶) Total Protein (g/bottle)	≥2.5	2.5	
纯度 % Purity %	≥95.0	99.4	
糖含量(g/L) Sugar Content(g/L)	麦芽糖含量为 90~110 Maltose content shall be 90~110	98	
分子大小分布 % Distribution of molecular size %	IgG 单体+二聚体含量≥95.0 IgG monomer-dimer content ≥95.0	98.8	

所属文档编号: QA-S8.2.4-007, 所属文档名称: 产品签发及放行管理工作程序, 文档名称: 产品检定报告 文档编号: QA-S8.2.4-007-F007 版本号: A \ 1 起草人: 刘鑫 生效日期: 2015-12-2 10:48:15 当前用户名: 倪静 下载时间: 2015-12-02 14:18:23 [第 1 页 共 2 页]