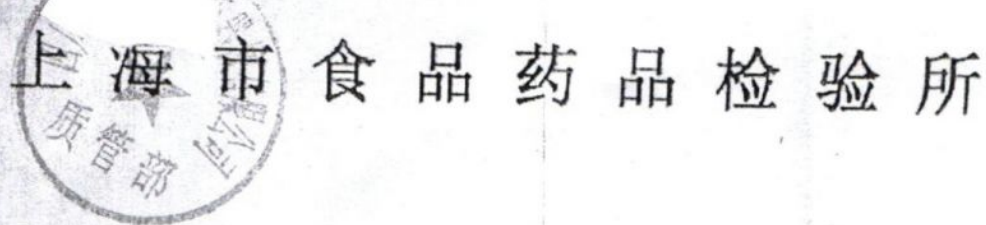




160900140124



报告书编号: bgs201900976  
中国认可  
国际互认  
检测  
TESTING  
CNAS L0004



# 检 验 报 告

产品名称: 人血白蛋白

供样单位: 连云港正大天晴医药有限公司

检验目的: 批签发

签发时间: 2019年10月10日





159900140134



中国认可  
国际互认  
检测  
TESTING  
CNAS L0004

# 上海市食品药品检验所检验报告

报告书编号: bgs201900976

共2页 第1页

检品中文名称	人血白蛋白	检品编号	SH201900979
检品英文名称	Human Albumin		
生产单位/产地	奥克特玛公司(瑞典)	批号	M849A6661
报验单位	连云港正大天晴医药有限公司	规格	10g(20%, 50ml)/瓶
注册证号	S20160037	剂型/型号	注射剂
批件号	2016B01444	包装规格	50ml/瓶
合同号	CTTQ-OAB190507-2	检验目的	生物制品批签发(进口检验)
收样日期	2019年7月12日	有效期至	2021年12月3日
抽样数量	45瓶	报验数量	16449瓶
检验依据	进口药品注册标准JS20120059		

检验项目	标准规定	检验结果
鉴别试验(免疫双扩散法)	仅与抗人血清或血浆产生沉淀线	符合规定
鉴别试验(免疫电泳法)	主要沉淀线应为白板白	符合规定
外观	应为略黏稠、近无色、黄色、琥珀色或绿色澄清液体, 不应出现浑浊	为略黏稠、琥珀色澄明液体, 无浑浊
可见异物	应符合规定	符合规定
不溶性微粒检查	应符合规定	符合规定
渗透压摩尔浓度(mOsmol/kg)	250~400	312
装量	应符合规定	符合规定
热稳定性试验	除允许颜色有轻微变化外, 应无肉眼可见的其他变化	符合规定
pH值	6.4~7.4	7.0
蛋白质含量(g/L)	190~210	198





160900140124



中国认可  
国际互认  
检测  
TESTING  
CNAS L0004

# 上海市食品药品检验所检验报告

报告书编号: bgs201900976

共 2 页 第 2 页

检验项目	标准规定	检验结果
纯度(%)	≥96.0	96.7
钠离子含量(mmol/L)	144~160	152
钾离子含量(mmol/L)	≤2	符合规定
吸光度(403nm)	≤0.15	0.06
多聚体含量(%)	≤5.0	3.7
辛酸钠含量(mmol/gPr)	0.064~0.096	0.067
乙酰色氨酸含量(mmol/gPr)	0.064~0.096	0.073
铝残留量(ug/L)	≤200	24
激肽释放酶原激活剂含量(IU/ml)	≤20	<10
HBSAg	应为阴性	阴性
无菌检查	应符合规定	符合规定
异常毒性检查(小鼠)	无异常反应, 动物健存, 体重增加	符合规定
异常毒性检查(豚鼠)	无异常反应, 动物健存, 体重增加	符合规定
热原检查	按家兔体重注射0.6g蛋白质/kg, 应符合规定	符合规定
以下空白		
检验结论: 本品按进口药品注册标准JS20120059检验, 结果符合规定。		
授权签字人	史晓峰	签发日期
		2019年10月10日

正本

中华人民共和国  
The People's Republic of China

进口药品注册证  
IMPORTED DRUG LICENSE

S20160037

注册证号:  
LICENSE NO.

根据《中华人民共和国药品管理法》和  
In accordance with The Drug Administration Law of P.R. of China and The Provisions  
《药品注册管理办法》的规定，兹批准下述  
for Drug Registration, the following drug produced by the following company has been  
公司的下述药品注册。允许进口使用。  
approved and registered. The importation has been authorized thereby.

公司名称：  
Company

地 址：  
Address

药品名称：人血白蛋白  
Human Albumin  
Generic Name

主要成份：  
Active Ingredients

剂 型：  
Dosage Form

包装规格：  
Package Size

生 产 厂：奥克特医药AB公司(瑞典)  
Manufacturer: Octapharma AB

地 址：  
Address

备 注： 1. 本证有效期至 2020 年 3 月 11 日。  
Remarks Valid Until Mar. 11, 2020

2. 注册标准： 进口药品注册标准J2016069  
Specifications

该证于2016年8月1日由国家食品药品监督管理总局颁发。此证由药品监督管理局负责监督。此证由药品监督管理局负责监督。

国家食品药品监督管理总局  
China Food and Drug Administration  
进口药品注册证

2016年8月1日  
Aug. 1, 2016  
No. 1300915



# 生物制品批签发证明

## Certificate for the Release of Biological Products

批签沪(进)检20190976

LRC(J) 20190976

产品名称 人血白蛋白

Generic Name

生产企业 奥克特达玛AB公司(瑞典)

Manufacturer

地址 SE-112 75 Stockholm, Sweden  
Address

收检编号 SH20190979  
Regis. No.

批号 20190979

Lot No.

剂型 注射剂  
Dosage Form

规格 10g(20%, 50ml)/瓶  
Strength

有效期至 2021年12月31日  
Expiry Date

签发量 16449瓶  
Quantity

经审查，上述制品符合生物制品批签发的有关规定，予以签发。

The product mentioned above complies with the relevant provisions for lot release of biological products and is approved for release.

本证明系至少基于对企业申报的产品批制造及检验记录摘要的审查而签发。

As a minimum, this certificate is based on review of the summary protocol of manufacturing and control.

签发人:

Issued by:

(公章)

二〇一九年十月十日  
(10 October 2019)

专用章

(沪)

