

中华人民共和国

江苏省常州市医药产品 GMP 审计评估报告

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

CHANGZHOU, JIANGSU

GOOD MANUFACTURING PRACTICES (GMP) CERTIFICATE

企业名称：常州制药厂有限公司

Manufacturer: **Changzhou Pharmaceutical Factory**

地址：江苏省常州市劳动东路 518 号

Address: No.518, Laodong East Road, Changzhou, Jiangsu 213018, China

审评评估范围：

盐酸多西环素 (Doxycycline Hyclate), 强力霉素一水物 (Doxycycline Monohydrate), 阿戈美拉汀 (Agomelatine), 雷迪帕韦丙酮合物 (Ledipasvir Acetone), 雷迪帕韦共聚维酮 (Ledipasvir Copovidone), 利格列汀 (Linagliptin), 沙格列汀一水物 (Saxagliptin Monohydrate), 磷酸西格列汀一水物 (Sitagliptin Phosphate Monohydrate), 富马酸替诺福韦二吡呋酯 (Tenofovir disoproxil fumarate)

经审查，该企业符合 WHO 推荐的 ICHQ7A 指南要求，同时也符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》的要求。

This is to certify that the above manufacturer complies with requirement of Good Manufacturing Practices (GMP) ICHQ7A guidelines recommended by World Health Organization as well as Chinese Good Manufacturing Practices.

有效期至 2020 年 2 月 20 日

This certificate remains valid until Feb. 20, 2020

江苏省常州市医药行业协会

Jiangsu Changzhou Drug Administration

江苏省常州市新市路 1 号

NO.1 Xinshi Road, Changzhou, Jiangsu Province

签发日期：2017 年 2 月 21 日

Issued Date: Feb.21, 2017