

Regierung von Oberbayern

CERTIFICATE NUMBER : **DE_BY_04_GMP_2018_0016**

CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A MANUFACTURER^{1, 2}

Part 1

Issued following an inspection in accordance with :

Art. 111(5) of Directive 2001/83/EC as amended

The competent authority of Germany confirms the following:

The manufacturer : **Zhejiang Cheng Yi Pharmaceutical Co. Ltd.**

Site address : **Workshop 201 und Western Line von Workshop 205, 118 Hua Gong Road,, Dongtou District Wenzhou, Zhejiang Province 325700, China**

Is an active substance manufacturer that has been inspected in accordance with Art. 111(1) of Directive 2001/83/EC .

From the knowledge gained during inspection of this manufacturer, the latest of which was conducted on **2017-01-17** , it is considered that it complies with :

- The principles of GMP for active substances³ referred to in Article 47 of Directive 2001/83/EC .

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However, this period of validity may be reduced or extended using regulatory risk management principles by an entry in the Restrictions or Clarifying remarks field. This certificate is valid only when presented with all pages and both Parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified in EudraGMDP. If it does not appear, please contact the issuing authority.

¹ The certificate referred to in paragraph 111(5) of Directive 2001/83/EC and 80(5) of Directive 2001/82/EC, shall also be required for imports coming from third countries into a Member State.

² Guidance on the interpretation of this template can be found in the Help menu of EudraGMDP database.

³ These requirements fulfil the GMP recommendations of WHO.

Part 2

Human Medicinal Products

Manufacture of active substance. Names of substances subject to inspection :

Azathioprine(en)

Mercaptopurine(en)

Ribavirine(en)

3. MANUFACTURING OPERATIONS - ACTIVE SUBSTANCES

Active Substance :Azathioprine

3.1	Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis
	3.1.3 Salt formation / Purification steps: -
3.6	Quality Control Testing
	3.6.1 Physical / Chemical testing 3.6.2 Microbiological testing excluding sterility testing

Active Substance :Mercaptopurine

3.1	Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis
	3.1.3 Salt formation / Purification steps: -
3.6	Quality Control Testing
	3.6.1 Physical / Chemical testing 3.6.2 Microbiological testing excluding sterility testing

Active Substance :Ribavirine

3.1	Manufacture of Active Substance by Chemical Synthesis
	3.1.3 Salt formation / Purification steps: -
3.6	Quality Control Testing
	3.6.1 Physical / Chemical testing 3.6.2 Microbiological testing excluding sterility testing

Clarifying remarks (for public users)

The above mentioned APIs are manufactured in workshops 201 and western line of workshop 205. Only these were inspected incl. QC-laboratories and warehouses

2017-08-21

Name and signature of the authorised person of the
Competent Authority of Germany

Confidential
Regierung von Oberbayern
Tel: ***Confidential***
Fax: ***Confidential***



inglés



Vamos

Bienvenido a EudraGMDP

EudraGMDP es el nombre de la base de datos de la Unión mencionada en el artículo 111 (6) de la Directiva 2001/83 / CE y el artículo 80 (6) de la Directiva 2001/82 / CE. Contiene la siguiente información:

- Autorizaciones de fabricación e importación
- Certificados de Buenas Prácticas de Fabricación (GMP).
- Declaraciones de incumplimiento de GMP
- Planificación de inspecciones GMP en terceros países

Además, la siguiente nueva información se requiere en la base de datos por primera vez en 2013. Dado que la transferencia de datos desde los sistemas nacionales puede ser compleja, todas las autoridades nacionales competentes tardarán varios meses en completar la carga de estos datos.

- Autorizaciones de distribución mayorista
- Certificados de buena distribución (PIB)
- Declaraciones de incumplimiento del PIB
- Registro de fabricantes, importadores y distribuidores de sustancias activas para uso humano ubicados en el EEE

Casi toda la información cargada en la base de datos está disponible para el público en general. Las autoridades nacionales competentes pueden excluir cierta información de la vista del público. Esto incluye información comercialmente sensible o de naturaleza personal, planificación de inspecciones e información que puede necesitar ser restringida en interés de la seguridad.

Acceso de solo lectura a EudraGMDP

Se advierte a los usuarios que, dado que las inspecciones de los fabricantes de sustancias activas se basan en el riesgo, es posible que algunos fabricantes de sustancias activas no estén en posesión de un certificado GMP emitido por una autoridad del EEE. La ausencia de un certificado de BPF no debe entenderse en el sentido de que el fabricante de la sustancia activa en cuestión no cumple las BPF.

EMA no es responsable del contenido de la base de datos. Cualquier pregunta sobre su contenido debe dirigirse a la Autoridad Nacional Competente pertinente.

La base de datos EudraGMDP es mantenida y operada por la EMA. Se concede acceso al público en general para mejorar la disponibilidad de información relacionada con el mandato de la EMA. El contenido de la base de datos es proporcionado por las Autoridades Nacionales Competentes (NCA) del EEE. Por esta razón, la EMA no acepta responsabilidad alguna (incluyendo pero no limitado a cualquier pérdida o daño directo o consecuente que pueda ocurrirle a usted y / o a cualquier otro tercero) que surja de o en conexión con la información en esta base de datos. . Cualquier pregunta sobre el contenido debe dirigirse a la NCA correspondiente. Haga [clic aquí](#) para obtener una lista de las NCA.

Debido a las restricciones causadas por COVID-19, el período de validez de los certificados MIA, WDA, GMP y GDP se extiende automáticamente hasta finales de 2021. Las inspecciones in situ se reanudarán tan pronto como se haya consenso de que el período de la La crisis de salud pública ha pasado. La sección de comentarios aclaratorios de los certificados individuales de MIA, WDA, GMP y GDP indicará cualquier excepción. Las autoridades competentes se reservan el derecho de inspeccionar un sitio de fabricación en caso de que surja la necesidad.

Para el Reino Unido, a partir del 1.1.2021, la legislación de la UE se aplica solo al territorio de Irlanda del Norte (NI) en la medida prevista en el Protocolo sobre Irlanda / NI


[EMA © 2014. EudraGMDP 6.4.9.9-hotfix2 build 2021/06/28 14:13]

Drug Establishments Current Registration Site

 **SHARE** ([HTTPS://WWW.FACEBOOK.COM/SHARER/SHARER.PHP?U=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](https://www.facebook.com/sharer/sharer.php?u=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))

 **TWEET** ([HTTPS://TWITTER.COM/INTENT/TWEET/?TEXT=DRUG ESTABLISHMENTS CURRENT REGISTRATION SITE&URL=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](https://twitter.com/intent/tweet/?text=DRUG%20ESTABLISHMENTS%20CURRENT%20REGISTRATION&site&url=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))



 **EMAIL** ([MAILTO:?SUBJECT=DRUG ESTABLISHMENTS CURRENT REGISTRATION SITE&BODY=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](mailto:?subject=DRUG%20ESTABLISHMENTS%20CURRENT%20REGISTRATION&site&body=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))

New Search (default.cfm)

Search Results for **ZHEJIANG CHENG YI**

CSVExcel

Filter:

Firm Name	FDA Establishment Identifier	DUNS	Business Operations	Address	Expiration Date
Zhejiang Cheng Yi Pharmaceutical Co., Ltd	3004090742	420815763	API MANUFACTURE;	118 Hua Gong Road, Dongtou District, Wenzhou City, Zhejiang Province 325700, China (CHN)	12/31/2021

Showing 1 to 1 of 1 entries

[Previous](#)[Next](#)

Data Current through: Friday, Jul 30, 2021


[Return to Drug Firm Annual Registration Status Home Page \(default.cfm\)](#)

Sitio de registro actual de establecimientos de medicamentos

 CUOTA ([HTTPS://WWW.FACEBOOK.COM/SHARER/SHARER.PHP?U=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](https://www.facebook.com/sharer/sharer.php?u=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))

 PÍO ([HTTPS://TWITTER.COM/INTENT/TWEET/?TEXT=DRUG ESTABLISHMENTS CURRENT REGISTRATION SITE&URL=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](https://twitter.com/intent/tweet?text=DRUG%20ESTABLISHMENTS%20CURRENT%20REGISTRATION&site&url=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))



 CORREO ELECTRÓNICO ([MAILTO:?SUBJECT=DRUG ESTABLISHMENTS CURRENT REGISTRATION SITE&BODY=HTTPS://WWW.ACCESSDATA.FDA.GOV/SCRIPTS/CDER/DRLS/GETDRLS.CFM](mailto:?subject=DRUG%20ESTABLISHMENTS%20CURRENT%20REGISTRATION&site&body=https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cder/drls/getdrls.cfm))

Nueva búsqueda (default.cfm)

Resultados de la búsqueda de **ZHEJIANG CHENG YI**

CSV Sobresalir

Filtrar:

Nombre de la empresa	Identificador de establecimiento de la FDA	DUNS	Operaciones de negocios	Dirección	Fecha de caducidad
Zhejiang Cheng Yi Pharmaceutical Co., Ltd	3004090742	420815763	FABRICACIÓN DE API;	118 Hua Gong Road, distrito de Dongtou, ciudad de Wenzhou, provincia de Zhejiang 325700, China (CHN)	31/12/2021

Mostrando 1 a 1 de 1 entradas

[Anterior](#) [Próximo](#)

Datos actuales hasta: viernes 30 de julio de 2021

[Volver a la página de inicio del estado de registro anual de la firma farmacéutica \(default.cfm\)](#)

首页 > 详细

浙江省药品监督管理局第0007号GMP符合性检查结果

来源：药品生产监督管理处

时间：2020-06-18 14:20

字体：[大 中 小]

依据《药品管理法》（2019年修订）及药品生产监督管理的有关要求对浙江诚意药业股份有限公司进行药品生产质量管理规范符合性检查和审核，结果符合要求。

药品GMP检查目录（浙2020第0007号）

企业名称	地址	检查范围	检查时间
浙江诚意药业股份有限公司	浙江省温州市洞头区化工路118号	认证车间：口服固体制剂车间（106车间）（大胶囊生产线、小胶囊生产线、片剂生产线）	2020年05月19日至2020年05月22日

信息来源：药品生产监督管理处

打印本页 关闭窗口

分享到：0

上一篇：浙江省药品监督管理局第0008号GMP符合性检查结果

下一篇：浙江省药品监督管理局第0006号GMP符合性检查结果

Resultados de la inspección de cumplimiento de GMP de la Administración Provincial de Medicamentos de Zhejiang No. 0007

Fuente: Oficina de Supervisión y Administración de la Producción de Drogas Hora: 2020-06-18 14:20 Fuente: [Tai Zhong pequeña]

De acuerdo con la "Ley de Administración de Medicamentos" (revisada en 2019) y los requisitos pertinentes de supervisión y gestión de la producción de medicamentos, Zhejiang Chengyi Pharmaceutical Co., Ltd. ha sido inspeccionada y revisada para verificar el cumplimiento de las regulaciones de gestión de calidad de la producción de medicamentos y los resultados. cumplir con los requisitos.

Catálogo de inspección de GMP de medicamentos (Zhejiang 2020 No. 0007)

nombre de empresa	Dirección	Alcance de la inspección	mira la hora
Zhejiang Chengyi Pharmaceutical Co., Ltd.	No 118, Chemical Road, distrito de Dongtou, ciudad de Wenzhou, provincia de Zhejiang	Taller de certificación: taller de preparación oral de sólidos (taller 106) (línea de producción de cápsulas grandes, línea de producción de cápsulas pequeñas, línea de producción de tabletas)	19 de mayo de 2020 PE 22 de mayo de 2020

Fuente de información: Oficina de Supervisión y Administración de la Producción de Drogas

Imprimir esta páginaCerrar la ventana

compartir 0
a:

Anterior: Resultados de la inspección de cumplimiento de GMP de la Administración de Medicamentos de la provincia de Zhejiang No. 0008
Siguiente: Resultados de la inspección de cumplimiento de GMP de la Administración de Medicamentos de la provincia de Zhejiang No. 0006

Volver a la
página de
inicio
Regresar al
superior

Línea directa de denuncia | Mapa del sitio



Zhejiang ICP No. 05007175 Código de identificación del sitio web: 3300000072 Zhejiang Public Network
Security No. 33010602007814

Organizador: Administración Provincial de Drogas de Zhejiang Dirección: No. 27, Wenbei Alley, Moganshan Road, Hangzhou, China Código postal: 310012

Soporte técnico: Centro de Servicios de Desarrollo y Publicidad de Información Farmacéutica de Zhejiang Tel: 0571-88903259

Se recomienda utilizar el navegador de Microsoft IE10.0 o superior. El mejor efecto de navegación: 1366 * 768 píxeles



浙江省药品生产企业GMP检查情况通报(2020年)

来源：省药监局

时间：2021-02-05 16:55

字体：[大 中 小]

2020年1月-12月，浙江省食品药品监督管理局组织对浙江康莱特药业有限公司等37家药品生产企业开展GMP检查，经审核，现将检查情况进行通报（详见附件）。

浙江省药品监督管理局

2021年2月4日

序号	企业名称	检查范围	检查结论
1	浙江康莱特药业有限公司	中药注射剂	符合
2	浙江诚意药业股份有限公司	小容量注射剂（非最终灭菌）	符合
3	浙江金华康恩贝生物制药有限公司	冻干粉针剂（含青霉素类）、小容量注射剂	符合
4	正大青春宝药业有限公司	小容量注射剂、大容量注射剂	符合
5	浙江奥托康制药集团股份有限公司	大、小容量注射剂	符合
6	浙江国镜药业有限公司	大容量注射剂	符合
7	杭州中美华东制药有限公司	冻干粉针剂和小容量注射剂	符合
8	浙江康吉尔药业有限公司	大容量注射剂	符合
9	浙江都邦药业股份有限公司	大容量注射剂	符合
10	浙江赛灵特医药科技有限公司	治疗用生物制品（猪源纤维蛋白粘合剂）	符合
11	浙江惠迪森药业有限公司	冻干粉针剂	符合
12	浙江贝得药业有限公司	冻干粉针剂	符合
13	浙江弘盛药业有限公司	小容量注射剂	符合
14	浙江华海药业股份有限公司	小容量注射剂	符合
15	浙江京新药业股份有限公司	粉针剂（头孢菌素类）、大容量注射剂	符合
16	浙江仙琚制药股份有限公司	冻干粉针剂、小容量注射剂	符合
17	浙江丰安生物制药有限公司	口服冻干粉	符合
18	浙江震元制药有限公司	小容量注射剂、冻干粉针剂	符合
19	宁波人健药业集团股份有限公司	冻干粉针剂、小容量注射剂	符合
20	浙江永宁药业股份有限公司	冻干粉针剂和粉针剂（头孢菌素类）	符合

返回首页

返回上级

21	浙江昂利康制药股份有限公司	冻干粉针剂（青霉素类）	符合
22	浙江莎普爱思药业股份有限公司	大容量注射剂、冲洗剂、滴眼剂	符合
23	浙江北生药业汉生制药有限公司	小容量注射剂	符合
24	杭州九源基因工程有限公司	治疗类生物制品[重组人粒细胞刺激因子注射液（小容量注射剂）]	符合
25	浙江天瑞药业有限公司	大容量注射剂和小容量注射剂	符合
26	浙江佐力药业股份有限公司	冻干粉针剂	符合
27	万邦德制药集团股份有限公司	大容量注射剂、小容量注射剂、冲洗剂	符合
28	花园药业股份有限公司	小容量注射剂车间	符合
29	浙江海正药业股份有限公司(富阳厂外车间)	注射剂	符合
30	嘉兴巨能乐斯药业有限公司	大容量注射剂	符合
31	浙江医药股份有限公司新昌制药厂	冻干粉针剂，大、小容量注射剂	符合
32	杭州澳亚生物技术有限公司	冻干粉针剂	符合
33	浙江瑞新药业股份有限公司	小容量注射剂（含激素类）	符合
34	浙江泰康药业集团有限公司	小容量注射剂（含中药前处理和提取）	符合
35	浙江亚太药业股份有限公司	冻干粉针剂	符合
36	杭州国光药业股份有限公司	小容量注射剂（非最终灭菌）	符合
37	浙江康恩贝制药股份有限公司	小容量注射剂	符合

打印本页 关闭窗口

分享到：

3

上一篇：2020年药品生产企业飞行检查公告

下一篇：浙江省药品监督管理局第0011号GMP符合性检查结果

返回首页

返回上级

举报热线 | 网站地图



浙ICP备05007175号 网站标识码：3300000072 浙公网安备 33010602007814号

主办：浙江省药品监督管理局 地址：杭州市莫干山路文北巷27号 邮编：310012

技术支持：浙江省药品信息宣传和发展服务中心 联系电话：0571-88903259

建议使用微软公司IE10.0以上版本的浏览器 最佳浏览效果:1366 * 768像素



Boletín de inspección GMP de empresas de fabricación de productos farmacéuticos en la provincia de Zhejiang (2020)

Fuente: Administración Provincial de Medicamentos Hora: 2021-02-05 16:55 Fuente: [Tai Zhong pequeña]

De enero a diciembre de 2020, la Administración de Alimentos y Medicamentos de Zhejiang organizó inspecciones GMP de 37 fabricantes de medicamentos, incluido Zhejiang Kanglaite Pharmaceutical Co., Ltd. Después de la revisión, ahora se notifican los resultados de la inspección (consulte la tabla adjunta para obtener detalles).

Administración Provincial de Drogas de Zhejiang
4 de febrero de 2021

Número de serie	nombre de empresa	Alcance de la inspección	Hallazgos de inspección
1	Zhejiang Kanglaite Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de medicina tradicional china	conformarse a
2	Zhejiang Chengyi Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen (esterilizada no terminalmente)	conformarse a
3	Zhejiang Jinhua Kangenbei Biofarmacéutica Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado (incluida la penicilina), inyección de pequeño volumen	conformarse a
4	Zhengda Qingchunbao Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen, inyección de gran volumen	conformarse a
5	Grupo farmacéutico Co., Ltd. de Zhejiang Aotokang	Inyecciones de gran y pequeño volumen	conformarse a
6	Zhejiang Guojing Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de gran volumen	conformarse a
7	Hangzhou Sino-American Huadong Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado e inyección de pequeño volumen	conformarse a
8	Zhejiang Kangjier Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de gran volumen	conformarse a
9	Zhejiang Dubang Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de gran volumen	conformarse a
10	Tecnología farmacéutica Co., Ltd. de Zhejiang Sailingte	Productos biológicos terapéuticos	conformarse a

Volver a la página de inicio
Regresar al superior

		(adhesivo de fibrina de origen porcino)	
11	Zhejiang Huidisen Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado	conformarse a
12	Zhejiang Beide Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado	conformarse a
13	Zhejiang Hongsheng Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen	conformarse a
14	Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen	conformarse a
15	Zhejiang Jingxin Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo (cefalosporinas), inyección de gran volumen	conformarse a
dieciséis	Zhejiang Xianju Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado, inyección de pequeño volumen	conformarse a
17	Zhejiang Fengan Biofarmacéutica Co., Ltd.	Polvo liofilizado oral	conformarse a
18	Zhejiang Zhenyuan Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen, inyección de polvo liofilizado	conformarse a
19	Ningbo Renjian Pharmaceutical Group Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado, inyección de pequeño volumen	conformarse a
20	Zhejiang Yongning Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyecciones de polvo liofilizado e inyecciones de polvo (cefalosporinas)	conformarse a
veintiuno	Zhejiang Anglikang Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado (penicilina)	conformarse a
Veintidós	Zhejiang Sharp Aisi Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyecciones de gran volumen, enjuagues, gotas para los ojos.	conformarse a
veintitrés	Zhejiang Beisheng Pharmaceutical Hansheng Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen	conformarse a
veinticuatro	Ingeniería genética Co., Ltd. de Hangzhou Jiuyuan	Productos biológicos terapéuticos [inyección de factor estimulante de granulocitos humanos recombinantes (inyección de pequeño volumen)]	conformarse a
25	Zhejiang Tianrui Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyecciones de gran volumen e	conformarse a

Volver a la
página de
inicio
Regresar al
superior

		inyecciones de pequeño volumen	
26	Zhejiang Zuoli Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado	conformarse a
27	Wanbang Pharmaceutical Group Co., Ltd.	Inyección de gran volumen, inyección de pequeño volumen, agente de lavado	conformarse a
28	Garden Pharmaceutical Co., Ltd.	Taller de inyección de pequeño volumen	conformarse a
29	Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd. (taller externo en Fuyang)	inyección	conformarse a
30	Jiaxing Junenlux Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de gran volumen	conformarse a
31	Zhejiang Pharmaceutical Co., Ltd. Fábrica farmacéutica de Xinchang	Inyección de polvo liofilizado, inyección de gran y pequeño volumen	conformarse a
32	Bioteología Co., Ltd. de Hangzhou Aoya	Inyección de polvo liofilizado	conformarse a
33	Zhejiang Ruixin Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen (incluidas hormonas)	conformarse a
34	Grupo farmacéutico Co., Ltd. de Zhejiang Taikang	Inyección de pequeño volumen (incluido el tratamiento previo y la extracción de medicina china)	conformarse a
35	Zhejiang Asia-Pacific Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de polvo liofilizado	conformarse a
36	Hangzhou Guoguang Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen (esterilizada no terminalmente)	conformarse a
37	Zhejiang Conba Pharmaceutical Co., Ltd.	Inyección de pequeño volumen	conformarse a

Volver a la
página de
inicio
Regresar al
superior

Imprimir esta páginaCerrar la ventana

compartir

3

a:

Anterior: Anuncio de inspección no anunciada de fabricantes farmacéuticos en 2020

Siguiente: Resultados de la inspección de cumplimiento de GMP de la Administración Provincial de Medicamentos de Zhejiang No. 0011

Línea directa de denuncia | Mapa del sitio



Zhejiang ICP No. 05007175 Código de identificación del sitio web: 3300000072

Zhejiang Public Network

Security No. 33010602007814



Organizador: Administración Provincial de Drogas de Zhejiang Dirección: No. 27, Wenbei Alley, Moganshan Road,
Hangzhou, China Código postal: 310012

Soporte técnico: Centro de Servicios de Desarrollo y Publicidad de Información Farmacéutica de Zhejiang Tel: 0571-
88903259

Se recomienda utilizar el navegador de Microsoft IE10.0 o superior. El mejor efecto de navegación: 1366 * 768
píxeles

http://mpa.zj.gov.cn/art/2021/2/5/art_1228972412_58924606.html

Volver a la
página de
inicio
Regresar al
superior