药品GMP符合性检查企业目录

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 企业名称 | 检查日期 | 检查范围 | 检查结果告知书编号 | 检查结果 |
| 1 | 石家庄柏林药业有限公司　 | 2024年3月11日-3月13日 | 中药饮片（净制、切制、蒸制、煮制、燀制、煅制、炒制、发芽、发酵、水飞、制炭、炙制）（一般饮片生产车间：一般饮片生产线）；毒性饮片（净制、切制、蒸制、煮制、炒制）（毒性饮片生产车间：毒性饮片生产线） | 冀药监中药符（2024）047号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 2 | 河北全泰药业有限公司 | 2024年3月20日-3月22日 | 中药饮片（净制、切制、蒸制、煮制、燀制、煅制、炒制、发芽、发酵、水飞、炙制）【中药饮片生产车间（一）：一般中药饮片生产线】；中药饮片（净制、切制、蒸制、煅制、炒制、制炭、炙制、煨制、炖制）【中药饮片生产车间（二）：一般中药饮片生产线】 | 冀药监中药符（2024）048号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 3 | 河北蕴德药业有限公司 | 2024年3月20日-3月22日 | 中药饮片（净制、切制、蒸制、煮制、燀制、煅制、炒制、发芽、发酵、水飞、制炭、炙制、煨制、炖制）（中药饮片生产车间：一般中药饮片生产线）；毒性饮片（净制、切制、蒸制、煮制、炒制、发酵、水飞）（毒性中药饮片生产车间：毒性中药饮片生产线） | 冀药监中药符（2024）049号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 4 | 河北恒利集团制药股份有限公司 | 2024年1月17日-1月20日 | 片剂（生产一车间：片剂生产线）、硬胶囊剂（生产一车间：硬胶囊剂生产线）、颗粒剂（生产一车间：颗粒剂生产线）、合剂（生产三车间：合剂生产线）【以上均含中药前处理及提取（生产五车间：中药前处理生产线，生产四车间：中药提取生产线）】 | 冀药监中药符（2024）050号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |