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 | 河北燕兴药业有限公司 | 2024年5月16日-5月18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：中药饮片生产线）；毒性饮片（净制、切制、蒸制、煮制、炒制、炙制）（毒性饮片生产车间：毒性饮片生产线） | 冀药监中药符（2024）058号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 2 | 保定中药制药股份有限公司 | 2024年6月3日-6月6日 | 合剂（粉碎车间、提取车间，液体制剂车间：糖浆剂生产线Ⅰ）【受托品种：理气化瘀口服液（国药准字B20020740），上市许可持有人：御本堂控股集团有限公司】 | 冀药监中药符（2024）059号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 3 | 石家庄北方药业集团有限公司 | 2024年3月11日-3月14日 | 合剂（中药提取车间，口服液体制剂车间：玻璃瓶口服液生产线） | 冀药监中药符（2024）060号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 4 | 承德御室金丹药业有限公司 | 2024年3月11日-3月14日 | 丸剂（蜜丸（小蜜丸）、水丸、水蜜丸、浓缩丸）（制剂车间：丸剂生产线）、片剂（制剂车间：片剂生产线）、硬胶囊剂（制剂车间：胶囊生产线）【以上均含中药前处理及提取（前提车间：前提生产线）】 | 冀药监中药符（2024）061号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |
| 5 | 森隆药业有限公司 | 2024年4月7日-4月10日 | 丸剂（浓缩丸）（前处理车间：中药前处理生产线，提取车间①：中药提取生产线，提取车间②：中药提取生产线，制剂车间①：丸剂生产线，制剂车间②：丸剂生产线）；片剂（前处理车间：中药前处理生产线，提取车间②：中药提取生产线，制剂车间②：片剂颗粒剂生产线）；颗粒剂（前处理车间：中药前处理生产线，提取车间②：中药提取生产线，制剂车间②：片剂颗粒剂生产线） | 冀药监中药符（2024）062号 | 符合《药品生产质量管理规范》（2010年修订）及附录要求 |