

130594

生物制品批签发证明

Certificate for the Release of Biological Products

批签发号 20210093

LRE20210093

产品名称	人血白蛋白		
Generic Name			
生产企业	成都蓉生药业有限责任公司		
Manufacturer			
地址	四川省成都市高新区起步园科技园南路7号		
Address			
收检编号	E202001965	批号	202008A119
Regis. No		Lot No.	
剂型	注射剂(注射液)	规格	20% 50ml 10g/瓶
Dosage Form		Strength	
有效期至	2025年8月30日	签发量	14533瓶
Expiry Date		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:

二〇二一年一月二十九日

29 January 2021





成都康生药业有限责任公司
Chengdu Kongshe Pharmaceutical Co., Ltd.

中国四川省成都市高新区起步园科技园南路7号
No.7 Keyuan South Road, Hi-tech Zone, Chengdu
Sichuan, P.R.C
邮编 Code: 610041 电话 Tel: 86-28-852810
传真 Fax: 86-28-85281039

产品签发合格证

Certificate for the Release of Products

证书编号/Certificate No.: RS-0123-2021025

产品名称/Name of the Product: 人血白蛋白
商品名/Trade Name of the Product: /
产品批号/Lot No.: 202008A119
剂型/Dosage Form: 注射剂(注射液)
规格/Strength: 20% 50ml 10g/瓶
生产日期/Manufacturing Date: 2020年8月31日
有效期至/Valid Until: 2025年8月30日
批量/出口量/Lot Quantity/Export Quantity: 14533 瓶



经生产过程质量控制和生产及检定记录审查, 本批产品符合《中国药典》2015年版相关规定, 并取得《生物制品批签发证明》, 准予放行。

The product mentioned above has passed the check of the process quality control and the production/test records. It complies with the provisions of the release of Chinese Pharmacopoeia (2015 Edition) and obtains the certificate for the release of biological products, approved for release.

质量授权人/Qualified Person
(official seal 公章)



2021年2月26日 26th Feb. 2021

产品检定报告

Certificate of Analysis for Finished products

品名 Product Name	人血白蛋白 Human Albumin	剂型 Dosage Form	注射剂(注射液) Injection (Liquids for in)
产品批号 Batch No.	202008A119	规格 Strength	20% 50ml 10g/瓶 20% 50ml 10g/ bottle
生产日期 Manufacturing Date	31/08/2020	有效期至 Valid until	30/08/2025
检定依据 Test According to	人血白蛋白内控质量标准 QA-Q8.2.4-007 Human Albumin internally controlled quality specification QA-Q8.2.4-007	报告编号 Report No.	AD2020119-136

检定项目 Test Item	标准规定 Specification	检定结果 Test Result
鉴别试验 Identity Test	免疫双扩散法 Double Immunodiffusion 免疫电泳法 Immunoelectrophoresis	符合规定 Conform to 符合规定 Conform to
外观 Physical Inspection	仅与抗人血清或血浆产生沉淀线, 与抗马、抗牛、抗猪、抗羊血清或血浆不产生沉淀线。 Only a precipitation line with anti-human serum or plasma, but no precipitation line with anti-horse, anti-bovine, anti-pig or anti-sheep serum or plasma. 与正常人血清或血浆比较, 主要沉淀线应为白蛋白 The main precipitation line shall be albumin as compared with normal human plasma 应为略黏稠、黄色或绿色至棕色澄明液体, 不应出现浑浊。 The product shall be a clear, slightly viscous liquid without turbidity, slightly yellow, green or brown in colour.	符合规定 Conform to
可见异物 Test for Visible Particles	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to
不溶性微粒检查 Test for undissolvable particulate	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to
渗透压摩尔浓度 (mOsmol/Kg) Test for Osmole Concentration	210~400	270
装量(ml) Filling Quantity(ml)	≥50	符合规定 Conform to
热稳定性试验 Thermostability Test	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to
pH	6.4~7.4	7.2
蛋白质含量 Protein content	应为标示量的 95.0%~110.0% The protein content shall be 95.0%~110.0% of the quantity of protein stated on the label	99.2
纯度 (%) Purity (%)	≥97.0	
钠离子含量(mmol/L) Sodium Content(mmol/L)	≤160	
钾离子含量(mmol/L) Potassium Content(mmol/L)	≤	
吸光度 Absorbance	≤0.15	0.05



成都蓉生药业有限责任公司
产品检验专用章

产品检定报告

Certificate of Analysis for Finished products

品 名 Product Name	人血白蛋白 Human Albumin	剂 型 Dosage Form	注射剂 (注射液) Injection (Liquids for in
产品批号 Batch No.	202008A119	规 格 Strength	20% 50ml 10g/瓶 20% 50ml 10g/ bottle
生产日期 Manufacturing Date	31/08/2020	有效期至 Valid until	30/08/2025
检定依据 Test According to	人血白蛋白内控质量标准 QA-Q8.2.4-007 Human Albumin internally controlled quality specification QA-Q8.2.4-007	报告编号 Report No.	AD2020119-136
检定项目 Test Item	标准规定 Specification	检定结果 Test Result	
多聚体含量(%) Polymer content (%)	≤4.0	2.4	
辛酸钠含量(mmol/g 蛋白质) Sodium caprylate content (mmol/g protein)	0.140~0.180	0.163	
铝残留量(μg/L) Residual aluminum content(μg/L)	≤100	33	
PKA(IU/ml)	≤30		
HBsAg	应为阴性 Negative	阴性 Negative	
无菌检查 Sterility Test	应无菌生长 No microbial growth	无菌生长 No microbial growth	
豚鼠试验 Guinea pigs	豚鼠应全部健存, 且无异常反应, 到期时每只豚鼠体重应增加 Guinea pigs remain healthy and survive the observation period, no abnormal reaction, increase of body weight	符合规定 Conform to	
异常毒性检查 Test For Abnormal Toxicity	小鼠应全部健存, 且无异常反应, 到期时每只小鼠体重应增加 Mice remain healthy and survive the observation period, no abnormal reaction, increase of body weight	符合规定 Conform to	
热原检查 Pyrogen Test	应符合规定 Conform to specification	符合规定 Conform to	
HIV-1/HIV-2 抗体 HIV-1/ HIV-2 antibody test	应为阴性 Negative	阴性 Negative	
HCV 抗体 HCV antibody test	应为阴性 Negative	阴性 Negative	
(以下空白) blank below			
检定结论 Test Conclusion:	合 格 Conform to the specification		
报 告 人 Reported by	刘胜民	报 告 日 期 Date	2020.10.13
复 核 人 Checked by	廖亮	质量检定部负责人 QC Department Head	廖亮

