



国家药品监督管理局药品评价中心

Center for Drug Reevaluation, NMPA

国家药品不良反应监测中心

National Center for ADR Monitoring, China



中国药物警戒

请输入要查询的内容



## 国家药品不良反应监测中心关于印发《疫苗生产企业不良事件报告指南》的通知

发布日期：2013-07-26

监测与评价化〔2013〕33号

各省、自治区、直辖市及新疆生产建设兵团药品不良反应监测中心：

为指导疫苗生产企业开展疫苗不良事件报告工作，根据《药品不良反应报告和管理办法》以及《全国疑似预防接种异常反应监测方案》的规定，我中心制定了《疫苗生产企业不良事件报告指南》，现予以印发，请督促辖区内疫苗生产企业学习并参照执行。

特此通知

附件：[《疫苗生产企业不良事件报告指南》](#)

国家药品不良反应监测中心  
2013年5月31日



国家市场监督管理总局



国家药品监督管理局

国家局直属单位



UMC

[网站地图](#) | [联系方式](#)

地址：中国，北京市经济技术开发区广德大街22号院一区4号楼 邮编：100076

本站由国家药品监督管理局药品评价中心主办 版权所有 未经许可禁止转载或建立镜像

Copyright 2004-2023 国家药品监督管理局药品评价中心

All rights reserved. 京ICP备16043083号-3 京公网安备11010502038932 号