



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



## 关于发布《上市许可持有人药品不良反应报告表（试行）》及填表说明的通知

发布日期：2020-01-08

为落实药品上市许可持有人药品安全主体责任，指导持有人报告个例药品不良反应，国家药品不良反应监测中心组织制定了《上市许可持有人药品不良反应报告表（试行）》及填表说明，现予发布。

附件：

- [《上市许可持有人药品不良反应报告表（试行）》](#)
- [《上市许可持有人药品不良反应报告表（试行）》填表说明](#)



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