



## 总局关于发布药品注册受理审查指南（试行）的通告（2017年第194号）【废止】



发布时间：2017-11-30

为落实《国务院关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》（国发〔2015〕44号），根据《关于调整药品注册受理工作的公告》（2017年第134号）要求，国家食品药品监督管理总局组织制定了药品注册受理审查指南（试行），现予发布。

特此通告。

附件：1.化学药品注册受理审查指南（第一部分 注册分类1、2、3、5.1）（试行）

2.化学药品注册受理审查指南（第二部分 注册分类4、5.2）（试行）

3.治疗用生物制品注册受理审查指南（试行）

4.预防用生物制品注册受理审查指南（试行）

5.中药、天然药物注册审批受理审查指南（试行）

6.药品补充申请受理审查指南（试行）

7.进口药品再注册核准受理审查指南（试行）

8.进口药材批件核发受理审查指南（试行）

食品药品监管总局

2017年11月30日

- 2017年第194号通告附件1.docx
- 2017年第194号通告附件2.docx
- 2017年第194号通告附件3.docx
- 2017年第194号通告附件4.doc
- 2017年第194号通告附件5.docx
- 2017年第194号通告附件6.docx
- 2017年第194号通告附件7.docx
- 2017年第194号通告附件8.docx

本站由国家药品监督管理局主办 版权所有：国家药品监督管理局

Copyright © NMPA All Rights Reserved

网站标识码bm35000001 备案序号:京ICP备13027807号 京公网安备11010202008311号

地址：北京市西城区展览路北露园1号 | 邮编：100037 | [联系我们](#)



政府网站  
找错

适老化  
无障碍服务