



国家药品监督管理局药品审评中心

CENTER FOR DRUG EVALUATION, NMPA

[网站地图](#)[联系我们](#)[CDE邮箱](#)[搜索](#)

当前位置：新闻中心>>工作动态>>通知公告>>新闻正文

国家药监局药审中心关于开展境外生产药品说明书适老化及无障碍改革试点工作的通知（药审业〔2023〕639号）

发布日期：20231219

为优化药品说明书管理，满足老年人、残疾人用药需求，国家药监局发布了《药品说明书适老化及无障碍改革试点工作方案》（以下简称《工作方案》）。按照《工作方案》第一条第（二）项“境外生产药品参与试点工作的直接向国家药监局药品审评中心（以下简称药审中心）提出申请”的要求，境外生产药品持有人有意向参与试点的，请通过公文形式将报名信息表报送药审中心，报名信息表可参照《工作方案》后附表格形式，并按照《工作方案》相关要求填写。

国家药监局药审中心

2023年12月19日

Copyright © 国家药品监督管理局药品审评中心 All Right Reserved.

备案序号：京ICP备09013725号  京公网安备11011502037534号

地址：中国 北京市经济技术开发区广德大街22号院二区 邮编：100076