



# 国家药品监督管理局药品审评中心

CENTER FOR DRUG EVALUATION, NMPA  
ЦЕНТР ДЛЯ ДРОГОВАГО ОЦЕНОВАНИЯ, ИВБРА

当前位置：新闻中心>>工作动态>>通知公告>>新闻正文

## 关于规范电子资料提交文件格式的通知

发布日期：20190702

中心网站申请人之窗电子资料提交栏目于2012年开通，用于接收申请人提交的工艺资料、质量标准、包装标签、说明书等相关电子资料。该栏目对提升审评效率、节约审评人员录入时间、加强与申请人沟通交流、统一电子资料接收途径发挥了积极作用。

随着审评业务开展，电子资料提交的类型、数量不断增加，对数据的安全管理带来一定的挑战和隐患。目前由于申请人使用的文档处理软件版本不统一，出现提交的文件后缀为.doc和.docx两个版本，在审评过程中出现了格式变化和乱码等现象，造成了审评时间的浪费，增加了审评勘误率。同时，老版本的文档文件格式标准老旧，在文档管理和保护上存在一定安全风险。为解决上述问题，提高文档安全管理水平，中心网站申请人之窗电子资料提交栏目将不再支持后缀为.doc格式文件的提交，请申请人在进行电子资料提交时使用后缀为.docx格式的文件进行提交，感谢支持与配合。

联系人：数据管理处 常江水

联系电话：010-68585566转3520

国家药品监督管理局药品审评中心

2019年7月2日

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

地址：中国 北京市朝阳区建国路128号 邮编：100022

总机：8610-68585566 传真：8610-68584189 备案序号：京ICP备09013725号