



核查中心调整优化网站栏目提升用户使用的便捷性和实用性

<https://www.cfdi.org.cn/resource/news/14032.html>

发布时间: 2021-10-26

为提高核查中心网站信息的实用性和便捷性, 核查中心近期对网站的部分栏目和功能进行优化调整。

一、栏目调整

将信息公开—数据查询、信息公开—公告信息栏目取消, 相关内容转移到历史栏目。



图 1 调整前

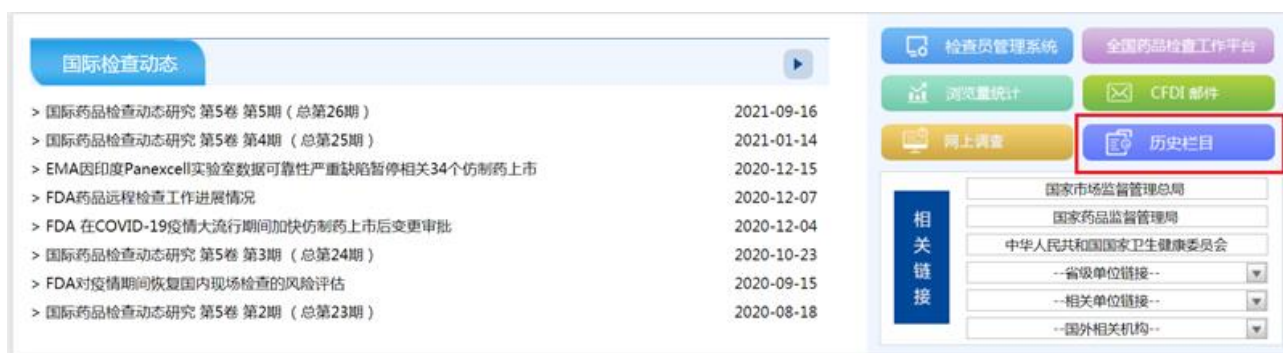


图 2 调整后

1. 因药品 GMP 认证等取消，相关公告停止更新，将相关公告信息转移到历史栏目，方便公众查阅。个别公告栏目一并转移至历史栏目。涉及的栏目及内容有：

公告查询—药品 GMP 认证公告、中药材 GAP 检查公告、药物临床试验机构资格认定检查公告、药品 GMP 认证审查公示、药物非临床研究质量管理规范认证公告；

公告公示—药品 GMP 认证公告、药品 GMP 证书有效期延续信息、中药材 GAP 检查公告、药物临床试验机构认证资格认定检查公告、药品 GMP 认证审查公示、药物非临床研究质量管理规范认证公告。

2. “药物临床试验数据现场核查计划公告”与网站首页“临床试验数据核查专栏”合并，取消“公告公示—药物临床试验数据现场核查计划公告”栏目及内容。

3. 药品注册现场核查、药物临床试验数据现场核查相关检查情况已通过“药品注册申请人之窗”直接告知相关申请人，相关内容不再重复公告。涉及的栏目有：

检查进度查询—药品注册生产现场核查、药物临床试验数据现场核查；

本月现场检查预告—本月药品注册生产现场核查预告、本月药物临床试验数据现场核查预告；

上月现场检查公告—上月药品注册生产现场核查公告、上月药物临床试验数据现场核查公告。

二、功能调整

1. 提升便捷性。重新编辑标签栏目关键词，尽可能体现栏目特性或功能，方便公众查阅。

2. 提升精准性。增加办事指南栏目设定依据部分的原文链接，以方便更快速的查看依据原文。

网站栏目调整过程中可能对您的浏览造成不便，敬请谅解！欢迎大家随时对我们的网站建设提出意见和建议。联系电话：010-68441192。

感谢大家对核查中心网站的关注与支持！