



**中国食品药品检定研究院**

National Institutes for Food and Drug Control

国家药品监督管理局医疗器械标准管理中心

Center for Medical Device Standardization Administration NMPA

**中国药品检验总所**

China National Institutes for Drug Control

WHO Collaborating Center

请输入关键字

网站首页

机构设置

工作动态

党建工作

信息公开

办事大厅

## 关于启用新的药品注册检验模块的通知

发布时间：2020-12-28

药品注册检验申请人：

为落实《药品注册检验工作程序和技术要求规范（试行）》（2020年版）有关要求，我院调整了中检院新版检定管理系统药品注册检验模块功能（以下简称调整模块），定于2021年1月4日启用。

自启用之日起，在中检院开展药品注册检验的，申请人在本客户端提交资料后，业务处受理人员和主检科室于5个工作日内并行在系统完成审核，填写审核意见（逾期未反馈视为审核通过）。申请人根据审核意见提交补正资料后及时送检（若无审核意见则直接送检）。

调整模块使用过程中遇到有关操作问题请及时联系有关技术人员，联系电话：010-53852321。

综合业务处

2020年12月28日

相关链接： 市场监管总局    国家药品监督管理局    药监局网上办事大厅

---国家局直属单位---

---地方药检所---



本站由中国食品药品检定研究院主办 版权所有 未经许可禁止转载或建立镜像

Copyright 2001-2005 nifdc.org.cn. All Rights Reserved

备案序号:京ICP备17052540号-4 京公网安备 11011502006205号  
中国食品药品检定研究院信息中心建设和维护 E-mail:information@nifdc.org.cn