



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

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](#)

关于不再出具生物制品批签发进口检验报告书的通知

发布时间：2021-03-02

按照国家药品监督管理局2020年12月21日发布的《生物制品批签发管理办法》政策解读第五条的解释，对于按照批签发管理的生物制品进口时，为了提升通关效率，更好释放政策红利，申请进口批次的疫苗按照相关要求获取《生物制品批签发证明》后，可作为产品合格的通关证明，不再出具进口检验报告书。自2021年3月1日起，我院对进口生物制品不再出具进口检验报告书。

特此通知。

中国食品药品检定研究院

2021年3月2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

