

化学药品注册受理审查指南
(第一部分 注册分类 1、2、5.1 类)
(试行)

国家药品监督管理局

20202021 年

目 录

一、适用范围.....	1
二、受理部门.....	1
三、资料基本要求	1
(一) 申请表的整理	1
(二) 申报资料的整理.....	2
四、形式审查要点	2
(一) 申报事项审查要点.....	2
(二) 沟通交流审查要点.....	3
(三) 申请表审查要点.....	4
(四) 申报资料审查要点.....	6
(五) 其他提示	11
五、受理审查决定	13
(一) 受理	13
(二) 补正	13
(三) 不予受理	13
(四) 受理流程图	14
六、其他	14
七、附件	15
1. 化学药品 1、2、5.1 类注册申报资料自查表	16
2. 参考目录	18

化学药品注册受理审查指南（试行）

第一部分 注册分类 1、2、5.1 类

本指南基于现行法律法规要求制定，对于指南中未涵盖或未明确的受理事宜，申请人可与受理部门进行沟通。后续将根据相关法律法规等文件要求适时更新。

一、适用范围

化学药品注册分类 1、2、5.1 类药物临床试验申请/药品上市许可申请。

二、受理部门

由国家药品监督管理局药品审评中心受理。

三、资料基本要求

按照《药品注册管理办法》及《化学药品注册分类及申报资料要求》的规定，提供符合要求的申报资料。申报资料应根据现行版《M4：人用药物注册申请通用技术文档（CTD）》（以下简称 CTD）格式整理，目录及项目编号不能改变，对应项目无相关信息或研究资料，项目编号和名称也应保留，可在项下注明“不适用”并说明理由。

（一）申请表的整理

药品注册申请表、申报资料自查表、小型微型企业收费优惠申请表（如适用）与申报资料份数一致，其中至少一份为原件；填写应当准确、完整、规范，不得手写或涂改，并应符合填表说

明的要求。

~~依据《国家药监局关于药品注册网上申报的公告》的相关要求，申请人应通过国家药品监督管理局网上办事大厅药品业务应用系统填报申请表，并完成在线提交。打印的申请表各页数据核对码必须一致，并与在线提交的申请表一致，申请表及自查表各页边缘应加盖申请人或注册代理机构骑缝章。依据关于启用新版药品注册申请表报盘程序的公告，申请表的填报须采用国家药品监督管理局统一发布的填报软件，提交由新版《药品注册申请表报盘程序》生成的电子及纸质文件。确认所用版本为最新版[以最新发布公告为准]，所生成的电子文件的格式应为 RVT 文件。各页的数据核对码必须一致，并与提交的电子申请表一致，申请表及自查表各页边缘应加盖申请人或注册代理机构骑缝章。~~

(二) 申报资料的整理

~~基于电子申报资料开展受理形式审查工作时，申请人应按照《药审中心关于疫情期间调整受理工作方式及接收申报资料要求的通知》的要求提交申报资料。~~

~~2套完整申请资料(至少1套为原件)+1套综述资料(应包含模块一、模块二)，每套装入相应的申请表及目录。~~

除《药品注册申请表》及检验机构出具的检验报告外，申报资料(含图谱)应逐个封面加盖申请人或注册代理机构公章，封面公章应加盖在文字处，整理规范详见《药品注册申报资料格式体例与整理规范》。

纸质资料的整理应符合2套完整申请资料(至少1套为原件)+1套综述资料(应包含模块一、模块二)，每套装入相应的申请表及目录。

四、形式审查要点

(一) 申报事项审查要点

1. 获准开展药物临床试验的药物拟增加适应症(或者功能主治)以及增加与其他药物联合用药的, 申请人应当提出新的药物临床试验申请。获准上市的药品增加适应症(或者功能主治)需要开展药物临床试验的, 应当提出新的药物临床试验申请。

2. 药物临床试验终止后, 拟继续开展药物临床试验的, 应当重新提出药物临床试验申请。药物临床试验申请自获准之日起, 三年内未有受试者签署知情同意书的, 该药物临床试验许可自行失效; 仍需实施药物临床试验的, 应当重新申请。

3. 药物临床试验申请和药品上市许可申请按所申报的适应症管理, 同一药物不同适应症应分别提交注册申请。对于同一适应症涉及多个临床试验方案的申请, 需在申请表其他特别声明事项中简要说明。

4. 符合《药品注册管理办法》第三十六条情形的, 可以直接提出非处方药上市许可申请, 同时应在申请表中予以说明。

5. 药品上市许可申请审评期间, 发生可能影响药品安全性、有效性和质量可控性的重大变更的, 申请人应当撤回原注册申请, 补充研究后重新申报。申请人名称变更、注册地址名称变更等不涉及技术审评内容的, 应当及时书面告知药品审评中心并提交相关证明性资料。

6. 此前未持有已上市同品种相关文号的申请人，提出该品种境内外均未上市的新适应症申请的，需严格按照相关药品注册法规和技术要求提交完整的申报资料，除新适应症有关申报资料外，同时提交能够完全支持品种上市的其他资料，无需另行提起同品种仿制药申请。

（二）沟通交流审查要点

1. 申请附条件批准的，申请人应当就附条件批准上市的条件和上市后继续完成的研究工作等与药品审评中心沟通交流，经沟通交流确认后提出药品上市许可申请。

2. 申请优先审评审批的，申请人在提出药品上市许可申请前，应当与药品审评中心沟通交流，经沟通交流确认后，在提出药品上市许可申请的同时，向药品审评中心提出优先审评审批申请。

3. 沟通交流应符合《药物研发与技术审评沟通交流管理办法》的规定。

4. 已申请沟通交流的，应提交与该申请相关的沟通交流编号、沟通交流回复意见，并就回复意见进行逐项答复。

（三）申请表审查要点

1. 药品注册申请表

按照药品注册申请表填表说明的要求规范填写申请表，填报信息应与证明文件中相应内容保持一致。

1.1 药品加快上市注册程序：按照该申请实际情况勾选。经沟通交流确认后，勾选“优先审评审批程序”的，在提出药品上市许可申请的同时，按照《优先审评审批工作程序》提出优先审评

审批申请；勾选“特别审批程序”的，应按照《药品特别审批程序》办理。

1.2 申请事项：按照该申请实际申请事项填写。申请临床研究，选临床试验；申请上市，选择上市许可。

1.3 药品注册分类：化学药品应参考《化学药品注册分类及申报资料要求》选择。

1.4 其他事项：符合小型微型企业条件的企业申请收费优惠的，可选小微企业收费优惠。

1.5 药品通用名称：应当使用国家药品标准或者药品注册标准收录的药品通用名称。未列入国家药品标准或者药品注册标准的，申请人在提出药品上市许可申请时，应当提交通用名称证明原件，或同时提出通用名称核准申请。

1.6 同品种已被受理或同期申报的其他制剂及规格：填写该品种已被受理或同期申报的制剂或不同规格品种的受理号及名称，包括联合用药的制剂受理号及名称。若为完成临床研究申请上市的，需填写原临床申请受理号、临床试验批件号、临床试验登记号或生物等效性试验备案号等。

1.7 原/辅料/包材来源：申报药品注册时，须填写所用的原料药、辅料、包材的相关信息（含原料药受理号），并应与所提交的证明文件/原料药、药用辅料和药包材登记信息公示平台中登记的相应内容保持一致。

1.8 主要适应症或功能主治：简略填写主要适应症或者功能主治，应涵盖申报资料中所申请的适应症信息。适应症分类应与适应症一致。

1.9 是否涉及特殊管理药品或成分：属于麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品管理的特殊药品，应选填。

~~1.10 同品种新药监测期：已获准新药监测期的品种，新药进入监测期之日起，不再受理其他申请人的同品种注册申请；已批准临床的，可受理申报上市许可申请。~~

1.10~~1~~本次申请为：填写申报品种相同申请事项本次属于第几次申报。简要说明既往申报及审批情况，如申请人自行撤回或因资料不符合审批要求曾被国家药品监督管理局不予批准等情况。原申请审批结束后，方可再行申报。

1.11~~2~~申请人及委托研究机构

所填报的信息应与证明文件中相应内容保持一致，并指定其中一个申请机构负责向国家缴纳注册费用。已经填入的申请人各机构均应当由其法定代表人或接受其授权者（另需提供签字授权书原件）在此签名、加盖机构公章（须与其机构名称完全一致）。

2. 小型微型企业收费优惠申请表

如符合小微企业行政事业性收费优惠政策，可提交小型微型企业收费优惠申请表并提供如下信息：

2.1.基本信息：如企业名称、联系人、联系电话等，应与药品注册申请表有关信息一致。

2.2.从业人员、上一纳税年度营业收入、企业资产总值等：申请人依实际情况填写。

2.3.应与其法定代表人或接受其授权者（另需提供签字授权书原件）在此签名、加盖机构公章（须与其机构名称完全一致）。

(四) 申报资料审查要点

关于取消证明事项的公告中规定的“改为内部核查”的证明事项，按公告要求执行。

1. 产品相关证明性文件

1.1 原料药、药用辅料及药包材证明文件

1.1.1 原料药、药用辅料及药包材合法来源证明文件，包括供货协议、发票等（适用于制剂未选用已登记原辅包情形）。

1.1.2 原料药、药用辅料及药包材授权使用书复印件(适用于制剂选用已登记原辅包情形)。如为供应商出具，需有原料药、药用辅料和药包材企业授权，并附授权信复印件。

1.1.3 境内生产制剂使用境外生产原料药，因特殊原因无法在原辅包登记信息平台登记随制剂一并提交申报资料的，应按相关要求提交原料药境外上市销售和生产厂符合药品生产质量管理规范的相关证明文件、公证认证文书及中文译文。

1.2 专利信息及证明文件

申请的药物或者使用的处方、工艺、用途等专利情况及其权属状态说明，以及对他人的专利不构成侵权的声明。应由申请人出具，并承诺对可能的侵权后果承担全部责任。

1.3 麻醉药品、精神药品研制立项批复文件复印件(如适用)

1.4 对照药来源证明文件（如适用）

1.5 商标信息及证明文件

申请使用商品名的，应当提供商标注册证复印件。

1.6 药物临床试验相关证明文件（适用于上市许可申请）

《药物临床试验批件》/临床试验通知书复印件/生物等效性

试验备案登记号、临床试验用药质量标准及临床试验登记号等相关材料，并就《药物临床试验批件》/临床试验通知书中意见进行逐项答复。

1.7 研究机构资质证明文件

非临床研究安全性评价机构应提供药品监督管理部门出具的符合《药物非临床研究质量管理规范》（简称 GLP）的批准证明或检查报告等证明性文件。临床试验机构应提供备案证明。

1.8 药械组合产品相关证明性文件

经属性界定确认属于药品或以药品为主的药械组合产品，应提交药械组合产品的属性界定结果通知书复印件。

对于以药品为主的药械组合产品且注册分类为化学药品新药的，在提出药物临床试验申请、药品上市许可申请时取消应当获得境外制药厂商所在生产国家或者地区的上市许可的要求。

1.9 允许药品上市销售证明文件(适用于境外已上市的药品)

1.9.1 境外药品管理机构出具的允许该药品上市销售的证明文件、公证认证文书及中文译文。

1.9.2 对于生产国家或地区按食品或按医疗器械管理的制剂，应提供该国家或者地区有关管理机构允许该品种上市销售的证明文件。

1.10 境外药品管理机构出具的允许药品变更的证明文件、公证认证文书及中文译文（如适用）。

2. 申请人/生产企业证明性文件

2.1 申请人资质证明文件

2.1.1 境内申请人机构合法登记证明文件（营业执照等）、

相应的药品生产许可证及其变更记录页(适用于上市许可申请)。

申请人自行生产所申报药品的：《药品生产许可证》分类码应包含标示 A，且具备相应生产范围；申请人委托其他生产企业生产所申报药品的：申请人《药品生产许可证》分类码应包含标示 B，且具备相应生产范围，生产地址应包含受托生产企业的生产地址。

2.1.2 境外申请人指定中国境内的企业法人办理相关药品注册事项的，应当提供委托文书、公证文书及中文译文，以及注册代理机构的营业执照复印件。上市许可申请时，如变更注册代理机构，还应提交境外申请人解除原委托代理注册关系的文书、公证文书及中文译文。

2.2 生产企业资质证明文件

2.2.1 境内生产企业机构合法登记证明文件（营业执照等）、相应的药品生产许可证及变更记录页（适用于上市许可申请）。

受托生产企业《药品生产许可证》分类码应包含标示 C 且具备相应生产范围，或以文字内容标注相应受托生产范围。

申请临床试验的，应提供其临床试验用药物在符合药品生产质量管理规范的情况下制备的情况说明。

2.2.2 境外药品管理机构出具的该药品生产厂和包装厂符合药品生产质量管理规范的证明文件、公证认证文书及中文译文（适用于境外生产药品）。

对于生产国家或地区按食品管理的制剂，应提供该国家或地区药品管理机构出具的该生产企业符合药品生产质量管理规范的证明文件，或有关机构出具的该生产企业符合 ISO 9000 质量

管理体系的证明文件。对于生产国家或地区按医疗器械管理的制剂，应提供企业资格证明文件。

申请新药临床试验的，应提供其临床试验用药物在符合药品生产质量管理规范的情况下制备的情况说明。

申请化学药品 1 类和 2 类（不含 2.4 类新适应症）的境外生产药品，如在我国提出上市申请时尚未获得境外药品管理机构出具的符合药品生产质量管理规范证明性文件，应在上市申报资料中提交其生产厂及包装厂符合药品生产质量管理规范要求的声明，并承诺在审评作出最终结论前，按相关规定提交境外药品管理机构出具的符合药品生产质量管理规范证明性文件。

2.3 小微企业申报资料（如适用）：企业的工商营业执照副本复印件；上一年度企业所得税纳税申报表（须经税务部门盖章确认）或上一年度有效统计表（统计部门出具）原件。

3. 其他申报资料

3.1 注册分类及依据

申请人应按照《化学药品注册分类及申报资料要求》明确注册分类，并在模块一说明函中说明分类依据。

3.1.1 化学药品新药指中国境内外均未上市的药品，含创新药和改良型新药。

3.1.2 含有新的结构明确的、具有药理作用的化合物的新复方制剂，应按照化学药品注册分类 1 类进行申报。

3.1.3 含有境内/境外已上市药品的活性成份，申请境内外均未上市的新适应症，按化学药品注册分类 2.4 类申报。

3.1.4 已在境内上市的境外原研药品增加境外已批准境内未

批准的适应症应按照化学药品注册分类 5.1 类申报药物临床试验和上市许可申请。

3.1.5 审评审批过程中发现注册分类与实际情况不符的，申请人应可主动撤回，修改完善后再行申报。

3.2 临床研究报告应符合相关指导原则要求，临床研究报告标题页应提供药品注册申请人（签字及盖章），主要或协调研究者（签字）、负责或协调研究单位名称、统计学负责人（签字）和统计单位名称及 ICH E3 要求的其它信息；临床研究报告附录 II 中应提供申办方负责医学专员签名。

3.3 临床试验数据库电子文件：应为 SAS XPORT 传输格式（即 xpt 格式），已锁定的数据库光盘（档案级）一式两份，并分别装入光盘盒中，盒上须注明文件类型：数据库，同时注明品名、申报单位（须加盖申报单位或注册代理机构公章）、统计软件名称、数据管理单位、数据统计单位等。光盘盒应封装于档案袋中，档案袋封面应注明：品名、申报单位（须加盖申报单位或注册代理机构公章），随申报资料原件一并提交。

3.4 拟使用的药品通用名称，未列入国家药品标准或者药品注册标准的，应当在提出药品上市许可申请时同时提出通用名称核准申请，并提交通用名称核准相关资料，单独成袋。

3.5 拟申报注册的药械组合产品，已有同类产品经属性界定为药品的，按照药品进行申报；尚未经属性界定的，申请人应当在申报注册前向国家药品监督管理局申请产品属性界定。属性界定为药品为主的，按照《药品注册管理办法》规定的程序进行注

册，其中医疗器械部分参照医疗器械注册申报资料要求提交，单独成袋。

3.6 根据《药品注册管理办法》第三十四条要求，药品上市注册申请时应完成商业规模生产工艺验证。申报资料中应提交工艺验证方案和工艺验证报告。

3.67 申请人撤回注册申请后重新申报的，应对重新开展或者补充完善的相关情况进行详细说明。

（五）其他提示

1. 麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、药品类易制毒化学品不得委托生产；但是，国务院药品监督管理部门另有规定的除外。

2. 化学原料药、药用辅料及药包材与药品制剂关联审评审批要求，参照《药品注册管理办法》及相关规定办理。在药品制剂注册申请时，由药品制剂注册申请人一并提供原料药研究资料的，应严格按照要求提交完整的原料药申报资料。

3. 境外生产的药品所提交的境外药品管理机构出具的证明文件（包括允许药品上市销售证明文件、符合药品生产质量管理规范证明文件以及允许药品变更证明文件等），为符合世界卫生组织推荐的统一格式原件的，可不经所在国公证机构公证及驻所在国中国使领馆认证。

4. 对于在已获准开展的临床试验期间，或已获批上市的化学药品，提出新增适应症临床试验申请的，申请时与首次/历次申请重复的资料可免于提交（模块一除外），但应在申报资料中列出历首次申请中相关资料的编号（非CTD格式资料还应列出编

号对应的资料项目名称)。

5. 申请人应当在三十日内完成补正资料，申请人无正当理由逾期不予补正的，视为放弃申请，并将申报资料退回给申请人。

五、受理审查决定

(一) 受理

1. 受理通知书：符合形式审查要求的，出具《受理通知书》一式两份，一份给申请人，一份存入资料。

2. 缴费通知书：需要缴费。

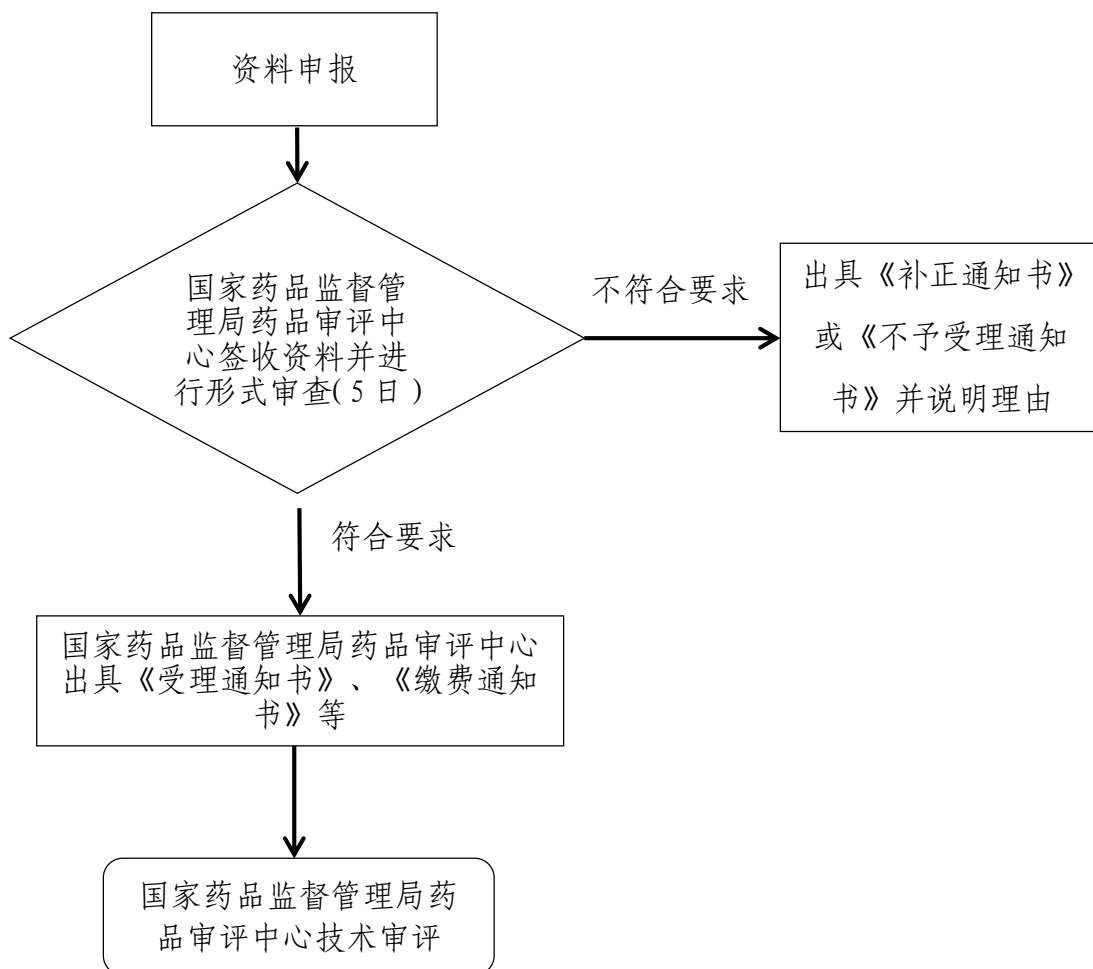
(二) 补正

申报资料不齐全或者不符合法定形式的，应一次告知申请人需要补正的全部内容，出具《补正通知书》。

(三) 不予受理

不符合要求的，出具《不予受理通知书》，并说明理由。

(四) 受理流程图



六、其他

其他未尽事宜,请参照《药品注册管理办法》等现行的规定、技术指导原则有关文件执行。国家药品监督管理局药品审评中心2020年7月3日公布的《化学药品受理审查指南(试行)》(2020年第10号)同时废止。原食品药品监管总局2017年11月30日公布的《关于发布药品注册受理审查指南(试行)的通告》(2017年第194号)同时废止。

七、附件

1. 化学药品 1、2、5.1 类注册申报资料自查表
2. 参考目录

附 1

化学药品 1、2、5.1 类注册申报资料自查表

药品名称		规 格	
申请事项	<input type="checkbox"/> 临床试验 <input type="checkbox"/> 上市许可	注册分类	
加快上市注册程序	<input type="checkbox"/> 附条件批准程序 <input type="checkbox"/> 优先审评审批程序 <input type="checkbox"/> 特别审批程序 <input type="checkbox"/> 不适用		
申 请 人			
沟通交流编号 (如适用)			备注/页码
一、基本情况			
1.1 是否符合豁免药物临床试验条件（上市许可申请适用）	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
1.2 申请人和生产企业是否已取得药品生产许可证（上市许可申请适用）	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
1.3 是否已向中检院或省、自治区、直辖市药品监督管理部门提出药品注册检验，并提交送检凭证复印件（上市许可申请适用）	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 是	
1.4 是否已完成支持药品上市注册的药学、药理毒理学和药物临床试验等研究，确定质量标准，完成商业规模生产工艺验证，并做好接受药品注册核查检验的准备。 <u>申报资料中是否提交工艺验证方案和工艺验证报告（上市许可申请适用）。</u> <u>申请人提出药品注册申请时，需是否按照</u>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	

现行《 <u>中药、化学药品及生物制品生产工艺、质量标准通用格式和撰写指南</u> 》附件通用格式撰写生产工艺信息表和质量标准。	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
1.5 是否为药械组合产品	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
1.6 是否包含国家禁止进口的牛源性成分 是否包含国家已明令禁止、撤市药物成分，如含右丙氧芬、西布曲明、盐酸芬氟拉明、甲磺酸培高利特、苯丙醇胺（PPA）等	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是	
1.7 国家药品监督管理局其他相关规定不予受理的情形	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
二、申报材料自查			
2.1 资料项目及目录是否按 CTD 要求提交	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	第__袋为模块一 第__袋为模块二 第__袋为模块三 第__袋为模块四 第__袋为模块五
2.2 是否逐个封面加盖申请人或注册代理机构公章	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.3 是否按照填表说明要求填写申请表	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.4 申请表填报信息是否与申报资料中内容一致	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.5 申请的药物或者使用的处方、工艺、用途，是否对他人的专利构成侵权	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
2.6 是否提交麻醉药品、精神药品研制立项批复文件复印件	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	

2.7 所提交证明文件是否均在有效期内	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.8 临床试验是否已登记（如适用）	<input type="checkbox"/> 是 登记号_____	<input type="checkbox"/> 否	
2.9 临床研究报告标题页是否符合指导原则要求，提供药品注册申请人（签字及盖章），主要或协调研究者（签字）、负责或协调研究单位名称、统计学负责人（签字）和统计单位名称及 ICH E3 要求的其它信息 临床研究报告附录 II 中是否提供申办方负责医学专员签名	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
<p>声明：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1、所提交的申报资料与目录内容完全一致，译文准确。 2、所提交的复印件与原件内容完全一致。 3、所提交的电子文件与纸质文件内容完全一致。 4、所提交的证明性文件遵守当地法律、法规的规定。 5、保证按要求在国家药品监督管理局药品审评中心网站及时上传相关电子资料。 6、如有虚假，申请人本单位愿意承担相应法律责任。 <p>负责人/注册代理机构负责人(签字) 章)</p> <p>年 月 日</p> <p style="text-align: right;">申请人/注册代理机构名称(公</p>			

附 2

参考目录

1. 《药品注册管理办法》（总局令 27 号）
2. 《化学药品注册分类及申报资料要求》
3. 《关于发布<M4: 人用药物注册申请通用技术文档（CTD）>模块一文件及 CTD 中文版的通告》（2019 年第 17 号）
4. 《关于药械组合产品注册有关事宜的通告》（2009 年第 16 号）
5. 《关于调整药械组合产品属性界定有关事项的通告》（2019 年第 28 号）
6. 《关于取消 36 项证明事项的公告》（2019 年第 34 号）
7. 《关于取消 16 项证明事项的公告（第二批）》（2019 年第 55 号）
8. 《关于取消 68 项证明事项的公告（第三批）》（2019 年第 102 号）
9. 《国家药监局关于药品注册网上申报的公告》（2020 年第 145 号）

化学药品注册受理审查指南
(第二部分 注册分类 3、4、5.2 类)
(试行)

国家药品监督管理局

2020~~0~~1年

目 录

一、适用范围	1
二、受理部门	1
三、资料基本要求	1
(一) 申请表的整理	1
(二) 申报资料的整理	2
四、形式审查要点	2
(一) 申报事项审查要点	3
(二) 沟通交流审查要点	3
(三) 申请表审查要点	3
(四) 申报资料审查要点	6
(五) 其他提示	11
五、受理审查决定	13
(一) 受理	13
(二) 补正	13
(三) 不予受理	13
(四) 受理流程图	14
六、其他	14
七、附件	15
1. 化学药品 3、4、5.2 类注册申报资料自查表	16
2. 参考目录	19

化学药品注册受理审查指南（试行）

第二部分 注册分类3、4、5.2类

本指南基于现行法律法规要求制定，对于指南中未涵盖或未明确的受理事宜，申请人可与受理部门进行沟通。后续将根据相关法律法规等文件要求适时更新。

一、适用范围

化学药品注册分类3、4、5.2类药物临床试验申请/药品上市许可申请。

二、受理部门

由国家药品监督管理局药品审评中心受理。

三、资料基本要求

按照《药品注册管理办法》及《化学药品注册分类及申报资料要求》的规定，提供符合要求的申报资料。申报资料应根据现行版《M4: 人用药物注册申请通用技术文档(CTD)》(以下简称CTD)格式整理，目录及项目编号不能改变，对应项目无相关信息或研究资料，项目编号和名称也应保留，可在项下注明“不适用”并说明理由。

(一) 申请表的整理

药品注册申请表、申报资料自查表与申报资料份数一致，其中至少一份为原件；填写应当准确、完整、规范，不得手写或涂改，并应符合填表说明的要求。

依据《国家药监局关于药品注册网上申报的公告》的相关要求
申请人应通过国家药品监督管理局网上办事大厅药品业务应用系统
填报申请表，并完成在线提交。打印的申请表各页数据核对码必须
一致，并与在线提交的申请表一致，申请表及自查表各页边缘应加
盖申请人或注册代理机构骑缝章。依据关于启用新版药品注册申请
表报盘程序的公告，申请表的填报须采用国家药品监督管理局统一
发布的填报软件，提交由新版《药品注册申请表报盘程序》生成的
电子及纸质文件。确认所用版本为最新版[以最新发布的公告为准]，
所生成的电子文件的格式应为 RVT 文件。各页的数据核对码必须一
致，并与提交的电子申请表一致，申请表及自查表各页边缘应加盖
申请人或注册代理机构骑缝章。

(二) 申报资料的整理

基于电子申报资料开展受理形式审查工作时，申请人应按照《药
审中心关于疫情期间调整受理工作方式及接收申报资料要求的通
知》的要求提交申报资料。

除《药品注册申请表》及检验机构出具的检验报告外，申报资
料（含图谱）应逐个封面加盖申请人或注册代理机构公章，封面公
章应加盖在文字处，整理规范详见《药品注册申报资料格式体例与
整理规范》。

纸质资料的整理应符合 2 套完整申请资料（至少 1 套为原件）
+1 套综述资料（应包含模块一、模块二），每套装入相应的申请表
及目录。

四、形式审查要点

（一）申报事项审查要点

1. 药物临床试验终止后，拟继续开展药物临床试验的，应当重新提出药物临床试验申请。药物临床试验申请自获准之日起，三年内未有受试者签署知情同意书的，该药物临床试验许可自行失效；仍需实施药物临床试验的，应当重新申请。

2. 仿制药以及其他符合条件的情形，经申请人评估，认为无需或者不能开展药物临床试验，符合豁免药物临床试验条件的，申请人可以直接提出药品上市许可申请，同时应在申请表中予以说明。

3. 符合《药品注册管理办法》第三十六条情形的，可以直接提出非处方药上市许可申请，同时应在申请表中予以说明。

4. 临床价值明确、原研明确的品种，申请人应基于国家药品监督管理局发布的《仿制药参比制剂目录》进行研发及申报。~~国家药品监督管理局相关技术指导原则或文件中已确认为临床价值明确，但原研不明确，无法确定参比制剂的品种，可按照仿制药进行申报。其他情形，申请人在提出申请前，应当与药品审评中心沟通交流，经沟通交流确认后提交。~~

5. 药品上市许可申请审评期间，发生可能影响药品安全性、有效性和质量可控性的重大变更的，申请人应当撤回原注册申请，补充研究后重新申报。申请人名称变更、注册地址名称变更等不涉及技术审评内容的，应当及时书面告知药品审评中心并提交相关证明性资料。

（二）沟通交流审查要点（如适用）

1. 申请附条件批准的，申请人应当就附条件批准上市的条件和

上市后继续完成的研究工作等与药品审评中心沟通交流，经沟通交流确认后提出药品上市许可申请。

2. 申请优先审评审批的，申请人在提出药品上市许可申请前，应当与药品审评中心沟通交流，经沟通交流确认后，在提出药品上市许可申请的同时，向药品审评中心提出优先审评审批申请。

3. 已申请沟通交流的，应提交与该申请相关的沟通交流编号、沟通交流回复意见，并就回复意见进行逐项答复。

（三）申请表审查要点

按照药品注册申请表填表说明的要求规范填写申请表，填报信息应与证明文件中相应内容保持一致。

1. 药品加快上市注册程序：按照该申请实际情况勾选。经沟通交流确认后，勾选“优先审评审批程序”的，在提出药品上市许可申请的同时，按照《优先审评审批工作程序》提出优先审评审批申请；勾选“特别审批程序”的，应按照《药品特别审批程序》办理。

2. 申请事项：按照该申请实际申请事项填写。申请临床研究，选临床试验；申请上市，选择上市许可。

3. 药品注册分类：化学药品应参考《化学药品注册分类及申报资料要求》选择。

4. 药品通用名称：应与所选参比制剂的通用名称一致。未列入国家药品标准或者药品注册标准的，申请人在提出药品上市许可申请时，应当提交通用名称证明原件，或同时提出通用名称核准申请。

5. 商品名称：选择“不使用”。

6. 同品种已被受理或同期申报的其他制剂及规格：填写该品种

已被受理或同期申报的制剂或不同规格品种的受理号及名称，包括联合用药的制剂受理号及名称。若为完成临床研究申请上市的，需填写原临床申请受理号、临床试验批件号、临床试验登记号或生物等效性试验备案号等。

7. 原/辅料/包材来源：申报药品注册时，须填写所用的原料药、辅料、包材的相关信息（含原料药受理号），并应与所提交的证明文件/原料药、药用辅料和药包材登记信息公示平台中登记的相应内容保持一致。

8. 主要适应症或功能主治：简略填写主要适应症或者功能主治，应涵盖申报资料中所申请的适应症信息。适应症分类应与适应症一致。

9. 是否涉及特殊管理药品或成分：属于麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品管理的特殊药品，应选填。

~~10. 同品种新药监测期：已获准新药监测期的品种，新药进入监测期之日起，不再受理其他申请人的同品种注册申请；已批准临床的，可受理申报上市许可申请。~~

10. 本次申请为：填写申报品种相同申请事项本次属于第几次申报。简要说明既往申报及审批情况，如申请人自行撤回或因资料不符合审批要求曾被国家药品监督管理局不予批准等情况。原申请审批结束后，方可再行申报。

11. 参比制剂信息(仿制药适用)：申请人应选择国家药监局《化学仿制药参比制剂目录》已公布的参比制剂开展研究，并在仿制药注册申请表中“参比制剂信息(仿制药适用)”项填写研究中所用参比

制剂的相应信息。

12. 申请人及委托研究机构

所填报的信息应与证明文件中相应内容保持一致，并指定其中一个申请机构负责向国家缴纳注册费用。已经填入的申请人各机构均应当由其法定代表人或接受其授权者(另需提供签字授权书原件)在此签名、加盖机构公章(须与其机构名称完全一致)。

13. 如申请人选择的参比制剂中存在附条件批准的适应症，申请人应当在“其他特别申明事项”中对其附条件批准的适应症进行说明。

(四) 申报资料审查要点

关于取消证明事项的公告中规定的“改为内部核查”的证明事项，按公告要求执行。

1. 产品相关证明性文件

1.1 原料药、药用辅料及药包材证明文件

1.1.1 原料药、药用辅料及药包材合法来源证明文件，包括供货协议、发票等(适用于制剂未选用已登记原辅包情形)。

1.1.2 原料药、药用辅料及药包材的授权使用书复印件(适用于制剂选用已登记原辅包情形)。如为供应商出具，需有原料药、药用辅料和药包材企业授权，并附授权信复印件。

1.1.3 境内生产制剂使用境外生产原料药，因特殊原因无法在原辅包登记信息平台登记随制剂一并提交申报资料的，应按相关要求提交原料药境外上市销售和生产厂家符合药品生产质量管理规范的相关证明文件、公证认证文书及中文译文。

1.2 专利信息及证明文件

~~申请的药物或者使用的处方、工艺、用途等专利情况及其权属状态说明，以及对他人的专利不构成侵权的声明。应由申请人出具，并承诺对可能的侵权后果承担全部责任。~~

化学仿制药申请人提交药品上市许可申请时，应当按照《药品专利纠纷早期解决机制实施办法（试行）》的要求，对照已在中国上市药品专利信息登记平台公开的专利信息，针对被仿制药每一件相关的药品专利作出声明。

上述专利声明需通过国家药品监督管理局网上办事大厅药品业务应用系统进行填写和提交。

1.3 麻醉药品、精神药品研制立项批复文件复印件(如适用)

1.4 对照药来源证明文件（如适用）

参比制剂来源证明文件一般包括：官方网站的批准信息，所购参比制剂的实物和包装标签（包括内包装和外包装）照片，购买发票、说明书、进口药品批件和进口药品通关单（采用国外上市的参比制剂时需提供）复印件等相关文件。并同时说明参比制剂的来源（上市国家或地区）、药品通用名称、英文名、商品名、规格、剂型、持证商等信息。

1.5 药物临床试验相关证明文件（适用于上市许可申请）

《药物临床试验批件》/临床试验通知书复印件/生物等效性试验备案登记号、临床试验用药质量标准及临床试验登记号等相关材料，并就《药物临床试验批件》/临床试验通知书中意见进行逐项答

复。

1.6 研究机构资质证明文件

非临床研究安全性评价机构应提供药品监督管理部门出具的符合《药物非临床研究质量管理规范》（简称 GLP）的批准证明或检查报告等证明性文件。临床试验机构应提供备案证明。

1.7 药械组合产品相关证明性文件

经属性界定确认属于药品或以药品为主的药械组合产品，应提交药械组合产品的属性界定结果通知书复印件。

1.8 允许药品上市销售证明文件（适用于境外已上市的药品）

1.8.1 境外药品管理机构出具的允许该药品上市销售证明文件、公证认证文书及中文译文。

1.8.2 对于生产国家或地区按食品或按医疗器械管理的制剂，应提供该国家或者地区有关管理机构允许该品种上市销售的证明文件。

1.9 境外药品管理机构出具的允许药品变更的证明文件、公证认证文书及中文译文（如适用）

2. 申请人/生产企业证明性文件

2.1 申请人资质证明文件

2.1.1 境内申请人机构合法登记证明文件（营业执照等）、相应的药品生产许可证及其变更记录页（适用于上市许可申请）。

申请人自行生产所申报药品的：《药品生产许可证》分类码应包含标示 A，且具备相应生产范围；申请人委托其他生产企业生产所申报药品的：申请人《药品生产许可证》分类码应包含标示 B，

且具备相应生产范围₃，生产地址应包含受托生产企业的生产地址。

2.1.2 境外申请人指定中国境内的企业法人办理相关药品注册事项的，应当提供委托文书、公证文书及中文译文，以及注册代理机构的营业执照复印件。上市许可申请时，如变更注册代理机构，还应提交境外申请人解除原委托代理注册关系的文书、公证文书及中文译文。

2.2 生产企业资质证明文件

2.2.1 境内生产企业机构合法登记证明文件（营业执照等）、相应的药品生产许可证及变更记录页（适用于上市许可申请）。

受托生产企业《药品生产许可证》分类码应包含标示 C 且具备相应生产范围，或以文字内容标注相应受托生产范围。

申请临床试验的，应提供其临床试验用药物在符合药品生产质量管理规范的情况下制备的情况说明。

2.2.2 境外药品管理机构出具的该药品生产厂和包装厂符合药品生产质量管理规范的证明文件、公证认证文书及中文译文（适用于境外生产药品）。

对于生产国家或地区按食品管理的制剂，应提供该国家或地区药品管理机构出具的该生产企业符合药品生产质量管理规范的证明文件，或有关机构出具的该生产企业符合 ISO 9000 质量管理体系的证明文件。对于生产国家或地区按医疗器械管理的制剂，应提供企业资格证明文件。

3. 其他申报资料

3.1 注册分类及依据

申请人应按照《化学药品注册分类及申报资料要求》明确注册

分类，并在模块一说明函中说明分类依据。

3.1.1 同品种不同规格，经申请人评估，认为适应症和用法用量一致的，应按照同一注册分类进行申报。

3.1.2 口服溶液剂、滴眼剂、注射剂、吸入溶液剂具有与参比制剂相同的活性成分、剂型、浓度、适应症、给药途径和用法用量的，可按照化学仿制药进行申报，但需对申请装量的合理性和必要性进行充分评估。

~~3.1.3 国家药品监督管理局相关技术指导原则或文件中已确认为临床价值明确，但原研不明确，无法确定参比制剂的品种，且已有同品种在境内上市的，按照化学药品 4 类申报受理。~~

~~3.1.4-3~~ 境内外同步研发的境外生产仿制药，应按照化学药品 5.2 类申报，如申报临床试验，不要求提供允许药品上市销售证明文件。

3.1.~~54~~ 境内生产的药品增加境外已批准境内未批准的适应症应按照化学药品注册分类 3 类申报药物临床试验和上市许可申请。

3.1.5 国内上市的原研药或原研地产化品种已纳入《仿制药参比制剂目录》，但因为可及性等问题，制剂申请人选择参比制剂目录中公示的未进口原研药品进行仿制，所申报适应症与境内已批准适应症一致的前提下，可按照化学药品 4 类进行申报和受理。

3.1.6 审评审批过程中发现注册分类与实际不符的，申请人应可主动撤回，修改完善后再行申报。

3.2 仿制药上市注册申请时，在注册批生产规模符合要求的前提下，申报资料至少需要包括三个注册批样品 6 个月稳定性试验数据。同时应完成商业规模生产工艺验证，申报资料中应提交工艺验证方

案和工艺验证报告。

3.3 临床研究报告应符合相关指导原则要求，临床研究报告标题页应提供药品注册申请人（签字及盖章），主要或协调研究者（签字）、负责或协调研究单位名称、统计学负责人（签字）和统计单位名称及 ICH E3 要求的其它信息；临床研究报告附录 II 中应提供申办方负责医学专员签名。

3.4 临床试验数据库电子文件：应为 SAS XPORT 传输格式（即 xpt 格式），已锁定的数据库光盘（档案级）一式两份，并分别装入光盘盒中，盒上须注明文件类型：数据库，同时注明品名、申报单位（须加盖申报单位或注册代理机构公章）、统计软件名称、数据管理单位、数据统计单位等。光盘盒应封装于档案袋中，档案袋封面应注明：品名、申报单位（须加盖申报单位或注册代理机构公章），随申报资料原件一并提交。

3.5 拟使用的药品通用名称，未列入国家药品标准或者药品注册标准的，应当在提出药品上市许可申请时同时提出通用名称核准申请，并提交通用名称核准相关资料，单独成袋。

3.6 拟申报注册的药械组合产品，已有同类产品经属性界定为药品的，按照药品进行申报；尚未经属性界定的，申请人应当在申报注册前向国家药品监督管理局申请产品属性界定。属性界定为药品为主的，按照《药品注册管理办法》规定的程序进行注册，其中医疗器械部分参照医疗器械注册申报资料要求提交，单独成袋。

3.7 申请人撤回注册申请后重新申报的，应对重新开展或者补充完善的相关情况进行详细说明。

（五）其他提示

1. 麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、药品类易制毒化学品不得委托生产；但是，国务院药品监督管理部门另有规定的除外。

2. 化学原料药、药用辅料及药包材与药品制剂关联审评审批要求，参照《药品注册管理办法》及相关规定办理。在药品制剂注册申请时，由药品制剂注册申请人一并提供原料药研究资料的，应严格按照要求提交完整的原料药申报资料。

3. 境外生产的药品所提交的境外药品管理机构出具的证明文件（包括允许药品上市销售证明文件、符合药品生产质量管理规范证明文件以及允许药品变更证明文件等），为符合世界卫生组织推荐的统一格式原件的，可不经所在国公证机构公证及驻所在国中国使领馆认证。

4. 生物等效性试验应按照《关于化学药生物等效性试验实行备案管理的公告》（2015年第257号）等相关要求办理。属化学药品注册分类3类、4类、5.2类的放射性药品、麻醉药品、第一类精神药品、第二类精神药品、药品类易制毒化学品及细胞毒类药品，申请人进行自我评估后，在能够确保受试者安全的前提下，可进行BE试验备案。

5. 在对于已获准开展的临床试验期间或已获批上市的化学药品，提出新增适应症临床试验申请的，申请时与首次/历次申请重复的资料可免于提交（模块一除外），但应在申报资料中列出首次/历次申请中相关资料的编号（非CTD格式资料还应列出编号对应的资料项目名称）。

6. 申请人应当在三十日内完成补正资料，申请人无正当理由逾期不予补正的，视为放弃申请，并将申报资料退回给申请人。

五、受理审查决定

（一）受理

1. 受理通知书：符合形式审查要求的，出具《受理通知书》一式两份，一份给申请人，一份存入资料。
2. 缴费通知书：需要缴费。

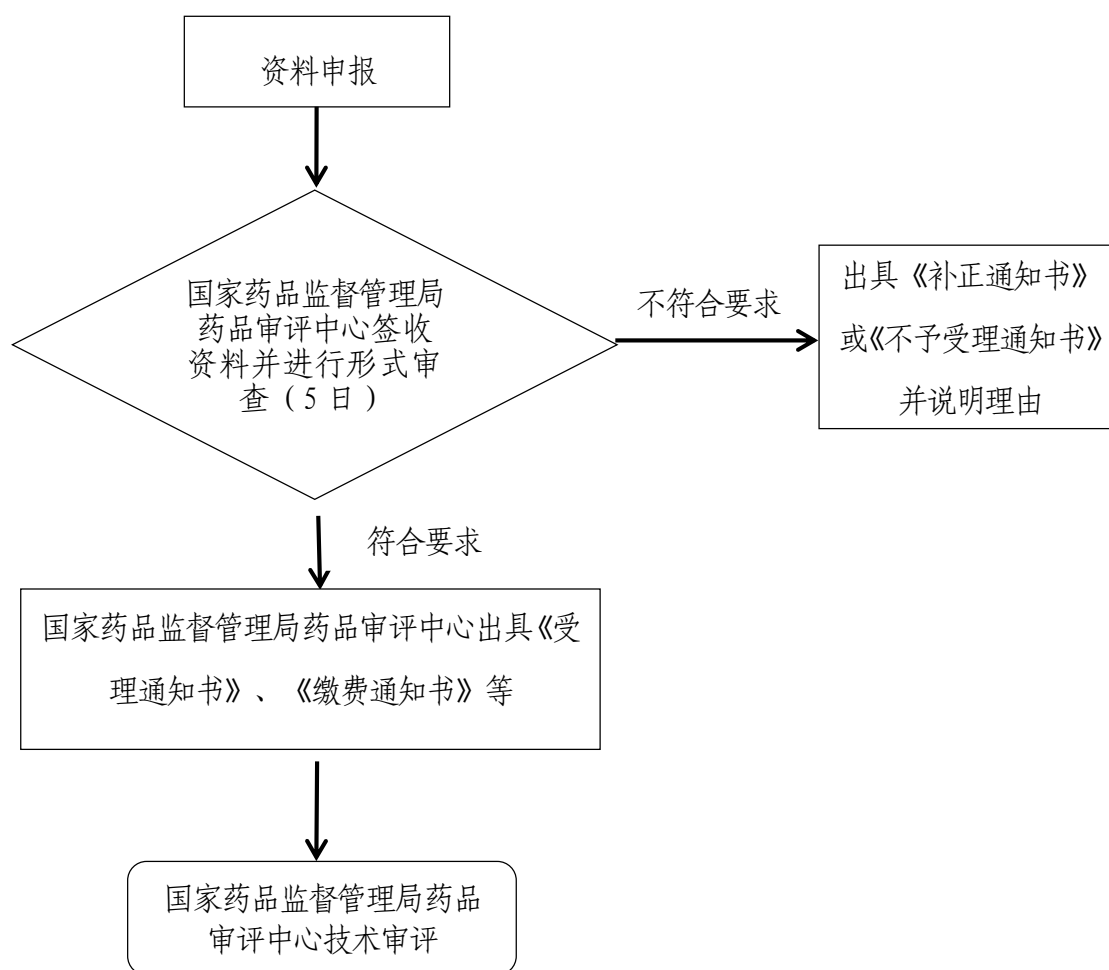
（二）补正

申报资料不齐全或者不符合法定形式的，应一次告知申请人需要补正的全部内容，出具《补正通知书》。

（三）不予受理

不符合要求的，出具《不予受理通知书》，并说明理由。

(四) 受理流程图



六、其他

其他未尽事宜，请参照《药品注册管理办法》等现行的规定、技术指导原则有关文件执行。国家药品监督管理局药品审评中心2020年7月3日发布的《化学药品受理审查指南（试行）》（2020年第10号）同时废止。原食品药品监管总局2017年11月30日公布的《关于发布药品注册受理审查指南（试行）的通告》（2017年第194号）同时废止。

七、附件

1. 化学药品 3、4、5.2 类注册申报资料自查表
2. 参考目录

附1

化学药品3、4、5.2类注册申报资料自查表

药品名称		规格	
申请事项	<input type="checkbox"/> 临床试验 <input type="checkbox"/> 上市许可	注册分类	
加快上市注册程序	<input type="checkbox"/> 附条件批准程序 <input type="checkbox"/> 优先审评审批程序 <input type="checkbox"/> 特别审批程序 <input type="checkbox"/> 不适用		
申请人			
所选参比制剂目录 批次及序号	第__批, 序号__	沟通交流编 号(如适用)	备注/页码
一、基本情况			
1.1 是否具有与参比制剂相同的活性成份、剂型、规格、适应症、给药途径和用法用量	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
1.2 是否符合豁免药物临床试验条件(上市许可申请适用)	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
1.3 申请人和生产企业是否已取得药品生产许可证(上市许可申请适用)	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
1.4 是否已向中检院或省、自治区、直辖市药品监督管理部门提出药品注册检验,并提交送检凭证复印件(上市许可申请适用)	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 是	
1.5 是否已完成支持药品上市注册的药学、药理毒理学和药物临床试验等研究,确定质量标准,完成商业规模生产工艺验证,并做好接受药品注册核查检验的准备。 <u>申报资料中是否提交工艺验证方案和工艺验证报告(上市许可申请适用)。</u> <u>申请人提出药品注册申请时,需按照现行《中药、化学药品及生物制品生产工艺、质量标准通用格式和撰写指南》附件通用格式撰写生产工艺信息表和质量标准。</u>	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用 <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 否	

1.6 是否为药械组合产品	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
1.7 是否包含国家禁止进口的牛源性成分 是否包含国家已明令禁止、撤市药物成分，如含右丙氧芬、西布曲明、盐酸芬氟拉明、甲磺酸培高利特、苯丙醇胺（PPA）等	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是	
1.8 国家药品监督管理局其他相关规定不予受理的情形	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
二、申报材料自查			
2.1 资料项目及目录是否按 CTD 要求提交	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	第__袋为模块一 第__袋为模块二 第__袋为模块三 第__袋为模块四 第__袋为模块五
2.2 是否逐个封面加盖申请人或注册代理机构公章	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.3 是否按照填表说明要求填写申请表	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.4 申请表填报信息是否与申报资料中内容一致	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.5 <u>专利信息及证明文件</u> <u>申请的药物或者使用的处方、工艺、用途，是否对他人的专利构成侵权上市许可申请，是否对照已在中国上市药品专利信息登记平台公开的专利信息，针对被仿制药每一件相关的药品专利作出申明。</u>	<input type="checkbox"/> 否	<input type="checkbox"/> 是	
2.6 是否提交麻醉药品、精神药品研制立项批复文件复印件	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
2.7 所提交证明文件是否均在有效期内	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	

2.8 是否提交高风险产品包材相容性研究资料	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
2.9 有关物质与杂质谱分析 是否进行杂质谱分析 是否提交与参比制剂的杂质谱对比研究资料 是否提交分析方法学验证资料	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 否	
2.10 口服固体制剂是否与参比制剂进行了溶出曲线对比	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.11 是否提交含量测定分析方法学验证资料	<input type="checkbox"/> 是	<input type="checkbox"/> 否	
2.12 注册批生产规模是否符合要求, 是否提交三个注册批样品 6 个月稳定性试验数据 (上市许可申请适用)	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
2.13 临床试验是否已登记 (如适用)	<input type="checkbox"/> 是 登记号_____	<input type="checkbox"/> 否	
2.14 临床研究报告标题页是否符合指导原则要求, 提供药品注册申请人 (签字及盖章), 主要或协调研究者 (签字)、负责或协调研究单位名称、统计学负责人 (签字) 和统计单位名称及 ICHE3 要求的其它信息 临床研究报告附录 II 中是否提供申办方负责医学专员签名	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	
2.15 BE 试验过程中, 参比制剂、原料药、制剂处方、工艺等发生变更的, 是否提交历次变更及备案资料	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 不适用	<input type="checkbox"/> 否	

声明:

- 1、所提交的申报资料与目录内容完全一致，译文准确。
- 2、所提交的复印件与原件内容完全一致。
- 3、所提交的电子文件与纸质文件内容完全一致。
- 4、所提交的证明性文件遵守当地法律、法规的规定。
- 5、保证按要求在国家药品监督管理局药品审评中心网站及时上传相关电子资料。
- 6、如有虚假，申请人本单位愿意承担相应法律责任。

负责人/注册代理机构负责人（签字）

申请人/注册代理机构名称（公章）

年 月 日

附2

参考目录

1. 《药品注册管理办法》（总局令 27 号）
2. 《化学药品注册分类及申报资料要求》
3. 《关于发布<M4: 人用药物注册申请通用技术文档（CTD）>模块一文件及 CTD 中文版的通告》（2019 年第 17 号）
4. 《关于药械组合产品注册有关事宜的通告》（2009 年第 16 号）
5. 《关于调整药械组合产品属性界定有关事项的通告》（2019 年第 28 号）
6. 《关于发布化学仿制药参比制剂遴选与确定程序的公告》（2019 年第 25 号）
7. 《关于取消 36 项证明事项的公告》（2019 年第 34 号）
8. 《关于取消 16 项证明事项的公告（第二批）》（2019 年第 55 号）
9. 《关于取消 68 项证明事项的公告（第三批）》（2019 年第 102 号）
10. 《关于调整化学仿制药长期稳定性研究申报资料要求的通告》（2018 年第 82 号）
11. 《药审中心化学仿制药注册批生产规模的一般性要求（试行）》
12. 《药品专利纠纷早期解决机制实施办法（试行）》（2020 年第 89 号）
13. 《国家药监局关于药品注册网上申报的公告》（2020 年第 145 号）