

附件：新版证书式样

中华人民共和国
The People's Republic of China

进口药品注册证
IMPORTED DRUG LICENSE

注册证号:
Certificate No.

根据《中华人民共和国药品管理法》和《药品注册管理办法》的规定，兹批准下述公司的下述药品注册，允许进口使用。
In accordance with the Drug Administration Law of P.R.C. and the Provisions for Drug Registration, the following drug produced by the following company has been approved and registered. The importation has been authorized thereby.

公司名称: _____ 国家: _____
Company: _____ Country: _____

地址: _____
Address: _____

药品名称: _____ 商品名: _____
Generic Name: _____ Trade Name: _____

主要成份: _____
Active Ingredients: _____

剂型: _____ 规格: _____
Dosage Form: _____ Strength: _____

包装规格: _____ 药品有效期: _____
Package Size: _____ Shelf Life: _____

生产厂: _____ 国家: _____
Manufacturer: _____ Country: _____

地址: _____
Address: _____

备注: 1. 本证有效期至 _____ 年 月 日。
Remarks: 1. Valid Until _____ Year Month Day.
2. 注册标准:
Specifications

国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

_____ 年 月 日

No.

《进口药品注册证（正本）》
式样

中华人民共和国
The People's Republic of China

进口药品注册证
IMPORTED DRUG LICENSE

注册证号:
Certificate No.

根据《中华人民共和国药品管理法》和《药品注册管理办法》的规定，兹批准下述公司的下述药品注册，允许进口使用。
In accordance with the Drug Administration Law of P.R.C. and the Provisions for Drug Registration, the following drug produced by the following company has been approved and registered. The importation has been authorized thereby.

公司名称: _____ 国家: _____
Company: _____ Country: _____

地址: _____
Address: _____

药品名称: _____ 商品名: _____
Generic Name: _____ Trade Name: _____

主要成份: _____
Active Ingredients: _____

剂型: _____ 规格: _____
Dosage Form: _____ Strength: _____

包装规格: _____ 药品有效期: _____
Package Size: _____ Shelf Life: _____

生产厂: _____ 国家: _____
Manufacturer: _____ Country: _____

地址: _____
Address: _____

备注: 1. 本证有效期至 _____ 年 月 日。
Remarks: 1. Valid Until _____ Year Month Day.
2. 注册标准:
Specifications

国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

_____ 年 月 日

No.

《进口药品注册证（副本）》
式样

中华人民共和国

医药产品注册证

注册证号:

根据《中华人民共和国药品管理法》和《药品注册管理办法》的规定，兹批准下述公司的下述药品注册。

公司名称: _____ 产地: _____
Company: _____ Original Place: _____

地址: _____
Address: _____

药品名称: _____ 商品名: _____
Generic Name: _____ Trade Name: _____

主要成份: _____
Active Ingredients: _____

剂型: _____ 规格: _____
Dosage Form: _____ Strength: _____

包装规格: _____ 药品有效期: _____
Package Size: _____ Shelf Life: _____

生产厂: _____ 产地: _____
Manufacturer: _____ Original Place: _____

地址: _____
Address: _____

备注: 1. 本证有效期至 _____ 年 月 日。
Remarks: 1. Valid Until _____ Year Month Day.
2. 注册标准:
Specifications

国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

_____ 年 月 日

No.

《医药产品注册证（正本）》
式样

中华人民共和国

医药产品注册证

注册证号:

根据《中华人民共和国药品管理法》和《药品注册管理办法》的规定，兹批准下述公司的下述药品注册。

公司名称: _____ 产地: _____
Company: _____ Original Place: _____

地址: _____
Address: _____

药品名称: _____ 商品名: _____
Generic Name: _____ Trade Name: _____

主要成份: _____
Active Ingredients: _____

剂型: _____ 规格: _____
Dosage Form: _____ Strength: _____

包装规格: _____ 药品有效期: _____
Package Size: _____ Shelf Life: _____

生产厂: _____ 产地: _____
Manufacturer: _____ Original Place: _____

地址: _____
Address: _____

备注: 1. 本证有效期至 _____ 年 月 日。
Remarks: 1. Valid Until _____ Year Month Day.
2. 注册标准:
Specifications

国家药品监督管理局
National Medical Products Administration

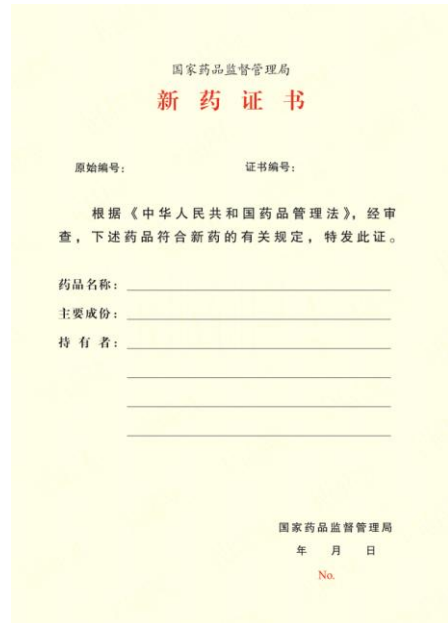
_____ 年 月 日

No.

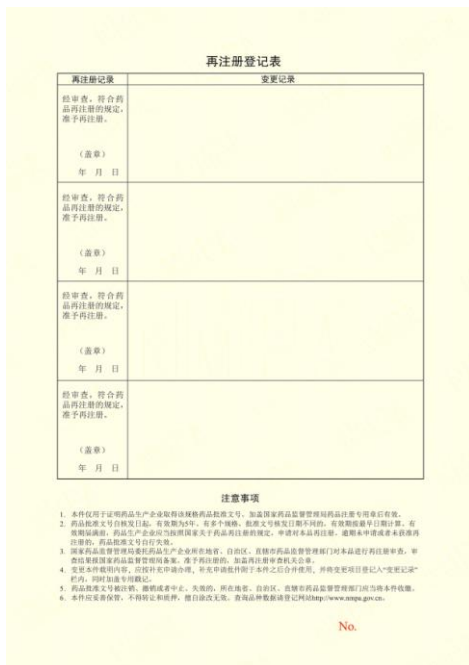
《医药产品注册证（副本）》
式样



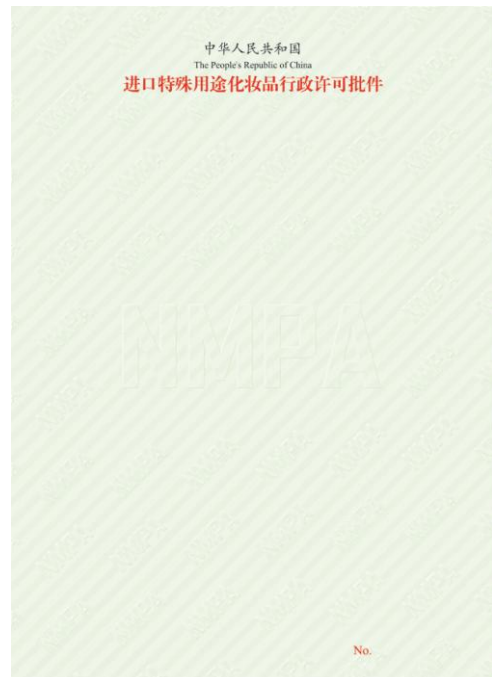
《进口药品批件》式样



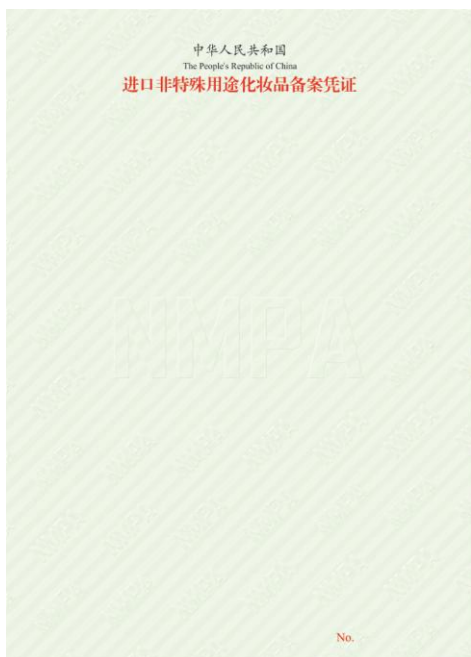
《新药证书》式样



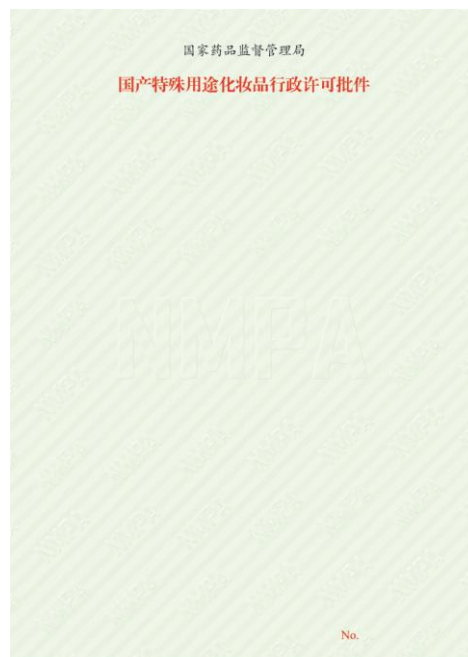
《再注册登记表》式样



《进口特殊用途化妆品行政许可批件》式样



《进口非特殊用途化妆品备案凭证》
式样



《国产特殊用途化妆品行政许可批件》
式样