附件2

进口药品批件

Import Drugs Approval Notice

受理编号：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　批件号：

Application No.　　　　　　　　　　　　　　　　　　Approval No.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 药品通用名GenericName (INN) |  | 药品商品名Trade Name |  |
|  |  |
| 剂型Dosage Form |  | 规格Strengths |  |
| 包装规格Package Sizes |  | 进口数量Approved Quantity |  |
| 生产厂Manufacturer | 名称Name |  |
| 地址Address |  | 产地Origin |  |
| 公司Company | 名称Name |  |
| 地址Address |  |
| 通关备案单位Coast Authority |  | 检验标准Specification |  |
| 主送To |  |
| 抄送Copy To |  |
| 批件效期Valid Date | 本批件有效期至年月日。 |
| 记录Records | 实际进口数量记录、批号等记录：日期： |
| 备注Remarks | 1.申请单位应在本批件规定的有效期内使用，逾期作废。2.通关备案单位在核对、记录实际进口数量后，必须将本件在规定位置盖章注销。3.（由审批部门注明所进口对照药品的具体用途，同时明确相关责任要求）。4.（其他要求）。 |