

（以下附錄節錄自國家食品藥品監督管理總局的網站，全文可參閱
<http://www.sda.gov.cn/WS01/CL0087/159121.html>）

附錄

总局关于发布《特殊医学用途配方食品注册管理办法》相关配套文件的公告 (2016 年第 123 号)

为保障特殊医学用途配方食品注册工作顺利开展，国家食品药品监督管理总局制定了《特殊医学用途配方食品注册管理办法》相关配套文件，包括《特殊医学用途配方食品注册申请材料项目与要求（试行）》（附件 1）、《特殊医学用途配方食品标签、说明书样稿要求（试行）》（附件 2）、《特殊医学用途配方食品稳定性研究要求（试行）》（附件 3）和《特殊医学用途配方食品注册生产企业现场核查要点及判断原则（试行）》（附件 4），现予发布，请遵照执行。

特此公告。

- 附件：1. 特殊医学用途配方食品注册申请材料项目与要求（试行）
2. 特殊医学用途配方食品标签、说明书样稿要求（试行）
3. 特殊医学用途配方食品稳定性研究要求（试行）
4. 特殊医学用途配方食品注册生产企业现场核查要点及判断原则（试行）

食品药品监管总局
2016 年 7 月 13 日