

(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/CL0778/101837.html>)

附錄

关于再次征求《药品生产质量管理规范（2010年修订）》确认与验证和计算机化系统2个
附录意见的函
食药监药化监便函〔2014〕102号

各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局，有关单位：

根据《药品管理法》和《药品生产质量管理规范（2010年修订）》有关规定，我司起草了确认与验证和计算机化系统2个附录，并于2013年3月21日上网公开征求意见。针对收集到的反馈意见，我司组织人员进行了修改完善，现再次公开征求意见。请各省级食品药品监督管理局组织有关单位进行讨论，汇总有关意见并书面反馈我司。其他单位修改意见以电子邮件或传真形式反馈我司。意见反馈时间截止至2014年7月16日。

联系人：叶家辉

联系电话：010-88330812

传 真：010-88330852

电子邮箱：yejh@cfda.gov.cn

附件：1.确认与验证

2.计算机化系统

国家食品药品监督管理局药品化妆品监管司

2014年6月17日