

(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/CL0778/144780.html>)

附錄

食品藥品監管總局公開徵求對藥品經營質量管理規範修訂的意見

為貫徹《國務院辦公廳關於加快推進重要產品追溯體系建設的意見》(國办发〔2015〕95號)精神，以落實企業追溯管理責任為基礎，強化企業主體責任，建設來源可查、去向可追、責任可究的藥品追溯體系，在聽取部分藥品生產企業、藥品經營企業、相關行業協會以及專家意見的基礎上，食品藥品監管總局起草了《藥品經營質量管理規範》(修訂草案)，現向社會公開徵求意見。社會各界可於2016年3月23日前，通過以下四種方式提出意見和建議：

1. 從2月23日起登錄中國政府法制信息網(網址：<http://www.chinalaw.gov.cn>)，進入首頁左側的“部門規章草案意見徵集系統”提出意見和建議。

2. 將意見和建議發送至 xuxy@cfda.gov.cn，郵件主題請註明“《藥品經營質量管理規範》反饋意見”。

3. 將意見和建議郵寄至：北京市西城區宣武門西大街26號院2號樓(郵編100053)國家食品藥品監督管理總局法制司，並在信封上註明“《藥品經營質量管理規範》反饋意見”字樣。

4. 將意見和建議傳真至：010-88330705。

附件：藥品經營質量管理規範(修訂草案)及說明

食品藥品監管總局法制司

2016年2月20日