

SFDA药品安全监管司调研药物非临床安全性评价研究实验室实施GLP情况 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文 https://www.100test.com/kao_ti2020/16/2021_2022_SFDA_E8_8D_AF_E5_93_81_c23_16822.htm 为进一步推进GLP的实施，加强实施GLP的监督管理，提高药物安全性评价研究水平，国家食品药品监督管理局药品安全监管司决定于2006年7月至10月对药物非临床安全性评价研究实验室实施GLP的情况进行调研。调研采用问卷调查、现场调研和座谈会相结合的方式进行。调研表可从国家食品药品监督管理局网站“下载区/安全监管”下载（网址：<http://www.sfda.gov.cn/cmsweb/webportal/W132/index.html>），并于2006年8月10日前寄送至国家食品药品监督管理局药品安全监管司。100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com