

2007年考试大报关员网每日一讲(4月16) PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/460/2021_2022_2007_E5_B9_B4_E8_80_83_c27_460165.htm 药品药材进出口管理 为了保障用药人的身体健康,防止通过进出口药品药材而传播病毒,病害,国家对药品药材的进出口作出了相应的规定,规定进口药品的企业,必须具有卫生行政管理部门核发的《药品经营企业许可证》.凡进口的药品药材,必须持有卫生部批准核发的《进口药品注册证》.凡进出口血液和血液制品,必须持有卫生部批件或证书.任何单位以任何贸易方式进口列入《进口药品管理目录》商品编码范围的药品,海关均凭口岸药品检验所发的《进口药品通关单》及其他有关单证验收.申请《进口药品注册证》需提供下列资料:(1)药品生产国卫生当局签发的批准药品生产,销售,出口及符合药品生产质量管理规范(GMP)的证明文件,并附中文译文.(2)专利品证明文件.(3)药品说明书及中文译文.(4)有关技术资料.(5)药品实样.(6)包装材料和包装样本.如需进口医疗特需或国内生产不能满足药疗需要,又尚未取得《进口药品注册证》的药品药材时,进口单位需报经卫生部审批,并由卫生部发给《一次性进口药品批件》后方可进口.我国严格限制进出口血液和血液制品.未取得卫生部的批件和证书,任何单位均不得经营.因临床药疗确需进口的,应事先报经卫生部批准.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