附件3

《已在境内上市的境外生产药品转移至境内生产的药品上市注册申请申报资料要求

（预防用生物制品）（征求意见稿）》

征求意见反馈表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 单位/企业名称：  填写人： | | | | |
| 联系电话：  电子邮箱： | | | | |
| 序号 | 修订的位置（页码；行数） | 修订的内容（原文） | 修订的建议 | 理由或依据 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |