《对我国<以药动学参数为终点评价指标的化学药物仿制药人体生物等效性研究技术指导原则>中关于多规格豁免BE药学评价标准“处方比例相似性”相关问题的问答（征求意见稿二）》

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**  **（页码和行数）** | **修订的内容（原文）** | **修订的建议** | **理由或依据** |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |