

国家食品药品监督管理总局
国家药品标准补充颁布件

批件号：2013B020

| | | | |
|------|---|-----|--|
| 药品名称 | 通用名称： 盐酸西替利嗪 | | |
| | 汉语拼音： Yansuan Xitiliqin | | |
| | 英文/拉丁名： Cetirizine Hydrochloride | | |
| 剂 型 | 原料药 | 规 格 | |
| 原批件号 | (2013)国药标字X-001-7号 | | |
| 生产企业 | 江苏恒瑞医药股份有限公司 | | |
| 标准编号 | WS1-(X-001)-2013Z | | |
| 更正内容 | “批准文号”项中的“国药准字H20020737”，更正为：“国药准字H19991389”。 | | |
| 审批结论 | 根据《药品管理法》及其有关规定，经审查，同意以补充颁布件形式更正颁布件[批件号：(2013)国药标字X-001-7号]中相关内容。 | | |
| 主 送 | 各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局（药品监督管理局）。 | | |
| 抄 送 | 各省、自治区、直辖市药品检验所，总后卫生部药品仪器检验所，中国食品药品检定研究院，国家药典委员会，国家食品药品监督管理总局药品审评中心，国家食品药品监督管理总局药品认证管理中心，国家食品药品监督管理总局药品评价中心，国家食品药品监督管理总局信息中心，国家食品药品监督管理总局药化监管司、国家食品药品监督管理总局稽查局。江苏恒瑞医药股份有限公司 | | |
| 备 注 | | | |

2013年12月27日

药品注册专用章