（××药品生产企业）

《药品生产许可证》重新发放申请报告

我公司《药品生产许可证》即将在 年 月 日前届满，根据《中华人民共和国药品管理法》和《药品生产监督管理办法》等规定，申请重新发放《药品生产许可证》。

一、企业基本情况概述

二、现《药品生产许可证》生产地址、生产范围

我公司现有……（地址、范围、车间、生产线），其中……（车间、生产线）已通过GMP认证，认证证书在有效期内（已通过GMP符合性检查），具体如下：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 现许可证生产地址 | 现许可证生产范围 | 现许可证生产车间名称 | 现许可证生产线名称 | 是否已经通过GMP认证或符合性检查（写明GMP认证证书的编号和有效期，或GMP符合性检查结果通知的编号和日期） |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

三、拟申请重新发证的生产地址、生产范围

我公司拟申请重新发证的……（写明生产地址、范围、车间、生产线），具体如下：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 拟重新发放许可证生产地址 | 拟重新发放许可证生产范围 | 拟重新发放许可证生产车间名称 | 拟重新发放许可证生产线名称 | 是否已经通过GMP认证或符合性检查（写明GMP认证证书的编号和有效期，或GMP符合性检查结果通知的编号和日期） |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

 公司（公章）

 年 月 日