**附件1：**

**仿制药一致性评价品种基本情况统计表**

填报企业： 联系人： 联系电话：

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **药品通用名称** | **剂型** | **规格** | **批准文号** | **公告目录序号** | **生产销售情况** | **是否进行评价** | **备注** |
| **2013年起是否在产** | **年销售额（万元）** | **放弃评价** | **正在进行评价** | **其他** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

填表说明：

1.填表范围：化学药品新注册分类实施前批准上市的化学药品口服固体制剂。

2.公告目录序号：请填写2016年第106号公告附件内相应品种的序号，未纳入106号公告品种请填“无”。

3.药品通用名称、剂型、规格项请严格按照2016年第106号公告的附件填写，企业名称、批准文号请按照最新的批件内容进行填写。

4.年销售额（万元）：请填写近三年年度最高销售额，目的为了解其品种在企业品种中的权重。

5.“是否进行评价”项下“放弃评价”是指企业不进行一致性评价，“已进行评价”是指企业已开始进行一致性评价，“其他”是指企业不放弃评价，但尚未开始一致性评价。