

厄瓜多尔通报了《医用气体良好生产规范 替代性卫生技术法规》草案

2025 年 10 月 21 日，厄瓜多尔通报了《医用气体良好生产规范替代性卫生技术法规》草案。该草案旨在确立国家卫生规范、控制与监督局向医用气体制药实验室授予良好生产规范证书的要求和指南，以保证患者所用产品的质量。一旦该卫生技术法规发布并生效，对于所有在厄瓜多尔境内生产并销售医用气体的国内外制药实验室的业主、法定代表人、技术负责人、技术总监（无论是自然人还是法人）均具有强制性。

该草案评议期截止到 2025 年 12 月 20 日。

说明：本文来源于技贸措施公共服务平台，更多资讯可了解网站：<http://wto.sacinfo.org.cn/>。