

菲律宾通报了《为本地和外国制药商制定良好生产规范（GMP）合规证书的申请指南》草案

2026 年 3 月 3 日，菲律宾通报了《为本地和外国制药商制定良好生产规范（GMP）合规证书的申请指南》草案。该草案规定了本地和外国制药商申请、颁发、更新和监控良好生产规范（GMP）合规证书的指南、程序、文件要求和监管框架。该草案包括药品生产企业 GMP 认证要求、申请和评估的程序、评估机制以及暂停、撤销、注销 GMP 证书的理由。

该草案评议期截止到 2026 年 4 月 15 日，将于 2026 年 5 月 15 日生效。

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/>。