附件2

原料药、药用辅料和药包材企业授权使用书

国家食品药品监督管理总局药品审评中心：

本原料药、药用辅料和药包材企业（或被授权人）\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_，同意提供产品给药品上市许可持有人（申请人）\_\_\_\_\_\_\_用于\_\_\_\_\_\_制剂的研究、开发以及上市生产。

该产品登记名称为\_\_\_\_\_，给药途径为\_\_\_\_\_，产品登记号为\_\_\_\_\_。

原料药、药用辅料和药包材企业（或被授权人）

签字盖章\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：

注：1.本样稿仅供参考，如产品较多，可以采用列表的方式提供。

2.如为供应商需有原料药、药用辅料和药包材企业授权，并

附授权信。