附件1

**兽药生产企业**

**实施新版兽药GMP升级改造期间**

**委托生产报告表**

委托方企业名称： （盖章）

受托方企业名称： （盖章）

报 告 日 期： 年 月 日

中华人民共和国农业农村部编制

**填表说明**

1. 本表由兽药生产委托方和受托方共同填写，填写内容必须准确、规范。

2. 每个兽药品种（以兽药产品批准文号计）填写一份报告表，同时报送一套报告材料。

3. “报告事项”一栏填写“兽药委托生产”。

4. “《兽药生产许可证》生产地址和生产范围”、“《兽药GMP证书》生产地址和验收范围”栏目，仅填写与拟委托生产兽药相对应的内容。

5. 报送纸质报告的同时，需一并报送《兽药生产企业实施新版兽药GMP升级改造期间委托生产报告表》电子文档。

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 委托方  企业名称 | |  | | | | | | |
| 组织机构代码 | |  | | | | | | |
| 注册地址 | |  | | | | | | |
| 报告事项 | |  | | | | | | |
| 法定代表人 | |  | | | | | | |
| 企业负责人 | |  | | 所学专业 | |  | | |
| 质量负责人 | |  | | 所学专业 | |  | | |
| 企业联系人 | |  | | 联系电话 | |  | | |
| 传真号码 | |  | | 移动电话 | |  | | |
| 兽药生产许可证编号 | |  | | 有效期至 | |  | | |
| 兽药GMP证书编号 | |  | | 有效期至 | |  | | |
| 兽药生产许可证  生产地址及生产范围 | |  | | | | | | |
| 兽药GMP证书  生产地址及验收范围 | |  | | | | | | |
| 拟委托生产  兽药名称及组方 | |  | | | | | | |
| 规格 |  | 产品所属生产线 |  | | 兽药的包装材料或容器 | |  |
| 兽药产品批准文号 | |  | | | 有效期至 | |  |
| 拟委托生产期限  （不得超过2022年  5月31日） | | 年 月 日 至 年 月 日 | | | | | |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 受托方企业名称 |  | | |
| 组织机构代码 |  | | |
| 注册地址 |  | | |
| 法定代表人 |  | | |
| 企业负责人 |  | 所学专业 |  |
| 质量负责人 |  | 所学专业 |  |
| 企业联系人 |  | 联系电话 |  |
| 传真号码 |  | 移动电话 |  |
| 兽药生产许可证编号 |  | 有效期至 |  |
| 兽药GMP证书编号 |  | 有效期至 |  |
| 兽药生产许可证  生产地址及生产范围 |  | | |
| 兽药GMP证书  生产地址及验收范围 |  | | |
| 拟受托生产地址 |  | | |
| 委托生产原因 |  | | |
| 委托方对受托方生产和质量管理监督方式 |  | | |
| 受托方和受托方  法定代表人或企业  负责人签名 | 委托方： 受托方：  年 月 日 年 月 日 | | |