**一致性评价企业研究报告及生物等效性试验数据**

**信息公开**

1. **基本情况汇总表**

|  |  |
| --- | --- |
| 通用名 | 头孢氨苄胶囊 |
| 英文名 | Cefalexin Capsules |
| 剂型及规格 | 胶囊剂 规格0.125g（按C16H17N3O4S计） |
| 生产企业名称 | 浙江昂利康制药股份有限公司 |
| 生产企业地址 | 绍兴嵊州市嵊州大道北1000号 |
| 上市许可持有人 | 浙江昂利康制药股份有限公司 |
| 最新批准文号 | 国药准字H33020266 |
| 其它上市国家及上市时间 | 不适用 |
| 附加申请 | ■有工艺变更  □无工艺变更  □其它 |
| BE供试样品批号 | / |
| 检验机构 | 浙江昂利康制药股份有限公司 |
| 检验结果 | 结果符合规定。 |
| 完成的临床研究内容 | □PK终点生物等效性研究  □PD终点生物等效性研究  □临床研究  ■其它 |
| BE备案号/临床试验批件号 | / |
| 临床研究机构 | / |
| 数据统计分析机构 | / |
| 生物样本检测机构 | / |
| 试验设计 | / |
| 检测物质 | / |
| 检测方法 | / |
| 临床研究豁免情况 | 以0.25 g规格生物等效性研究豁免0.125g规格生物等效性研究 |

1. **生物等效性研究结果**

不适用。

**3.审评结论**

建议浙江昂利康制药股份有限公司生产的头孢氨苄胶囊（规格：0.125g（按C16H17N3O4S计））通过仿制药质量与疗效一致性评价。