**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 | 头孢呋辛酯片 |
| 英文名 | Cefuroxime Axetil Tablets |
| 剂型及规格 | 片剂 规格按C16H16N4O8S计0.125g |
| 生产企业名称 | 珠海联邦制药股份有限公司中山分公司 |
| 生产企业地址 | 广东省中山市坦洲镇嘉联路12号 |
| 上市许可持有人 | 珠海联邦制药股份有限公司中山分公司 |
| 最新批准文号 | 国药准字H20010095 |
| 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 | 不适用 |
| 检验机构 | 不适用 |
| 检验结果 | 不适用 |
| 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 | 不适用 |
| 临床研究机构 | 不适用 |
| 数据统计分析机构 | 不适用 |
| 生物样本检测机构 | 不适用 |
| 试验设计 | 不适用 |
| 检测物质 | 不适用 |
| 检测方法 | 不适用 |
| 临床研究豁免情况 | 豁免小规格生物等效性试验 |

1. **生物等效性研究结果**

不适用

**3.审评结论**

建议珠海联邦制药股份有限公司中山分公司生产的头孢呋辛酯片（规格：0.125 g，按C16H16N4O8S计）通过仿制药质量与疗效一致性评价。