**注册分类：不适用（一致性评价）[化学药品 4 类]**

# <受试药名><规格>生物等效性试验

## <申办方全称>

目录

[摘要 1](#_Toc16893_WPSOffice_Level1)

[采血点 1](#_Toc21787_WPSOffice_Level1)

[参考文献 1](#_Toc21958_WPSOffice_Level1)

### 摘要

研究<申办方全称>厂生产的<受试药名>[[[1]](#endnote-1)]与<参比厂家全称>厂生产的<受试药名>的生物等效性。受试者年龄<年龄>-65周岁，例数为<总例数>，分为两组。清洗期<清洗期天数>天，BMI范围为<BMI范围> kg/m2，离心力<离心力>。生命体征<生命体征时间点>。

### 采血点

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 空腹 | <空腹时间点个数> | <空腹采血时间点> |
| 餐后 | <餐后时间点个数> | <餐后采血时间点> |

### 参考文献

TTTT

1. [] 颁布部门. 法规名称[Z]. 发布日期. [↑](#endnote-ref-1)