**关于“药品名”项目多中心办理国际合作临床试验备案、**

**人类遗传资源采集、保藏、利用、对外提供申请的声明**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 临床试验方案号 |  |
| 临床试验批件号/通知书编号 |  |

根据《国务院关于规范国务院部门行政审批有关工作的通知》等相关文件精神，科技部研究制定了针对为获得相关药品和医疗器械在我国上市许可，利用我国人类遗传资源开展国际合作临床试验的优化审批流程，鼓励多中心临床研究设立组长单位，一次性申报。

由于*xxxxxx***原因**，拟进行*xxxxxx*项目向中国科学技术部政务服务平台递交相关申请材料。

此次遗传办申请需要各参加单位完成《承诺书》的签署盖章**，我单位负责具体申报，并保证申报材料全部内容的真实性、完整性和数据信息准确性，如有不实，本单位愿承担全部责任。**

此致

敬礼！

公司名称、公章

日期