**通知**

各申办方：

应江苏省药品监督管理局通知，在省内药物临床试验机构开展的项目，以及省内企业开展的项目，不论研究中心在省内外机构，均需要向省局提供“江苏省药物临床试验备案要求”，阅读原文按提示下载，一张光盘+3页纸。

药物临床试验机构办公室

2018年12月4日