**CPG章节 \*第305章会议\*在违法犯罪报告前**

背景：

法案的第305章规定：“在秘书向任何美国律师报告任何违反本法案的行为制定刑事诉讼程序前，应考虑对这种程序进行审议的人员适当的通知和机会，以口头或书面形式对关于这些审议的程序提出意见。”

在1906年的法案中也加入了类似的条款。根据21 CFR 7.84、7.85和7.87的规定也涵盖了该主题。

\*第305章程序已用作警告，以引起纠正措施。与第305章的目的相反，此类程序仅用于警告目的，以便引起纠正，不应用于替代其他程序以达到纠正措施。

政策：

\*第305 章\*只有在该机构实际考虑起诉时才应使用。

\*星号之间的材料是新材料或改进材料\*

发布日期：1973年12月3日

修订日期：1980年10月1日、1989年8月31日

|  |
| --- |
| **合规政策指南的更多信息 (/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicvGuidanceManual/default.htm)** |
| [**前言：合规政策指南（CPG） (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116271.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116271.htm) |
| [**第一章-通则 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116280.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116280.htm) |
| [**第二章-生物制剂 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116336.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116336.htm) |
| [**第三章-器械 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm116801.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm116801.htm) |
| [**第四章-人用药品 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm119572.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm119572.htm) |
| [**第五章-食品、颜料和化妆品 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm119194.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm119194.htm) |
| [**第六章-兽医医学 (/ICECI/Compliance Manuals/Compliance PolicyGuidance Manual/ucm117042.htm)**](https://www.fda.gov/ICECI/ComplianceManuals/CompliancePolicyGuidanceManual/ucm117042.htm) |