



中华人民共和国中央人民政府

www.gov.cn

国家药监局关于修订《药品检查管理办法（试行）》部分条款有关事宜的通知

国药监药管〔2023〕26号

各省、自治区、直辖市和新疆生产建设兵团药品监督管理局：

为贯彻落实《药品管理法》《药品生产监督管理办法》等法律法规要求，进一步规范药品检查行为，结合药品检查工作实际，国家药监局组织对《药品检查管理办法（试行）》（以下简称《办法》）进行了修订，主要修改完善了第三章《检查程序》和第九章《检查结果的处理》等有关条款（附件1）。现将修订后的《办法》（附件2）印发你们，有关事宜通知如下：

一、各省级药品监督管理部门应当按照本《办法》修订条款要求，结合本行政区域实际情况，统一工作标准，细化工作要求，优化工作程序，组织做好药品生产经营及使用环节检查，持续加强监督管理，切实履行属地监管责任，督促药品上市许可持有人等落实药品质量安全责任。

二、各省级药品监督管理部门应当做好本《办法》的培训宣贯工作，将《办法》及时纳入药品检查员培训内容，指导本行政区域内药品上市许可持有人等配合做好药品检查工作。

三、本通知自发布之日起施行。《办法》根据本通知作相应修改，重新发布。

附件：1. 《药品检查管理办法（试行）》修订条款

2. 药品检查管理办法（试行）

国家药监局

2023年7月19日

标 题：	国家药监局关于修订《药品检查管理办法（试行）》部分条款有关事宜的通知	发文机关：	国家药监局
发文字号：	国药监药管〔2023〕26号	来 源：	国家药监局网站
主题分类：	市场监管、安全生产监管\食品药品监管	公文种类：	通知
成文日期：	2023年07月19日		