

药品监督管理法律 法规教程

北京市药品监督管理局 编



中国人口出版社

图书在版编目(CIP)数据

药品监督管理法律法规教程/北京市药品监督管理局编. —北京:中国人口出版社,2002.7

ISBN 7 - 80079 - 732 - 5

I . 药… II . 北… III . ①药品管理法 - 汇编 - 中国 ②药品管理 - 文件 - 汇编 - 中国
IV . D922.169

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2002)第 048234 号

药品监督管理法律法规教程

北京市药品监督管理局 编

出版发行 中国人口出版社

印 刷 廊坊光达胶印厂

开 本 787 × 1092 1/16

印 张 35

字 数 890 千字

版 次 2002 年 7 月第 1 版 2002 年 7 月第 1 次印刷

印 数 1 ~ 5000 册

书 号 ISBN7 - 80079 - 732 - 5

定 价 36.00 元

社 长 陶庆军

电子信箱 chinapphouse@163.net

电 话 (010)83519390

传 真 (010)83519401

地 址 北京市宣武区广安门南街 80 号中加大厦

邮 政 编 码 100054

培
根

训

育

力

向

上

升

壬午年夏
鄭德英

前　　言

《药品监督管理法律法规教程》是北京市药品监督管理局主持编辑,供药品监督管理执法人员、医药行业人员“四五”普法(2001年至2005年)使用的基本教材。

本书第一部分为《中华人民共和国药品管理法》、国务院《医疗器械监督管理条例》;第二部分为国家药品监督管理局1998年至2002年上半年发布的33个“局长令”和各司现行重要文件,北京市药品监督管理局2000年成立至2002年上半年实施的10个规范性文件;第三部分为学习《中华人民共和国药品管理法》、《医疗器械监督管理条例》的释义;第四部分为学习、考核使用的习题、考题和解答。

本书在编写过程中,得到各有关单位的大力支持,特此表示感谢!

编 委 会

名誉主任 郑筱萸

主任 冯国安

副主任 赵 林 方来英

编 委 郝田仓 丛骆骆 邢 泉 邱 峰 卢爱丽

王小为 李志强 王 军 徐伟汉

主 审 吴玉敏 刘振宇

主 编 李金相 杨希民 谢惠民

编 辑 高 媛 岳小林 姚胜林 肖 莉 张瑞菊

于宝珠 赵志刚

目 录

第一部分 法律、法规、规章

中华人民共和国药品管理法(中华人民共和国主席令第 45 号)	3
医疗器械监督管理条例(中华人民共和国国务院令第 276 号)	15
中药品种保护条例(国务院令第 106 号)	21
麻醉药品管理办法(1987 年 11 月 28 日国务院发布)	24
精神药品管理办法(国务院第 24 号令)	28
医疗用毒性药品管理办法(国务院第 23 号令)	31
放射性药品管理办法(国务院第 25 号令)	34
新药审批办法(局令第 2 号)	37
新生物制品审批办法(局令第 3 号)	44
新药保护和技术转让的规定(局令第 4 号)	48
仿制药品审批办法(局令第 5 号)	51
进口药品管理办法(局令第 6 号)	53
药品流通监督管理办法(暂行)(局令第 7 号)	60
药品监督行政处罚程序(局令第 8 号)	66
药品生产质量管理规范(1998 年修订)(局令第 9 号)	73
处方药与非处方药分类管理办法(试行)(局令第 10 号)	81
戒毒药品管理办法(局令第 11 号)	83
麻黄素管理办法(试行)(局令第 12 号)	86
药品临床试验管理规范(局令第 13 号)	90
药品非临床研究质量管理规范(局令第 14 号)	99
医疗器械分类规则(局令第 15 号)	106
医疗器械注册管理办法(局令第 16 号)	109
医疗器械新产品审批规定(试行)(局令第 17 号)	115
医疗器械生产企业监督管理办法(局令第 18 号)	117
医疗器械经营企业监督管理办法(局令第 19 号)	120
药品经营质量管理规范(局令第 20 号)	123
药品包装用材料、容器管理办法(暂行)(局令第 21 号)	131
医疗器械生产企业质量体系考核办法(局令第 22 号)	134
药品包装、标签和说明书管理规定(暂行)(局令第 23 号)	136
一次性使用无菌医疗器械监督管理办法(暂行)(局令第 24 号)	138
药品行政保护条例实施细则(局令第 25 号)	143
互联网药品信息服务管理暂行规定(局令第 26 号)	147
医疗机构制剂配制质量管理规范(局令第 27 号)	149
咖啡因管理规定(局令第 28 号)	155
药品监督管理统计管理办法(试行)(局令第 29 号)	159

医疗器械说明书管理规定(局令第 30 号)	163
医疗器械标准管理办法(试行)(局令第 31 号)	168
中药材生产质量管理规范(试行)(局令第 32 号)	175
国家药品监督管理局行政立法程序的规定(局令第 33 号)	180

第二部分 有关法制文件

北京市卫生局关于执行《北京市医疗单位制剂审批办法(试行)》的通知	187
关于下发《关于进口药品在我国进行分装的规定》的通知(卫药发[1992]第 63 号)	196
关于加强中药品种保护工作中同品种管理的通知(卫药发[1995]第 23 号)	198
关于中药品种保护受理审评工作中有关要求的通知(中保办发[96]第 031 号)	201
关于颁布《中药新药研究的技术要求》的通知	203
医疗器械产品临床试用暂行规定(国药器监字[1996]第 70 号)	220
医疗器械广告审查标准(中华人民共和国国家工商行政管理局令第 23 号)	223
医疗器械广告审查办法(原国家医药管理局、国家工商局第 24 号令)	224
关于印发《医疗器械产品临床验证暂行规定》的通知(国药器监药字[1997]第 280 号)	227
关于开展药品 GMP 认证工作的通知(卫药发[1995]第 53 号)	229
关于修订印发《执业药师注册管理暂行办法》的通知(国药管人[2000]156 号)	230
关于修订印发《执业药师资格制度暂行规定》和《执业药师资格考试实施办法》的通知 (人发[1999]34 号)	233
关于印发《角膜塑形镜经营验配监督管理规定》的通知(国药监市[2001]326 号)	238
关于印发《药品研究机构登记备案管理办法》(试行)的通知(国药管安[1999]324 号)	241
关于国家药品监督管理局停止受理药品广告申请的通知(国药管市[2001]171 号)	243
关于加强处方药广告审查管理工作的通知(国药管市[2001]14 号)	244
关于药品招标代理机构认定工作的通知(国药监市[2002]147 号)	245
关于印发药品招标代理机构资格认定及监督管理办法的通知(国家药品监督管理局、 中华人民共和国卫生部发布)	246
关于颁布执行《北京市中药饮片标准(二 OOO 年版)》的通知(京药管注[2000]第 43 号)	250
关于第二类精神药品经营管理有关问题的通知(京药管安[2000]80 号)	251
关于印发《北京地区药品生产、药品经营单位推行执业药师资格制度实施办法》的通知 (试行)(京药管人[2000]21 号)	253
关于印发北京市 2000 - 2001 年换发《药品经营企业许可证》(批发)验收标准细则的通知 (京药管市[2000]221 号)	255
关于印发北京市换发《药品经营企业许可证》(零售)验收标准的通知(京药管市 [2000]222 号)	259
关于印发北京市药品零售企业监督管理暂行规定的通知(京药监发[2002]1 号)	267
关于印发《北京市新办药品零售企业竞标办法(试行)》的通知(京药监发[2002]2 号)	271
关于印发《北京市<药品经营许可证>管理办法(暂行)》的通知(京药监发[2002]3 号)	274
关于印发《北京市实施<医疗器械经营企业监督管理办法>的规定》的通知(试行) (京药监发[2002]4 号)	277

关于印发《北京市医疗器械经营企业资格认可实施细则》的通知(京药监发[2002]5号) …	282
北京市第一类医疗器械产品注册申办材料的审查办法(京药监发[2002]45号) ……	284
北京市第二类医疗器械产品注册申办材料的审查办法(京药监发[2002]46号) ……	287
北京市医疗机构研制第二类医疗器械使用批准申办材料的审查办法 (京药监发[2002]47号) ……	318
北京市第一类、第二类医疗器械产品注册证变更、补办的办法(京药监发[2002]48号) ……	321
关于印发北京市《医疗器械生产企业监督管理办法》实施细则的通知 (京药监发[2002]49号) ……	325
北京市药品监督管理局关于《行政处罚听证规定》的通知(京药监发[2002]50号) ……	358
关于印发《医疗机构新建制剂室暂行规定》的通知(京药监发[2002]51号) ……	363
关于印发“北京市医疗器械产品注册豁免环境试验的暂行办法”的通知 (京药监发[2002]52号) ……	365

第三部分 释义

药品管理法 ……	371
医疗器械标准管理办法 ……	422
关于药品广告的管理 ……	446

第四部分 习题及解答

(一)药品管理法 ……	451
(二)新药审批办法 ……	459
(三)新药保护和技术转让的规定 ……	466
(四)戒毒、咖啡因、麻黄素药品管理办法 ……	470
(五)进口药品管理办法 ……	475
(六)药品生产质量管理规范 ……	480
(七)仿制药品、新生物制品审批办法 ……	487
(八)中药材生产质量管理规范(试行) ……	491
(九)药品非临床研究质量管理规范(GLP) ……	496
药品临床试验管理规范(GCP) ……	496
(十)药品经营质量管理规范(GSP) ……	505
(十一)处方药与非处方药分类管理办法(试行) …… 药品包装、标签和说明书管理规定(暂行) ……	514
药品包装用材料、容器管理办法(暂行) ……	514
(十二)药品流通监督管理办法(暂行) ……	521
(十三)《医疗机构制剂配制质量管理规范》 ……	526
(十四)药品监督行政处罚程序 ……	531
(十五)药品行政保护条例实施细则 ……	534
(十六)药品监督管理统计管理办法(试行) ……	537
(十七)互联网药品信息服务管理暂行规定 ……	540
答案	
(一)药品管理法 ……	543

(二)新药审批办法	543
(三)新药保护和技术转让的规定	543
(四)戒毒、咖啡因、麻黄素药品管理办法	544
(五)进口药品管理办法	544
(六)药品生产质量管理规范(1998年修订)	544
(七)仿制药品、新生物制品审批办法	545
(八)中药材生产质量管理规范(试行)	545
(九)药品非临床研究质量管理规范(GLP)	545
药品临床试验管理规范(GCP)	545
(十)药品经营质量管理规范(GSP)	546
(十一)处方药与非处方药分类管理办法(试行)	546
药品包装、标签和说明书管理规定(暂行)	546
药品包装用材料、容器管理办法(暂行)	546
(十二)药品流通监督管理办法(暂行)	547
(十三)医疗机构制剂配制质量管理规范	547
(十四)药品监督行政处罚程序(局令第8号)	547
(十五)药品行政保护条例实施细则	548
(十六)药品监督管理统计管理办法(试行)	548
(十七)互联网药品信息服务管理暂行规定	548

第一部分

法律、法规、规章

中华人民共和国主席令

第 45 号

《中华人民共和国药品管理法》已由中华人民共和国第九届全国人民代表大会常务委员会第二十次会议于 2001 年 2 月 28 日修订通过，现将修订后的《中华人民共和国药品管理法》公布，自 2001 年 12 月 1 日起施行。

中华人民共和国主席 江泽民

2001 年 2 月 28 日

中华人民共和国药品管理法

(1984 年 9 月 20 日第六届全国人民代表大会常务委员会第七次会议通过
2001 年 2 月 28 日第九届全国人民代表大会常务委员会第二十次会议修订)

目 录

- 第一章 总则
- 第二章 药品生产企业管理
- 第三章 药品经营企业管理
- 第四章 医疗机构的药剂管理
- 第五章 药品管理
- 第六章 药品包装的管理
- 第七章 药品价格和广告的管理
- 第八章 药品监督
- 第九章 法律责任
- 第十章 附则

第一章 总 则

第一条 为加强药品监督管理，保证药品质量，保障人体用药安全，维护人民身体健康和用药的合法权益，特制定本法。

第二条 在中华人民共和国境内从事药品的研制、生产、经营、使用和监督管理的单位或者个人，必须遵守本法。

第三条 国家发展现代药和传统药,充分发挥其在预防、医疗和保健中的作用。

国家保护野生药材资源,鼓励培育中药材。

第四条 国家鼓励研究和创制新药,保护公民、法人和其他组织研究、开发新药的合法权益。

第五条 国务院药品监督管理部门主管全国药品监督管理工作。国务院有关部门在各自的职责范围内负责与药品有关的监督管理工作。

省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门负责本行政区域内的药品监督管理工作。省、自治区、直辖市人民政府有关部门在各自的职责范围内负责与药品有关的监督管理工作。

国务院药品监督管理部门应当配合国务院经济综合主管部门,执行国家制定的药品行业发展规划和产业政策。

第六条 药品监督管理部门设置或者确定的药品检验机构,承担依法实施药品审批和药品质量监督检查所需的药品检验工作。

第二章 药品生产企业管理

第七条 开办药品生产企业,须经企业所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准并发给《药品生产许可证》,凭《药品生产许可证》到工商行政管理部门办理登记注册。无《药品生产许可证》的,不得生产药品。

《药品生产许可证》应当标明有效期和生产范围,到期重新审查发证。

药品监督管理部门批准开办药品生产企业,除依据本法第八条规定的条件外,还应当符合国家制定的药品行业发展规划和产业政策,防止重复建设。

第八条 开办药品生产企业,必须具备以下条件:

(一)具有依法经过资格认定的药学技术人员、工程技术人员及相应技术工人;

(二)具有与其药品生产相适应的厂房、设施和卫生环境;

(三)具有能对所生产药品进行质量管理和质量检验的机构、人员以及必要的仪器设备;

(四)具有保证药品质量的规章制度。

第九条 药品生产企业必须按照国务院药品监督管理部门依据本法制定的《药品生产质量管理规范》组织生产。药品监督管理部门按照规定对药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求进行认证;对认证合格的,发给认证证书。

《药品生产质量管理规范》的具体实施办法、实施步骤由国务院药品监督管理部门规定。

第十条 除中药饮片的炮制外,药品必须按照国家药品标准和国务院药品监督管理部门批准的生产工艺进行生产,生产记录必须完整准确。药品生产企业改变影响药品质量的生产工艺的,必须报原批准部门审核批准。

中药饮片必须按照国家药品标准炮制;国家药品标准没有规定的,必须按照省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范炮制。省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范应当报国务院药品监督管理部门备案。

第十二条 生产药品所需的原料、辅料,必须符合药用要求。

第十三条 药品生产企业必须对其生产的药品进行质量检验;不符合国家药品标准或者不按照省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门制定的中药饮片炮制规范炮制的,不得出厂。

第十三条 经国务院药品监督管理部门或者国务院药品监督管理部门授权的省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准，药品生产企业可以接受委托生产药品。

第三章 药品经营企业管理

第十四条 开办药品批发企业，须经企业所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准并发给《药品经营许可证》；开办药品零售企业，须经企业所在地县级以上地方药品监督管理部门批准并发给《药品经营许可证》，凭《药品经营许可证》到工商行政管理部门办理登记注册。无《药品经营许可证》的，不得经营药品。

《药品经营许可证》应当标明有效期和经营范围，到期重新审查发证。

药品监督管理部门批准开办药品经营企业，除依据本法第十五条规定的条件外，还应当遵循合理布局和方便群众购药的原则。

第十五条 开办药品经营企业必须具备以下条件：

- (一)具有依法经过资格认定的药学技术人员；
- (二)具有与所经营药品相适应的营业场所、设备、仓储设施、卫生环境；
- (三)具有与所经营药品相适应的质量管理机构或者人员；
- (四)具有保证所经营药品质量的规章制度。

第十六条 药品经营企业必须按照国务院药品监督管理部门依据本法制定的《药品经营质量管理规范》经营药品。药品监督管理部门按照规定对药品经营企业是否符合《药品经营质量管理规范》的要求进行认证；对认证合格的，发给认证证书。

《药品经营质量管理规范》的具体实施办法、实施步骤由国务院药品监督管理部门规定。

第十七条 药品经营企业购进药品，必须建立并执行进货检查验收制度，验明药品合格证明和其他标识；不符合规定要求的，不得购进。

第十八条 药品经营企业购销药品，必须有真实完整的购销记录。购销记录必须注明药品的通用名称、剂型、规格、批号、有效期、生产厂商、购(销)货单位、购(销)货数量、购销价格、购(销)货日期及国务院药品监督管理部门规定的其他内容。

第十九条 药品经营企业销售药品必须准确无误，并正确说明用法、用量和注意事项；调配处方必须经过核对，对处方所列药品不得擅自更改或者代用。对有配伍禁忌或者超剂量的处方，应当拒绝调配；必要时，经处方医师更正或者重新签字，方可调配。

药品经营企业销售中药材，必须标明产地。

第二十条 药品经营企业必须制定和执行药品保管制度，采取必要的冷藏、防冻、防潮、防虫、防鼠等措施，保证药品质量。

药品入库和出库必须执行检查制度。

第二十一条 城乡集市贸易市场可以出售中药材，国务院另有规定的除外。

城乡集市贸易市场不得出售中药材以外的药品，但持有《药品经营许可证》的药品零售企业在规定的范围内可以在城乡集市贸易市场设点出售中药材以外的药品。具体办法由国务院规定。

第四章 医疗机构的药剂管理

第二十二条 医疗机构必须配备依法经过资格认定的药学技术人员。非药学技术人员

不得直接从事药剂技术工作。

第二十三条 医疗机构配制制剂,须经所在地省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门审核同意,由省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准,发给《医疗机构制剂许可证》。无《医疗机构制剂许可证》的,不得配制制剂。

《医疗机构制剂许可证》应当标明有效期,到期重新审查发证。

第二十四条 医疗机构配制制剂,必须具有能够保证制剂质量的设施、管理制度、检验仪器和卫生条件。

第二十五条 医疗机构配制的制剂,应当是本单位临床需要而市场上没有供应的品种,并须经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准后方可配制。配制的制剂必须按照规定进行质量检验;合格的,凭医师处方在本医疗机构使用。特殊情况下,经国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门批准,医疗机构配制的制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用。

医疗机构配制的制剂,不得在市场上销售。

第二十六条 医疗机构购进药品,必须建立并执行进货检查验收制度,验明药品合格证明和其他标识;不符合规定要求的,不得购进和使用。

第二十七条 医疗机构的药剂人员调配处方,必须经过核对,对处方所列药品不得擅自更改或者代用。对有配伍禁忌或者超剂量的处方,应当拒绝调配;必要时,经处方医师更正或者重新签字,方可调配。

第二十八条 医疗机构必须制定和执行药品保管制度,采取必要的冷藏、防冻、防潮、防虫、防鼠等措施,保证药品质量。

第五章 药品管理

第二十九条 研制新药,必须按照国务院药品监督管理部门的规定如实报送研制方法、质量指标、药理及毒理试验结果等有关资料和样品,经国务院药品监督管理部门批准后,方可进行临床试验。药物临床试验机构资格的认定办法,由国务院药品监督管理部门、国务院卫生行政部门共同制定。

完成临床试验并通过审批的新药,由国务院药品监督管理部门批准,发给新药证书。

第三十条 药物的非临床安全性评价研究机构和临床试验机构必须分别执行药物非临床研究质量管理规范、药物临床试验质量管理规范。

药物非临床研究质量管理规范、药物临床试验质量管理规范由国务院确定的部门制定。

第三十一条 生产新药或者已有国家标准的药品的,须经国务院药品监督管理部门批准,并发给药品批准文号;但是,生产没有实施批准文号管理的中药材和中药饮片除外。实施批准文号管理的中药材、中药饮片品种目录由国务院药品监督管理部门会同国务院中医药管理部门制定。

药品生产企业在取得药品批准文号后,方可生产该药品。

第三十二条 药品必须符合国家药品标准。中药饮片依照本法第十条第二款的规定执行。

国务院药品监督管理部门颁布的《中华人民共和国药典》和药品标准为国家药品标准。

国务院药品监督管理部门组织药典委员会,负责国家药品标准的制定和修订。

国务院药品监督管理部门的药品检验机构负责标定国家药品标准品、对照品。

第三十三条 国务院药品监督管理部门组织药学、医学和其他技术人员,对新药进行审评,对已经批准生产的药品进行再评价。

第三十四条 药品生产企业、药品经营企业、医疗机构必须从具有药品生产、经营资格的企业购进药品;但是,购进没有实施批准文号管理的中药材除外。

第三十五条 国家对麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品,实行特殊管理。管理办法由国务院制定。

第三十六条 国家实行中药品种保护制度。具体办法由国务院制定。

第三十七条 国家对药品实行处方药与非处方药分类管理制度。具体办法由国务院制定。

第三十八条 禁止进口疗效不确、不良反应大或者其他原因危害人体健康的药品。

第三十九条 药品进口,须经国务院药品监督管理部门组织审查,经审查确认符合质量标准、安全有效的,方可批准进口,并发给进口药品注册证书。

医疗单位临床急需或者个人自用进口的少量药品,按照国家有关规定办理进口手续。

第四十条 药品必须从允许药品进口的口岸进口,并由进口药品的企业向口岸所在地药品监督管理部门登记备案。海关凭药品监督管理部门出具的《进口药品通关单》放行。无《进口药品通关单》的,海关不得放行。

口岸所在地药品监督管理部门应当通知药品检验机构按照国务院药品监督管理部门的规定对进口药品进行抽查检验,并依照本法第四十一条第二款的规定收取检验费。

允许药品进口的口岸由国务院药品监督管理部门会同海关总署提出,报国务院批准。

第四十一条 国务院药品监督管理部门对下列药品在销售前或者进口时,指定药品检验机构进行检验;检验不合格的,不得销售或者进口:

- (一)国务院药品监督管理部门规定的生物制品;
- (二)首次在中国销售的药品;
- (三)国务院规定的其他药品。

前款所列药品的检验费项目和收费标准由国务院财政部门会同国务院价格主管部门核定并公告。检验费收缴办法由国务院财政部门会同国务院药品监督管理部门制定。

第四十二条 国务院药品监督管理部门对已经批准生产或者进口的药品,应当组织调查;对疗效不确、不良反应大或者其他原因危害人体健康的药品,应当撤销批准文号或者进口药品注册证书。

已被撤销批准文号或者进口药品注册证书的药品,不得生产或者进口、销售和使用;已经生产或者进口的,由当地药品监督管理部门监督销毁或者处理。

第四十三条 国家实行药品储备制度。

国内发生重大灾情、疫情及其他突发事件时,国务院规定的部门可以紧急调用企业药品。

第四十四条 对国内供应不足的药品,国务院有权限制或者禁止出口。

第四十五条 进口、出口麻醉药品和国家规定范围内的精神药品,必须持有国务院药品监督管理部门发给的《进口准许证》、《出口准许证》。

第四十六条 新发现和从国外引种的药材,经国务院药品监督管理部门审核批准后,方可销售。

第四十七条 地区性民间习用药材的管理办法,由国务院药品监督管理部门会同国务院中医药管理部门制定。

第四十八条 禁止生产(包括配制,下同)、销售假药。

有下列情形之一的,为假药:

- (一)药品所含成份与国家药品标准规定的成份不符的;
- (二)以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品的。

有下列情形之一的药品,按假药论处:

- (一)国务院药品监督管理部门规定禁止使用的;
- (二)依照本法必须批准而未经批准生产、进口,或者依照本法必须检验而未经检验即销售的;

(三)变质的;

(四)被污染的;

(五)使用依照本法必须取得批准文号而未取得批准文号的原料药生产的;

(六)所标明的适应症或者功能主治超出规定范围的。

第四十九条 禁止生产、销售劣药。

药品成份的含量不符合国家药品标准的,为劣药。

有下列情形之一的药品,按劣药论处:

- (一)未标明有效期或者更改有效期的;
- (二)不注明或者更改生产批号的;
- (三)超过有效期的;
- (四)直接接触药品的包装材料和容器未经批准的;
- (五)擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的;
- (六)其他不符合药品标准规定的。

第五十条 列入国家药品标准的药品名称为药品通用名称。已经作为药品通用名称的,该名称不得作为药品商标使用。

第五十一条 药品生产企业、药品经营企业和医疗机构直接接触药品的工作人员,必须每年进行健康检查。患有传染病或者其他可能污染药品的疾病的,不得从事直接接触药品的工作。

第六章 药品包装的管理

第五十二条 直接接触药品的包装材料和容器,必须符合药用要求,符合保障人体健康、安全的标准,并由药品监督管理部门在审批药品时一并审批。

药品生产企业不得使用未经批准的直接接触药品的包装材料和容器。

对不合格的直接接触药品的包装材料和容器,由药品监督管理部门责令停止使用。

第五十三条 药品包装必须适合药品质量的要求,方便储存、运输和医疗使用。

发运中药材必须有包装。在每件包装上,必须注明品名、产地、日期、调出单位,并附有质量合格的标志。

第五十四条 药品包装必须按照规定印有或者贴有标签并附有说明书。

标签或者说明书上必须注明药品的通用名称、成份、规格、生产企业、批准文号、产品批号、生产日期、有效期、适应症或者功能主治、用法、用量、禁忌、不良反应和注意事项。

麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品、外用药品和非处方药的标签,必须印有规定的标志。