

1. 检查单

《药品生产领域检查单》

2. 检查项

对是否使用未经审评的直接接触药品的包装材料或者容器生产药品，或者销售该类药品的检查

3. 检查内容

检查生产和销售的药品使用的直接接触药品的包装材料或者容器是否经过审批。

4. 检查标准

禁止未取得药品批准证明文件生产、进口药品；禁止使用未按照规定审评、审批的原料药、包装材料和容器生产药品。