

1. 检查单

《药品生产领域检查单》

2. 检查项

对（麻醉药品区域性批发企业）因特殊情况调剂药品类易制毒化学品后是否按规定备案的检查

3. 检查内容

检查麻醉药品区域性批发企业因特殊情况调剂药品类易制毒化学品后的备案

4. 检查标准

麻醉药品区域性批发企业之间因医疗急需等特殊情况需要调剂药品类易制毒化学品单方制剂的，应当在调剂后 2 日内将调剂情况分别报所在地省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门备案。