《北京市药品领域行政检查裁量基准》

制定依据

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名 称** | **制定机关** | **实施日期** |
| 1 | 关于印发《关于进一步规范行政裁量权基准制定和管理工作的实施意见》的通知 | 北京市推进依法行政工作领导小组办公室 | 2023年5月4日 |
| 2 | 《中华人民共和国药品管理法》(2019修订) | 全国人民代表大会常务委员会 | 2019年12月1日 |
| 3 | 《中华人民共和国疫苗管理法》 | 全国人民代表大会常务委员会 | 2019年12月1日 |
| 4 | 《中华人民共和国中医药法》 | 全国人民代表大会常务委员会 | 2017年7月1日 |
| 5 | 《中华人民共和国药品管理法实施条例》（2019年修订） | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 2019年3月2日 |
| 6 | 《中药品种保护条例》（2018修订） | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 2018年9月18日 |
| 7 | 《反兴奋剂条例》（2018修订） | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 2018年9月18日 |
| 8 | 《麻醉药品和精神药品管理条例》（2016修订） | 中华人民共和国国务院 | 2016年2月6日 |
| 9 | 《易制毒化学品管理条例》（2018修订） | 中华人民共和国国务院 | 2018年9月18日 |
| 10 | 《药品生产监督管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2020年7月1日 |
| 11 | 《药品流通监督管理办法》 | 原国家食品药品监督管理局 | 2007年5月1日 |
| 12 | 《药品召回管理办法》 | 国家药品监督管理局 | 2022年11月1日 |
| 13 | 《药品注册管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2020年7月1日 |
| 14 | 《医疗机构制剂配制监督管理办法（试行）》 | 原国家食品药品监督管理局 | 2005年4月14日 |
| 15 | 《医疗机构制剂注册管理办法（试行）》 | 原国家食品药品监督管理局 | 2005年8月1日 |
| 16 | 《生物制品批签发管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2021年3月1日 |
| 17 | 《互联网药品信息服务管理办法》（2017修正） | 原国家食品药品监督管理总局 | 2017年11月17日 |
| 18 | 《医疗用毒性药品管理办法》 | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 1988年12月27日 |
| 19 | 《药品类易制毒化学品管理办法》 | 原卫生部 | 2010年5月1日 |
| 20 | 《药品不良反应报告和监测管理办法》 | 原卫生部 | 2011年7月1日 |
| 21 | 《直接接触药品的包装材料和容器管理办法》 | 原国家食品药品监督管理局 | 2004年7月20日 |
| 22 | 《药品网络销售监督管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2022年12月1日 |
| 23 | 《蛋白同化制剂和肽类激素进出口管理办法(2017修正)》 | 国家食品药品监督管理局总局 | 2017年11月17日 |
| 24 | 《医疗器械监督管理条例》(2021修订) | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 2021年6月1日 |
| 25 | 《医疗器械经营监督管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2022年5月1日 |
| 26 | 《医疗器械生产监督管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2022年5月1日 |
| 27 | 《体外诊断试剂注册与备案管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2021年10月1日 |
| 28 | 《医疗器械注册与备案管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2021年10月1日 |
| 29 | 《医疗器械使用质量监督管理办法》 | 原国家食品药品监督管理总局 | 2016年2月1日 |
| 30 | 《医疗器械召回管理办法》 | 原国家食品药品监督管理总局 | 2017年5月1日 |
| 31 | 《医疗器械说明书和标签管理规定》 | 原国家食品药品监督管理总局 | 2014年10月1日 |
| 32 | 《医疗器械不良事件监测和再评价管理办法》 | 国家市场监督管理总局和国家市场监督管理总局、国家卫生健康委员会 | 2019年1月1日 |
| 33 | 《医疗器械网络销售监督管理办法》 | 原国家食品药品监督管理总局 | 2018年3月1日 |
| 34 | 《化妆品监督管理条例》 | [中华人民共和国国务院](https://baike.baidu.com/item/%E4%B8%AD%E5%8D%8E%E4%BA%BA%E6%B0%91%E5%85%B1%E5%92%8C%E5%9B%BD%E5%9B%BD%E5%8A%A1%E9%99%A2" \t "_blank) | 2021年1月1日 |
| 35 | 《化妆品生产经营监督管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2022年1月1日 |
| 36 | 《化妆品注册备案管理办法》 | 国家市场监督管理总局 | 2021年5月1日 |
| 37 | 《化妆品网络经营监督管理办法》 | 国家药品监督管理局 | 2023年9月1日 |