

上市公司的药品怎么验收进口药进口药在那里可以查询-股识吧

一、简答题：药品入库时，验收员验收程序是什么？

1 所有药品必须经过验收合格方可入库、药店陈列与销售，购进药品验收工作由药店验收员负责。

2 购进药品的验收：

2.1 验收员应根据“随货同行单”内容和购进记录，对到货药品进行逐批验收。

2.2 验收药品应在待验区内进行，在规定的时限内及时验收。

一般药品应在到货后半个工作日内验收完毕，需冷藏药品应在到货后2小时内验收完毕。

2.3 验收时应根据有关法律、法规规定，对药品的包装、标签、说明书以及有关证明文件进行逐一检查；

药品包装的标签和所附说明书上应有生产企业的名称、地址，有药品的通用名称、规格、批准文号、产品批号、生产日期、有效期等。

标签或说明书上还应有药品的成份、适应症或功能主治、用法、用量、禁忌、不良反应、注意事项以及贮藏条件等；

验收整件药品包装中应有产品合格证；

验收外用药品，其包装的标签或说明书上要有规定的警示说明。

处方药和非处方药按分类管理要求，标签、说明书有相应警示语或忠告语；

非处方药的包装有国家规定的专有标识“OTC”字样；

验收中药饮片应有包装，并附有质量合格的标志。

每件包装上，中药饮片应标明品名、生产企业、生产日期等内容，实施批准文号管理的中药饮片还应注明药品批准文号；

验收进口药品，其内外包装的标签应以中文注明药品的名称、主要成分以及注册证号，其最小销售单元应有中文说明书。

进口药品应凭《进口药品注册证》及《进口药品检验报告书》或《进口药品通关单》验收；

进口预防性生物制品、血液制品应有《生物制品进口批件》复印件；

进口药材应有《进口药材批件》复印件；

验收首营品种，应有与首批到货药品同批号的药品出厂检验报告书。

2.4 验收药品应按规定进行抽样检查，验收抽取的样品应具有代表性。

对验收抽取的整件药品，验收完成后应加贴明显的验收抽样标记，进行复原封箱。

2.5 验收药品时应检查有效期，一般情况下有效期不足6个月的药品不得入库。

2.6 验收中发现有质量问题的药品，验收员应及时填写《药品拒收报告单》，报质量管理员，并退回供货商。

2.7 药品的品名、规格、批号、生产厂家或数量与“随货同行单”不符时，药店验收员要在“随货同行单”上注明并记录，并通知供货方。

经供货方核实确认后，予以更正。

2.8 验收合格的药品，交仓管员入库或交各柜组营业员按药品陈列与储存要求分类摆放。

2.9

验收员应做好药品购进质量验收记录并签名，盖验收合格章，注明验收日期。记录内容包括供货单位、数量、到货日期、品名、剂型、规格、批准文号、批号、生产厂商、有效期、质量状况、验收结论和验收人员等项目。

按月归档，集中存放，按规定保存至超过药品有效期1年，但不得少于2年。

3 售出退回药品的验收 3.1 售出退回药品必须由营业员查明所退药品是否由本药店售出，包括核对发票或电脑小票、购买时间、品名、规格、生产厂家、数量、批号等。

经确认是本药店所售药品后，则由验收员进行验收。

如不是，则不予退回。

3.1 售出退回药品必须由验收员按照购进药品的验收标准进行质量验收。

经验收质量合格的继续陈列销售，不合格的不予退回。

3.2 验收员按规定填写 售后退货处理记录 ，并将记录保存至超过药品有效期1年，但不得少于2年

二、第一次自主药品进口如何办理关税缴纳

4月23日，国务院关税税则委员会发布关于降低药品进口关税的公告。

根据《中华人民共和国进出口关税条例》相关规定，为减轻广大患者特别是癌症患者药费负担并有更多用药选择，自2022年5月1日起，以暂定税率方式将包括抗癌药在内的所有普通药品、具有抗癌作用的生物碱类药物及有实际进口的中成药进口关税降为零。

此次调整将28个八位税则号列对应药品的进口关税由之前的3-6%降为零。

这些药品2022年累计进口额为171.79亿美元，同比增长21.89%，进口均价为184.64美元/公斤，同比增长13.77%，主要来自欧美日等跨国公司，以专利药、原研药为主，与国内产业互补性较强，搭配合理，可有效地改善国内药品供给，有利于医药市场扩容和民生改善。

取消进口关税后，将进一步减轻国内患者，特别是癌症患者的药费负担。

进口关税调整

三、药品进口上海怎么报关报检

报关规范：1、向海关申报进口列入《进口药品目录》中的药品，报关单位应主动向海关提交有效的进口药品通关单及其他有关单据。

2、进口药品通关单仅限在该单注明的口岸海关使用，并实行“一批一证”制度，证面内容不得更改。

3、任何单位以任何贸易方式进口列入《进口药品目录》的药品，不论用于何种用途，均须事先申领进口药品通关单。

一般药品出口目前暂无特殊的管理要求。

四、进口药在那里可以查询

药监局网站，正规渠道进口的都可以查询到

五、药店验收员如何对一般药品品种进行验收?

您好，验收一般以抽样为原则。

验收抽取的样品应具有代表性，即必须保证抽取的样品能准确反映被验收药品的总体质量状况。

企业应结合经营管理的实际情况，制定切实可行的抽样方法，一般而言，抽样数量，可按照以下推荐原则进行抽样：

整件药品抽取件数

抽取最小包装数(不破坏原包装的基础上)

对外观异常的整件药品应逐一开箱检查 抽样方法：整件样品的抽取，按药品垛堆情况，以前上，中侧，后下的堆码层次相应位置随机抽取；

最小包装样品的抽取，从每件上、中、下的不同位置随机抽取。

开启最小包装验收时，应在验收专用场所(验收养护室)内进行。

原则：不破坏原有的包装、不影响药品销售的条件下进行最小包装验收。

验收完毕后，应将被抽样验收的药品包装箱复原、封箱并标记；

特殊管理药品应双人验收并验收到最小包装。

望采纳，谢谢！

参考文档

[下载：上市公司的药品怎么验收进口药.pdf](#)

[《一般st股票多久企稳回升啊》](#)

[《a股股票牛市行情持续多久》](#)

[《股票会连续跌停多久》](#)

[《股票账户重置密码多久生效》](#)

[下载：上市公司的药品怎么验收进口药.doc](#)

[更多关于《上市公司的药品怎么验收进口药》的文档...](#)

声明：

本文来自网络，不代表

【股识吧】立场，转载请注明出处：

<https://www.gupiaozhishiba.com/author/35372347.html>