

会昌县药品零售企业监督检查表

企业名称: 会昌县利明大药房 电话: 18770760670

检查日期: 2022.3.410.

序号	检查项目	检查结果
1	企业是否在经营殿堂的显著位置悬挂《药品经营许可证》《营业执照》《GSP证书》、执业药师注册证书或药师(士)职称证书复印件, 以及监督公示牌	符合规定.
2	营业时间执业药师或药师、药学技术人员是否能在岗在岗	符合规定.
3	企业是否遵照依法批准的经营方式和经营范围从事经营活动	符合规定.
4	是否建立药品安全管理制度, 有无日常检查记录和安全隐患排查记录	符合规定.
5	是否按“四品、一械”要求分区管理, 并有明显的标识	符合规定.
6	检查药品购进、验收、发票、清单及供应商资质档案, 是否存在从非法渠道购进药品行为	符合规定.
7	检查供货商档案是否齐全, 包括《药品生产许可证》或者《药品经营许可证》复印件、营业执照及其年检证明复印件、《GMP证书》或者《GSP证书》复印件、相关印章、随货同行单(票)样式、开户户名、开户银行及账号、《税务登记证》和《组织机构代码证》复印件、销售人员身份证复印件及授权委托书等, 并加盖企业原印章	符合规定.
8	经营进口药品是否索取《进口药品注册证》或《医药产品注册证》、《进口药品检验报告书》或《进口药品通关单》复印件	无进口药品.
9	拆零药品是否放在拆零专柜, 并保留原包装的标签和记录	符合规定.
10	销售处方药是否凭医师开具的处方销售, 有无留存处方笺并做销售记录	符合规定.
11	是否存在经营假、劣药品违法行为	符合规定.
12	是否违规特殊药品、终止妊娠药品	符合规定.
13	含特殊药品复方制剂、含麻黄碱类复方制剂是否建立专柜、专人、专账等销售管理制度, 有无违规销售行为	符合规定.
14	药品经营企业是否违规超范围销售中药材、中药饮片和毒性中药材	符合规定.

15	药品（医疗器械）储存条件是否符合规定（需阴凉和冷藏的药品是否按要求存放；阴凉 0-20° C，冷处 2-8° C，相对湿度 35-75%），储存设施是否正常运行	符合规定
16	药品从业人员等直接接触药品的人员是否每年进行健康检查，有无健康档案	符合规定
17	计算机系统是否正常运行，是否按规定并及时上传药品购、销、存数据	符合规定
18	企业是否在经营店堂明示服务公约，公布监督电话，设置顾客意见簿	店内监督电话陈旧未更换
19	企业在经营店堂内是否进行药品违法广告宣传	符合规定
20	是否配备防火、防盗、防爆等安全设施	符合规定
21	其他事项	药品陈列不规范
检查小结及处理意见	<p>根据《药品管理法》及《药品经营质量管理规范》的要求，立即对存在的问题进行整改处理。</p>	
被检查单位人签字（盖章）	检查人签字	
渠燕青	杨明·罗杜	

（注：如内容多，上述表格不够，可以另加副页；本检查表一式两份，检查单位、被检查单位各一份）

会昌县药品零售企业监督检查表

检查日期: 2023.3.4

企业名称: 会昌县农村药房 电话: 18214943087

序号	检查项目	检查结果
1	企业是否在经营殿堂的显著位置悬挂《药品经营许可证》《营业执照》、执业药师注册证书或药师(士)职称证书复印件, 以及监督公示牌	符合规定.
2	营业时间执业药师或药师、药学技术人员是否能在岗在岗	药师不在岗, 药师不在岗.
3	企业是否遵照依法批准的经营方式和经营范围从事经营活动	符合规定
4	是否建立药品安全管理制度, 有无日常检查记录和安全隐患排查记录	符合规定
5	是否按“四品、一械”要求分区管理, 并有明显的标识	符合规定
6	检查药品购进、验收、发票、清单及供应商资质档案, 是否存在从非法渠道购进药品行为	符合规定
7	检查供货商档案是否齐全, 包括《药品生产许可证》或者《药品经营许可证》复印件、营业执照及其年检证明复印件、《GMP证书》或者《GSP证书》复印件、相关印章、随货同行单(票)样式、开户户名、开户银行及账号、《税务登记证》和《组织机构代码证》复印件、销售人员身份证复印件及授权委托书等, 并加盖企业原印章	符合规定
8	经营进口药品是否索取《进口药品注册证》或《医药产品注册证》、《进口药品检验报告书》或《进口药品通关单》复印件	无进口药品
9	拆零药品是否放在拆零专柜, 并保留原包装的标签和记录	符合规定.
10	销售处方药是否凭医师开具的处方销售, 有无留存处方笺并做销售记录	处方开具不规范.
11	是否存在经营假、劣药品违法行为	符合规定
12	是否违规销售特殊药品、终止妊娠药品	符合规定
13	含特殊药品复方制剂、含麻黄碱类复方制剂是否建立专柜、专人、专账等销售管理制度, 有无违规销售行为	符合规定
14	药品经营企业是否违规超范围销售中药材、中药饮片和毒性中药材	符合规定.

15	药品(医疗器械)储存条件是否符合规定(需阴凉和冷藏的药品是否按要求存放:阴凉 0-20°C, 冷处 2-8°C, 相对湿度 35-75%), 储存设施是否正常运行	符合规定
16	药品从业人员等直接接触药品的人员是否每年进行健康检查, 有无健康档案	符合规定
17	计算机系统是否正常运行, 是否按规定并及时上传药品购、销、存数据	正常运行
18	企业是否在经营店堂明示服务公约, 公布监督电话, 设置顾客意见簿	店内部公示监督电话陈旧, 未更换。
19	企业在经营店堂内是否进行药品违法广告宣传	符合规定
20	是否配备防火、防盗、防爆等安全设施	符合规定
21	其他事项	中药饮片专柜有标识, 摆放不规范。

检查小结及处理意见

根据《药品管理法》及《药品经营质量管理规范》的要求, 立即对存在的问题进行整改到位。



被检查单位人签字 (盖章)

检查人签字

李坤明 罗超

(注: 如内容多, 上述表格不够, 可以另加副页; 本检查表一式两份, 检查单位、被检查单位各一份)