附件2

含兴奋剂药品管理情况检查表（零售药店）

检查企业： 检查时间： 年 月 日

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目 | 序号 | 检查内容 | 检查方法 | 检查记录 |
| 蛋白同化制剂肽类激素管理 | 1 | 是否擅自经营蛋肽（胰岛素除外）。 | 查货架及销售记录。 |  |
| 2 | 企业法人或主要负责人是否掌握蛋肽管理政策，是否对有关人员进行培训。 | 询问相关人员，查培训档案。 |  |
| 其他含兴奋剂药品管理情况 | 1 | 企业法人或主要负责人是否了解含兴奋剂药品加注标识规定。 | 询问。 |  |
| 2 | 是否经营含兴奋剂药品，如经营，是否建立含兴奋剂药品目录，并在店内醒目位置公示。 | 对照《2023年兴奋剂目录公告》，查看含兴奋剂药品目录及公示情况，检查公示品种与销售品种是否一致。 |  |
| 3 | 重点区域内的零售药店，是否在醒目位置张贴反兴奋剂宣传海报。 | 查看店内海报张贴情况。 |  |
| 4 | 是否在处方药品区、非处方药品区分别集中设置含兴奋剂类及去甲乌药碱药品专柜，专柜上是否贴有红底白字方正大黑简体字体的标识，专柜标识是否醒目。 | 查看专柜设置情况。 |  |
| 5 | 是否在店内安装摄像头，摄像头视野应覆盖每个含兴奋剂药品专柜及收银台，且信息数据保存不少于15天， | 查看摄像头安装及数据保存情况。 |  |
| 6 | 所经营含兴奋剂药品是否按规定加注标识。 | 抽查10个品种，看药品看所附标签或说明书 |  |
| 7 | 是否存在不凭处方擅自销售兴奋剂药品单方制剂的行为，含兴奋剂药品复方制剂是否严格执行药品分类管理规定。 | 核查购进、库存及分类管理、处方登记留存等情况。 |  |
| 8 | 如果经营含《2023年兴奋剂目录》新列品种药品，且有2023年1月1日前生产未加注标识的，是否按规定“下架”或采取必要的补救措施。 | 抽查2个品种，看是否采取“下架”或补救措施的记录及证明材料。 |  |
| 9 | 销售含兴奋剂及去甲乌药碱药品时是否在外包装盒上加盖“运动员慎用”红印章，或加贴“运动员慎用”标贴（红印章和标贴的印章可自行确定，但必须字迹清晰，容易识别），明确告知购药者“运动员慎用”。 | 查看零售药店自制的“运动员慎用”标贴或红印章，询问相关人员如何销售含兴奋剂药品。 |  |
| 检查发现其他问题 | |  | | |

检查派出单位： 检查人员签字： 企业负责人签字（企业公章）：