

1. **检查单：** 北京市朝阳区市场监督管理局（医疗机构药品使用）检查单（第二版）
2. **检查项：** 医疗机构使用假药
3. **检查内容：** 医疗机构是否使用假药
4. **检查标准：**

（1）**依据名称：**《中华人民共和国药品管理法》

（2）**依据条款：**

第九十八条 禁止生产（包括配制，下同）、销售、使用假药、劣药。

有下列情形之一的，为假药：

- （一）药品所含成份与国家药品标准规定的成份不符；
- （二）以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品；
- （三）变质的药品；
- （四）药品所标明的适应症或者功能主治超出规定范围。

有下列情形之一的，为劣药：

- （一）药品成份的含量不符合国家药品标准；
- （二）被污染的药品；
- （三）未标明或者更改有效期的药品；
- （四）未注明或者更改产品批号的药品；
- （五）超过有效期的药品；
- （六）擅自添加防腐剂、辅料的药品；
- （七）其他不符合药品标准的药品。

禁止未取得药品批准证明文件生产、进口药品；禁止使

用未按照规定审评、审批的原料药、包装材料和容器生产药品。