琼山农发〔2020〕36 号

# 海口市琼山区农业农村局

关于印发《琼山区兽药经营企业清理整顿专项活动实施工作方案》的通知

各镇农业服务中心、区动物卫生监督所：

为整顿兽药经营市场秩序，现将《琼山区兽药经营企业清理 整顿专项活动实施工作方案》印发给你们，请各单位认真贯彻落实。

海口市琼山区农业农村局2020 年 4 月 29 日

（此件主动公开，联系人：符小虔，电话：65818603）

# 琼山区兽药经营企业清理整顿专项活动实施工作方案

根据《兽药管理条例》、《兽药经营质量管理规范》等法律 法规，为了保障养殖业健康发展和畜产品质量安全，打击制售假 劣兽药的违法行为，整顿兽药经营市场秩序，落实兽药经营企业 整顿行动，制定本实施方案。

## 一、指导思路

以《兽药管理条例》等法律法规为依据，以推进实施《兽药经营质量管理规范》为抓手，紧紧围绕兽药市场突出问题，全面整治和规范兽药经营市场秩序，严格准入管理，强化日常监管， 严厉查处各种违法违规行为，提升兽药质量，保证养殖业健康发展。

## 二、工作目标

通过集中清理整顿活动，一是使《兽药经营质量管理规范》

（以下简称 GSP）得到有效推进，兽药经营行为更规范，二是增强兽药经营企业诚信自律意识、质量责任意识和守法经营意识， 取缔无证经营兽药店，杜绝无证经营行为，保证兽药市场健康发展。

**三、整顿时间** 2020 年 5 月至 6 月**四、主要工作**

## （一）成立兽药经营专项整顿工作小组

为做好兽药经营专项整顿工作，成立兽药经营专项整顿工作 小组，其成员组成如下：

组 长：王 凌（区农业农村局局长）

副 组 长：闫 军（区畜禽养殖生产管理办公室主任） 成员单位：区农林综合执法大队、各镇农业服务中心

工作职责：负责统一指挥，协调各方密切配合开展我区兽药 经营整顿工作。

工作小组下设办公室，办公室设在区农业农村局畜禽养殖生产管理办公室，办公室主任由闫军同志兼任；副主任由区农林综合执法大队队长（代）潘德勇同志兼任；办公室成员：陈宋卓、邢益豪、符小虔，具体负责制定整顿工作实施方案，督促各单位开展整顿工作以及收集汇总各单位工作开展情况。

**（二）严格行政许可。**严格按照《兽药经营质量管理规范》 等相关要求，严把入口关，确保高标准、信誉好、质量责任意识强的主体进入兽药经营领域。对不符合准入条件的兽药经营企业该整改的整改，该注销的注销，该吊证的吊证，全面提升兽药经营行为的整体水平（牵头单位：区农业农村局，配合单位：区农林综合执法大队、各镇农业服务中心）。

**（三）强化日常监督。**按照《海南省兽药 GSP 检查验收评定标准》，加强对兽药经营企业的后续监督检查，以确认企业是否 保持符合兽药GSP 检查验收标准、确认企业是否按照《兽药经营质量管理规范》和《海南省兽药经营质量管理规范实施细则》的 规定开展兽药经营活动，监督检查结果记录备案（牵头单位：区农业农村局，配合单位：区农林综合执法大队、各镇农业服务中 心）。

**（四）加大检查执法力度。**各单位在这次清理整顿活动中要 加大人力投入，对兽药经营资质清理整顿，对监督检查中发现不

符合《兽药经营质量管理规范》和《海南省兽药经营质量管理规 范实施细则》要求的企业，责成限期整改。对严重违反《兽药经 营质量管理规范》等规定的企业，依法撤销其兽药 GSP 验收合格资格，吊销《兽药经营许可证》，并予以公布。清查假劣兽药并 统一销毁，坚决打击无证经营、超范围经营等违法行为，对发现的违法案件从严从重予以立案处罚并追根溯源（牵头单位：区农林综合执法大队，配合单位：各镇农业服务中心）。

**（五）加强宣传引导。**各单位要利用这次清理整顿活动，告 知和宣传兽药监管相关法律法规，使经营者知法、懂法、守法（牵 头单位：区农业农村局，配合单位：区农林综合执法大队、各镇 农业服务中心）。

## 五、总体要求

（一）各单位要充分认识兽药监管工作的重要性，把清理整 顿活动摆上重要议事日程，全面部署，把这项工作做实做细，使 兽药监管工作再上新台阶。

（二）请各单位按照本方案，认真组织人员开展兽药经营企业整顿行动，严格按照《海南省兽药 GSP 检查验收评定标准》规范管理，形成长效机制。

附件：海南省兽药 GSP 检查验收评定标准

海口市琼山区农业农村局办公室 2020 年 4 月 29 日印发

企业名称： 验收日期： 年 月 日

海南省兽药 GSP 检查验收评定标准

1、为统一标准，规范兽药GSP 检查验收，保证验收工作质量，根据《兽药经营质量管理规范》、《海南省兽药经营质量管理规范实施细则》，以及《海南省兽药经营质量管理规范检查验收办法》，制定本评定标准。

2、兽药经营企业GSP 现场检查项目共 60 项，其中关键项目（条款前加“\*”）16 项，一般项目 44 项。

3、现场检查时，应对所列项目及其涵盖内容进行全面检查，并逐项作出评定。评定结果分为“Y”和“N”二档， 凡属完整、齐全或者基本符合要求的项目，应判定为“Y”；判定某项存在明显缺陷的，打“N”；不涉及项在检查条款后画“/”。通过缺陷项类别及数量来评定是否符合兽药GSP 规定的要求。关键项目不合格的则称为严重缺陷；一般项目不合格的则称为一般缺陷。一般缺陷项目或检查中发现的其它问题严重影响兽药质量的则视同为严重缺陷， 检查员对此应调查取证，详细记录。

4、组织兽药 GSP 检查验收时，须以申请检查范围，按照兽药GSP 检查验收项目，确定相应的检查范围和内容。

5、结果评定：

|  |  |
| --- | --- |
| 项 目 | 结 果 |
| 严重缺陷 | 一般缺陷 |
| 0 | ≤8 项 | 通过兽药GSP 检查验收 |
| 0 | ＞8 项 | 不通过兽药GSP 检查验收 |
| ≥1 | － |

海南省兽药GSP 检查验收评分表

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序****号** | **章****节** | **检查内容** | **结****果** |
|  |  | 从事兽药经营企业的营业场所、仓库面积和所需设施、设备应当与经营的兽药品种、经营规模相适应，并符合以下规定： |  |
|  |  | （一）在市、县城区设立的兽药经营企业，营业场所面积不少于 30 平方米，仓库面积不少于 25 平方米。 |
| \*1 |  | （二）在乡镇区域设立的兽药经营企业，营业场所面积不少于 25 平方米，仓库面积不少于 20 平方米。 |
|  |  | （三）从事兽用生物制品经营企业，应设置生物制品专用库，其面积应不少于 30 平方米。 |
|  |  | （四）专门从事批发的兽药经营企业，营业场所面积应不少于 30 平方米，仓库面积应不少于 100 平方米。 |
| 2 |  | 兽药经营区域与生活区域、动物诊疗区域应当分别独立设置，避免交叉污染。 |  |
| 3 |  | 兽药经营企业的经营地点应当与《兽药经营许可证》载明的地点一致。《兽药经营许可证》应当悬挂在经营场所的显著位置。 |  |
|  |  | 兽药经营场所和仓库应当布局合理，相对独立，其设置应符合以下规定： |  |
|  |  | （一）兽药经营企业应当根据所经营兽药的储存要求，设置不同温、湿度条件的仓库。其中，冷藏库温度为 2～10℃，阴凉库温度为 0～20℃，常 |
| \*4 | 一、场所与设施 | 温库温度为 0～30℃，各库房相对湿度保持在 30～75%之间。（二）乡镇区域设立的小型兽药经营企业、专门从事宠物诊疗活动的兽药经营企业，可以根据所经营兽药品种的贮藏条件，只设置阴凉库和常温库（三）兽用生物制品经营企业应设置普通冷库（柜）（温度：2～8℃）、低温冷库（柜）（温度：－15℃以下）等。冷库应当有温度监测、调控、 记录装置，应配备冷柜、冰箱等必要的设施、设备，并配备生物制品**冷藏运输**、保温、发电机等设施设备。(四）经营大批量固体消毒剂的兽药经营企业，应当设置独立的固体消毒剂专库，其面积应当与所经营固体消毒剂的品种、规模相适应，配置消防 |
|  |  | 设施，保持良好的通风和干燥。 |
|  |  | （五）兽药直营连锁经营企业在同一县（市）内有多家经营门店的，可以统一配置仓储和相关设施、设备，其每个连锁门店根据所经营品种、规模 |
|  |  | 的需要，设置一定面积的常温库、阴凉库等，用于门店零售兽药的临时存放。 |
| 5 |  | 变更经营地点的，应当申请换发兽药经营许可证。变更经营场所面积或者变更仓库位置，增加、减少仓库数量、面积以及相关设施、设备的，应当在变更后 30 个工作日内向发证机关备案。 |  |
| 6 |  | 仓库应当划分合格兽药区、不合格兽药区、待验兽药区、退货兽药区等不同区域；不同兽药品种应当分区、分类、分批存放。 |  |
| 7 |  | 兽药经营场所应当宽敞、明亮，无杂物，周边无污染源；货柜、橱窗保持清洁、卫生。经营场所和仓库的地面、墙壁、顶棚等应当平整、光洁，门、窗应当严密、易清洁。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 8 |  | 兽药经营场所和仓库应当具有与经营兽药品种、规模相适应的下列设施、设备：（一）与经营兽药相适应的货架、柜台；（二）避光、通风、照明的设施、设备；（三）与储存兽药相适应的控制温度、湿度的设施、设备；（四）防尘、防潮、防霉、防污染和防虫、防鼠、防鸟的设施、设备；（五）进行卫生清洁的设施、设备等。 |  |
| 9 | 兽药经营场所和仓库的设施、设备应当齐备、整洁、完好，根据兽药品种、类别、用途等设立醒目标志。 |  |
| \*10 | 经营兽用麻醉药品、精神药品、易制毒化学药品、毒性药品、放射性药品等特殊药品，应当遵守国家有关规定。同时，应具有独立的仓库或存放器具，以及符合有关规定的安全设施、设备；建立专门的安全保管防范制度，采取有效的安全保管防范措施，实行双人双锁保管制度。 |  |
| 11 | 二、机构与人员 | 兽药经营企业直接负责的主管人员应当熟悉兽药管理法律、法规及政策规定，具备相应兽药专业知识。 |  |
| \*12 | 兽药经营企业应当配备质量负责人和兽药质量管理人员，有条件的应当设立质量管理机构和质量负责人，明确各人员和机构职责。 |  |
| 13 | 兽药经营企业的质量管理机构/质量管理人员应履行以下质量管理职能：（一）贯彻执行《兽药管理条例》等有关兽药管理的法律、法规和行政规章。（二）制定企业兽药质量管理制度，并指导、督促制度的执行。（三）负责对供货单位和有关兽药产品的质量审核，建立企业所经营兽药的质量档案。（四）负责兽药质量的查询、质量事故或质量投诉的调查、处理及报告。（五）负责兽药的验收，指导、监督兽药储存、运输过程中的质量工作，按规定处理不合格兽药。（六）负责企业职工兽药质量管理方面的教育或培训。（七）其他相关工作。 |  |
| \*14 | 兽药经营企业主管质量的负责人和质量管理机构的负责人应当具备相应兽药专业知识，其专业学历或技术职称应当符合以下规定：（一）在地市、县级城区内设立的兽药经营企业，其主管质量的负责人和质量管理机构的负责人应当具有兽药、兽医等相关专业大专以上学历，或 者具有兽药、兽医等相关专业中级以上专业技术职称。（二）在乡镇地区设立的小型兽药经营企业，其主管质量的负责人和质量管理机构（如果设置的）的负责人应当具有兽药、兽医等相关专业中专以上学历，或者具有兽药、兽医等相关专业初级以上专业技术职称。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| \*15 |  | 兽药质量管理人员应当具有畜牧、兽医等相关专业中专以上学历，或者具有畜牧、兽医等相关专业初级以上专业技术职称。经营兽用生物制品的企 业，兽药质量管理的人员应不少于 2 人，应具有畜牧、兽医等相关专业大专以上学历，或者具有畜牧、兽医等相关专业中级以上专业技术职称，并具备兽用生物制品专业知识。经营处方兽药的企业，质量管理人员应不少于 1 人，应具有兽医专业大专以上学历或者中级兽医师以上专业技术职称，或者取得农业部和省畜牧兽医管理部门认可的执业兽医师资格证书。 |  |
| 16 | 兽药质量管理人员不得在本企业以外的其他单位兼职。 |  |
| 17 | 主管质量的负责人、质量管理机构的负责人、质量管理人员发生变更的，应当在变更后 30 个工作日内向发证机关备案。 |  |
| 18 | 兽药经营企业从事兽药采购、保管、销售、技术服务等工作的人员，应当具有高中以上学历，并具有相应兽药、兽医等专业知识，熟悉兽药管理法律、法规及政策规定。 |  |
| 19 | 兽药经营企业应当制定培训计划，定期对员工进行兽药管理法律、法规、政策规定和相关专业知识、职业道德培训、考核，并建立培训、考核档案。 |  |
| \*20 | 兽药质量管理人员应当参加辖区县级以上畜牧兽医管理部门培训、考核，并定期接受县级以上畜牧兽医管理部门的培训和继续教育。 |  |
| \*21 | 兽用生物制品经营企业的质量管理机构负责人，应当经省级畜牧兽医管理部门培训、考核，取得合格证书方可上岗，并定期接受省级畜牧兽医管理部门的培训和继续教育。 |  |
| \*22 | 三、规章制度 | 兽药经营企业应当建立质量管理体系，制定管理制度、操作程序等质量管理文件。质量管理文件应当包括下列内容：（一）企业质量管理目标；（二）企业组织机构、岗位和人员职责；（三）对供货单位和所购兽药的质量评估制度；（四）兽药采购、验收、入库、陈列、储存、运输、销售、出库等环节的管理制度；（五）环境卫生的管理制度；（六）兽药不良反应报告制度；（七）不合格兽药和退货兽药的管理制度；（八）质量事故、质量查询和质量投诉的管理制度；（九）企业记录、档案和凭证的管理制度；（十）质量管理培训、考核制度。 |  |
| \*23 | 兽药经营企业应当建立下列记录：（一）人员培训、考核记录；（二）控制温度、湿度的设施、设备的维护、保养、清洁、运行状态记录；（三）兽药质量评估记录；（四）兽药采购、验收、入库、储存、销售、出库等记录；（五）兽药清查记录；（六）兽药质量投诉、质量纠纷、质量事故、不良反应等记录；（七）不合格兽药和退货兽药的处理记录；（八）兽医行政管理部门的监督检查情况记录。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 24 |  | 兽药经营企业应当在兽药经营活动的全过程中建立各类真实、准确、完整的记录，载明足够的信息，并有经手人或者责任人签字，确保兽药产品和相关人员的可追溯性。 |  |
| 25 | 记录不得随意涂改、伪造和变造。确需修改的，应当签名、注明日期，原数据应当清晰可辨。 |  |
| 26 | 兽药经营企业应当建立兽药质量管理档案，设置档案管理室或者档案柜，并由专人负责。质量管理档案应当包括：（一）人员档案、培训档案、设备设施档案、供应商质量评估档案、产品质量档案；（二）开具的处方、进货及销售凭证；（三）购销记录及《兽药经营质量管理规范》规定的其他记录。 |  |
| 27 | 质量管理档案不得涂改，保存期限不得少于 2 年；购销等记录和凭证应当保存至产品有效期后一年。 |  |
| 28 | 四、采购与入库 | 兽药经营企业应当采购合法兽药产品。在购进兽药应按照以下程序进行：（一）确定供货单位的资质及质量信誉。（二）审核所购入兽药的合法性和质量可靠性。（三）对与本企业进行业务联系的供货单位销售人员，进行合法资格的确认。（四）对首次经营的品种，应填写购进兽药品种审批表，并经企业质量管理机构和主管领导的审核批准。（五）签订有明确质量条款的购货合同。 |  |
| \*29 | 兽药经营企业应当对供货单位的资质、质量保证能力和质量信誉等进行审核。对供货单位资质的审核，应当包括以下内容：（一）营业执照。（二） 兽药生产许可证、兽药 GMP 证书（供货单位为生产企业的）。（三）兽药经营许可证（供货单位为经营企业的）。 |  |
| \*30 | 兽药经营企业应当对首次经营品种的合法性及质量情况进行审核，审核包括以下内容：（一）核实兽药的产品批准文号。（二）兽药质量标准和检验报告。（三）审核兽药标签、说明书等内容是否符合规定。（四）了解兽药的性能、用途、储存条件以及质量信誉等内容。（五）进口兽药的应当核实进口兽药注册证书、兽用生物制品进口许可证、进口兽药通关单等内容。 |  |
| \*31 | 兽药经营企业应当对与本企业进行业务联系的供货单位销售人员进行合法资格的确认。确认内容应包括：供货单位的委托书、销售人员的身份证明。 |  |
| \*32 | 兽药经营企业应与供货单位签订采购合同，合同中应有明确质量的条款。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| \*33 |  | 兽药经营企业购进兽药时，应当依照国家兽药管理规定、兽药标准和合同约定，对每批兽药的包装、标签、说明书、质量合格证等内容进行检查，符合要求的方可购进。必要时，应当对购进兽药进行检验或者委托兽药检验机构进行检验，检验报告应当与产品质量档案一起保存。 |  |
|  | 兽药质量验收时，内外包装及标识的检查应当包括以下内容： |  |
|  | （一）每件包装中，应有产品合格证。 |
|  | （二）兽药包装的标签和说明书，应当标明生产企业的名称、地址，有兽药的品名、规格、批准文号、产品批号、生产日期、有效期等；标签或说 |
| 34 | 明书上还应有兽药的成分、适应症或功能主治、用法、用量、不良反应、注意事项以及贮藏条件等。（三）特殊管理药品的标签或说明书上应当有规定的标识和警示说明。兽用处方药和非处方药标签或说明书的包装标识应符合农业部的有关规定。 |
|  | （四）进口兽药应当有中文标注的标签和说明书。 |
|  | （五）中药材和中药饮片应有包装，并附有质量合格标志。每件包装上，中药材应标明品名、产地、供货单位；中药饮片应标明品名、生产企业、 |
|  | 生产日期等。实施批准文号管理的中药材和中药饮片，在包装上还应标明产品批准文号。 |
| 35 | 兽药经营企业应当保存采购兽药的有效凭证，建立真实、完整的采购记录，做到有效凭证、账、货相符。 |  |
| 36 | 采购记录应当载明兽药的通用名称、商品名称、批准文号、批号、剂型、规格、有效期、生产单位、供货单位、购入数量、购入日期、经手人或者负责入等内容。 |  |
|  | 兽药入库时，应当进行检查验收，并做好记录。有下列情形之一的兽药，不得入库： |  |
|  | （一）与采购合同、发货单不符的。 |
|  | （二）内外包装破损可能影响产品质量的。 |
| 37 | （三）无产品标签、合格证、说明书，或者标签模糊不清的。 |
|  | （四）兽药 GMP 证号、兽药产品批准文号有效期过期的。 |
|  | （五）其它不符合法律法规和兽药经营质量管理规定的。 |
|  | **兽用生物制品入库，应当由两人以上进行检查验收。** |
| 38 | 五、陈列与储存 | 陈列、储存兽药应当符合下列要求：（一）按照品种、类别、用途以及温度、湿度等储存要求，分类、分区或者专库存放；（二）按照兽药外包装 图示标志的要求搬运和存放；（三）与仓库地面、墙、顶等之间保持一定间距。其中，与墙、屋顶（房梁）的间距不小于 30 厘米，**与库房散热器****或供暖管道的间距不小于 30 厘米，**与地面的间距不小于 10 厘米；（四）内用兽药与外用兽药分开存放，兽用处方药与非处方药分开存放；易串味兽药、危险药品等特殊兽药与其他兽药分库存放；（五）待验兽药、合格兽药、不合格兽药、退货兽药分区存放；（六）同一企业的同一批号的 产品集中存放。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 39 |  | 不同区域、不同类型的兽药应当具有明显的识别标识。标识应当放置准确、字迹清楚。待验和退货兽药以黄色字体标识；合格兽药以绿色字体标识；不合格兽药以红色字体标识。 |  |
| 40 | 对销后退回的兽药，凭销售部门开具的退货凭证收货，存放于退货药品库（区），由专人保管并做好退货记录。经验收合格的药品，由保管人员记录后方可存入合格药品库（区）；不合格兽药由保管人员记录后放入不合格药品库（区）。 |  |
| 41 | 不合格兽药应存放在不合格品库（区），并有明显标志。不合格兽药的确认、报告、报损、销毁应有完善的手续和记录。 |  |
| 42 | 兽药经营企业应定期对兽药及其陈列、储存的条件和设施、设备的运行状态进行检查，对储存中发现的有质量疑问的兽药，不得摆上柜台销售，应及时通知质量管理机构或质量管理人员进行处理，并做好记录。 |  |
| 43 | 兽药经营企业每日应当定时对库房温、湿度进行记录。如库房温、湿度超出规定范围，应及时采取调控措施，并予以记录。 |  |
| \*44 | 兽药经营企业应当及时清查兽医行政管理部门公布的假劣兽药，并做好记录。 |  |
| 45 | 六、销售与运输 | 兽药经营企业在营业时间内，应有质量管理人员在岗，并佩戴胸卡。 |  |
| 46 | 兽药经营企业销售兽药，应当遵循先产先出和按批号出库的原则。**相同批号的兽药，先入先出，合箱产品优先销售。** |  |
| 47 | 兽药出库时，应当进行检查、核对，建立出库记录。兽药出库记录应当包括兽药通用名称、商品名称、批号、剂型、规格、生产厂商、数量、日期、经手人或者负责人等内容。 |  |
| 48 | 有下列情形之一的兽药，不得出库销售：（一）标识模糊不清或者脱落的；（二）外包装出现破损、封口不牢、封条严重损坏的；（三）超出有效期限的；（四）其他不符合规定的。 |  |
| 49 | 兽药经营企业应当建立销售记录。销售记录应当载明兽药通用名称、商品名称、批准文号、批号、有效期、剂型、规格、生产厂商、购货单位、销售数量、销售日期、经手人或者负责人等内容。 |  |
| 50 | 兽药经营企业销售兽药，应当开具有效凭证，做到有效凭证、账、货、记录相符，销售票据交购买者保存。 |  |
| 51 | 兽药经营企业销售兽用处方兽药的，应遵守兽用处方药管理规定，凭执业兽医师或者农业部、省畜牧兽医管理部门认可的同等资质人员开具的处方，严格按照兽药产品的用法、用量核对无误后发放。兽药经营企业对执业兽医开具的处方所列兽药不得擅自更改。**兽用处方药不得采用开架自选的销售方式。** |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 52 |  | 兽药经营企业销售兽用中药材、中药饮片的，应当注明产地。**取得资格的兽药经营企业，销售兽用麻醉药品、精神药品、毒性药品、放射性药品、易制毒化学药品和兽用生物制品等具有特定管理要求的兽药，应当符合国家相关管理规定，并经质量管理人员核查，签字后方可销售。** |  |
| 53 | 批发销售兽药给其他兽药经营企业时，应使用兽药生产企业原包装，不得拆箱（桶）销售。兽药拆零销售时，不得拆开最小销售单元，并应附具该兽药产品的标签、说明书复印件。 |  |
| 54 | 兽药经营企业应当按照兽药外包装图示标志的要求运输兽药。有温度控制要求的兽药，在运输时应当采取必要的温度控制措施，并建立详细记录。 |  |
| 55 | 兽用生物制品在运输过程中，应当采取冷藏、保温等有效的温度控制措施，并建立详细记录。 |  |
| 56 | 七、售后服务 | 兽药经营企业应当按照兽医行政管理部门批准的兽药标签、说明书及其他规定进行宣传，不得误导购买者。 |  |
| 57 | 在营业场所内张贴的兽药广告宣传单、画报等资料应符合国家有关规定。不应张贴、发布未依法取得兽药广告审查批准文号的兽药产品的公示宣传。 |  |
| 58 | 兽药经营企业应当向购买者提供技术咨询服务，指导购买者科学、安全、合理使用兽药。 |  |
| 59 | 兽药经营企业应当在经营场所明示服务公约和质量承诺，公布当地畜牧兽医管理部门监督电话，设置意见簿。 |  |
| 60 | 兽药经营企业应当注意收集兽药使用信息，发现假、劣兽药和质量可疑兽药以及严重兽药不良反应时，应当及时向所在地兽医行政管理部门报告，并根据规定做好相关工作。 |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 涉及总条款 | 条，其中涉及一般条款 | 条，结果属于“Y” | 条，属于“N” 条。 |
|  | 涉及关键条款 | 条，结果属于“Y” | 条，属于“N” 条。 |

检查组成员签名：

日 期： 年 月 日