

2025 年重庆市药品监督抽检年报

药品抽检作为药品监管的重要技术支撑，是发现药品质量风险、消除药品质量隐患、持续提升药品质量的重要手段，是有效打击假冒伪劣药品、保障公众用药安全的重要举措。

2025 年，重庆市药品监督管理局（下称市药监局）坚持以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，坚持问题导向，强化风险防控，统筹组织全市各区县（自治县）市场监管局、直属检查局和药品检验机构开展药品监督抽检工作，共完成药品监督抽检 6453 批次，合格率 99.8%，药品质量持续保持在较高水平。

一、抽检总体情况

依据《药品管理法》《药品质量抽查检验管理办法》和《药品抽样原则及程序》等法律法规，市药监局按照“目标明确、重点突出、统筹兼顾、有效覆盖”的要求，制定印发了《2025 年重庆市药品生产领域抽检工作方案》和《2025 年重庆市药品流通领域抽检工作方案》，全年共完成抽检 6453 批次，符合规定 6440 批次，不符合规定 13 批次，合格率 99.8%。

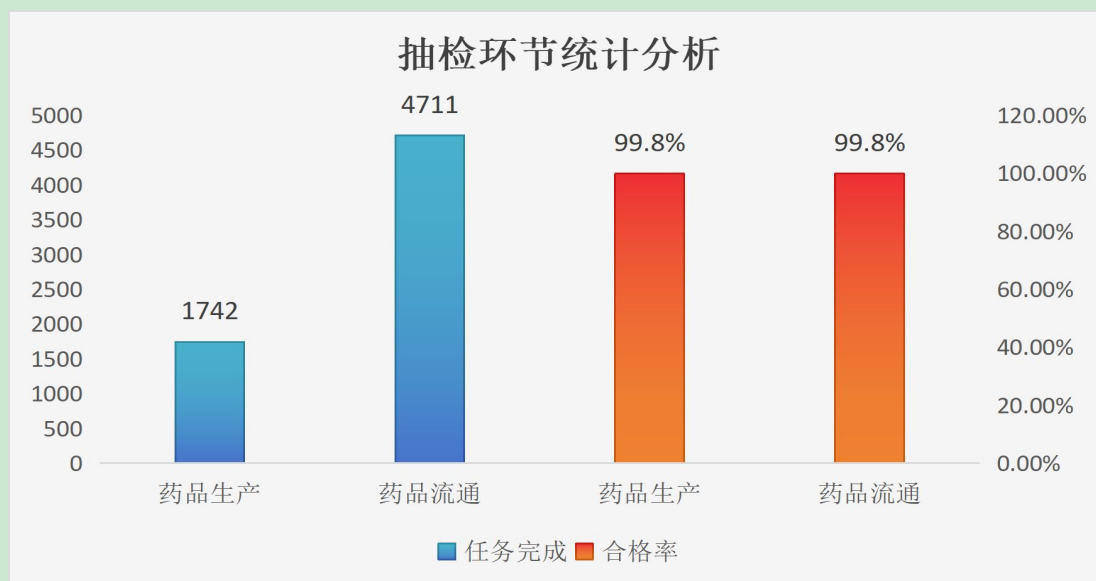
二、抽检药品环节统计分析

（一）药品生产环节。完成 1742 批次，符合规定 1739 批次，不符合规定 3 批次，合格率 99.8%。（见图 1）

（二）药品流通环节。完成 4711 批次，符合规定 4701

批次，不符合规定 10 批次，合格率 99.8%。（见图 1）

图 1.2025 年药品生产、流通环节抽检情况



三、抽检药品类别统计分析

（一）化学药品。抽检 2642 批次，涉及药品生产环节 842 批次、药品流通环节 1800 批次，全部符合规定。（见图 2）

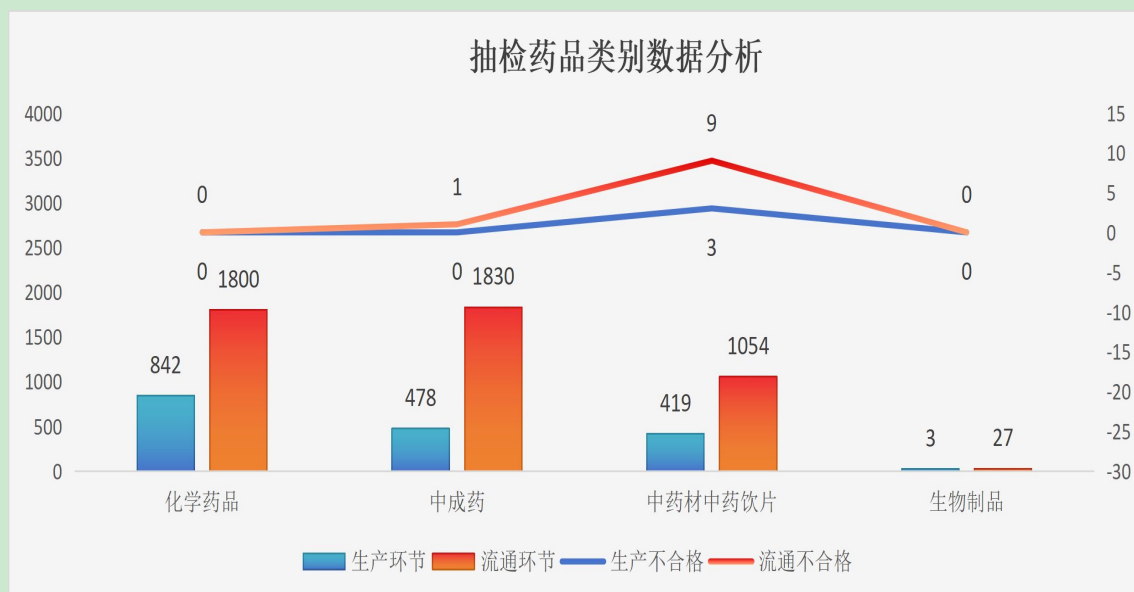
（二）中成药。抽检 2308 批次，涉及药品生产环节 478 批次、药品流通环节 1830 批次。在药品流通环节检出不符合规定 1 批次，占该环节全部样品的 0.05%。（见图 2）

（三）中药材中药饮片。抽检 1473 批次，涉及药品生产环节 419 批次、药品流通环节 1054 批次。在药品生产环节检出不符合规定 3 批次，占该环节全部样品的 0.72%；在药品流通环节检出不符合规定 9 批次，占该环节全部样品 0.85%。（见图 2）

（四）生物制品。抽检 30 批次，涉及药品生产环节 3

批次、药品流通环节 27 批次，全部符合规定。（见图 2）

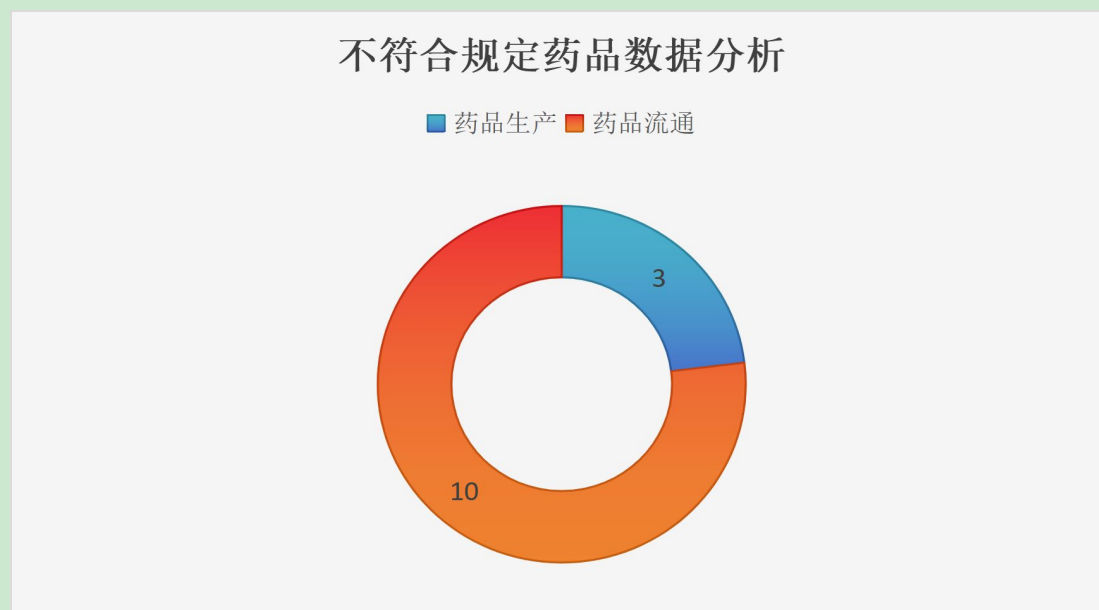
图 2.按抽检药品类别统计分析情况



四、不符合规定药品统计分析

2025 年监督抽检中不符合规定药品 13 批次，其中，药品生产环节 3 批，药品流通环节 10 批。（见图 3）不符合规定项目涉及性状 2 批次、检查 11 批次。

图 3.按不符合规定药品数据分析情况



2025年重庆市药品监督抽检工作顺利完成，检验结果显示，我市药品质量仍处于较高水平，整体安全形势稳中向好。

2026年，市药监局将继续坚持以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，认真落实“四个最严”要求，切实发挥好专业技术支撑作用，精心组织实施药品抽检工作，全力保障人民群众用药安全有效。