



# 公平竞争审查自查评估报告



2026年 5月 25 日

文件名称	吉林省药品监督管理局关于进一步做好药品经营监督管理有关工作的通告			
涉及市场	吉林省药品经营企业			
性质	行政法规草案 <input type="checkbox"/> 地方性法规草案 <input type="checkbox"/> 规章草案 <input type="checkbox"/> 规范性文件 <input checked="" type="checkbox"/> 其他 <input type="checkbox"/>			
拟订机构	名称	吉林省药品监督管理局		
	联系人	闫冬梅	电话	81763222
征求意见情况	征求利害关系人意见 <input type="checkbox"/> 向社会公开征求意见 <input checked="" type="checkbox"/>			
	多次征求各市州市场监管局和省局各检查分局及相关事业单位意见，2025年4月22日，通过省局外网公开征求意见。根据反馈的意见对《通告》进行了修订完善。7月25日面对社会再次征求意见。共接收反馈意见32条，依据《中华人民共和国药品管理法》《中华人民共和国药品管理法实施条例》《药品经营和使用质量监督管理办法》《药品经营质量管理规范》《国家药监局关于进一步做好药品经营监督管理有关工作的公告》《药品现代物流规范化建设指导意见》给与了答复，没有采纳反馈的意见。（面向社会征求意见附截图、具体书面情况附征求意见登记表）			
咨询及第三方评估情况（可选）	7月23日，上海功承瀛泰（长春）律师事务所出具合法性审查意见书后，再次通过省局外网公开征求意见。（附合法性审查意见书）			
对照标准 自查评估 结论	《吉林省药品监督管理局关于进一步做好药品经营监督管理有关工作的通告》共20条，经党组会讨论研究通过。并已对照标准进行了自查评估，可以实施。			
需要说明的情况	无			
拟订机构 主要负责人 意见	签字：  盖章： 			

# 公平竞争复核审查表

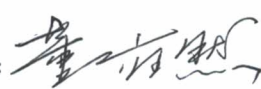

2026年5月26日

政策措施名称	吉林省药品监督管理局关于进一步做好药品经营监督管理有关工作通告			
涉及行业领域	药品经营			
性质	行政法规草案 <input type="checkbox"/> 地方性法规草案 <input type="checkbox"/> 规章 <input type="checkbox"/> 规范性文件 <input checked="" type="checkbox"/> 其他政策措施 <input type="checkbox"/>			
起草机构	名称	药品流通监管处		
	联系人	闫冬梅	电话	0431-81763222
审查机构	名称	法规处		
	联系人	董岌然	电话	0431-81763059
征求意见情况	征求利害关系人意见 <input type="checkbox"/> 向社会公开征求意见 <input checked="" type="checkbox"/>			
	2025年4月、7月分别通过省药监局门户网站向社会公开征求意见15个工作日，共接收反馈意见32条，依据《药品管理法》等法律法规与国家药监局相关文件要求，对反馈意见不予采纳。			
专家咨询意见(可选)	上海功承瀛泰(长春)律师事务所对此件进行了分析论证，并于2025年7月23日出具合法性审查意见书，认定此件内容符合法律、法规及规章规定，不存在限制公平竞争的情形。			
<b>公平竞争影响评估</b>				
<b>一、是否违反市场准入与退出标准</b>				<b>是/否</b>
1. 设置不合理和歧视性的准入和退出条件				否
2. 未经公平竞争授予经营者特许经营权				否
3. 限定经营、购买、使用特定经营者提供的商品和服务				否
4. 设置没有法律法规依据的审批或者具有行政审批性质的事前备案程序				否
5. 对市场准入负面清单以外的行业、领域、业务设置审批程序				否
<b>二、是否违反商品要素自由流通标准</b>				<b>是/否</b>
1. 对外地和进口商品、服务实行歧视性价格或补贴政策				否

2. 限制外地和进口商品、服务进入本地市场或阻碍本地商品运出	否
3. 排斥或限制外地经营者参加本地招标投标活动	否
4. 排斥限制或强制外地经营者在本地投资或设立分支机构	否
5. 对外地经营者在本地投资或设立的分支机构实行歧视性待遇	否
<b>三、是否违反影响生产经营成本标准</b>	<b>是/否</b>
1. 违法给予特定经营者优惠政策	否
2. 将财政支出安排与企业缴纳的税收或非税收入挂钩	否
3. 违法免除特定经营者需要缴纳的社会保险费用	否
4. 违法要求经营者提供各类保证金或扣留经营者保证金	否
<b>四、是否违反影响生产经营行为标准</b>	<b>是/否</b>
1. 强制经营者从事《反垄断法》规定的垄断行为	否
2. 违法披露或者要求经营者披露生产经营敏感信息	否
3. 超越定价权限进行政府定价	否
4. 违法干预实行市场调节价的商品服务价格水平	否
<b>五、是否违反兜底条款</b>	<b>是/否</b>
1. 没有法律法规依据减损市场主体合法权益或者增加其义务	否
2. 违反《反垄断法》制定含有排除限制竞争内容的政策措施	否
适用例外规定	是 <input type="checkbox"/> 否 <input checked="" type="checkbox"/>
	选择“是”时详细说明理由
其他需要说明的情况	无
审查结论	符合公平竞争审查要求，建议提交局务（党组）会议集体讨论
审查机构主要负责人意见	<p>签字: </p> <p>盖章: </p>

# 吉林省药品监督管理局

## 规范性文件合法性审查工作表

起草单位名称		药品流通监管处
规范性文件（政府规章草案、地方性法规草案）名称		吉林省药品监督管理局关于进一步做好药品经营监督管理有关工作通告
提交时间		2026年5月25日
审查内容	制定主体是否合法	是
	是否超越省局法定职权或者法律、法规的授权	否
	是否符合法律、法规、规章和上级政策规定	是
	是否设定行政许可、行政强制、行政处罚和应当由法律、法规、规章设定的事项。是否增加公民、法人和其他组织的义务，限制公民、法人和其他组织的权利	否
	是否符合规范性文件、政府规章和地方性法规的制定程序	是
	是否与其他规范性文件、政府规章和地方性法规相冲突	否
	其他	无
	省局法规处审查意见	承办人：  负责人：  2026年5月26日      2026年5月26日