

检验检测机构资质认定  
标准（方法）变更备案表



第1页，共47页

检验检测机构名称	贵州省食品药品检验所				
证书编号	222418141819	有效期限	2028年01月26日		
联系人	张志勇	手机	13984092451		
通信地址及邮编	贵阳市观山湖区长岭南路366号贵州省食品药品检验所				
证书编号：222418141819      发证日期：2024年03月13日      有效期：2028年01月26日 检验检测地址：贵阳市观山湖区长岭南路366号综合业务楼1层、7层和20层的部分区域及4至5层、12至19层的全部区域					
序号	类别 (产品/项目/参数)	已批准的标准(方法)名称、 编号(含年号)	变更后的标准(方法)名称、 编号(含年号)	限制范围	变更内容
— /1/1. 1	药品/参数指/ 2-乙基己酸	《中华人民共和国药典》 2020年版四部通则(0873)	《中华人民共和国药典》 2025年版四部通则(0873)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测实质能力变化
— /1/1. 2	药品/参数指标/ pH值(酸度、碱 度、酸碱度)	《中华人民共和国药典》 2020年版四部通则(0631)	《中华人民共和国药典》 2025年版四部通则(0631)	/	1. 标准年号变化。2. 注意事项修改了部分文字描述。 不涉及机构检验检测实质能力变化
— /1/1. 3	药品/参数指标/ 桉油精含量	《中华人民共和国药典》 2020年版四部通则(2203)	《中华人民共和国药典》 2025年版四部通则(2203)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测实质能力变化
— /1/1. 4	药品/参数指标/ 铵盐	《中华人民共和国药典》 2020年版四部通则(0808)	《中华人民共和国药典》 2025年版四部通则(0808)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测实质能力变化
— /1/1. 5	药品/参数指标/ 崩解时限	《中华人民共和国药典》 2020年版四部通则(0921)	《中华人民共和国药典》 2025年版四部通则(0921)	/	1. 标准年号变化。 2. 修改部分文字描述。3. 新增口崩片取样片数。 不涉及机构检验检测实质能力变化

一 /1/1. 6	药品/参数指标/ 不溶物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0183)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0183)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测实质能力变化
一 /1/1. 7	药品/参数指标/ 不溶性微粒	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0903)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0903)	/	1. 标准年号变化。2. 增加了注射剂中不 溶性微粒的定义。3. 适用范围的修订。4. 微粒检查用水的修 订。5. 第一法、光阻 法的检查法中,供试 品数量的修订。6. 第二法、显微计数法 的对仪器的一般要 求中、检查法有变化 及部分文字的修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 8	药品/参数指标/ 残留溶剂	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0861)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0861)	/	1. 标准年号变化。2. 增加了 评估与控 制、分析策略图、系 统适用性试验、残留 溶剂的鉴别、残留溶 剂的检查和定量部 分的描述。3. 附录部 分修改为分析方法 建立和使用中的其 他考虑,文字描述也 做了修改。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 9	药品/参数指标/ 沉降体积比	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0105)、 (0106)、(0123)、(0126)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0105)、 (0106)、(0123)、(0126)	/	1. 标准年号变化。 2. 修改了部分描 述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 10	药品/参数指标/ 澄清度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0902)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0902)	/	1. 标准年号变化。 2. 修改了部分描 述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 11	药品/参数指标/ 炽灼残渣	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0841)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0841)	只做第一 法	1. 标准年号变化。 2. 修改了描述, 增 加了第二法。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 12	药品/参数指标/ 蛋白质含量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0731)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0731)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 13	药品/参数指标/ 碘值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 14	药品/参数指标/ 二氧化硫残留	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2331)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2331)	只做第一 法(酸碱滴 定法)	1. 标准年号变化。2. 部分文字修改。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 15	药品/参数指标/ 发泡量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0101)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0101)	/	1. 标准年号变化。 2. 删除了除另有 规定外文字描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 16	药品/参数指标/ 分散均匀性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0101)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0101)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 17	药品/参数指标/ 氟	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0805)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0805)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 18	药品/参数指标/ 赋形性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0122)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0122)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 19	药品/参数指标/ 干燥失重	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0831)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0831)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 20	药品/参数指标/ 膏药软化点	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2102)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2102)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 21	药品/参数指标/ 镉	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2321)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2321)	只做第一 法(原子 吸收分光 光度法)	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 22	药品/参数指标/ 汞	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2321)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2321)	只做第一 法 (原子 吸收分光 光度法)	1. 标准年号变化。2. 修改了部分描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 23	药品/参数指标/ 过敏反应	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1147)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1147)	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 24	药品/参数指标/ 过氧化值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 25	药品/参数指标/ 含膏量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0122)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0122)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 26	药品/参数指标/ 含量测定(效价 测定)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 2. 比色法简化了部 分描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了部分文字描 述、格式和顺序, 详 细描述了梯度洗脱 方法。3. 修改表格 1 格式、顺序、注及部 分内容。4. 增加了峰 谷比描述及示意图; 灵敏度的计算、信噪 比示意图; 其他参数 的描述; 校正曲线法 的描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了部分描述, 增 加了色谱参数调整 的描述 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 26	药品/参数指标/ 含量测定(效价 测定)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	只做第一 法、第二 法、第三 法	1. 标准年号变化; 2. 增加或修改了部 分文字描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。3. 新增第四法
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1201) (抗生素微生物检定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1201) (抗生素微生物检定法)	/	1. 标准年号变化。2. 一处排版变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 (容量分析法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 (容量分析法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 (重量分析法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 (重量分析法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1202) (青霉素酶及其活力测定)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1202) (青霉素酶及其活力测定)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0406) (原子吸收分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0406) 原子吸收分光光度法	/	1. 标准年号变化。2. 增加了图例编号。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0402) (红外分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0402) (红外光谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 增加了概述、测量模 式和应用部分的描 述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0405) (荧光分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0405) (荧光分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了高效薄层板 的范围、分离度的公 式。3. 增加了色谱条 件部分的调整描述 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 26	药品/参数指标/ 含量测定(效价 测定)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0621) (旋光度测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0621) (旋光度测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0701) (电位滴定法与永停滴定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0701) (电位滴定法与永停滴定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0702) (非水溶液滴定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0702) (非水溶液滴定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0704) (氮测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0704) (氮测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0721) (维生素 A 测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0721) (维生素 A 测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0722) (维生素 D 测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0722) (维生素 D 测定法)	只做第一 法、第二 法、第三 法	1. 标准年号变化。 2. 第一法修订了检 测波长为 265nm、删 除了校正因子测定, 增加了供试品溶液 的配制、对照品溶液 的配制,修订了测定 法的描述及计算公 式。3. 第二法删除了 部分描述。4. 第四法 删除了有关校正因 子的描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0731) (蛋白质含量测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0731) (蛋白质含量测定法)	/	1. 标准年号变化。 2. 第三法修改了部 分描述。 3. 不涉及机构检 验检测实质能力变 化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0872) (合成多肽中的醋酸测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0872) (合成多肽中的醋酸测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 26	药品/参数指标/ 含量测定(效价 测定)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0431) (质谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0431) (质谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了部分描述。3. 增加了薄层色谱-质 谱联用、热重分析- 质谱联用、微流控芯 片-质谱联用质谱成 像。4. 增加了电感耦 合等离子体电离源、 增加了质量分析器、 检测器部分、离子碎 裂、数据采集方式、 仪器确证和方法验 证与确认。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0513) (离子色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0513) (离子色谱法)	只做电导 检测器、 紫外检测 器、蒸发 光检测器	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0412) (电感耦合等离子体质谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0412) (电感耦合等离子体质谱法)	高效液相 色谱-电 感耦合等 离子体质 谱联用法 除外	1. 标准年号变化。2. 修改部分文字描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0407) (火焰光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0407) (火焰光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 27	药品/参数指标/ 含量均匀度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0941)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0941)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 28	药品/参数指标/ 黄曲霉毒素	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2351)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2351)	/	1. 标准年号变化。2. 第三法霉联免疫法 中洗涤工作液由聚 山梨酯 20 改为吐温 20。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
一 /1/1. 29	药品/参数指标/ 灰分	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2302)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2302)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 30	药品/参数指标/ 挥发油	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2204) (挥发油测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2204) (挥发油测定法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改部分文字描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 31	药品/参数指标/ 加热试验	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 32	药品/参数指标/ 甲醇量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0871)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0871)	/	1. 标准年号变化。2. 附注部分修改描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 33	药品/参数指标/ 甲氧基	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0712)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0712)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 34	药品/参数指标/ 鉴别	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0301) (一般鉴别试验)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0301) (一般鉴别试验)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0402) (红外分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0402) (红外分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	只做第一 法、第二 法、第三 法	1. 标准年号变化; 2. 增加或修改了部分 文字描述; 3. 新增第 四法。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0431) (质谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0431) (质谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0406) (原子吸收分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0406) (原子吸收分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化



一 /1/1. 34	药品/参数指标/ 鉴别	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0405) (荧光分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0405) (荧光分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0541) (电泳法)	中华人民共和国药典 2025 年版四部通则 (0541 电泳 法)	只做第五 法 (SDS- PAGE 法)	1. 标准年号变化。2. 调整部分文字描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 35	药品/参数指标/ 降压物质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1145)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1145)	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 36	药品/参数指标/ 结晶性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0981)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0981)	只做第一 法	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 37	药品/参数指标/ 金属性异物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0105)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0105)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 38	药品/参数指标/ 浸出物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2201)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2201)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 39	药品/参数指标/ 可见异物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0904)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0904)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 40	药品/参数指标/ 粒度(粒度和粒 度分布)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0982)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0982)	只做第一 法、第二 法、第三 法 (光散 射法)	1. 标准年号变化。 2. 修改了部分文字 描述、原理、解释和 药典筛要求。3. 第三 法中,新增动态光散 色法。4. 新增第四 法。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 41	药品/参数指标/ 硫化物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0803)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0803)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 42	药品/参数指标/ 硫酸盐	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0802)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0802)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 43	药品/参数指标/ 馏程	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0611)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0611)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 44	药品/参数指标/ 氯化物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0801)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0801)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 45	药品/参数指标/ 每瓶总吸次、多 剂量吸入粉雾剂 总吸次	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 46	药品/参数指标/ 每瓶总揆次、每 瓶总喷次、每罐 总揆次	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 47	药品/参数指标/ 每揆（喷）喷量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0112)、 (0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0112)、 (0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 48	药品/参数指标/ 每揆（吸、喷）主 药含量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0111)、 (0112)、(0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 49	药品/参数指标/ 耐热性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0122)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0122)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 50	药品/参数指标/ 黏度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0633)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0633)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 51	药品/参数指标/ 黏附力	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0952)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0952)	只做第一 法（初黏力 的测定）、 第二法（持 黏力的测 定）、第三 法（剥离强 度的测定）	1. 标准年号变化。2. 中部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 52	药品/参数指标/ 凝点	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0613)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0613)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 53	药品/参数指标/ 农药残留量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2341)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2341)	只做第一 法(有机氯 类农药残 留量测定 法)、第二 法(有机磷 类农药残 留量测定 法)、第三 法(拟除虫 菊酯类农 药残留量 测定法)、 第五法 药 材及饮片 (植物类) 中禁用农 药多残留 测定法)	1. 标准年号变化。 2. . 新增第六法 (相 关药材及饮片品种 中农药多残留测定 法)、第七法 (药材 及饮片二中硫代氨 基甲酸盐类农药残 留量测定法)。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 55	药品/参数指标/ 喷出总量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 57	药品/参数指标/ 喷射速率	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0113)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0113)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 58	药品/参数指标/ 膨胀度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2101)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2101)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 59	药品/参数指标/ 铅	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2321)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2321)	只做第一 法 (原子 吸收分光 光度法)	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 60	药品/参数指标/ 羟丙氧基	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0712)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0712)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 61	药品/参数指标/ 羟值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 62	药品/参数指标/ 氰化物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0806)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0806)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 63	药品/参数指标/ 热分析法	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0661)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0661)	只做第一 法（热重 法）、第 二法（差 热法与差 示扫描量 热法）	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 64	药品/参数指标/ 热原	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1142)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1142)	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 65	药品/参数指标/ 容量分析	《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 容量分析法	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 容量分析法	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 66	药品/参数指标/ 溶出度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0931)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0931)	只做第一 法（篮 法）、第 二法（浆 法）、第 三法（小 杯法）	1. 标准年号变化。2. 规定了适用于本法的 制剂。3. 修改了筛 网尺寸、溶出杯尺寸 的规定。4. 仪器装置 增加了第八法。5. 测定法增加了第八 法和第九法。6. 溶出 条件和注意事项增 加了第 6 点。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 67	药品/参数指标/ 溶化性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0104)、 (0188)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0104)、 (0188)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 68	药品/参数指标/ 溶解度	《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部通 则凡例	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 通则凡例	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 69	药品/参数指标/ 溶散时限	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0108)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0108)	/	1. 标准年号变化。2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 70	药品/参数指标/ 溶血与凝聚	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1148)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1148)	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 71	药品/参数指标/ 溶液的透光率	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 72	药品/参数指标/ 溶液颜色	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0901)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0901)	只做第一 法、第二 法	1. 标准年号变化。2. 修改测定法为标准 比色液法及标准值 法 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 73	药品/参数指标/ 熔点	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0612)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0612)	/	1. 标准年号变化。2. 增加和修改了部分 文字描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 74	药品/参数指标/ 融变时限	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0922)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0922)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 75	药品/参数指标/ 鞣质含量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2202)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2202)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 76	药品/参数指标/ 砷	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2321)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2321)	只做第一 法（原子 吸收分光 光度法）	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 77	药品/参数指标/ 砷盐	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0822)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0822)	只做第一 法、第二 法	1. 标准年号变化。 2. 修改部分文字描 述。3. 新增第三法 （原子荧光光谱 法）。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 78	药品/参数指标/ 渗透压摩尔浓度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0632)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0632)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 79	药品/参数指标/ 升压物质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1144)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1144)	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 80	药品/参数指标/ 释放度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0931)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0931)	只做第一 法（篮 法）、第 二法（浆 法）、第 三法（小 杯法）	1. 标准年号变化。2. 规定了适用于本法 的制剂。3. 修改了筛 网尺寸、溶出杯尺寸 的规定。4. 仪器装置 增加了第八法和第 九法。5. 部分文字修 订 6. 溶出条件和注 意事项增加了第 6 点。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 81	药品/参数指标/ 水分	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0832)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0832)	/	1. 标准年号变化。2. 库伦滴定法修改了 部分文字描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 82	药品/参数指标/ 水分与挥发物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 83	药品/参数指标/ 酸败度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2303)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2303)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 84	药品/参数指标/ 酸值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。2. 增加表号和图号。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 85	药品/参数指标/ 羰基值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2303)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2303)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 86	药品/参数指标/ 铁盐	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0807)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0807)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 87	药品/参数指标/ 铜测定	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2321)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2321)	只做第一 法（原子 吸收分光 光度法）	1. 标准年号变化。2. 增加了附注。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 88	药品/参数指标/ 外观均匀度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0115)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0115)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 89	药品/参数指标/ 吸光度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 90	药品/参数指标/ 吸收系数	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 91	药品/参数指标/ 硒	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0804)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0804)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 92	药品/参数指标/ 细菌内毒素	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1143)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1143)	/	1. 标准年号变化。 2. 对检查法的分类 描述进行文字修改。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 93	药品/参数指标/ 显微鉴别	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2001)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2001)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 94	药品/参数指标/ 相对密度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0601)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0601)	只做第一 法、第二 法	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 95	药品/参数指标/ 性状	《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部/ 国家中药饮片炮制规范	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部/ 国家中药饮片炮制规范	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 96	药品/参数指标/ 氧	《中华人民共和国药典》 2020 年版二部	《中华人民共和国药典》 2025 年版二部	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 97	药品/参数指标/ 氧瓶燃烧法	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0703)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0703)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 98	药品/参数指标/ 药材和饮片检定	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0212) / 国家中药饮片炮制规范	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0212) / 国家中药饮片炮制规范	聚合酶链 式反应鉴 别法除外	1. 标准年号变化。 2. 修改了部分文字 描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 99	药品/参数指标/ 乙醇量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0711)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0711)	/	1. 标准年号变化。2. 附注删除了第 3 点。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 100	药品/参数指标/ 乙氧基	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0712)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0712)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 101	药品/参数指标/ 异常毒性	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1141)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1141)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 102	药品/参数指标/ 易炭化物	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0842)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0842)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 103	药品/参数指标/ 有关物质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0401) (紫外-可见分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0512) (高效液相色谱法)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了部分文字描 述、格式和顺序, 详 细描述了梯度洗脱 方法。3. 增加了峰谷 比描述及示意图; 灵 敏度的计算、信噪比 示意图; 其他参数的 描述; 校正曲线法的 描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0514) (分子排阻色谱法)	只做第一 法、第二 法、第三 法	1. 标准年号变化; 2. 增加或修改了部分 文字描述。3. 新增第 四法。 不涉及机构检验检测 实质能力变化。
		《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 容量分析法	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 容量分析法	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 重量分析法	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 重量分析法	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0431) (质谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0431) (质谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0501) (纸色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0502) (薄层色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化



一 /1/1. 103	药品/参数指标/ 有关物质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0511) (柱色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0521) (气相色谱法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0621) (旋光度测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0621) (旋光度测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0701) (电位滴定法与永停滴定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0701) (电位滴定法与永停滴定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0702) (非水溶液滴定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0702) (非水溶液滴定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0704) (氮测定法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0704) (氮测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
		《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0406) (原子吸收分光光度法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0406) (原子吸收分光光度法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 104	药品/参数指标/ 杂质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2301)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2301)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 105	药品/参数指标/ 皂化值	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0713)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0713)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 106	药品/参数指标/ 折光率	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0622)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0622)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 107	药品/参数指标/ 制药用水电导率	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0681)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0681)	/	1. 标准年号变化。2. 修改了部分描述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 108	药品/参数指标/ 制药用水总有机 碳	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0682)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0682)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 109	药品/参数指标/ 重金属	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0821)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0821)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化

一 /1/1. 110	药品/参数指标/ 重量差异(装量 差异)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(0100)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(0100)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 111	药品/参数指标/ 重量分析	《中华人民共和国药典》 2020 年版一部/二部/四部 重量分析法	《中华人民共和国药典》 2025 年版一部/二部/四部 重量分析法	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 112	药品/参数指标/ 注射剂有关物质	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(2400)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(2400)	/	1. 标准年号变化。2. 部分文字修改。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 113	药品/参数指标/ 装量	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(0100)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(0100)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 114	药品/参数指标/ 锥入度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(0983)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(0983)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 115	药品/参数指标/ 总固体	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(0185)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(0185)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 116	药品/参数指标/ 最低装量 (装 量)	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则(0921)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则(0921)	/	1. 标准年号变化。 2. 修改部分文字描 述。 不涉及机构检验检测 实质能力变化
一 /1/1. 117	药品/参数指标 /微生物限度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1105)、(1106)、(1107)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1105)、(1106)、(1107)	/	1. 标准年号变化。 2. 规范了部分术语 的表达,完善培养基 适用性检查、供试品 检查与菌数报告规 则、稀释液配制及疑 似菌落形态描述等 内容。 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 118	药品/参数指标 /无菌	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1101)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1101)	/	1. 标准年号变化。2. 规范了部分术语的 表述,修订了无菌检 查法的应用范围,完 善了培养基配制、培 养基的适用性检查、 无菌性检查、菌种、 菌液制备、培养基接 种、检验数量、结果 观察与判断等内容。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 119	药品/参数指标 /耐热菌总数	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1108)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1108)	/	1. 标准年号变化。 2. 规范了部分术语 的表达,完善培养基 适用性检查、供试品 检查与菌数报告规 则等内容。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 120	药品/参数指标 /抑菌效力	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (1121)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (1121)	/	1. 标准年号变化。 2. 规范了部分术语 的表达,修订了回收 率结果判定等内容。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 121	药品/参数指标/ 玉米赤霉烯酮	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (2351) (玉米赤霉烯酮测定法 )	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (2351) (玉米赤霉烯酮测定法)	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 122	药品/参数指标/ 片剂脆碎度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则 (0923) (片剂脆碎度检查法)	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则 (0923) (片剂脆碎度检查法)	/	1. 标准年号变化。 2. 修订了仪器装置 的规格。3. 修订了部 分描述。 不涉及机构检验检 测实质能力变化

一 /1/1. 123	药品/参数指标/ 松紧度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部（肠溶明胶空心胶囊、明胶空心胶囊、羧丙甲纤维素空心胶囊、羧丙甲淀粉空心胶囊、普鲁兰多糖空心胶囊）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部（肠溶明胶空心胶囊、明胶空心胶囊、羧丙甲纤维素空心胶囊、羧丙甲淀粉空心胶囊、普鲁兰多糖空心胶囊）	/	1. 标准年号变化。2. 修订了部分描述。不涉及机构检验检测实质能力变化
一 /1/1. 124	药品/参数指标/ 脆碎度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部（肠溶明胶空心胶囊、明胶空心胶囊、羧丙甲纤维素空心胶囊、羧丙甲淀粉空心胶囊、普鲁兰多糖空心胶囊）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部（肠溶明胶空心胶囊、明胶空心胶囊、羧丙甲纤维素空心胶囊、羧丙甲淀粉空心胶囊、普鲁兰多糖空心胶囊）	/	1. 标准年号变化。2. 修订了部分描述。不涉及机构检验检测实质能力变化
一 /1/1. 127	药品/参数指标/ 活力	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（1206） （细胞色素 C 活力测定法）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（1206） （细胞色素 C 活力测定法）	/	1. 标准年号变化。不涉及机构检验检测实质能力变化
二 /2/2. 12	药品包装材料/ 参数指标/红外 光谱	国家药包材标准 2015 年版 YBB00262004-2015 包装材料 红外光谱法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4002） 药包材红外光谱测定法	不做第三 法	1. 由药包材标准变更至中国药典。 2. 将方法由 5 个合并为 3 个。 3. 增加结果判定。不涉及机构检验检测实质能力变化
二 /2/2. 13	药品包装材料/ 参数指标/密度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00132003-2015 密度测定 法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4012） 药包材密度测定法	/	1. 由药包材标准变更至中国药典。 2. 部分文字修订。不涉及机构检验检测实质能力变化
二 /2/2. 16	药品包装材料/ 参数指标/针孔 度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00152002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4055） 铝箔物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变更至中国药典。 2. 部分文字修订。不涉及机构检验检测实质能力变化
二 /2/2. 24	药品包装材料/ 参数指标/针头 护帽的拔出 力	国家药包材标准 2015 年版 YBB00112004-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00092004-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4042） 预灌封注射器护帽开启性能 测定法	/	1. 由药包材标准变更至中国药典。 2. 部分文字修订。不涉及机构检验检测实质能力变化

二 /2/2. 29	药品包装材料/ 参数指标/抗跌 落（性）	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4025） 塑料包装系统抗跌落性能测 定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00082002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00092002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00392003-2015			
二 /2/2. 31	药品包装材料/ 参数指标/不溶 性微粒	国家药包材标准 2015 年版 YBB00272004-2015 包装材料 不溶性微粒测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4206） 药包材不溶性微粒测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 46	药品包装材料/ 参数指标/剥离 强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00102003-2015 剥离强度 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4004） 塑料剥离强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 47	药品包装材料/ 参数指标/热合 强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00122003-2015 热合强度 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4008） 药包材热合强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00212004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00132005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00142005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00152005-2015			

二 /2/2. 49	药品包装材料/ 参数指标/破裂 强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00152002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4055） 铝箔物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 50	药品包装材料/ 参数指标/拉伸 强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00112003-2015 拉伸性能 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4004） 塑料剥离强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 51	药品包装材料/ 参数指标/内层 与次内层剥离强 度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00102003-2015 剥离强度 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4004） 塑料剥离强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 52	药品包装材料/ 参数指标/管身 热合强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00252005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4008） 药包材热合强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 53	药品包装材料/ 参数指标/管尾 热合强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00252005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4008） 药包材热合强度测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 56	药品包装材料/ 参数指标/黏合 层热合强度	国家药包材标准 2015 年版 YBB00122003-2015 热合强度 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4055） 铝箔物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 57	药品包装材料/ 参数指标/黏合 剂涂布量差异	国家药包材标准 2015 年版 YBB00152002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4055） 铝箔物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 59	药品包装材料/ 参数指标/涂层 柔性和黏附力	国家药包材标准 2015 年版 YBB00162002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4060） 金属软膏管物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。

二 /2/2. 62	药品包装材料/ 参数指标/封闭 性	国家药包材标准 2015 年版 YBB00162002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4060） 金属软膏管物理性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 70	药品包装材料/ 参数指标/干燥 剂含水率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4225） 口服固体药用干燥剂含水率 和饱和吸湿率测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 71	药品包装材料/ 参数指标/干燥 剂饱和吸湿率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4211） 防潮组合瓶盖干燥剂吸湿率 测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 72	药品包装材料/ 参数指标/干燥 剂短期吸湿率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4211） 防潮组合瓶盖干燥剂吸湿率 测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 74	药品包装材料/ 参数指标/加热 伸缩率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00290004-2015 加热伸缩 率测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4027） 硬片加热伸缩率测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 84	药品包装材料/ 参数指标/断裂 伸长率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00112003-2015 拉伸性能 测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4005） 塑料拉伸性能测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 85	药品包装材料/ 参数指标/含水 率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00122005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4225） 口服固体药用干燥剂含水率 和饱和吸湿率测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 88	药品包装材料/ 参数指标/砷	国家药包材标准 2015 年版 YBB00212004-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00132005-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00142005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法	只做第五 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。 1. 由药包材标准变

二 /2/2. 88	药品包装材料/ 参数指标/砷	国家药包材标准 2015 年版 YBB00152005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法	只做第五 法	更至中国药典。 2. 部分文字修订。  不涉及机构检验检测 实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00122005-2015			
二 /2/2. 89	药品包装材料/ 参数指标/铅	国家药包材标准 2015 年版 YBB00212004-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法	只做第三 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00132005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00142005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00152005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00122005-2015			
二 /2/2. 90	药品包装材料/ 参数指标/脱色 试验	国家药包材标准 2015 年版 YBB00062002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4205） 塑料脱色检查法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检测 实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00072002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00082002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00092002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00392003-2015			
二 /2/2. 91	药品包装材料/ 参数指标/透光 率	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（0401） 紫外-可见分光光度法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 不涉及机构检验检测 实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015			



二 /2/2. 93	药品包装材料/ 参数指标/灰分	国家药包材标准 2015 年版 YBB00262005-2015 橡胶灰 分测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4220） 橡胶密封件灰分测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 94	药品包装材料/ 参数指标/炽灼 残渣	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00262002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00242004-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00062002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00072002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00082002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00092002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00172004-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00112002-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00122002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（0841） 炽灼残渣检查法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 95	药品包装材料/ 参数指标/水蒸 气透过量	国家药包材标准 2015 年版 YBB00092003-2015 水蒸气透 过量测定法	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4010） 药包材水蒸气透过量测定法	不做第二 法（电解 分析法）	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
二 /2/2. 96	药品包装材料/ 参数指标/乙醇 透过量	国家药包材标准 2015 年版 YBB00392003-2015 国家药包材标准 2015 年版 YBB00252005-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4212） 塑料容器乙醇透过量测定法	/	1. 由药包材标准变 更至中国药典。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。

二 /2/2. 97	药品包装材料/ 参数指标/铜	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法 药 包材元素杂质测定法	只做第三 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。2. 将测定方法整合为 5 个。3. 部分文字修 订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00242004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015			
二 /2/2. 98	药品包装材料/ 参数指标/镉	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法 药 包材元素杂质测定法	只做第三 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。2. 将测定方法整合为 5 个。3. 部分文字修 订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00242004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015			
二 /2/2. 99	药品包装材料/ 参数指标/铬	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（4214） 药包材元素杂质测定法 药 包材元素杂质测定法	只做第三 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。2. 将测定方法整合为 5 个。3. 部分文字修 订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00242004-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00342002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00102005-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00112005-2015			
二 /2/2. 100	药品包装材料/ 参数指标/铅	国家药包材标准 2015 年版 YBB00012002-2015	《中华人民共和国药典》 <b>2025 年版四部通则（4214）</b> 药包材元素杂质测定法 药 包材元素杂质测定法	只做第三 法	1. 由药包材标准变 更至中国药典。2. 将测定方法整合为 5 个。3. 部分文字修 订。不涉及机构检验 检测实质能力变化。
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00022002-2015			
		国家药包材标准 2015 年版 YBB00242004-2015			

一 /1/1. 6	药品/参数指标/ 溶出度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（0931）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（0931）	只做第四 法（桨碟 法）	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 7	药品/参数指标/ 释放度	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（0931）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（0931）	只做第四 法（桨碟 法）	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 8	药品/参数指标/ 二价汞	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（2322）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（2322）	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 9	药品/参数指标/ 三价砷	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（2322）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（2322）	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 10	药品/参数指标/ 五价砷	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（2322）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（2322）	/	1. 标准年号变化。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 11	药品/参数指标/ 升压素	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（1205）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（1205）	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
一 /1/1. 12	药品/参数指标/ 缩宫素	《中华人民共和国药典》 2020 年版四部通则（1210）	《中华人民共和国药典》 2025 年版四部通则（1210）	/	1. 标准年号变化。 2. 部分文字修订。 不涉及机构检验检 测实质能力变化
自我承诺		<p>本次变更不涉及实际能力变化，本机构承诺已具备新标准（方法）所需相应资质认定条件，并对承诺的真实性负责。</p> <p style="text-align: right;">             备案日期：2025 年 10 月 23 日         </p>			

注：①“序号、类别”应与《证书附表》一致；

②如标准（方法）仅为年号、编号变化，或变更的内容不涉及实际检验检测能力变化，可填写此表。