

检验检测机构资质认定
标准（方法）变更备案表

检验检测机构名称		安顺市食品药品检验所			
证书编号		232400112262	有效期限	2029 年 7 月 4 日	
联系人		赵室梅	手机	18085390076	
通信地址及邮编		安顺市西秀区中华东路虹机厂铁路平交			
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
			《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则 0211 药材和饮片取样法	《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0211 药材和饮片取样法		2、标准年号发生变化；
					3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.1	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /药 材和饮片检定	《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则 0212 药材和饮片检定通则	《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则 0212 药材和饮片检定通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
					2、33 种禁用农药变为 47 种、增加相关药材及饮片品种的农药最大残留限量、增加应符合重金属及有害元素要求的药材及饮片；
			《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0212 药材和饮片检定通则		3、标准年号发生变化；
					4、该项变更不涉及实际检测能力变化

— /1/1.2	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /性 状	《中华人民共和国药 典》2020年版一部/二 部/四部	《中华人民共和国药 典》2020年版一部/二 部/四部		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版一部/二 部/四部		
— /1/1.3	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /溶 解度	《中华人民共和国药 典》2020年版一部/二 部/四部 凡例	《中华人民共和国药 典》2020年版一部/二 部/四部 凡例		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版一部/二 部/四部 凡例		
		《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0101 片剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0101 片剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0101 片剂		
		《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0107 栓剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0107 栓剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0107 栓剂		
— /1/1.4	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /重 量差异	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0121 贴剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0121 贴剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0121 贴剂		
		《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0108 丸剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0108 丸剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0108 丸剂		
		《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则		

		0125 膜剂	0125 膜剂		行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0125 膜剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则		
			0126 耳用制剂		力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0182 锭剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0182 锭剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0182 锭剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0186 膏药	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0186 膏药		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则		
			0186 膏药		力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0188 茶剂		
/1/1.5	(非食品) 药品/ 药品（参数）/装 量差异	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0102 注射剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0102 注射剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0102 注射剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0103 胶囊剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0103 胶囊剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化；
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通		

			则 0103 胶囊剂		3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0105 眼用制剂		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0106 鼻用制剂		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0108 丸剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0126 耳用制剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		

		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0115 散剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0188 茶剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0124 植入剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0124 植入剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0124 植入剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0124 植入剂		
一 /1/1.6	（非食品）药品/ 药品（参数）/最低装量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0942 最低装量检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0942 最低装量检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0942 最低装量检查法		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0102 注射剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、测定法中对样品规格不同取样要求有改变； 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.7	（非食品）药品/ 药品（参数）/装量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0102 注射剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0102 注射剂		

		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0104 颗粒剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0105 眼用制剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0105 眼用制剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0106 鼻用制剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0106 鼻用制剂		2、增加检查递送剂量均一性的单剂量包装不再进行装量检查； 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0108 丸剂	0108 丸剂		行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0108 丸剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0108 丸剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0109 软膏剂 乳膏剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0109 软膏剂 乳膏剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0109 软膏剂 乳膏剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0109 软膏剂 乳膏剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0110 糊剂	0110 糊剂		月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0110 糊剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0110 糊剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0114 凝胶剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0114 凝胶剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0114 凝胶剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0114 凝胶剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0115 散剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0115 散剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0116 糖浆剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0116 糖浆剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0116 糖浆剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0116 糖浆剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0117 搽剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0117 搽剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；
		0117 搽剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0117 搽剂		2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0118 涂剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0118 涂剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0118 涂剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0119 涂膜剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0119 涂膜剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0119 涂膜剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0120 酊剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0120 酊剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0120 酊剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液 口服混悬液 口服乳剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液 口服混悬液 口服乳剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0123 口服溶液 口服混悬液 口服乳剂		
			混悬液 口服乳剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0126 耳用制剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0127 洗剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0127 洗剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0127 洗剂		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0128 冲洗剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0128 冲洗剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0129 灌肠剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0129 灌肠剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0129 灌肠剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0181 合剂	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0181 合剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0181 合剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0183 煎膏剂（膏滋）	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0183 煎膏剂（膏滋） 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0183 煎膏剂（膏滋）		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0185 酒剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0185 酒剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0185 酒剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0187 露剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0187 露剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0187 露剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			0187 露剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0189 流浸膏剂与浸膏剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0189 流浸膏剂与浸膏剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0189 流浸膏剂与浸膏剂		2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.8	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /外 观均匀度	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0115 散剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0115 散剂		
— /1/1.9	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /分 散均匀性	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0101 片剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0101 片剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0101 片剂		
— —	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /溶 化性	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0104 颗粒剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0104 颗粒剂		
— /1/1.10	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /发 泡量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0188 茶剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0188 茶剂		
— /1/1.11	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /不	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0101 片剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0101 片剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0101 片剂		
— /1/1.12	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /不	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0183 煎膏剂 (膏滋)	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0183 煎膏剂 (膏滋)		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

	溶物		《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0183 煎膏剂（膏滋）		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.13	（非食品）药品/ 药品（参数）/溶 散时限	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0108 丸剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0108 丸剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0108 丸剂		
一 /1/1.14	（非食品）药品/ 药品（参数）/含 膏量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0122 贴膏剂		
一 /1/1.15	（非食品）药品/ 药品（参数）/耐 热性	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0122 贴膏剂		
一 /1/1.16	（非食品）药品/ 药品（参数）/赋 形性	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0122 贴膏剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0122 贴膏剂		
一 /1/1.17	（非食品）药品/ 药品（参数）/沉 降体积比	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0105 眼用制剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0106 鼻用制剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液 口服 混悬液 口服乳剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0123 口服溶液 口服 混悬液 口服乳剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0123 口服溶液 口服 混悬液 口服乳剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			混悬液 口服乳剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0126 耳用制剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0126 耳用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.18	（非食品）药品/ 药品（参数）/金 属性异物	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0105 眼用制剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0105 眼用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			0105 眼用制剂		力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0111 吸入制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.19	（非食品）药品/ 药品（参数）/每 瓶（罐）总揆（喷） 次	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0111 吸入制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.20	(非食品) 药品/ 药品（参数）/每 揲（喷）主药含量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		
— /1/1.21	(非食品) 药品/ 药品（参数）/每 揲（喷）喷量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		
— /1/1.22	(非食品) 药品/ 药品（参数）/多 剂量吸入粉雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

	总吸次		《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0111 吸入制剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0111 吸入制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0111 吸入制剂		
一 /1/1.23	（非食品）药品/ 药品（参数）/递 送剂量均一性	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0106 鼻用制剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、操作方法和结果判断方式有改变； 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0106 鼻用制剂		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0112 喷雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化；
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0112 喷雾剂		3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		
一 /1/1.25	（非食品）药品/ 药品（参数）/喷 射速率	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		
一 /1/1.26	（非食品）药品/ 药品（参数）/喷 出总量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0113 气雾剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0113 气雾剂		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.27	（非食品）药品/ 药品（参数）/显微鉴别	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2001 显微鉴别法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2001 显微鉴别法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2001 显微鉴别法		
		《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》2020年版四部通则 0301 一般鉴别试验		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0301 一般鉴别试验		
		《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》2020年版四部通则 0401 紫外-可见分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《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		
— /1/1.28	（非食品）药品/ 药品（参数）/鉴别/检查		光度法		
		《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》2020年版四部通则 0402 红外分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、名称由“红外分光光度法”变更为“红外光谱法”；结构进行了调整；增订了红外光谱法的应用范围、谱图表示单位；增加验证中增加测试参数内容，增加了定期等相关要求及系统适用性方案； 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0402 红外分光光度法		
		《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》2020年版四部通则 0405 荧光分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0405 荧光分光光度法		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			度法		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			部/四部 容量分析法		力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0612 熔点测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0612 熔点测定法	只做第三法 测定 凡士林或其他类似 物质	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0514 分子排阻色谱法	只做 3. 测定法 第 (3) 法 高分子杂	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0514 分子排阻色谱法	质测定法 限用紫外-可见光检测器	年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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	只做二、离子源 1. 电子轰击离子化（EI） 5. 电喷雾离子化（ESI） 6. 大气压化学离子化（APCI）	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			0501 纸色谱法		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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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	只做氢火焰离子化检测器、电子俘获检测器、氮磷检测器，不做填充柱法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0407 火焰光度法	只用于含量测定和限量检查	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0407 火焰光度法		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0512 高效液相色谱法	只做紫外-可见光 检测器、蒸发光检测器	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、色谱条件、系统适用性试验、测定法有改变；仪器组成删除了“积分仪”，由数据处理系统记录和处理信号；删除外标法测定
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0512 高效液相色谱法	测器	时以手动进样器定量环的描述； 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0621 旋光度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0621 旋光度测定法		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0702 非水溶液滴定法	0702 非水溶液滴定法		行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0702 非水溶液滴定法		
		《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》2020年版四部通则 0701 电位滴定法与永停滴定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《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		
一 /1/1.29	（非食品）药品/ 药品（参数）/有 关物质	《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》2020年版四部通则 0405 荧光分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0405 荧光分光光度法		

		《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》2020年版四部通则 0401 紫外-可见分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0406 原子吸收分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0501 纸色谱法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0502 薄层色谱法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0511 柱色谱法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020 年版四部通则 0512 高效液相色谱法	只做紫外-可见光检测器、蒸发光检测器	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、色谱条件、系统适用性试验、

			《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0512 高效液相色谱法		测定法有改变; 仪器组成删除了“积分仪”, 由数据处理系统记录和处理信号; 删除外标法测定以手动进样器定量环的描述; 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020 年版四部通则 0621 旋光度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法);
			《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0621 旋光度测定法		2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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	只做氢火焰离子化检测器、电子俘获检测器、氮磷检测器, 不做填充柱法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020 年版四部通则 0701 电位滴定法与永停滴定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法);
		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		2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法	《中华人民共和国药典》2020 年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法 《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0703 氧瓶燃烧法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

		《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》2020年版四部通则 0704 氮测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版一部/二部/四部 容量分析法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版一部/二部/四部 重量分析法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0514 分子排阻色谱法	只做 3. 测定法 第 (3) 法 高分子杂质测定法 限用紫外-可见光检测器	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.30	(非食品) 药品/药品 (参数) /含量测定 (效价测定)	《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》2020年版四部通则 0721 维生素A测定法	只做第二法 (高效液相色谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0722 维生素D测定法	只做第一法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、检测波长由 254nm 变为 265nm 3、标准年号发生变化； 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0721 维生素A测定法		

		<p>《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</p>	<p>《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</p>		<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>
		<p>《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0514 分子排阻色谱法</p>	<p>《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0514 分子排阻色谱法</p>	<p>只做 3. 测定法 第 (3) 法 高分子杂质测定法 限用紫外-可见光检测器</p>	<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>
		<p>《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</p>	<p>《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</p>		<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>
		<p>《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</p>	<p>《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</p>	<p>只做第一法 管碟法</p>	<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>
		<p>《中华人民共和国药典》2020 年版一部/二部/四部 容量分析法</p>	<p>《中华人民共和国药典》2020 年版一部/二部/四部 容量分析法</p>		<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>
		<p>《中华人民共和国药典》2020 年版一部/二部/四部 重量分析法</p>	<p>《中华人民共和国药典》2020 年版一部/二部/四部 重量分析法</p>		<p>1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）；</p> <p>2、标准年号发生变化；</p> <p>3、该项变更不涉及实际检测能力变化</p>

		《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》2020年版四部通则 0872 合成多肽中的醋酸测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020 年版四部通则 0502 薄层色谱法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0511 柱色谱法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0511 柱色谱法	只做二、离子源 1. 电子轰击离子化	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0431 质谱法	(EI) 5. 电喷雾离子化 (ESI) 6. 大气压化学离子化 (APCI)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0402 红外分光光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、名称由“红外分光光度法”变更为“红外光谱法”；结构进行了调整；增订了红外光谱法的应用范围、谱图表示单位；增加“测量模式”一节，补充了各模式的原理，并增加了漫反射和红外显微镜的内容；仪器部分增加仪器装置内容，仪器性能验证中增加测试参数内容，增加了定期等相关要求及系统适用性方案；
		《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》2020年版四部通则 0402 红外分光光度法		

					3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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》2020年版四部通则 0702 非水溶液滴定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0702 非水溶液滴定法		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0521 气相色谱法	只做氢火焰离子化检测器、电子俘获检测器、氮磷检测器，不做填充柱法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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	只做紫外-可见光检测器、蒸发光检测器	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0407 火焰光度法	只用于含量测定和限量检查	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《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		
		《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》2020年版四部通则 0701 电位滴定法与永停滴定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《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		
		《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》2020 年版四部通则 0621 旋光度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）; 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025 年版四部通则 0621 旋光度测定法		

					力变化
一 /1/1.31	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /相 对密度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0601 相对密度测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0601 相对密度测定法 《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0601 相对密度测定法	只做 1. 比重瓶法 2. 韦氏比重秤法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.32	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /馏 程	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0611 馏程测定法	0611 馏程测定法 《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0611 馏程测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.33	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /电 导率	《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通 则 0681 制药用水电 导率测定法	《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通则 0681 制药用水电导率 测定法 《中华人民共和国药 典》2025 年版四部通则 0681 制药用水电导率 测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、注射用水项下温度由 25℃ 改为 25℃±1℃; 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.34	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /不 溶性微粒	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0903 不溶性微粒检查 法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0903 不溶性微粒检查 法 《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0903 不溶性微粒检查 法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、用于微粒检查的水要求改变: 仪器校准周期由半年变为 1 年 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.35	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /熔 点	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0612 熔点测定法 《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0612 熔点测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.36	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /凝 点	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0613 凝点测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0613 凝点测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0613 凝点测定法		年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.37	（非食品）药品/ 药品（参数）/折 光率	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0622 折光率测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0622 折光率测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0622 折光率测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.38	（非食品）药品/ 药品（参数）/黏 度	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0633 黏度测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0633 黏度测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0633 黏度测定法	不做第三法 旋转 黏度计测定法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.39	（非食品）药品/ 药品（参数）/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 pH测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0631 pH测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0631 pH测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.40	（非食品）药品/ 药品（参数）/浸 出物	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2201 浸出物测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2201 浸出物测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2201 浸出物测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.41	（非食品）药品/ 药品（参数）/乙 醇量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0711 乙醇量测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0711 乙醇量测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0711 乙醇量测定法	不做第三法（填充 柱法）	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.42	（非食品）药品/ 药品（参数）/氮	《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》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、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准（方法）； 2、标准年号发生变化； 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

					力变化
— /1/1.43	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 杂质	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2301 杂质检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2301 杂质检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2301 杂质检查法		
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.44	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 2-乙基己酸	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0873 2-乙基己酸测定法	0873 2-乙基己酸测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0873 2-乙基己酸测定法		
— /1/1.45	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 氯化物	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0801 氯化物检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0801 氯化物检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0801 氯化物检查法		
— /1/1.46	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 硫酸盐	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0802 硫酸盐检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0802 硫酸盐检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0802 硫酸盐检查法		
— /1/1.47	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 硫化物	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0803 硫化物检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0803 硫化物检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0803 硫化物检查法		
— /1/1.48	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 硒	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0804 硒检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0804 硒检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0804 硒检查法		

— /1/1.49	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 氟	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0805 氟检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0805 氟检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0805 氟检查法		
— /1/1.50	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 氟 化物	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0806 氟化物检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0806 氟化物检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0806 氟化物检查法		
— /1/1.51	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 铁 盐	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0807 铁盐检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0807 铁盐检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0807 铁盐检查法		
— /1/1.52	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 水 分	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0832 水分测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0832 水分测定法	不做第五法 (气相 色谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.53	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 炽 灼残渣	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0841 炽灼残渣检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0841 炽灼残渣检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、增加第二法, 检测参数无变 化; 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0841 炽灼残渣检查法		
— /1/1.54	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 易 炭化物	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0842 易炭化物检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0842 易炭化物检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0842 易炭化物检查法		

— /1/1.55	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /残 留溶剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0861 残留溶剂测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0861 残留溶剂测定法	只做乙酸乙酯、正 己烷、丙酮、三氯 甲烷、乙醇、甲醇	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0861 残留溶剂测定法		
— /1/1.56	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /灰 分	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2302 灰分测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2302 灰分测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2302 灰分测定法		
— /1/1.57	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /膨 胀度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2101 膨胀度测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2101 膨胀度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2101 膨胀度测定法		
— /1/1.58	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /酸 败度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2303 酸败度测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2303 酸败度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2303 酸败度测定法		
— /1/1.59	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /农 药残留量	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2341 农药残留量测定 法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2341 农药残留量测定 法	只做第一法 有机 氯类农药残留量测 定法 (色谱法) 1.9 种有机氯类农药残 留量测定法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2341 农药残留量测定 法		
— /1/1.60	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /注 射剂有关物质	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2400 注射剂有关物质 检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2400 注射剂有关物质 检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2400 注射剂有关物质 检查法		

— /1/1.61	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 甲 醇量	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0871 甲醇量检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0871 甲醇量检查法	只做第一法 (毛细 管柱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准 年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0871 甲醇量检查法		
— /1/1.62	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 溶 液颜色	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0901 溶液颜色检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0901 溶液颜色检查法	不做第三法 (色差 计法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.63	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 澄 清度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0902 澄清度检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0902 澄清度检查法	只做第一法 (目视 法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.64	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 结 晶性	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0981 结晶性检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0981 结晶性检查法	只做第一法 (偏光 显微镜法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.65	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 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 粒度和粒度分布 测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0982 粒度和粒度分布 测定法	只做第一法 (显微 镜法) 第二法 (筛 分法) 1. 手动筛分 法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、增加了原理, 样品的取样方 式, 药筛的校准, 终点的判定等 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.66	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 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》2020年版四部通则 2204 挥发油测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化

一 /1/1.67	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /崩 解时限	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0921 崩解时限检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0921 崩解时限检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、架构, 将仪器装置要求从片 剂项下移出, 做为统一规定; 检查法和判定法也单独一项 统一规定, 各剂型项下统一表述 为符合规定; 对仪器装置要求有 调整, 将单一数值增加为范围; 有放宽范围 (如水温调整为
					±2℃); 增加相关要求, 如烧 杯尺寸和介质体积要求, 上升和 下降时间要求, 吊篮运动要求 等; 判定法增加至两个, 未规定 的采用判定法 1, 与原标准一 致。新增判定法 2; 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能 力变化
一 /1/1.68	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /融 变时限	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0922 融变时限检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0922 融变时限检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化;
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0922 融变时限检查法		3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
一 /1/1.69	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /溶 出度与释放度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0931 溶出度与释放度 测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0931 溶出度与释放度 测定法	只做第一法 (篮法) 第二法 (浆法) 第三法 (小杯法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、判定法在判定法 1 外增加判 定法 2, 判定法 1 与原标准一致 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0931 溶出度与释放度 测定法		
一 /1/1.70	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /含 量均匀度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0941 含量均匀度检查 法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0941 含量均匀度检查 法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0941 含量均匀度检查 法		

— /1/1.71	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /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》2020年版四部通则 0923 片剂脆碎度检查 法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、减失重量不得过 1%, 修订为 不得过 1.0%; 3、标准年号发生变化; 4、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《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		
— /1/1.72	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /锥 入度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0983 锥入度测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0983 锥入度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0983 锥入度测定法		
— /1/1.73	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /细 菌内毒素	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1143 细菌内毒素检查 法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1143 细菌内毒素检查 法	只做方法 1 凝胶法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 1143 细菌内毒素检查 法		
— /1/1.74	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /无 菌	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1101 无菌检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1101 无菌检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 1101 无菌检查法		
— /1/1.75	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /微 生物限度	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1105 非无菌产品微生 物限度检查: 微生物计 数法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1105 非无菌产品微生 物限度检查: 微生物计 数法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 1105 非无菌产品微生 物限度检查: 微生物计 数法		
		《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1106 非无菌产品微生 物限度检查: 控制菌检	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 1106 非无菌产品微生 物限度检查: 控制菌检		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法);

		查法	查法		2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 1106 非无菌产品微生物限度检查:控制菌检查法		
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 1107 非无菌药品微生物限度标准		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法);
		1107 非无菌药品微生物限度标准	《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 1107 非无菌药品微生物限度标准		2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
		《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 1108 中药饮片微生物限度检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 1108 中药饮片微生物限度检查法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 1108 中药饮片微生物限度检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
			《中华人民共和国药典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.76	(非食品)药品/ 药品(参数)/铅	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	只做第一法(原子吸收分光光度法)、第二法(电感耦合等离子体质谱法)	行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.77	(非食品)药品/ 药品(参数)/镉	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	只做第一法(原子吸收分光光度法)、第二法(电感耦合等离子体质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.78	(非食品)药品/ 药品(参数)/铜	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则	只做第一法(原子吸收分光光度法)、第二法(电感耦合等离子体质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

			2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法		力变化
一 /1/1.79	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 砷	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	只做第一法 (原子吸收分光光度法)、 第二法 (电感耦合等离子体质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.80	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 汞	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2321 铅、镉、砷、汞、铜测定法	只做第一法 (原子吸收分光光度法)、 第二法 (电感耦合等离子体质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.81	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 渗透压摩尔浓度	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0632 渗透压摩尔浓度测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0632 渗透压摩尔浓度测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0632 渗透压摩尔浓度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.82	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 黏附力	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0952 黏附力测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0952 黏附力测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0952 黏附力测定法	只做第二法 (持黏力的测定)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.83	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 二氧化硫残留量	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2331 二氧化硫残留量测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2331 二氧化硫残留量测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2331 二氧化硫残留量测定法	只做第一法 (酸碱滴定法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
一 /1/1.84	(非食品) 药品/ 药品 (参数) / 黄曲霉毒素B ₁	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	只做一、黄曲霉毒素测定法 第二法	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020

			《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	(液相色谱-串联质谱法)	年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.85	(非食品)药品/ 药品(参数)/黄 曲霉毒素B ₁	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	只做一、黄曲霉毒素测定法 第二法 (液相色谱-串联质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.86	(非食品)药品/ 药品(参数)/黄 曲霉毒素G ₁	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	只做一、黄曲霉毒素测定法 第二法 (液相色谱-串联质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.87	(非食品)药品/ 药品(参数)/黄 曲霉毒素G ₂	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2351 真菌毒素测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2351 真菌毒素测定法	只做一、黄曲霉毒素测定法 第二法 (液相色谱-串联质谱法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.88	(非食品)药品/ 药品(参数)/鞣 质	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2202 鞣质含量测定法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 2202 鞣质含量测定法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 2202 鞣质含量测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.89	(非食品)药品/ 药品(参数)/铵 盐	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0808 铵盐检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0808 铵盐检查法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0808 铵盐检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化
— /1/1.90	(非食品)药品/ 药品(参数)/重 金属	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0821 重金属检查法	《中华人民共和国药典》2020年版四部通则 0821 重金属检查法 《中华人民共和国药典》2025年版四部通则 0821 重金属检查法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能力变化

					力变化
— /1/1.91	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /砷 盐	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0822 砷盐检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0822 砷盐检查法	只做第一法 (古蔡 氏法)、第二法 (二 乙基二硫代氨基甲 酸银法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0822 砷盐检查法		
	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /干 燥失重	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0831 干燥失重测定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0831 干燥失重测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
— /1/1.93	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /膏 药软化点	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2102 膏药软化点测定 法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 2102 膏药软化点测定 法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 2102 膏药软化点测定 法		
			《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执
— /1/1.94	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /总 固体	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0185 酒剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0185 酒剂		行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0185 酒剂		
— /1/1.95	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /可 见异物	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0904 可见异物检查法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0904 可见异物检查法	只做第一法 (灯检 法)	1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0904 可见异物检查法		
			《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则		1、药品生产日期在 2025 年 10
— /1/1.96	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /旋 光度 (比旋度)	《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》2020年版四部通则 0621 旋光度测定法		月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0621 旋光度测定法		

— /1/1.97	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /蛋 白质	《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》2020年版四部通则 0731 蛋白质含量测定 法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《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		
— /1/1.98	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /吸 收系数	《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》2020年版四部通则 0401 紫外-可见分光 光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《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		
— /1/1.99	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /吸 光度	《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》2020年版四部通则 0401 紫外-可见分光 光度法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《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		
— /1/1.10 0	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /酸 值	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		
— /1/1.10 1	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /皂 化值	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		
— /1/1.10 2	(非食品) 药品/ 药品 (参数) /羟 值	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准 (方法); 2、标准年号发生变化;
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		

			典》2025年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
一 /1/1.10 3	(非食品)药品/ 药品(参数)/碘 值	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		
一 /1/1.10 4	(非食品)药品/ 药品(参数)/过 氧化值	《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通 则 0713 脂肪与脂肪 油测定法	《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025 年版四部通则 0713 脂肪与脂肪油测 定法		
		《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通 则 2303 酸败度测定 法	《中华人民共和国药 典》2020 年版四部通则 2303 酸败度测定法		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025 年版四部通则 2303 酸败度测定法		
			2303 酸败度测定法		力变化
一 /1/1.10 6	(非食品)药品/ 药品(参数)/膨 胀值	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0107 栓剂	《中华人民共和国药 典》2020年版四部通则 0107 栓剂		1、药品生产日期在 2025 年 10 月 01 日以前的品种检验标准执 行《中华人民共和国药典》2020 年版相应标准(方法); 2、标准年号发生变化; 3、该项变更不涉及实际检测能 力变化
			《中华人民共和国药 典》2025年版四部通则 0107 栓剂		
自我承诺		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。			
		<div>长沙市食品药品监督管理局 (印章)</div> <div>备案日期: 2025 年 12 月 4 日</div>			

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。