

国家药品监督管理局

国家药品标准（修订）颁布件

批件号:XGB2026-007

药品名称	药品通用名称:复方枸橼酸喷托维林颗粒 汉语拼音:Fufang Juyuansuan Pentuoweilin Keli 英文名称:Compound Pentoxyverine Citrate Granules		
剂型	颗粒剂	规格	— — — —
原标准编号	WS-10001-(HD-1161)-2002	标准依据	WS-10001-(HD-1161)-2002
修订内容与结论	根据《药品管理法》及其有关规定，经审查，同意修订复方枸橼酸喷托维林颗粒国家药品标准。		
实施规定	根据《药品管理法》及其有关规定，修订复方枸橼酸喷托维林颗粒国家药品标准。本标准自实施之日起执行，原国家药品标准同时停止使用，实施日期前生产的药品可按原标准检验。其他有关事宜参照国家药品监督管理局“关于实施 2025 年版《中华人民共和国药典》有关事宜的公告（2025 年第 32 号）”执行。		
标准编号	WS-10001-(HD-1161)-2002-2026	实施日期	2027 年 02 月 28 日
附件	复方枸橼酸喷托维林颗粒		
主送单位	各省、自治区、直辖市药品监督管理局，中央军委后勤保障部卫生局		
抄送单位	各省、自治区、直辖市药品检验院（所），中国人民解放军联勤保障部队药品仪器监督检验总站，中国药品检定研究院，国家药典委员会，国家药品监督管理局药品审评中心，国家药品监督管理局药品审核查验中心，国家药品监督管理局药品评价中心，国家药品监督管理局信息中心，国家药品监督管理局药品注册管理司，国家药品监督管理局药品监督管理局。		
备注	请各省、自治区、直辖市药品监督管理局及时通知辖区内有关药品生产企业，自实施之日起执行本标准。		

2026 年 08 月 28 日