国家药监局关于莲芝消炎软胶囊和肾骨片转换为非处方药的公告（2025年第84号）

|  |  |
| --- | --- |
|   |      |

　　根据《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》（原国家药品监督管理局令第10号）规定，经国家药监局组织论证和审核，莲芝消炎软胶囊和肾骨片由处方药转换为非处方药。品种名单（附件1）及非处方药说明书范本（附件2）一并发布。

　　请相关药品上市许可持有人于2026年5月28日前，依据《药品注册管理办法》（市场监管总局令第27号）等有关规定，就修订说明书事项向省级药品监督管理部门备案，并将说明书修订的内容及时通知相关医疗机构、药品经营企业等单位。

　　非处方药说明书范本规定内容之外的说明书其他内容，按原批准证明文件执行。药品标签涉及相关内容的，应当一并修订。自补充申请备案之日起生产的药品，不得继续使用原药品说明书。

　　特此公告。

　　附件：1.品种名单

　　      2.非处方药说明书范本

国家药监局

2025年8月29日

[国家药品监督管理局2025年第84号公告附件1.doc](https://www.nmpa.gov.cn/directory/web/nmpa/images/1757645318384070496.doc)

[国家药品监督管理局2025年第84号公告附件2.doc](https://www.nmpa.gov.cn/directory/web/nmpa/images/1757645323426092346.doc)