

儋州市市场监督管理局

行政处罚决定书

儋市监处罚〔2025〕72号

当事人：儋州广安大铭玛药店

主体资格证照名称：营业执照

统一社会信用代码：91460000MA5TQ3Q408

住所：儋州市那大镇东坡路与军屯商业一街路口第一间

投资人：符壮姣

身份证号：460003 0026

2025年4月2日，本局执法人员依法对儋州广安大铭玛药店进行检查，现场检查情况如下：1. 在当事人经营区域收银台旁的垃圾筒内放有9排已使用完的愈美片铝箔空包装壳（其中批号为240811的有8排，批号为241016的有1排）；2. 在当事人经营区域北侧的“清热解毒用药”类货架上的第四层摆放有标示为“云药®愈美片（生产企业名称：江苏云阳集团药业有限公司，包装：铝塑包装，12片×2板/盒，生产批号：241015，生产日期：2024/10/30，有效期：2026/10/29）”20盒，在第六层上摆放有标示为“新康泰克 愈美片（企业名称：赫力昂（苏州）制药有限公司，包装：铝塑包装，每板6片，每盒2板，生产批号：DE5E，生产日期：2024/07/04，有效期至：2027/07/03）”7盒；3. 在当事人经营区域西侧放置有标示为“云药®愈美片”空盒25个（其中批号为241015有15盒，批号为240916有10盒），标示为“云药®愈美片”（外包装标示有20盒字样）的白色大盒4

个；4. 执法人员对当事人使用的电脑经营系统内的上述两种愈美片的购销记录进行提取；5. 当事人收银台的小票打印机上的小票记录显示：该打印机最后打印销售小票的日期为2025-03-15 22:51:00。

经查，当事人于2020年10月21日办理《营业执照》，于2020年11月03日办理《药品经营许可证》。

2024年3月22日，当事人销售药品“复方板蓝根颗粒”1袋时未开具销售凭证给客户，本局当场下达儋市监责改〔2024〕148号《责令改正通知书》责令当事人限期整改，并于2024年4月26日对当事人下达儋市监处罚〔2024〕295号《行政处罚决定书》对其销售药品时未开具销售凭证的行为给予警告的行政处罚。当事人在经本局责令改正并给予警告的行政处罚后，未认真落实整改要求，于2025年3月15日22:51:00至2025年4月1日24:00:00期间，销售复方感冒灵颗粒等药品共计360盒（或瓶、支），均未打印销售小票给消费者，货值金额10022.6元。当事人2025年3月15日22:51:00至2025年4月1日24:00:00期间未按《药品经营和使用质量监督管理办法》第四十二条第三款规定履行开具销售凭证的行为，属于《中华人民共和国药品管理法》第一百二十六条规定的经责令限期改正，给予警告后，逾期不改正情形。

当事人于2024年11月5日至2025年4月29日期间从海南华健药业有限公司采购赫力昂（苏州）制药有限公司生产的愈美片（每板6片，每盒2板）160盒、江苏云阳集团药业有限公司生产的愈美片（规格：12片×2板/盒）560盒，共计720盒，支付货款8844元；于2024年11月5日至2025

年2月22日期间从海南振誉药业有限公司采购江苏云阳集团药业有限公司生产的愈美片（规格：12片×2板/盒）440盒，共计440盒，支付货款4782元。上述药品均为当事人独立购进，并非从海南广安大药堂连锁经营有限公司配送，而当事人的药品购销记录中均记录为“海南广安大连锁”即海南广安大药堂连锁经营有限公司。期间，当事人2024年11月5日、2024年11月7日、2024年11月19日、2024年12月3日、2025年1月21日从海南华健药业有限公司采购的赫力昂（苏州）制药有限公司生产的愈美片（规格：12片/盒）140盒、江苏云阳集团药业有限公司生产的愈美片（规格：12片×2板/盒）132盒，2024年11月6日、2024年11月9日、2024年11月16日、2024年12月14日、2024年12月28日从海南振誉药业有限公司采购江苏云阳集团药业有限公司生产的愈美片（规格：12片×2板/盒）162盒，共计434盒愈美片均未建立药品购进、销售记录。上述药品到货后，当事人按拆零或整盒进行销售，新康泰克愈美片销售单价15元/板、30元/盒，云药®愈美片销售单价10元/板、20元/盒，拆零销售过程中未按实际销售情况进行记录。当事人构成了未建立有真实、完整的购销记录的违法行为。

上述事实，主要有以下证据证明：

1. 儋州广安大铭玛药店的《营业执照》《药品经营许可证》复印件一份，证明当事人的主体资质；
2. 儋州广安大铭玛药店投资人符壮姣身份证复印件，证明当事人投资人个人信息；
3. 《现场检查笔录》二份、《询问笔录》三份、现场照片27张，证明当事人销售药品时未开具销售凭证及未建立

有真实、完整的购销记录的违法事实；

4. 《儋州广安大铭玛药店 2025 年 03 月 15 日 22: 52: 00 至 2025 年 04 月 01 日 24: 00 期间药品销售记录》1 份，证明当事人销售药品时未开具销售凭证的违法事实；

5. 儋市监责改〔2024〕148 号《责令改正通知书》、儋市监处罚〔2024〕295 号《行政处罚决定书》及《送达回证》复印件各 1 份，证明当事人曾因销售药品时未开具销售凭证，而被给予责令限期改正及行政处罚的事实；

6. 随货同行单（出库单）复印件 14 张，《儋州广安大铭玛药店 2024 年 01 月 01 日至 2025 年 04 月 01 日期间云药®愈美片购销记录》《儋州广安大铭玛药店 2025 年 04 月 02 日至 2025 年 04 月 27 日期间云药®愈美片购销记录》《儋州广安大铭玛药店 2024 年 01 月 01 日至 2025 年 04 月 02 日新康泰克愈美片购销记录》各 1 份，证明当事人未建立有真实、完整的购销记录的违法事实；

7. 当事人提供的 2025 年 4 月 21 日至 2025 年 5 月 10 日销售愈美片的身份信息登记本复印件 1 份，证明当事人向青少年（含未成年人）销售愈美片的事实；

8. 《海南省药品监督管理局协助调查复函》琼药监稽函〔2025〕16 号及其附件 1 份，供货商《营业执照》《药品经营许可证》复印件各 1 份，证明当事人购进渠道合法；

9. 儋市监处罚〔2024〕1 号《行政处罚决定书》及《送达回证》复印件各 1 份，证明当事人曾因未凭处方销售处方药右美沙芬被给予行政处罚的事实。

以上证据相互印证，并经当事人的确认，证明当事人销售药品时未开具销售凭证及未建立有真实、完整的购销记录

的事实。

2025 年 7 月 8 日，本局将《行政处罚告知书》（儋市监罚告〔2025〕72 号）送达给当事人，并告知当事人享有陈述、申辩权及听证的权利。当事人在 2025 年 7 月 10 日向本局提出听证申请。2025 年 7 月 30 日，本局在三楼听证室举行听证，当事人提出对于 12 万的处罚有异议。认为处罚过重，个人无力承担此次处罚。请求本局结合药店的实际情况，给予药店减轻到 2 万以下的处罚。本局听证人员在充分听取双方陈述、举证、质证、辩论、最后陈述后，认为本案事实清楚，证据充分、定性准确、适用依据正确、程序合法、处理适当，同意办案机构的处理意见，给予当事人以下行政处罚：1. 罚款 120000 元；2. 吊销药品经营许可证（琼 CB1700490）。2025 年 8 月 21 日，经本局集体讨论决定，同意听证报告意见。

本局认为，当事人销售药品时未开具销售凭证的行为违反了《药品经营和使用质量监督管理办法》第四十二条第三款“药品零售企业销售药品时，应当开具标明药品通用名称、药品上市许可持有人（中药饮片标明生产企业、产地）、产品批号、剂型、规格、销售数量、销售价格、销售日期、销售企业名称等内容的凭证。”的规定，属于销售药品时未开具销售凭证的行为。

当事人未建立有真实、完整的购销记录的行为违反了《中华人民共和国药品管理法》第五十七条“药品经营企业购销药品，应当有真实、完整的购销记录。购销记录应当注明药品的通用名称、剂型、规格、产品批号、有效期、上市许可持有人、生产企业、购销单位、购销数量、购销价格、

购销日期及国务院药品监督管理部门规定的其他内容。”的规定，属于未建立有真实、完整的购销记录的行为。

当事人销售药品时未开具销售凭证，经本局执法人员再次指出问题后，立即进行了整改，其行为符合国家药品监督管理局《药品监督管理行政处罚裁量适用规则》第十条第二项“当事人有下列情形之一的，应当从轻或者减轻行政处罚：

（二）主动消除或者减轻药品、医疗器械和化妆品违法行为危害后果的；”的规定。鉴于当事人主动纠错、消除该行为危害后果，依据上述规定，本局决定对其销售药品时未开具销售凭证的行为给予从轻处罚。

近年来，我市青少年群体中出现右美沙芬滥用现象。自2024年7月1日起，右美沙芬被正式列入第二类精神药品目录进行严格管控后，部分曾滥用右美沙芬的青少年转而寻求替代品，将目标锁定在含有15毫克氢溴酸右美沙芬成分的非处方药“愈美片”上。这些青少年受追求精神刺激、沉迷致幻体验的心理驱使，频繁滥用愈美片。2024年1月10日，当事人未凭处方销售处方药右美沙芬，本局对其给予“1.没收违法所得645元；2.罚款600元”的行政处罚。2024年11月5日至2025年4月29日，当事人短期内购进非处方药“愈美片”数量较多、货值较大，且未建立有真实、完整的购销记录。尤为严重的是，该批药品的销售对象涉及青少年及未成年人，这一行为不仅违反药品经营规范，更导致严重不良社会影响，严重威胁青少年身心健康，且当事人在本局对其立案调查期间，仍持续销售愈美片给青少年（包含未成年人），符合国家药品监督管理局《药品监督管理行政处罚裁量适用规则》第十六条第一款第九项“除药品、医疗器械

监管法律、法规、规章明确规定应当按照“情节严重”给予行政处罚的情形外，当事人有下列情形之一的，按照药品、医疗器械监管法律、法规、规章规定的“情节严重”给予行政处罚：（九）其他违法行为，造成人身伤害、重大财产损失或者恶劣社会影响等严重后果的；”的规定，属于情节严重情形。

依据《药品经营和使用质量监督管理办法》第七十一条“药品上市许可持有人、药品经营企业未按本办法第三十八条、第三十九条、第四十条、第四十二条第三款规定履行购销查验义务或者开具销售凭证，违反药品经营质量管理规范的，药品监督管理部门按照《药品管理法》第一百二十六条给予处罚。”及《中华人民共和国药品管理法》第一百二十六条“除本法另有规定的情形外，药品上市许可持有人、药品生产企业、药品经营企业、药物非临床安全性评价研究机构、药物临床试验机构等未遵守药品生产质量管理规范、药品经营质量管理规范、药物非临床研究质量管理规范、药物临床试验质量管理规范等的，责令限期改正，给予警告；逾期不改正的，处十万元以上五十万元以下的罚款；情节严重的，处五十万元以上二百万元以下的罚款，责令停产停业整顿直至吊销药品批准证明文件、药品生产许可证、药品经营许可证等，药物非临床安全性评价研究机构、药物临床试验机构等五年内不得开展药物非临床安全性评价研究、药物临床试验，对法定代表人、主要负责人、直接负责的主管人员和其他责任人员，没收违法行为发生期间自本单位所获收入，并处所获收入百分之十以上百分之五十以下的罚款，十年直至终身禁止从事药品生产经营活动。”之规定。本局

决定对当事人作出以下行政处罚：罚款 120000 元。

依据《中华人民共和国药品管理法》第一百三十条“违反本法规定，药品经营企业购销药品未按照规定进行记录，零售药品未正确说明用法、用量等事项，或者未按照规定调配处方的，责令改正，给予警告；情节严重的，吊销药品经营许可证。”之规定，本局决定对当事人作出以下行政处罚：吊销药品经营许可证（琼 CB1700490）。

综上所述，本局决定给予当事人以下行政处罚：

1. 罚款 120000 元；
2. 吊销药品经营许可证（琼 CB1700490）。

如你药店不服本处罚决定，可以在收到本处罚决定书之日起六十日内向儋州市人民政府申请行政复议，也可以在六个月内依法向儋州市人民法院提起行政诉讼。申请行政复议或者提起行政诉讼期间，行政处罚不停止执行。

儋州市市场监督管理局

（印章）

2025 年 8 月 22 日

（市场监督管理部门将依法向社会公示本行政处罚决定信息）

本文书一式两份，一份送达，一份归档。