

2025 年度中央对北京药品监管补助资金转移支付 预算执行情况绩效自评报告

一、转移支付基本情况

（一）药品监管补助资金转移支付概况。

根据财政部《关于提前下达 2025 年食品药品监管补助资金预算的通知》（财行〔2024〕296 号）和财政部 市场监管总局 国家药监局《关于下达 2025 年食品药品监管补助资金预算的通知》（财行〔2025〕143 号）文件精神，中央下达北京市 2025 年度药品监管补助转移支付资金预算 853 万元，占该年度食品药品监管补助转移支付资金预算 1245 万元的 68.51%。

（二）资金投入情况分析。

1. 项目资金投入情况分析。2025 年，北京市财政局批复北京市药监局药品监管补助资金 853 万元，用于保障国家药监局下达的国抽检验、风险监测、不良反应监测、科普宣传、监督检查等任务。

2. 项目资金执行情况分析。截至 2025 年 12 月 31 日，收入 853 万元，支出 848.680592 万元，结转 4.319408 万元，实际使用率 99.49%。其中，药品、化妆品国抽支出 597.478955 万元、医疗器械国抽支出 140 万元、“两品一械”监管等支出 111.201637 万元。

（三）资金管理情况分析。

认真落实《食品药品监管补助资金管理办法》有关要求，对

中央下达的药品监管补助资金全面实施预算绩效管理，讲求量效挂钩，将绩效评价情况作为资金分配的重要因素，经局党组会审议通过，将国抽检验、指导原则制定等所需资金全部及时下达到具体任务承办单位。

严格按照《食品药品监管补助资金管理办法》规定的范围和标准分配资金，规范补助资金管理；严格按照预算法及其实施条例、转移支付管理制度以及资金管理办法规定的时效要求分解下达；严格按照国库集中支付有关规定支付资金，未出现违规将资金从国库转入财政专户或支付到预算单位实有资金账户等问题；严格按照下达预算的科目和项目、金额执行，药品监管补助资金主要用于药品监督管理、抽查检验等监管工作支出；为确保项目资金使用的安全性，合规性，绩效性，按照相关财经法规制度规定，北京市药监局制定并严格执行一系列内部管理制度，严格遵循专项资金审批流程，加大对专项资金的监管力度，通过同步下达绩效目标、开展绩效监控和绩效评价等全过程绩效管理和财务监督检查对项目进展情况及取得成果情况进行督查，降低风险发生概率；规范中央转移支付资金拨付、使用、核算全流程管理，从严把控支出审核、审批程序，强化资金使用全过程管控，加强跟踪问效。

二、绩效目标实现情况

（一）总体绩效目标完成情况分析。

2025 年，北京市药监局在规定时限内完成了国家药监局下

达的国抽检验、风险监测、不良反应监测、科普宣传、监督检查等任务，完成率 100%。通过不断强化国家抽检，精准排查药品质量风险点，防范药品安全隐患；牵头完成 7 个品种、参与完成 11 个品种国抽检验以及质量分析工作，助力医疗器械产业质量发展；持续开展药械化预警监测，完善北京市药品不良反应监测体系，收集并评价不良反应报表，统计分析药物滥用监测数据，发现药械化风险，为监管部门提供技术支撑，督促企业采取风险控制措施，提升药械化安全水平，实现了预期总体目标和各项绩效指标。

（二）绩效指标完成情况分析。

1. 产出指标完成情况分析。

（1）数量指标：①药品抽检品种计划 ≥ 50 个，实际完成 114 个（根据本市企业持有品种情况、排产情况、经营情况和市场供需关系，在实际抽样过程中，可以抽到的药品品种具有不确定性）；②中药材监测品种计划 ≥ 3 个，实际完成 18 个（根据本市企业持有品种情况、排产情况、经营情况和市场供需关系，在实际抽样过程中，可以抽到的中药材品种具有不确定性）；③每百万人口药品不良反应报告数量计划 ≥ 1100 份，实际完成 1545 份（通过加强对医疗机构、持有人的培训指导、调研走访、监督检查等措施，不断提高不良反应监测报告意识，使百万人口报告数量持续增长）；④国家医疗器械抽检实际抽样检验批次计划 ≥ 300 批次，实际完成 348 批次；⑤化妆品抽样检测批次计划 ≥ 550 批

次，实际完成 656 批次；⑥化妆品采样监测批次计划 ≥ 200 批次，实际完成 460 批次（含 2025 年年中下达的医疗机构易致敏原料的风险监测任务）。

（2）质量指标：不合格药品处置、监督检查发现风险隐患处置、特殊药品流失案件查处、国家医疗器械抽检不合格产品处置、抽检不符合规定化妆品处置、风险监测问题化妆品处置计划完成率 100%，实际完成率 100%；国家医疗器械抽检品种质量分析报告计划完成 7 个国抽品种全覆盖，已全部完成；生产企业符合《医疗器械生产质量管理规范》的比率不断提高。

（3）时效指标：年度绩效目标各项指标全部于 2025 年 12 月 31 日前完成。

（4）成本指标：化妆品抽检费用、化妆品风险监测费用单批次成本均未超出年初目标值。

2. 效益指标完成情况分析。

不断强化国家药品抽检工作，精准排查药品质量风险点，推动风险防控与质量提升深度融合，支撑药品科学监管，防范药品安全隐患，为药品安全运行筑牢坚实保障。

助力医疗器械安全监管，2025 年按计划牵头完成 7 个品种、参与完成 11 个品种国抽检验以及质量分析工作，为医疗器械产业质量发展贡献力量。

完成了《数字化种植设计软件注册审查指导原则》和《血小板分析仪注册审查指导原则》制定工作，有效解决当前医疗器械

审评工作中的审评标准不统一、资料要求不明确等方面的痛点问题，为两类产品的科学审评提供了依据，促进了产业高质量发展，最终保障公众用械安全有效。

通过开展监督检查、不良反应监测等，为本市“两品一械”产业发展提供更好的技术服务，确保辖区“两品一械”监管安全有效。

3. 满意度指标完成情况分析。

认真开展社会公众药品安全满意度调查，了解市民关注热点，通过策划组织新闻发布会、记者采访活动、科普宣传系列活动，发布新闻通稿等形式，发布药品、医疗器械和化妆品安全监管信息和医药产业发展情况，对需要社会广泛知晓、社会关注度较高以及热点敏感等政策或信息进行解读，积极回应社会关切。公众对药品监管工作满意度达到 92%，超过 85% 的年初预期目标。

三、绩效自评结论

2025 年，北京市药监局实现了预期总体目标和各项绩效目标。将进一步加强绩效自评结果审核、分析、运用，按照国家和北京市有关工作部署要求，完善相关环节业务工作，同时将绩效自评结果作为预算资金分配的重要依据，确保中央转移支付资金绩效目标保质保量实现。