

2025年7月份发布法规精选

一、行政法规

1、住房租赁条例

国务院 | 国务院令第八百一十二号 | 2025.07.16 发布 | 2025.09.15 实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202507/content_7032955.htm

2、关于印发《“高效办成一件事”2025年度第二批重点事项清单》的通知

国务院办公厅 | 国办函〔2025〕70号 | 2025.07.03 发布 | 2025.07.03 实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202507/content_7031052.htm

二、司法解释

1、最高人民法院关于审理涉专利权评价报告案件适用法律问题的批复

最高人民法院 | 法释〔2025〕11号 | 2025.07.30 发布 | 2025.08.01 实施

链接: <https://www.court.gov.cn/zixun/xiangqing/472571.html>

2、最高人民法院关于审理执行异议之诉案件适用法律问题的解释

最高人民法院 | 法释〔2025〕10号 | 2025.07.23 发布 | 2025.07.24 实施

链接: <https://www.court.gov.cn/fabu/xiangqing/471731.html>

三、部门规章

1、关于公开征求《嗜酸性粒细胞性食管炎治疗药物临床试验技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药监局药审中心 | 2025.07.31 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/46ddc868eca66ec5f848f685ee618f71>

2、关于发布《药物暴露-效应关系研究技术指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025.07.30 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/a42477dc1f21eefa630909030d2fd71a>

3、关于发布《发酵或半合成化学仿制药抗生素有关物质限度制定指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025.07.30 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/bec0e0dcee2419aca4c59c79063ffcb8>

4、关于发布《罕见疾病药物临床药理学研究技术指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025.07.30 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/fa6ece8c3e7d774cb13d5ebc8ff6942d>

5、关于发布《模型引导的罕见疾病药物研发技术指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025.07.30 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/6af9e335e63bbcf762a3d191ff8b719>

6、关于开展2025年“全国药品安全宣传周”活动的通知

国家药监局综合司 | 药监综〔2025〕53号 | 2025.07.30 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/fgwj/gzwj/gzwjzh/20250730164746124.html>

7、关于就《上市公司治理准则（修订征求意见稿）》公开征求意见的通知

中国证券监督管理委员会 | 2025. 07. 25 发布

链接: <http://www.csrc.gov.cn/csrc/c101981/c7573403/content.shtml>

8、关于《中华人民共和国价格法修正草案（征求意见稿）》公开征求意见的公告

国家发展和改革委员会,国家市场监督管理总局 | 2025. 07. 24 发布

链

接

:

<https://yylxxbsgw.ndrc.gov.cn/htmls/article/article.html?articleId=2c97d16c-9324f814-0198-39e9891b-0071#iframeHeight=810>

9、关于发布《涉及人的神经技术医学研究伦理指引》的公告

科学技术部 | 2025. 07. 23 发布 | 2025. 07. 23 实施

链接: https://www.most.gov.cn/kjbgz/202507/t20250723_194082.html

10、关于就《知识产权促进民营经济发展实施办法（征求意见稿）》公开征求意见的通知

国家知识产权局 | 2025. 07. 22 发布

链接: https://www.cnipa.gov.cn/art/2025/7/22/art_75_200727.html

11、关于发布《非药用类麻醉药品和精神药品目录》的公告

公安部,国家卫生健康委员会,国家药品监督管理局 | 2025. 07. 21 发布 | 2025. 07. 21 实施

链接: <https://www.mps.gov.cn/n6557558/c10150600/content.html>

12、关于发布《药用类麻醉药品和精神药品目录》的公告

国家药品监督管理局,公安部,国家卫生健康委员会 | 国家药监局 公安部 国家卫生健康委公告 2025 年第 55 号 | 2025. 07. 21 发布 | 2025. 07. 21 实施

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqgtg/20250728092519123.html>

13、关于开展个人信息保护负责人信息报送工作的公告

国家互联网信息办公室 | 2025. 07. 18 发布 | 2025. 07. 18 实施

链接: https://www.cac.gov.cn/2025-07/18/c_1754553420421538.htm

14、关于公开征求《化学仿制药参比制剂目录（第九十六批）》（征求意见稿）意见的通知

国家药品监督管理局药品审评中心 | 2025. 07. 18 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/952593fb1d0303e36a8b1654eb0a8d1c>

15、关于发布《存在未满足临床需求的严重细菌感染性疾病抗菌药物临床试验技术指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025. 07. 18 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/df5497f128401cd3f14770d756378e59>

16、关于发布《化学药品口服膜剂药学研究技术指导原则（试行）》的通告

国家药监局药审中心 | 2025. 07. 18 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/e9ca411c6e11df700933b13e3764f783>

17、关于废止《外科植入物 金属材料 第 7 部分：可锻和冷加工的钴-铬-镍-钼-铁合金》等 3 项医疗器械行业标准的公告

国家药监局 | 2025 年第 69 号 | 2025. 07. 17 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ylqxggtg/ylqxhybzhgg/20250717165828173.html>

18、关于公开征求《幽门螺杆菌耐药基因突变检测试剂注册审查指导原则（征求意见稿）》等 2 项注册审查指导原则意见的通知

国家药品监督管理局 | 2025.07.17 发布

链接: <https://www.cmde.org.cn/xwdt/zxyw/20250718132815178.html>

19、关于印发医养结合示范项目工作方案（2025年版）的通知

国家卫生健康委员会 | 国卫老龄发（2025）8号 | 2025.07.17 发布 | 2025.07.17 实施

链接: <https://www.nhc.gov.cn/lljks/c100158/202507/04872519054543f59272d8aecd3688c9.shtml>

20、关于调整发布《中国禁止出口限制出口技术目录》的公告

商务部,科学技术部 | 商务部 科技部公告 2025 年第 28 号 | 2025.07.15 发布 | 2025.07.15 实施

链接: https://fms.mofcom.gov.cn/zcfg/jsjckzcfg/art/2025/art_ba35a101c22c4f6e844f749cb0a98552.html

21、关于公开征求《关于医疗器械分类调整有关工作的公告（征求意见稿）》意见的函

国家药品监督管理局 | 2025.07.15 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/zhqy/j/zhqy.jylqx/20250717112309122.html>

22、关于批准注册 225 个医疗器械产品的公告(2025 年 6 月)

国家药监局 | 2025 年第 67 号 | 2025.07.15 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/y1qxggtg/y1qxpzhzhcchpgg/20250715103236118.html>

23、关于发布仿制药参比制剂目录（第九十四批）及调出参比制剂目录品种清单（第二批）的通告

国家药品监督管理局 | 国家药品监督管理局通告 2025 年第 26 号 | 2025.07.14 发布 | 2025.07.14 实施

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqgtg/20250715144206127.html>

24、关于做好境外投资者以分配利润直接投资税收抵免政策落实工作的通知

商务部 | 商办资函（2025）380 号 | 2025.07.14 发布 | 2025.07.14 实施

链接: https://www.mofcom.gov.cn/zwgk/zcfb/art/2025/art_b0b9f341f22c41bdbcd9820a7e98b205.html

25、关于印发软骨发育不全等 86 个罕见病病种诊疗指南(2025 年版)的通知

国家卫生健康委办公厅 | 国卫办医政函（2025）252 号 | 2025.07.10 发布

链接: <https://www.nhc.gov.cn/yzygj/c100068/202507/5b3f41180a42465eb9eec34597bacaf2.shtml>

26、关于《建设工程施工合同（示范文本）》等三个合同示范文本（征求意见稿）公开征求意见的通知

住房和城乡建设部 | 2025.07.09 发布

链接: https://www.mohurd.gov.cn/gongkai/zc/wjk/art/2025/art_9e68efb0f9064752bcdf79df20767be5.html

27、关于发布仿制药参比制剂目录（第九十三批）的通告

国家药监局 | 2025 年第 24 号 | 2025.07.08 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqgtg/20250708112827133.html>

28、关于发布《商标注册申请快速审查办法》的公告

国家知识产权局 | 国家知识产权局公告第 634 号 | 2025.07.07 发布 | 2025.07.07 实施

链接: https://www.cnipa.gov.cn/art/2025/7/18/art_74_200690.html

29、关于优化企业所得税预缴纳税申报有关事项的公告

国家税务总局 | 国家税务总局公告 2025 年第 17 号 | 2025.07.07 发布 | 2025.10.01 实施

链接: <https://fgk.chinatax.gov.cn/zcfgk/c100012/c5241820/content.html>

30、关于实施鼓励外商投资企业境内再投资若干措施的通知

国家发展和改革委员会, 财政部, 自然资源部, 商务部, 中国人民银行, 国家税务总局, 国家外汇管理局 | 发改外资 (2025) 928 号 | 2025. 07. 07 发布 | 2025. 07. 07 实施

链接: https://www.ndrc.gov.cn/xwdt/tzgg/202507/t20250718_1399286.html

31、再次公开征求《药品附条件批准上市申请审评审批工作程序(试行)(修订稿征求意见稿)》及政策解读意见

国家药品监督管理局 | 2025. 07. 07 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/zhqy/j/zhqy.jyp/20250708155742138.html>

32、关于发布《生物类似药药学相似性研究的问题与解答》的通告

国家药品监督管理局 | 国家药监局药审中心通告 2025 年第 30 号 | 2025. 07. 07 发布 | 2025. 07. 07 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/74ec4ee60f06e4a3fc98f04e5e8b0e1c>

33、关于发布《特殊医学用途流质配方食品注册指南》等文件的公告

国家市场监督管理总局 | 国家市场监督管理总局公告 2025 年第 26 号 | 2025. 07. 04 发布 | 2025. 07. 04 实施

链接: https://www.samr.gov.cn/zw/zfxxgk/fdzdgknr/tssps/art/2025/art_b5952462a6f44861ae55cb67cebc7d28.html

34、关于公开征求《化学仿制药参比制剂目录(第九十五批)》(征求意见稿)意见的通知

国家药品监督管理局药品审评中心 | 2025. 07. 04 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/d90953b517e2b12d45b4ceec58d9d3e4>

35、关于公开征求药品电子通用技术文档(eCTD)相关技术文件和申报资料目录层级对应表意见的通知

国家药品监督管理局药品审评中心 | 2025. 07. 04 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/564d3abalec4620c9ab5aaea18c2af7c>

36、关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告

国家药监局 | 2025 年第 63 号 | 2025. 07. 03 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ylqxggtg/ylqxqtggtg/20250703163951182.html>

37、关于印发数据流通交易合同示范文本的通知

国家数据局, 国家市场监督管理总局 | 国数综政策 (2025) 78 号 | 2025. 07. 02 发布 | 2025. 07. 02 实施

链接: https://www.nda.gov.cn/sjj/zwgk/zcfb/0704/20250704153908883080116_pc.html

38、关于取消提交临床试验数据库光盘、更新电子申报资料制作软件的通知

国家药品监督管理局 | 2025. 07. 02 发布 | 2025. 07. 02 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/d7e02d507a9feff923637cebbefded07>

39、公开征求《医疗器械出口销售证明管理规定(修订草案征求意见稿)》意见

国家药品监督管理局 | 2025. 07. 02 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/zhqy/j/zhqy.jylqx/20250702162139103.html>

40、关于发布《抗 HIV 感染药物临床耐药性研究及数据递交指导原则》的通告

国家药监局药审中心 | 2025. 07. 02 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/1fad6e10fcf3f314abbba9442b1dc4f0>

41、关于公开征求《细胞治疗药品药学变更研究与评价技术指导原则(征求意见稿)》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2025. 07. 01 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/3fdadc971216a811a0a142c574e5a267>

42、关于注销小儿电解质补给注射液等 56 个药品注册证书的公告

国家药监局 | 2025 年第 62 号 | 2025. 07. 01 发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqtggtg/20250701174200168.html>

四、地方法规

北京市

1、关于对《北京市进口医疗器械境内代理人监督管理办法（试行）（征求意见稿）》公开征集意见的公告

北京市药品监督管理局 | 2025. 07. 29 发布

链接: https://www.beijing.gov.cn/hudong/gfxwjzj/zjxx/202507/t20250729_4161022.html

2、关于印发《北京市加快推动“人工智能+医药健康”创新发展行动计划（2025-2027 年）》的通知

北京市科学技术委员会, 中关村科技园区管理委员会, 北京市卫生健康委员会, 北京市经济和信息化局, 北京市药品监督管理局, 北京市医疗保障局等 | 京科发（2025）14 号 | 2025. 07. 03 发布 | 2025. 07. 03 实施

链接: https://www.beijing.gov.cn/zhengce/zhengcefagui/202507/t20250722_4154747.html

上海市

1、关于印发《浦东新区生物医药产业园区功能提升方案（2025—2027 年）》的通知

上海市浦东新区人民政府办公室 | 浦府办（2025）28 号 | 2025. 07. 17 发布 | 2025. 07. 17 实施

链接: <https://www.shanghai.gov.cn/nw12344/20250724/3c0f351f93d84f45bd0ea37fddb3457b.html>

2、关于印发《上海市全面实行排污许可制实施方案》的通知

上海市生态环境局 | 沪环评（2025）113 号 | 2025. 07. 11 发布 | 2025. 07. 11 实施

链接: <https://sthj.sh.gov.cn/hbzhywpt2025/20250718/34266b722dd044c79eb1723a34177828.html>

3、关于组织申报创新药物研发国家科技重大专项 2025 年度项目的通知

上海市科学技术委员会 | 2025. 07. 01 发布 | 2025. 07. 01 实施

链接: <https://stcsm.sh.gov.cn/zwgk/kyjhxm/xmsb/20250702/c86292b3d49a4a1494b5e0b8b976e569.html>

广东省

1、关于启用新版广东省实验动物公共服务平台的通知

广东省科学技术厅 | 粤科函实字（2025）1432 号 | 2025. 07. 15 发布 | 2025. 07. 15 实施

链接: https://gdstc.gd.gov.cn/zwgk_n/tzgg/content/post_4747415.html

2、关于印发广州市 2025 年优化营商环境重点任务及措施清单的通知

广州市发展和改革委员会 | 穗发改（2025）59 号 | 2025. 07. 11 发布 | 2025. 07. 11 实施

链接: <https://www.gz.gov.cn/gzzcwjk/detail.html?id=180988>

2025年8月份生效法规精选

一、行政法规

1、政务数据共享条例

国务院 | 国务院令第八百零九号 | 2025.05.28 发布 | 2025.08.01 实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202506/content_7026294.htm

二、部门规章

1、关于印发《网信部门行政处罚裁量权基准适用规定》的通知

国家互联网信息办公室 | 国信办通字(2025)3号 | 2025.06.26 发布 | 2025.08.01 实施

链接: https://www.cac.gov.cn/2025-06/27/c_1752736438534532.htm

后附: 重要法律法规解读

重要法律法规解读

证监会就《上市公司治理准则(修订征求意见稿)》公开征求意见

近日，证监会发布《关于就〈上市公司治理准则（修订征求意见稿）〉公开征求意见的通知》。此次修订重点包括以下方面：一是完善董事、高级管理人员监管制度，从任职、履职、离职等方面进行全面规范，督促董事高管忠实、勤勉地履行职责。二是健全董事、高级管理人员激励约束机制，要求上市公司建立薪酬管理制度，规定董事高管薪酬与公司经营业绩、个人业绩相匹配，促进董事高管和公司更好实现利益绑定。三是规范控股股东、实际控制人行为。严格限制可能对上市公司产生重大不利影响的同业竞争，进一步完善关联交易审议责任、决策要求。四是做好与其他规则的衔接。

三部门发布新版药用类及非药用类麻醉药品和精神药品目录

7月21日，国家药监局、公安部、国家卫生健康委发布《关于发布药用类〈关于发布〈非药用类麻醉药品和精神药品目录〉的公告》，自发布之日起施行。《药用类目录》麻醉药品目录中涵盖阿芬太尼、芬太尼、吗啡等32种药品，精神药品目录中包括苯丙胺、氯胺酮、咪达唑仑等78种药品。目录中标注*的药品为我国生产及使用的品种。《非药用类目录》包括原增补目录中的231个品种及芬太尼类、合成大麻素类、尼秦类物质3个大类，还新增从2013年版目录中拆分出的91个麻醉药品和74个精神药品，共计396个品种。目录对物质的化学名、CAS号等进行了更新，并统一了目录末尾注解。原《增补目录》废止。

国家网信办开展个人信息保护负责人信息报送工作

7月18日，国家网信办发布《关于开展个人信息保护负责人信息报送工作的公告》。根据《个人信息保护法》和《个人信息保护合规审计管理办法》，处理100万人以上个人信息的处理者需向所在地市级网信部门报送个人信息保护负责人信息。自公告发布之日起，处理个人信息达到100万人者需在30个工作日内报送；公告前已达到的需在2025年8月29日前完成。信息变更需在30个工作日内办理。

国家药监局取消临床试验数据库光盘提交要求 并更新电子申报软件

7月2日，国家药品监督管理局药品审评中心发布《关于取消提交临床试验数据库光盘、更新电子申报资料制作软件的通知》，自2025年8月1日起实施。通知指出，自2025年8月1日起，申请人无需再提交临床试验数据库光盘。同时，更新后的电子申报软件增加了自动创建补充资料的功能，完善了药品注册申请电子文档结构，简化了中国香港、中国澳门已上市传统口服中成药在内地的上市许可申请。