

2024年7月份发布法规精选

一、行政法规

1、关于印发《“高效办成一件事”2024年度新一批重点事项清单》的通知

国务院办公厅 | 国办函〔2024〕53号 | 2024.07.16发布 | 2024.07.16实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202407/content_6963543.htm

2、关于实施《中华人民共和国公司法》注册资本登记管理制度的规定

国务院 | 国务院令第七百八十四号 | 2024.07.01发布 | 2024.07.01实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202407/content_6960376.htm

二、司法解释

1、关于适用《中华人民共和国公司法》时间效力的若干规定

最高人民法院 | 法释〔2024〕7号 | 2024.06.29发布 | 2024.07.01实施

链接: <https://www.court.gov.cn/fabu/xiangqing/436481.html>

三、部门规章

1、关于印发优化创新药临床试验审评审批试点工作方案的通知

国家药监局 | 国药监药注〔2024〕21号 | 2024.07.31发布

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/fgwj/gzwj/gzwjyp/20240731184417109.html>

2、关于《国务院关于涉外知识产权纠纷处理的规定（公开征求意见稿）》公开征求意见的通知

司法部 | 2024.07.29发布

链接: https://www.moj.gov.cn/pub/sfbgw/lfyjzj/lflfyjzj/202407/t20240729_503608.html

3、关于公开征求《公司登记管理实施办法（征求意见稿）》意见的公告

国家市场监督管理总局 | 2024.07.26发布

链接: https://www.samr.gov.cn/hd/zjdc/art/2024/art_6c1c7053a1024d33b43857de73377c96.html

4、关于公开征求《已上市化药药品补充申请药学自评估报告（原料药/制剂）（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.26发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/069a7f3a8025549cf68c314da63c12b5>

5、关于进一步加强医疗质量（安全）不良事件管理的通知

国家卫生健康委员会 | 国卫办医政函〔2024〕272号 | 2024.07.25发布 | 2024.07.25实施

链接: <http://www.nhc.gov.cn/zyygj/s7657/202407/14ba157e62774b57876d0ac950bac988.shtml>

6、关于公开征求《多糖结合疫苗质量控制技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.25发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/a96ebafaa89c587181ca7d93023cdc4b>

7、关于公开征求《模型引导的创新药物剂量探索和优化技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.25发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/efd1f4faac2a5cbecc147c2e98a76361>

8、关于公开征求《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（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.24 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/d2d425de57afa38a01b03dafb1e0ed00>

9、关于全面提升知识产权公共服务效能的指导意义

国家知识产权局 | 国知发服字（2024）22号 | 2024.07.24 发布 | 2024.07.24 实施

链接: https://www.cnipa.gov.cn/art/2024/7/30/art_75_194022.html

10、关于公开征求《化药口服固体制剂中间产品/待包装产品存放时限研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.24 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/a657de5ebe0a5alc9ba216871355e169>

11、关于公开征求《公平竞争审查举报处理工作规则（征求意见稿）》意见的公告

国家市场监督管理总局 | 2024.07.23 发布

链接: https://www.samr.gov.cn/fldys/tzgg/zqyjgg/art/2024/art_ea0d1e79c0b1482eadedebd5c1172bfe.html

12、关于公开征求《经营主体登记档案管理办法（征求意见稿）》意见的通知

国家市场监督管理总局 | 2024.07.19 发布

链接: https://www.samr.gov.cn/hd/zjdc/art/2024/art_04317872bdb94a66b4f5b1f0485edc0f.html

13、关于公开征求《化学仿制药口服制剂经肠内营养管给药体外对比研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.19 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/1291c6ec739a3fb8afdbc87582241424>

14、关于印发麻疹等传染病诊疗方案（2024年版）的通知

国家卫生健康委员会,国家中医药管理局 | 国卫办医急函（2024）268号 | 2024.07.19 发布 | 2024.07.19 实施

链接: <http://www.nhc.gov.cn/ylyjs/pqt/202407/4662eb54f6f544338543bf053f9ce049.shtml>

15、关于印发健康中国行动——慢性呼吸系统疾病防治行动实施方案（2024—2030年）的通知

国家卫生健康委员会,国家发展和改革委员会,教育部,财政部,生态环境部,住房和城乡建设部,国家金融监督管理总局,国家广播电视总局,国家体育总局,国家医疗保障局,国家中医药管理局,国家疾病预防控制局,国家药品监督管理局 | 国卫医急发（2024）24号 | 2024.07.19 发布 | 2024.07.19 实施

链接: <http://www.nhc.gov.cn/ylyjs/pqt/202407/5748a38d22c040728d2288ba19d26ced.shtml>

16、关于公开征求 ICH《M12: 药物相互作用》指导原则及问答文件实施建议和中文版意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.17 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/a93524c0e1c2a92f21a3f977867b3e39>

17、关于公开征求《疫苗佐剂非临床研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.17 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/3ddad2df4e8f6920361b79652ef84129>

18、关于印发按病组和病种分值付费 2.0 版分组方案并深入推进相关工作的通知

国家医疗保障局 | 医保办发（2024）9号 | 2024.07.17 发布 | 2024.07.17 实施

链接: https://www.nhsa.gov.cn/art/2024/7/23/art_104_13313.html

19、关于公开征求《关于发布〈药用辅料生产质量管理规范〉〈药包材生产质量管理规范〉的公告（征求意见稿）》意见

国家药品监督管理局 | 2024.07.16 发布

链接: https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/zhqy/j/zhqy_jyp/20240718164243192.html

20、关于发布《胃食管反流病治疗药物临床试验技术指导原则》的通告

国家药品监督管理局 | 国家药品监督管理局通告 2024 年第 37 号 | 2024.07.16 发布 | 2024.07.16 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/3b919afd8c3868a901bc47302104f074>

21、关于公开征求《局部起效化学仿制药体外释放（IVRT）与体外透皮（IVPT）研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.15 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/eb36c3b46b08934b29aae38747cdd68c>

22、关于暂停进口、销售和使用 DAEWOONG BIO INC. 注射用头孢地嗪钠的公告

国家药品监督管理局 | 国家药品监督管理局公告 2024 年第 96 号 | 2024.07.15 发布 | 2024.07.15 实施

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqtggtg/20240718163845153.html>

23、关于印发健康中国行动——糖尿病防治行动实施方案（2024—2030 年）的通知

国家卫生健康委员会, 国家发展和改革委员会, 教育部, 财政部, 国家市场监督管理总局, 国家金融监督管理总局, 国家广播电视总局, 国家体育总局, 国家医疗保障局, 国家中医药管理局, 国家疾病预防控制局, 中华全国总工会 | 国卫医急发（2024）23 号 | 2024.07.15 发布 | 2024.07.15 实施

链接: <http://www.nhc.gov.cn/ylyjs/pqt/202407/d62d21920a18431fa9d6cf7e84316bfb.shtml>

24、关于公开征求 ICH《M14：使用真实世界数据进行药品安全性评估的药物流行病学研究：规划和设计》指导原则草案意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.12 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/81ced90e5c342b8eb8bb41d5ded6065a>

25、关于国家标准《数据安全技术 个人信息保护合规审计要求》征求意见稿征求意见的通知

全国信息安全标准化技术委员会 | 2024.07.12 发布

链接:

https://www.tc260.org.cn/front/bzzqyjDetail.html?id=20240712162705&norm_id=20231220163619&recode_id=55772

26、关于《国家知识产权局规章制定程序规定（征求意见稿）》公开征求意见的通知

国家知识产权局 | 2024.07.11 发布

链接: https://www.cnipa.gov.cn/art/2024/7/11/art_75_193712.html

27、关于公开征求《药物暴露-效应关系研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.09 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/b2274bade973e9de33499bafdc2e3770>

28、关于公开征求《抗体类药物临床药理学研究技术指导原则（征求意见稿）》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.09 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/b7019d162c0ca57de21ec3eb23e937e9>

29、关于加强商务和金融协同更大力度支持跨境贸易和投资高质量发展的意见

商务部,中国人民银行,国家金融监督管理总局,国家外汇管理局 | 商财函(2024)321号 | 2024.07.07 发布 | 2024.07.07 实施

链接: https://cws.mofcom.gov.cn/xxfb/art/2024/art_1d61f65bc3ba4c32b184f62138051a87.html

30、关于就《私募投资基金信息披露和信息报送管理规定(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 | 2024.07.05 发布

链接: <http://www.csrc.gov.cn/csrc/c101981/c7491809/content.shtml>

31、关于公开征求《腺相关病毒载体基因治疗产品非临床研究技术指导原则(征求意见稿)》意见的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.05 发布

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/75b10b206f7e00e75854c3922905d88b>

32、关于发布《临床化学检验血液标本的采集与处理》等20项推荐性卫生行业标准的通告

国家卫生健康委 | 2024.07.05 发布

链接: <http://www.nhc.gov.cn/fzs/s7852d/202407/b898f88baec948b9b29b5da775d3d741.shtml>

33、关于萘替芬酮康唑乳膏和甲硝唑阴道凝胶处方药转换为非处方药的公告

国家药品监督管理局 | 国家药品监督管理局公告2024年第87号 | 2024.07.03 发布 | 2024.07.03 实施

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/ggtg/ypggtg/ypqtggtg/20240705152158125.html>

34、关于发布《化学药品仿制药口服溶液剂药学研究技术指导原则》的通告

国家药品监督管理局 | 国家药监局药审中心通告2024年第35号 | 2024.07.03 发布 | 2024.07.03 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/2ae4d8b9cc009acc4096f5e7b61f652b>

35、关于发布《化学仿制药注射剂过量灌装研究技术指导原则》的通告

国家药品监督管理局 | 国家药监局药审中心通告2024年第34号 | 2024.07.03 发布 | 2024.07.03 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/be4028124f5503cb1459f8140ddb591>

36、关于全面推进专利开放许可制度实施工作的通知

国家知识产权局 | 国知发运字(2024)19号 | 2024.07.03 发布 | 2024.07.03 实施

链接: https://www.cnipa.gov.cn/art/2024/7/12/art_550_193719.html

37、关于试行以网络传输方式提交药品注册电子申报资料的通知

国家药品监督管理局 | 2024.07.01 发布 | 2024.07.01 实施

链接: <https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/5cb8e4c325ebec432739bfd8346eec96>

四、地方法规

北京市

1、关于公布5家国家医保谈判药品“双通道”管理试点药店的通知

北京市医疗保险事务管理中心 | 京医保中心发(2024)17号 | 2024.07.19 发布 | 2024.07.19 实施

链接: https://ybj.beijing.gov.cn/tzgg2022/202407/t20240722_3756388.html

2、关于延长《北京市生物医药研发用物品试点方案》有效期的通知

北京市药品监督管理局,北京市科学技术委员会,中关村科技园区管理委员会,北京市经济和信息化局,北京市商务局,北京海关 | 京药监发(2024)147号 | 2024.07.18 发布 | 2024.07.18 实施

链接: <https://yjj.beijing.gov.cn/yjj/zwgk20/tz7/543364315/index.html>

3、北京市医疗保障局关于印发《北京市医疗保障行政检查裁量基准》《北京市医疗保障行政强制裁量基准》的通知

北京市医疗保障局 | 京医保发(2024)10号 | 2024.07.10 发布 | 2024.07.10 实施

链接: https://ybj.beijing.gov.cn/zwgk/2024zcyj/202407/t20240726_3760480.html

4、北京市药品监督管理局 北京市商务局 北京海关关于印发《北京市推动药品出口工作方案》的通知

北京市药品监督管理局,北京市商务局,北京海关 | 京药监发(2024)134号 | 2024.07.01 发布 | 2024.07.01 实施

链接: <https://yjj.beijing.gov.cn/yjj/zwgk20/zcwj91/543359883/index.html>

上海市

1、上海市药品监督管理局关于印发《2024年上海市药品监督管理局政务公开工作要点》的通知

上海市药品监督管理局 | 沪药监综(2024)184号 | 2024.07.21 发布 | 2024.07.21 实施

链接: <https://yjj.sh.gov.cn/zh/20240725/fe71db8a767f4ef6828f5e0351c78311.html>

2、上海市市场监管局等10个部门关于联合组织开展检验检测相关领域监督检查工作的通知

上海市市场监督管理局,上海市公安局,上海市司法局,上海市生态环境局,上海市交通委员会,上海市农业农村委员会,上海市水务局,上海市国防动员办公室,上海海关,上海市药品监督管理局 | 沪市监认检(2024)33号 | 2024.07.16 发布 | 2024.07.16 实施

链接: <https://scjgj.sh.gov.cn/915/20240717/2c984ad690b92fcd0190bf5b44403c86.html>

3、上海市人民政府办公厅关于支持生物医药产业全链条创新发展的若干意见

上海市人民政府办公厅 | 沪府办规(2024)9号 | 2024.07.15 发布 | 2024.08.01 实施

链接: <https://www.shanghai.gov.cn/nw12344/20240730/0fe29fc2246e4b478757dee3a01ccd08.html>

4、上海市生态环境局关于印发《关于深化环评与排污许可改革支持生物医药产业发展的若干措施》的通知

上海市生态环境局 | 沪环规(2024)9号 | 2024.07.12 发布 | 2024.08.15 实施

链接: <https://sthj.sh.gov.cn/hbzhwywpt2022/20240715/d6cfb9a94bbe42b38264dad8104b00a2.html>

5、关于加强本市医疗机构麻醉药品和精神药品管理的通知

上海市卫生健康委员会 | 沪卫药政(2024)4号 | 2024.07.03 发布 | 2024.07.03 实施

链接: <https://ws.jkw.sh.gov.cn/yzgl4/20240704/4be44bcec02d4788a659b76a83414bb2.html>

广东省

1、广东省药品监督管理局关于印发《广东省药品监督管理局药品质量受托人管理办法》的通知

广东省药品监督管理局 | 2024.07.19 发布 | 2024.08.01 实施

链接: https://mpa.gd.gov.cn/zwgk/jgsz/ypscqajgc/gzwj/content/post_4459293.html

2、广东省药品监督管理局办公室发布关于进一步加强广东省药品委托生产监督管理有关事项的通知

广东省药品监督管理局 | 2024.07.12 发布 | 2024.07.12 实施

链接: https://mpa.gd.gov.cn/xwdt/tzgg/content/post_4454679.html

3、广州市工业和信息化局关于征集广州市创新药械产品目录(第一批)的通知

广州市工业和信息化局 | 2024.07.08 发布 | 2024.07.08 实施

链接: https://www.gz.gov.cn/xw/tzgg/content/post_9750016.html

江苏省

1、关于药品（医用耗材）阳光挂网价格动态调整有关事项的补充通知

江苏省医疗保障局 | 苏医保函（2024）113号 | 2024.07.15 发布 | 2024.07.15 实施

链接: https://ybj.jiangsu.gov.cn/art/2024/7/15/art_74038_11298154.html

2、江苏省医疗保障局关于废止《江苏省医疗保障基金监管举报线索处理暂行办法》的通知

江苏省医疗保障局 | 苏医保发（2024）41号 | 2024.07.04 发布 | 2024.07.04 实施

链接: https://ybj.jiangsu.gov.cn/art/2024/7/23/art_74039_11304297.html

2024年8月份生效法规精选

一、行政法规

1、公平竞争审查条例

国务院 | 国务院令第七百八十三号 | 2024.06.06 发布 | 2024.08.01 实施

链接: https://www.gov.cn/zhengce/content/202406/content_6957049.htm

二、部门规章

1、国家药监局关于印发药品监督管理行政处罚裁量适用规则的通知

国家药品监督管理局 | 国药监法(2024)11号 | 2024.02.21 发布 | 2024.08.01 实施

链接: <https://www.nmpa.gov.cn/xxgk/fgwj/gzwj/gzwjzh/20240223150305195.html?3jfdxVGGVXFo=1708679240087>

三、行业规范

1、关于发布《私募证券投资基金运作指引》的公告

中国证券投资基金业协会 | 中基协发(2024)5号 | 2024.04.30 发布 | 2024.08.01 实施

链接: https://www.amac.org.cn/xwfb/xhyw/202404/t20240430_25508.html

四、地方法规

上海市

1、关于印发《上海市抗菌药物临床应用分级管理目录(2024年版)》的通知

上海市卫生健康委员会 | 沪卫药政(2024)3号 | 2024.06.17 发布 | 2024.08.01 实施

链接: <https://ws.jkw.sh.gov.cn/yzgl4/20240619/04d410110f424001b9e4b7b5c1e53386.html>

2、上海市药品监管局等关于印发《上海市药物警戒管理办法(试行)》的通知

上海市药品监督管理局,上海市卫生健康委员会 | 沪药监规(2024)4号 | 2024.06.17 发布 | 2024.08.01 实施

链接: <https://www.shanghai.gov.cn/nw12344/20240626/53317f62eb754fbaa5e11e74dd6b1593.html>

广东省

1、广东省工业和信息化厅关于印发《广东省优质中小企业梯度培育管理实施细则》的通知

广东省工业和信息化厅 | 粤工信规字(2024)5号 | 2024.07.17 发布 | 2024.08.20 实施

链接: https://gdii.gd.gov.cn/jmwfg/content/post_4459794.html

后附: 重要法律法规解读

重要法律法规解读

公司登记管理新规拟出台 增加涤除公示等制度安排

7月26日，市场监管总局网站公布《关于公开征求〈公司登记管理实施办法（征求意见稿）〉意见的公告》，意见反馈截止时间为8月26日。《办法》共五章二十七条，明确董事备案应当同时提供审计委员会成员的信息，登记联络员备案时应当提供常用联系方式；明确存量公司调整出资期限的具体范围，以及判断公司注册资本明显异常的考量因素，增加调整规则的可操作性和可执行性；明确董事、监事、高级管理人员任职资格限制条件及公司变更的具体要求；压实中介机构责任，要求中介机构及其工作人员标明代理身份，并需要提交授权委托书；明确公司登记机关可以对公司名称不符合法定条件等作出不予登记；增加涤除公示等制度安排；建立另册管理制度，明确管理对象、管理程序及管理后果；明确冒用他人身份办理登记或者提交虚假材料登记注册的中介机构应当承担的法律责任。

市场监管总局拟出台《经营主体登记档案管理办法》

7月19日，市场监管总局网站公布《关于公开征求〈经营主体登记档案管理办法（征求意见稿）〉意见的通知》，意见反馈截止时间为8月19日。《办法》修订后共六章二十九条，包括总则、收集与保管、档案信息化建设、档案的迁移、查询与利用及法律责任及附则，明确了经营主体登记档案由经授权的档案管理部门建立和管理，对登记档案的适用范围、文件收集、立卷标准、移交管理制度、存储环境条件、保管期限作出了规定，对电子档案的含义内容、管理部门、归档要求、安全管理、系统建设等进行了明确，明确了经营主体登记档案迁移的程序，迁入地和迁出地的工作职责，指出移交纸质档案和电子档案的工作要求，持续优化经营主体迁移程序，推行网上办理，进一步完善登记档案迁移管理制度，等等。

四部门联合发力！加强商务金融协同 助力跨境贸易和投资发展

据商务部网站7月12日消息，商务部、中国人民银行、金融监管总局、国家外汇局联合印发《关于加强商务和金融协同 更大力度支持跨境贸易和投资高质量发展的意见》。《意见》提出5方面11条政策措施。一是优化外贸综合金融服务。推动货物贸易优化升级，丰富完善信贷、信保、保单融资、财险等服务；加快培育外贸新动能，为外贸供应链国际合作、跨境电商出口、绿色贸易等提供优质服务；大力发展服务贸易和数字贸易，加大服贸基金、无形资产质押融资、数据要素承保等支持。二是加强外资金融服务保障。三是深化“一带一路”经贸合作和对外投资合作，完善多元化投融资服务。四是优化支付结算环境。五是做好跨境贸易、投资与金融风险防控。

网安标委拟出台国家标准《个人信息保护合规审计要求》

7月12日，网安标委网站公布《关于国家标准〈数据安全技术 个人信息保护合规审计要求〉征求意见稿征求意见的通知》，意见反馈截止时间为9月11日。标准提出了个人信息保护合规审计原则，规定了个人

信息保护合规审计的实施要求，适用于个人信息处理者开展个人信息保护合规审计工作，也可为相关机构对个人信息处理活动进行个人信息保护合规审计提供参考。

国家药监局药审中心试行以网络传输方式提交药品注册电子申报资料

7月1日，国家药监局药审中心网站公布《关于试行以网络传输方式提交药品注册电子申报资料的通知》。《通知》明确，国家药品监督管理局药品审评中心建立了电子申报资料网络传输通道，在使用光盘提交电子申报资料的基础上，增加网络传输方式，为申请人提交电子申报资料提供多种选择，以提升申请人电子申报资料提交效率。自2024年7月1日起，启动药品注册电子申报资料网络传输试行工作，申请人可通过网络传输方式提交药品注册电子申报资料。试行范围包括申请人按照《申报资料电子光盘技术要求》或《eCTD技术规范》准备的药品注册电子申报资料。试行期间，申请人可以选择网络传输或光盘形式递交申报资料，避免出现重复递交申报资料的情形。通过网络传输系统提交的电子申报资料总大小应小于10GB，超过10GB的电子申报资料仍采用光盘形式按照现行要求递交。

国务院发布十三条规定 推动落实《公司法》注册资本登记管理制度

7月1日，中国政府网公布《国务院关于实施〈中华人民共和国公司法〉注册资本登记管理制度的规定》。《规定》共十三条，一是明确存量公司调整认缴出资期限的过渡期安排，二是规定公司出资异常的处理，三是完善监管措施。《规定》明确，公司出资期限、注册资本明显异常的，公司登记机关可以结合公司的经营范围、经营状况以及股东的出资能力、主营业务、资产规模等进行研判，认定违背真实性、合理性原则的，可以依法要求其及时调整。公司调整股东认缴和实缴的出资额、出资方式、出资期限，或者调整发起人认购的股份数等，应当依法向社会公示。公司登记机关对公司公示认缴和实缴情况进行监督检查，根据公司的信用风险状况实施分类监管。

最高法出台适用公司法时间效力司法解释

6月30日，最高法官网公布《最高人民法院关于适用〈中华人民共和国公司法〉时间效力的若干规定》。《若干规定》全文共计八条，区分实质性修改、新增规定和具体细化规定等不同情况，列举了溯及适用的具体条文，主要包括：公司法时间效力的一般规定及有利溯及规则、民事法律行为效力的有利溯及规则、合同履行的有利溯及规则、新增规定的空白溯及规则、细化规定的溯及适用规则、清算责任的法律适用、既判力优于溯及力规则、生效时间。