中国药品企业急需加强药物警戒 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/647/2021_2022__E4_B8_AD_ E5 9B BD E8 8D AF E5 c23 647384.htm 合格药品送出厂仅 是开始。生产环节的复杂性、患者病情和人种的差异都需要 企业在药品上市后继续做研究和评估,不断完善药品的不良 反应信息,建立药物警戒体系。"合格药品送出厂仅是开始 。生产环节的复杂性、患者病情和人种的差异都需要企业在 药品上市后继续做研究和评估,不断完善药品的不良反应信 息,建立药物警戒体系。"车艳说。经过9个月调研,中国外 商投资企业协会药品研发行业委员会日前发布部分在华制药 企业质量体系调研报告。该项目主要研究者、获得全球医药 行业商业女性新星奖的首位中国女性车艳认为,制药九大关 键质量要求中,药物警戒是当前国内药企最急需加强的。 车 艳表示,"很多药物需要长期服用,有些不良反应也许会在 患者使用数年甚至更长时间后才能被发现。此外,有人认为 , 仿制药与原研药的成分相同 , 不良反应和副作用也应该是 相同的,但事实上,由于工艺和质量体系的差异,即便是相 同成分的药物,其不良反应也会有一定的差异,所以仿制药 企业也需要建立完善的药物警戒体系。"她表示国内药企还 需加强"售后服务"意识:"如果一种需要冷藏的药物本来 计划给患者注射,但临时医生取消了注射方案,那么,这瓶 已经被取出的药物是否还可以放回冰箱存储或者2小时后用于 其他患者呢?类似问题未必所有医生或护士都了解。如果制 药企业没有24小时的热线或者网站支持,那患者就有可能会 面临本可避免的风险。"更多信息请访问: 100Test 下载频道

开通,各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com