

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](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](http://www.100test.com)