

<<药品不良反应报告和监测管理办法>>

图书基本信息

书名：<<药品不良反应报告和监测管理办法培训教材>>

13位ISBN编号：9787506754101

10位ISBN编号：750675410X

出版时间：2012-4

出版时间：中国医药科技出版社

作者：杜晓曦

页数：102

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

<<药品不良反应报告和监测管理办法>>

书籍目录

《药品不良反应报告和监测管理办法》修订要点《药品不良反应报告和监测管理办法》条文释义《药品不良反应报告和监测管理办法》相关表格填写要求定期安全性更新报告撰写规范（试行）药品生产、经营企业在不良反应监测中的责任医疗机构如何做好药品不良反应监测《药品不良反应报告和监测管理办法》（中华人民共和国卫生部令81号）

<<药品不良反应报告和监测管理办法>>

编辑推荐

杜晓曦主编的《药品不良反应报告和监测管理办法培训教材》内容介绍：我国于20世纪80年代初，在部分省市开展了药品不良反应监测试点工作，1989年成立卫生部药品不良反应监察中心。1998年3月正式加入世界卫生组织国际药品监测合作计划，成为国际药品不良反应监测成员国之一。1998年国家药品监管局组建后，成立了国家药品不良反应监测中心，并从法规建设、监测体系建设、信息技术应用、行政控制措施的强化、资金投入等多方面全面加强中国的药品不良反应监测工作。经过近20年的实践，中国的药品不良反应报告和监测工作已呈现迅速发展的局面。

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>