



药品不良反应报告和监测管理办法解读及对中药不良反应监测的意义

投稿时间: 2012-07-15 责任编辑: [点击下载全文](#)

引用本文: 王丹,杜晓曦.药品不良反应报告和监测管理办法解读及对中药不良反应监测的意义[J].中国中药杂志,2012,37(18):2686.

DOI: 10.4268/cjmm20121802

摘要点击次数: 135

全文下载次数: 96

广告合作



作者中文姓名	作者英文名	单位中文名	单位英文名	E-Mail
王丹	WANG Dan	国家食品药品监督管理局 药品评价中心, 北京 100045	Center for Drug Evaluation, State Food and Drug Administration, Beijing 100045, China	
杜晓曦	DU Xiaoxi	国家食品药品监督管理局 药品评价中心, 北京 100045	Center for Drug Evaluation, State Food and Drug Administration, Beijing 100045, China	duxiaoxi@cdr.gov.cn

基金项目:国家“重大新药创制”科技重大专项(2009ZX09502-030)“中药上市后评价关键技术研究”

中文摘要:新修订的《药品不良反应报告和监测管理办法》于2011年7月1日起实施,这是我国药品不良反应监测工作中最重要的一部法规。该文通过对《办法》内容进行深入的解读,并剖析新办法对中药不良反应监测的指导意义,使新办法的主要内容更加明晰,指导中药不良反应监测工作的开展。

中文关键词:管理办法 药品不良反应监测 不良反应报告

## Interpretation of adverse drug reaction reporting and monitoring and significance of traditional Chinese medicine adverse drug reaction monitoring

**Abstract:**The newly revised *Regulations for the Administration of Adverse Drug Reaction Reporting and Monitoring* has been implemented since July 1, 2011. It is the most important regulation on adverse drug reaction (ADR) monitoring. This article will intensively read the regulation and analysis its significance on the traditional Chinese medicine adverse reaction monitoring, so as to make the revised content more clear and guide the ADR monitoring working better.

**keywords:**[management method](#) [adverse drug reaction monitoring](#) [adverse drug reaction report](#)

[查看全文](#) [查看/发表评论](#) [下载PDF阅读器](#)