

药学院网址)、Pharmaceutical Companies、Journals and Books(可与 100 多种杂志的网址连接)等 16 个栏目。

2.5 <http://www.fda.gov/>(美国食品药品监督管理局)

这是美国 FDA(食品药品监督管理局)的主页。设有 Food、Human Drugs、Biologics、Animal Drugs、Medical Product Reporting 等 13 个栏目。从中可查到审批药物全部审批资料。

3 其它

统一资源定位器(URL)地址不便记忆,使用中文网络地址(<http://www.3721.net>)则可用中文或汉语拼音直接输入上述中文网址,不必再记忆复杂、充满专业词汇的 URL 地址,很快查询到有关信息。

参考文献:

- [1] 胡晋红,蔡 溱. 美国的药学服务[J]. 中国药房, 1998, 9(6): 283.
- [2] 周济中. 21 世纪我国医院药剂科的发展趋势[J]. 中国药房, 1999, 10(3): 114.
- [3] 朱世斌. 药学监护, 医院药师新职责[J]. 中国药师, 1999, 2(2): 82.
- [4] 汪庆海. 医院药学发展的必然趋势—药学临床[J]. 中国药师, 1999, 2(2): 84.
- [5] 胡晋红,王 卓. 临床药学与临床药师[J]. 中国药房, 1999, 10(5): 236.
- [6] 汤 光. 世纪之交中国医院药学的学科建设[J]. 中国医院药学杂志, 2000, 20(1): 3.
- [7] 吴 浩,史录文. 美国医院药房药学技术员的培训准则[J]. 中国药师, 2000, 3(1): 28.
- [8] 颜 青,吴永佩. 培养临床药师,发展临床药学[J]. 中国药房, 2000, 11(3): 107.

收稿日期: 2000- 06- 27

• 短篇报道 •

加强药品流通行为规范管理的几点建议

张敬东(山东省医疗器械公司, 济南 250100)

关键词: 药品流通; 规范; 管理

中图分类号: R95

文献标识码: C

文章编号: 1006- 0111(2001)01- 0060- 01

现行的《药品管理法》对我国的药品管理起到了很大作用,但随着市场经济的逐步深入,已明显不能适应当今经济形势的发展需要,应增加、完善流通领域的法律条文,使之更加适应市场经济新形势的需要。笔者认为,《药品管理法》应对药品流通行为的规范主要从以下 3 个方面进行:

1 实行资格认证,加强对药品流通企业的管理

对于批发企业的审核,实施年审时,可由省级药品监督管理局组织审核和发证,国家药品监督管理局应进行抽验。新建批发企业,应由省级药品监督管理局初审,终审权应集中到国家药品监督管理局,这样可以减少或避免地方保护主义的弊端,有利于药品的流通管理。

批发企业资格认证,应把 GSP 认证、执业药师制度纳入认证轨道,这对当前理顺流通渠道非常有利,以提高药品批发企业的购销管理、仓储设施和人员素质水平和药品质量。

2 约束和规范药品流通行为,加强药品的购销和使用管理

明确规定由具备法定资格的药品批发企业来实施采购和供应药品,严禁药品零售企业和药品使用单位向不具备法定资格的单位和个人采购药品。对百货商场、超市、计生单位销售药品(含非处方药品)问题,医药代表推销药品的问题,都应制订相应条文来进行约束和规范。

3 严格执法,维护药政法规的公正性和严肃性

对销售假药行为应从重处罚。假药的涵盖范围应扩大,在《药品管理法》原来几种情形的基础上,应增加以下情形:药品含量低于标准标示量 50% 的生物制品,抗生素超过有效期半年以上的(含半年),假冒他厂药品的,进口未经批准或未经口岸药检所检验的药品,针剂和滴眼剂的热原、卫生学检查不合格的等情形应列入假药范围。

对执法人员,应有明确条文赋予权力,同时,也应有明确条文进行约束,使他们在执法时,既能严格依法办事,又保证了执法的公正、公平和公开,不滥用权力。

收稿日期: 2000- 05- 31