

# 2023年药学知识竞赛开幕词 药学面试心得体会(大全6篇)

无论是身处学校还是步入社会，大家都尝试过写作吧，借助写作也可以提高我们的语言组织能力。范文书写有哪些要求呢？我们怎样才能写好一篇范文呢？这里我整理了一些优秀的范文，希望对大家有所帮助，下面我们就来了解一下吧。

## 药学知识竞赛开幕词篇一

第一段：引言（概述药学面试的重要性及挑战）

药学面试是每个希望从事药学相关工作的学生必经的一道关口。面试通过与否直接关系到他们的未来就业机会。因此，掌握一些面试的技巧和心得，对于顺利通过面试，获得心仪的药学岗位至关重要。本文将从准备工作、技巧和策略、面试问题及回答、实例分享以及反思总结等五个方面，介绍一些药学面试的心得体会。

第二段：准备工作（从了解职位要求到自我介绍的准备）

成功的面试始于充分的准备。首先，应仔细阅读所申请岗位的职业要求，了解所面试职位的特点和需求。根据这些信息，准备一份精细的自我介绍，突出与该岗位相关的技能和经验。同时，熟悉常见的面试题目，例如关于药学背景知识、团队合作能力、人际关系处理等方面的问题，并仔细思考如何回答这些问题。

第三段：技巧和策略（从沟通技巧到积极心态的展示）

在面试过程中，良好的沟通技巧是非常重要的。要能清晰、流畅地表达自己的观点，同时要注重倾听面试官的问题，并根据问题内容有条理地回答。与此同时，展示出积极的心态

也非常重要。要保持自信、乐观的态度，并展现出对药学工作的积极热情。此外，要注意仪容仪表，给面试官一个良好的第一印象。

#### 第四段：面试问题及回答（重点突破之处的回答技巧）

在面试中，总会有一些特定的问题，需要有针对性地回答。例如，当面试官问到为什么选择从事药学工作时，可以从个人兴趣、对药物的认识和对患者健康的关注等方面回答，强调自己的动机和热情。此外，当面试官问到你的缺点时，需要坦诚但又积极地回答，例如提到正在积极改善的方面或者通过团队合作来弥补不足等。

#### 第五段：实例分享与总结（借鉴他人经验并总结个人成长）

与他人交流和分享自己的面试经验，是进一步提高的有效途径。可以找一些曾经参加过药学面试的同学或者在药学领域工作的人交流，了解他们的经验和教训。通过听取他人的面试经验，我们可以借鉴他们成功的方法，并避免他们的错误。最后，重要的是总结自己的面试体会和收获，不断完善个人的面试技巧和策略。

#### 结尾段：总结（强调面试的重要性和提供希望）

药学面试是进入药学行业的门槛，也是一次展示自己的机会。通过充分的准备、合适的技巧和策略以及积极的心态，我们可以提升自己的面试表现，并向心仪的药学岗位迈进。同时，不要忘记从面试过程中学到的知识和经验，不断完善自己，提高自己。药学面试虽然有一定的挑战，但也是我们向成功迈进的一步，希望每一个想要从事药学工作的学生都能通过面试，找到自己理想的职位。

# 药学知识竞赛开幕词篇二

作者：聂雅静专业：生物技术学号：1043919

**【摘要】**以文献综述的形式，浅谈自己对国内外药物政策以及我国现阶段药物政策的实施和其薄弱环节的认识，并就其薄弱环节仅仅谈一下自己的看法或意见：国内药物政策的实施直接关系到医药行业的发展，就目前我国医药行业的形势来看，基本药物政策的完善更是迫切！

## 【正文】

### 第一部分国家药物政策和国家基本药物政策的实施及其薄弱环节

国家药物政策[nmp]是由政府制定的在一定时期内指导药品的研制、生产、流通、使用和监督管理的总体纲领，它由一系列政策目标和政策措施构成，包括药品研制政策、生产流通政策、使用政策和监督管理政策等内容，是国家卫生与医疗保障政策的基本组成成分。

国家药物政策的主要目标是：促进药品的可及性、提高药品质量与合理用药三个方面。

国家药物政策的基本内容是：制定法规、药品遴选、药品供应、合理用药、药品规范化管理和新药创制。

另外基本医疗保障制度的建立与发展和国家药品储备制度的建立与发展都在不断完善这我国的药物政策。北京奥运会期间，我国建立奥运药品储备制度保障了奥运期间药品的即时供给，这也足以显示我国药物政策在不断完善。

国家基本药物政策是nmp的核心，实现nmp的目标必须借助于国家基本药物政策的推行来完成。同时，它也是提高社会

公众对药品可获得性等问题的重要保障条件之一。推行国家基本药物政策的目的是加强国家对药品的研制、生产、流通、使用等环节的科学管理和宏观调控，合理配置药品资源，满足社会公众的用药需求。

同时我国基本药物政策的发展历程可以追溯到1979年。1979年我国响应wto的倡导，开始国家基本药物政策的制定工作，1981年卫生部和原国家医药管理局颁布了《国家基本药物目录》，1992年再次遴选了基本药物，1994年完成中药的遴选，1997年《中共中央、国务院关于卫生改革与发展的决定》首次以法规的形式确定推行基本药物政策，2009年《关于建立国家基本药物制度的实施意见》、《国家基本药物目录管理办法（暂行）》和《国家基本药物目录（基层医疗卫生机构配备使用部分）》的发布标志着我国建立国家基本药物制度工作正式实施。

推行国家基本药物政策的目的是提供安全、有效、经济、合理的基本药物，确保公众用药需求；保证公众基本用药的生产供应和使用，确保方便及时的获得。其意义在于整顿治理药品生产供应保障体系，促进医药市场健康发展，优化医药资源配置，保障群众基本用药所需。

而就我国目前的医药市场现状来看，合理制定药物价格及零差率销售、完善基本药物的医保报销政策、加强基本药物质量安全监管以及医药资源的配置是相对薄弱的环节。

“罗红霉素我们早就不进货了，你还是选择其他抗生素吧。”5月4日，在北京天通苑一家药店，店员这样告诉《中国经营报》记者，这里所提的罗红霉素片，正是2011年3月28日国家发改委发出的第27次药品大降价通知内的品种之一。行业人士指出，每一次药品大降价之后，都会有伴随降价药品退出市场的现象，针对“有价无药”的局面，政府在药价改革上还需进一步出台配套措施。降药价同时也要有配套政策。这不仅是药价上的问题，更反应了国家药物政策在合理

制定药物价格内容方面的不足。

其实我们最关心的不是医药价格问题，而是医药质量问题。同食品安全问题一样，医药质量安全也切实关系到大众生命安全。而就国内医药市场假冒伪劣医药的现状来看，我国在药物质量监管方面的执法力度显然有待提高。医药代理本是一个为大众服务的行业，而社会上残存的不法医药代理显然是在钻法律空档，这也显示了我国在药物安全方面执法力度的不足。

只有不断完善国家药物政策才能保障国内医药市场健康稳定的发展。以上仅是我国的国家药物政策相关内容以及我个人对其薄弱环节的粗略看法。下面也仅简单介绍一下国外药物政策以及欧盟一些国家的药物警戒体系与法规，和我国的药物政策做一下对照，以便更深入地了解药物政策与法规的相关内容。

第二部分国外药物政策以及成功的推行模式，并为我国完善基本药物政策提出粗略建议。

who□印度、澳大利亚以及南非一些国家在基本药物政策的实践上都取得了一些显著成就，这给了我们一些借鉴经验。

而反观我国的医药市场与法规，就会发现不仅是部分消费者，就连部分医生和医师都不能合理用药，更遑论医药资源的合理配置。再者在我国基本药物的价格本身已经能让大部分消费者接受，但是由于大众对其认识不够，以致价格一降再降，使部分基本药物逐渐失去市场而被其他同类的品牌药物代替，基本药物为大众所接受的历程只会一拖再拖。

回头再看一下，印度方面采取的一系列措施很是值得借鉴，比如开展促进合理用药活动、控制药品促销和广告；电视节目上也行，网络上也行，医药广告随处可见，而这些药品中往往会存在些质量不合格产品。药品广告严重影响着大众对

药品的选择，也影响着基本药物的推广，所以必须严格控制药品促销和广告。澳大利亚——将明智用药战略上升到国家层面更深层次的强调了合理用药的重要性。同样的我们就可以借鉴并可以确定《基本药物目录》在国内的地位。泰国——集中招标基本药物的采购政府的公开招标让医药市场的利润可图性大增，以国家的评判标准来招标，对厂家的要求会更严格，这更有利于保障药品的质量安全。我们完全可以效仿这样的模式，将政府医药机构基本药物的采购交给得标者，督促他们合理安全地生产药物。鼓励和一道药品生产企业生产基本药物。

综上国外种类繁多的药物措施的实施，可以总结如下：就我国目前的药物行业的发展情况来看，要想顺利实施基本药物政策，保障医药行业健康稳定的发展，必须加强执法力度，合理控制药物价格，严格控制药品促销和广告，去顶基本药物的主导地位，鼓励和引导药品企业生产基本药物甚至可以降至使用基本药物的政策。

以上便是我的有关药物政策的读书报告，书读地比较粗浅，但收获不小，对国内外的基本药物政策有了一个大致的了解，其中的个人看法也许有点偏激，但也仅仅是一些小小的看法。

## 参考文献

【1】 北京.中国中医药出版社.《药事管理学》.主编 孟锐  
第42页至第51页

【3】 北京.中国中医药出版社.《药事管理学》.主编 孟锐  
第46页至第47页

【4】 孙静 《国外基本药物制度现状》

【5】 孙静 《国外基本药物制度现状》

【6】 另外参考了《中国药房》杂志，对药物政策有了大致了解。

【7】 参看了 高继友 《基于国外经验及我国医药行业现状的基本药物推行策略

研究》---黑龙江中医药大学2007年硕士论文

## 药学知识竞赛开幕词篇三

第一段：引言（100字）

药学是一门涉及药物的发现、制备、配制、使用及管理的学科。近日，我有幸参加了一次药学实验室的参观，深入了解了药物的研发流程和制造过程。这次参观不仅加深了我对药学的理解，更让我对药物的重要性有了全新的认识。在这篇文章中，我将分享我的参观体会，并探讨药学为我们的生活带来的意义。

第二段：研发流程的严谨与合作（250字）

参观中，我们了解到，药物的研发流程非常严谨，需要经过严格的实验和检测。首先，研究人员会通过文献查阅和实验室试验来寻找潜在的药物候选者。然后，进行全面的临床试验，检测药物的疗效和安全性。一次次的试验和分析不仅需要科学的判断力，还需要团队合作和资源共享来保证整个研发过程的成功。在实验室里，我们看到了研究人员们的辛勤努力和坚持不懈的奋斗精神，深深感受到了药物研发的艰辛和团队的重要性。

第三段：安全与质量的重要性（250字）

参观中，我们还了解到药物制品的生产过程。在药厂参观中，我们看到了一系列的生产线和检测设备，这些保证了药物的

安全和质量。药物制造过程中，每个环节都有严格的操作规程和标准，以确保药物的纯净和有效性。安全和质量是制药工业的基石，因为对患者来说，质量和安全是至关重要的。药物在体内产生的效果可能会影响病人的生命和健康，必须保证安全和质量的有效性。这次参观让我对药物制造过程的专业性和严谨性有了更深的理解。

#### 第四段：药物改变生活的力量（300字）

药物改变着我们的生活。它不仅可以治疗疾病，还可以缓解痛苦和提高生活质量。药物通过调整体内的化学反应，提高异常状态的平衡，从而迅速、安全地缓解病痛。同时，药物的研发也为患者提供了更多的选择和希望。让我们想象一下，如果没有药物，人类将失去很多良好的生活条件。药物研发和应用的进步使得更多的疾病可以得到有效的防治，延长了人类的寿命，提高了生存质量。参观中，我看到了一些患有重疾的病人成功康复的案例，这进一步印证了药物的重要性。

#### 第五段：对未来的展望（250字）

通过这次参观，我对药物的研发和应用产生了浓厚的兴趣。我意识到，药学是一门充满潜力的学科，未来的发展前景非常广阔。我希望能够将来在药学领域深入研究，为更多的人提供更好的药物服务。同时，我也希望通过科普活动向大众传播药物知识，提高人们对药物安全和合理使用的认识。最后，我也希望与其他领域的专家和团队合作，共同努力推动药物研发的进步，为人类的健康作出更大的贡献。

#### 总结（100字）

通过这次药学参观，我深入了解了药物的研发与制造过程，对药物的重要性有了更深的认识。药物的安全和质量是制药工业的基石，药物的研发和应用改变了人类的生活。我对药学的发展前景充满期待，希望自己能在药学领域发光发热，



为人类的健康贡献一份力量。

## 药学知识竞赛开幕词篇四

近日，我有幸参观了本地一家大型药企的生产基地。这次参观，让我受益匪浅，对于药学行业有了更深入的了解。在药企的导游与讲解员的带领下，我对于药品研发、生产、销售等环节有了更深入的认识。以下是我的参观心得体会。

首先所参观的是该药企的研发中心。在研发中心，我见到了许多看上去普通的化学药剂师，他们却承载着重大的研究使命，为人们的健康贡献自己的一份力量。我亲眼目睹了他们利用那些看似简单的化学试剂，进行耐心而细致的试验，不断寻求创新，开创新药物的疗效。这些化学药剂师深入研究药物的结构和性质，寻找新的化合物，改进已有的药物，以期提供更好的治疗方案。他们积极推动了药物科学的进步，为人们的健康事业作出了巨大贡献。

其次，参观了生产车间。进入生产车间，首先映入眼帘的是整齐划一的生产线和无尘室，这些布置精良的线设备让我忍不住赞叹工业时代的技术发展。印象深刻的是那些忙碌而专注的工作人员，他们穿着统一的工作服，戴着无尘帽，认真进行药品的生产操作。在导游的解说下，我知道药品的生产过程不仅需要精确的称量，还需要严格控制温度、湿度等参数，以确保药品的质量和稳定性。而合理的规模以及现代化的生产设备，则能够有效提高生产效率，保障药品的安全性和可靠性。

参观结束后，我还有幸与一位资深药师交谈，他对我提出的问题耐心解答，与我探讨了药品销售以及药学研究的前景。他告诉我，药品销售的目的是为了更好地满足人们对药物的需求，为身体的健康提供保障。药学研究的前景广阔，不仅需要具备扎实的专业知识，还需要不断学习和掌握最新的科研成果，并且关注人们的实际需求。对于药学人才来说，不

仅需要具备良好的专业知识和技能，还需要具备合理的沟通能力和人际关系处理能力，以更好地为患者提供服务。

通过这次参观，我真切感受到了药学事业的伟大。药学工作者通过不懈的努力和创新，为人们的生命安全和健康提供了坚实的保障。同时，药学行业也蕴含着巨大的商机和发展潜力。然而，我也看到了其中的一些问题，比如药品质量把关不严、药物滥用等等。只有加强对药物生产、销售以及用药安全的监管，才能更好地保障患者的权益。

总结起来，这次药学参观让我收获颇丰，深刻体会到了药学事业的重要性和复杂性。药学工作者的辛勤耕耘和奉献精神无时无刻不在影响着我们的生活。未来，我将更加努力学习药学知识，争取为医药行业的发展贡献一份力量，让更多的人受益于药学的进步。

## 药学知识竞赛开幕词篇五

我来抛砖引玉，说得不好不对不正确不理想的请大家纠正修改弥补。

临床药学 这个新兴专业，我们药大本科07级第一届五年制临药马上毕业，研究生临药一直都有，其专业目的是让医院药学更临床化，专业化，解决纠正医生处方用药错误等等了，在外国很重要，几乎药师和医生平起平坐，但国内呢，咳咳，未来前途还是有的，但要等到它体现价值的时刻还是要个至少十几年。临床药学最对口岗位是临床药师和cra

1: 医院。要想进三甲啊等好医院，临床药学至少得来个研究生学历，本科生就想也别想（有关系或去县以下医院除外）进医院。立志要进医院的同学，最好考丁老师研究生，他主要是科研类，研究生差不多都是去医院，临床药学这专业研究生进医院还是比较有专业优势的。今年白宫有一家北京三甲医院来招聘，解决北京户口哦，所以临药研究生还是有优

势的。

## 2: 药监局卫生局海关等事业单位。

(1) 事业单位对专业还是要求不严，只要带药学两字，都还行。但是，要考虑是否有编制，没编制只是合同制的就不好混了，真心没意思，我遇到有一个女生，南京医科药学的，去年进入连云港一药检所还是什么事业单位，具体忘了，结果现在急着跳出来，因为这种单位没编制很多福利没有，就靠一两千生活。所以要有编制，必须报考公务员考试，国家政策就是：逢进必考。至于什么关系啊，这不用担心，有关系的人很多都进不了初试线，就像我表姐，家里关系在她们老家那个市里面还是有的，而且很硬，说只要进初试线就必进，结果考了几次，都没进入初试线，所以嘛，有关系的人人一般分数不是很高，所以目前她只是那单位合同制人员。

(2) 想考国家公务员的注意童鞋了，目前国家公务员招药学生应届生的职位有限，今年就只有四家海关招药学生，报名人数超多，比如今年南京海关招5名药学生，结果报名人数3000多，唉，药学考国家公务员就是悲剧，有时候地方公务员就不招聘药学专业，比如今年秋季重庆公务员，没一个药学。提醒一下大家，比如今年招药学生的事业单位，明年可能就不招聘要学了哦，我就遇到这种悲剧，准备了公务员考试，结果2011年10月14日国家公务员职位表出来后，我一直向往的家乡海关今年居然不要药学生了，前几年还一直要的。唉。。。总之，因为找工作啊实习啊要药学生的海关等等原因我最后放弃国家公务员考试。

## 3: 高校教师。

今年白宫招聘会还是有江西一家高职院校来招聘临床药学老师的，所以临床药学生找一些特定工作还是比较容易，写的是临床药学男生优先，不过待遇不咋的，没编制，实习半年，工资1000左右，转正后根据个人承担课时，兼职班主任啊发起体育活动啊等差不多一个月下来3000左右。

4: 药企。(1) 临药专业悲剧了, 面对好企业研发生产部门, 临药没有优势不说, 还被鄙视, 做生产吧, 两千多, 读了五年临床药学不甘心, 读了7或者8年的研究生更不甘心。去做本科三千多研究生五千的研发吧, 根本进不去, 别人面试官喜欢药物分析, 药物制剂, 合成专业。面对不是很好的药企, 他质量部啊生产部啊还是要临床药学的, 但给的工资和四年制的其他药学专业一样, 你多读的一年医学就废了, 可惜多读的一年, 只是把自己养老了。

(2) 临床药学做医药代表, 医学专员, 产品专员等还是有专业优势的, 因为别人看重你的临床2字, 好药企的产品专员一般工作是协助经理进行学术会议啊和培训医药代表啊, 拿的是总体团队的提成, 目前国内产品专员一般本科生工资2000多, 加奖金2000多共4000多, 研究生一般4000-5000加奖金, 工资很可观, 但毕竟还是属于市场部, 所以不是所有人都能胜任, 需要有医药代表的能力, 但一般好的药企产品专员或者学术专员一般要临床药学研究生, 今年白宫重庆圣华曦产品专员研究生给了5500人民币。目前国内一般产品专员刚开始需要去做医药代表磨练一下, 从基层开始, 不然以后你给医药代表上课别人怎么服你, 会说你只会理论, 不会实践。但小的药业, 产品专员推广专员等就是医药代表, 只是名字改了而已。

(3) 药企还可以进入它的医学部做cra(临床监查员), 临药绝对有优势, 今年正大天晴啊豪森啊cra本科工资2800-3000左右, 进药企做cra本科生学历就够了。但这涉及到做cra是去cro好还是药企医学部好, 这个问题下面解释。

5[cro]临床监查员, 这行业很有前途, 而且属于新兴行业, 目前属于发展阶段[cro公司这几年数量越来越多, 随着国家药物这块法规的完善和像严格[cra]职位需求量越来越大, 工资也很可观, 毕竟属于研发类嘛。做cra[临床药学]绝对有优势, 而且很大, 但是不要盲目自大自己专业, 很多其他专业

学长学姐他们出去工作一两年了，就跳槽做cra[]我所认识的就有中药学啊等专业学姐做cra[]因为他们可以后天自学。

(1) 目前国内有好的cro[]是外企，但很难进，别人一般要有经验的。国内cro最好的是泰格，一般要临床药学研究生学历，本科生表现优异的也要。做cra[]英语很重要，面试都是英文面试（药企面试cra一般不要）。要从事cra啊等比较商业化岗位，最好报于峰老师研究生，因为他的临药都是读一年书，实习两年，所以对自己成长和以后从事商业化岗位经验很重要。总体来说，目前国内cra对学历不是很看重，看重的是你的临床试验经历和个人能力，在这块本科生和研究生工资相差也不大，工作性质和内容也差不多，所以学历优势不好体现。

(2) 选择一家cro[]要慎重，因为目前好多新建立的，培训啊临床试验项目啊不是很完善，你进去就后悔。一般最好面试时面试官会问你有问题问吗？你要抓紧这机会问问贵公司一年会承担几个临床试验？除了基础的入职培训，会不会还有其他技能培训啊等。今年有一家北京cro来白宫招人，结果最后面试官说我们公司有时候有项目很忙，没项目时可能会闲几个月，这种就要慎重考虑了。还有一家说直接招过去就工作，在工作中自己学习，我们临药就也要慎重，这家可能不是很正规，进去学不到什么。

最后讨论做cra是在药企好还是cro好。药企，一般最好的药企在出新药频率一般是2年左右，所以你药企cra可能一两年才能接触一临床试验，接触临床试验知识较少，但能让你成为多面手，因为很多事情都要你亲自去做，你都会接触，所以以后差不多你都懂点，只是懂得不精，总体药企医学部比较轻松[]cro公司目前在北京，上海，广州比较多，总体来说从事cra女孩子多，因为她们细心。一年能接触好几个临床试验，可以丰富自己临床试验经历，以后跳槽可以自豪的说：我曾从事多少临床试验。但一般cro的cra累，忙，只从事属

于自己的一块任务，不能学到独挡全面。因为它一个临床试验差不多是好多人来一起分块完成的。还有就是cra容易跳进药企，药企cra不好跳进cro

最后给临药专业本科生实习一年，研究生1-2年的同学提个建议：

作为学校安排的校外实习，属于全托，完全当公司员工对待，不会再回学校上课啊等等了，一年吃住都在校外。

以本科生为例：大四下学期时会统计实习意向，你是想去医院（北京，南京，常州等）呢，江苏省不良反应中心呢，还是cra（恒瑞）。自己要慎重考虑，因为这影响到你找工作，毕竟找工作时简历上写着某某医院实习一年或者cro实习一年还是很有含金量的，而且自己通过实习也能尽早接触社会，言谈举止就成熟了，面试时和没实习同学比起来，那就更容易进入。当然，没实习的同学也可以通过多上网看前辈面试经历，多实践，多参加学校和校内活动等等途径弥补回来。当然，有些天生善于交际的同学那面试就是毛毛雨，轻而易举拿5-6个offer是轻轻松松。

回到正题哦，选实习单位，首先考虑自己未来想做什么，可以参考我上面的职位介绍。如果想做医药代表产品专员医院药师等就选择医院实习，面试时医院实习一年经历就是你的底牌。如果想做cra那选择药企或者cro实习cra面试嘛，一年cra经历那就是你的利剑。如果要去事业单位嘛，选择江苏不良反应中心实习，但一年实习经历对以后要去其他事业单位用处就没那么明显，因为要进事业单位，看重的是关系和考试分数等等，不是你事业单位实习一年就可以进入事业单位的。总之，实习学到什么看个人。

总结，临床药学找工作，说它容易也容易，比如做cra啊等专业对口的。说它找工作难也难，比如面试药企研发部职位等

你就受歧视，让你觉得自己五年制临床药学还不如读个四年制药物分析，药物制剂等。一句话，找工作好不好，最根本看个人面试能力，其次是专业。

以上某些显示的工资数都是税前基本工资，不包括年终奖，个人福利，补贴等等。数据有些是亲身体验，有些是听同学面试后说的，数据不是很准确，但也不是乱说的，反正差不多，希望不要过于追究。

祝愿临床药学07531，07532总共65人大家今年工作找个好归宿，为药大以后临床药学学弟学妹打下口碑！

## 药学知识竞赛开幕词篇六

- 1、医院临床药事管理制度
  - 2、临床合理用药制度（暂行）
  - 3、临床合理用药监督管理细则（试行）
  - 4、临床药学室工作制度
  - 5、临床药师制度（试行）（要改）
  - 6、临床药师会诊制度
  - 7、临床药师查房制度
  - 8、药物咨询制度
  - 9、药品不良反应监测报告制度
  - 10、临床药师岗位职责
- 一、北滘医院临床药事管理制度

1、药物临床应用是使用药物进行预防、诊断和治疗疾病的医疗过程。医师和药学专业技术人员在药物临床应用时须遵循安全、有效、经济的原则。医师应尊重患者对应用药物进行预防、诊断和治疗的知情权。

2、临床药学专业技术人员应参与临床药物治疗方案设计；对重点患者实施治疗药物监测，指导合理用药；收集药物安全性和疗效等信息，建立药学信息系统，提供用药咨询服务。

和《临床医学、预防医学、全科医学、药学、护理、其他卫生技术等专业技术资格考试实施办法》有关规定取得中级以上药学专业技术资格的人员担任。其主要职责是：

(1)深入临床了解药物应用情况，对药物临床应用提出改进意见；

(2)参与查房和会诊，参加危重患者的救治和病案讨论，对药物治疗提出建议；

(3)进行治疗药物监测，设计个体化给药方案；

(4)指导护士做好药品请领、保管和正确使用工作；

(5)协助临床医师做好新药上市后临床观察，收集、整理、分析、反馈药物安全信息；

(6)提供有关药物咨询服务，宣传合理用药知识；

(7)结合临床用药，开展药物评价和药物利用研究。

4、医务人员如发现可能与用药有关的严重不良反应，在做好观察与记录的同时，应及时报告本机构药学部门和医疗管理部门，并按规定上报药品监督管理部门和卫生行政部门。

5、药学专业技术人员发现处方或医嘱所列药品违反治疗原则，



应拒绝调配；发现滥用药物或药物滥用者应及时报告本机构药学部门和医疗管理部门，并按规定上报卫生行政部门或其他有关部门。

6、医疗机构开展新药临床研究必须严格执行国家卫生行政部门和国家药品监督管理部门的有关规定。未经批准，任何医疗机构和个人不得擅自进行新药临床研究。违反规定者，将依法严肃处理，所获数据不得作为新药审批和申报科技成果依据。

#### 四、临床药学室工作制度

1、本室根据医疗、教学、科研的需要，配备相应的临床药学技术人员、设备、图书等，积极开展工作。

2、临床药学工作应由经验丰富，业务水平高的药学技术人员担任。

3、临床药学工作人员要有高度的责任心和严谨的科学态度，努力学习，不断提高业务知识水平和专业技术水平。

4、本室应结合实际，积极开展处方病历分析、药品不良反应监测以及血药浓度监测等工作。

5、临床药学技术人员参加查房、会诊、疑难病历讨论，对临床用药提出科学合理的建议。

6、为配合临床治疗需要，积极开展治疗药物监测，为临床个体化给药提供方案。

7、积极开展用药咨询，建立相应的记录。

8、根据临床用药实际情况，积极开展科研工作。

#### 五、药师临床工作规范（试行）

## 1、临床药师工作成绩获得承认的三个指标

- (1) 对医疗质量的提高；
- (2) 对降低医疗费用的影响；
- (3) 受临床医师采纳、支持及好评的程度。

2、深入临床实践选定定点科室，参加每周主任查房、病历分析讨论、教学等专业活动，每年参加临床实践工作时间不得少于26~40周，平均每周在临床参与临床用药相关工作的实践时间不得少于50~80%工作日，每天书写查房记录，按月对查房记录进行整理汇总；阅读病历、对典型病例书写“药师临床查房、会诊记录”，查阅服药与治疗用药医嘱记录，完成药历不少于12份/年·人；进行专科用药调查分析，收集与反馈有关药物信息，学习专科疾病的特点与用药规律，并积极配合临床，做好临床和药剂科之间的协调工作。

3、服务非定点科室，非定点科室需要临床药师参与工作时做到及时到位外，应完成每周一次的非定点科室寻访，进行用药调查，查阅药物治疗与医嘱记录，阅读重点病历，了解危重病患者的用药情况。

4、节假日前临床药师应有计划重点深入科室，对监护病人的治疗用药进行寻查，必要时向医生提出调整治疗方案的建议，协调做好急救药品的准备。

5、参与临床抢救会诊。临床药师接到医务科或专科提出的会诊通知后，全院会诊按时（通知）到位，急救会诊10分钟内到位，一般会诊当日完成。

6、制订个体化给药方案。通过参加查房、会诊，依据病情、病理生理学、药理药效学、病原学以及生化检验资料数据等，参与典型病例个体化给药方案的制订，并协助方案的执行、

修改与评价。

7、重点病例的药学监护。对药师参与会诊抢救或提供了个体给药方案的重点病例，必须每日或隔日深入病房，直接面对病人参与监护，观察并记录病情变化，药物疗效，不良反应情况等，并认真阅病历及治疗记录，进行疗效评价，必要时提出修正用药方案建议，直至病情稳定、个体化治疗方案结束并转入专科常规治疗后方可结束重点药学监护。

8、药品不良反应[adr]监测。临床药师每周深入临床了解与收集有关adr情况，协助临床预防严重adr病例的发生，参与adr救治处置。负责adr报告因果评定分析，整理统计入档后按时向省adr监察中心报告，并及时向临床反馈adr的有关信息。

9、深入临床，承担医师、护士、病人提出的用药咨询服务。急救用药咨询应尽快做出解答，一般用药咨询于1~3日做出解答。并定期组织有关合理用药的座谈会或讲座，提高临床合理用药水平。

## 五、临床药师会诊制度

为贯彻落实卫生部《医疗机构药事管理暂行规定》，根据四川省卫生厅医院等级评审实施细则及我院质量管理年活动的有关规定及要求，建立适合我院实际情况的医、药、护互相协作，提高医疗质量的工作方式，规范临床药师工作模式，特制定本制度。

1、资格：参与会诊的药师由副高职称或临床药师担任。

2、临床药师接到会诊通知后，按时（通知）到位，急救会诊10分钟内到位。药师提供抢救治疗用药方案的建议，经会诊组讨论通过后方可执行。

3、仔细阅读病历，科学严谨地进行用药分析。

4、对会诊后的病人，进行跟踪查房，对其给药方案的有效性和安全性进行观察，协助医生制定合理给药方案。

## 六、临床药师查房制度

为贯彻落实卫生部《医疗机构药事管理暂行规定》，根据四川省卫生厅医院等级评审实施细则及我院质量管理年活动的有关规定及要求，建立适合我院实际情况的医、药、护互相协作，提高医疗质量的工作方式，规范临床药师工作模式，特制定本制度。

1、临床药师深入临床参与查房，规范执业。

2、坚持每天到病房巡视病人，了解病人病情和用药情况。

3、参加医师查房，在查房讨论中提出科学合理的用药建议。

4、对病人用药进行指导，询问和观察用药后的情况，了解药物相互作用，药物和食物相互作用，保证安全用药，记入药师查房记录。

5、对特殊病人的用药进行指导。

6、参与危重病人的抢救。

7、向医生、护士以及病人提供药物咨询。

## 七、药物咨询制度

为加强与病人沟通，解决病人用药疑惑，体现“以病人为中心，促进临床用药安全、有效、经济、合理”的药学服务理念，特制定本制度。

- 1、药物咨询人员由知识丰富、业务水平高的药学专家担任。
- 2、药物咨询人员负责解答患者提出的有关药品名称、剂型、剂量、使用方法、适应症、禁忌症、慎用症、特殊人群（孕妇、哺乳妇女、儿童、老年患者）用药注意事项、药品不良反应、药物间的相互作用、药品的贮存及有效期等与药学有关的问题。
- 3、负责解答其他相关的药学保健问题，必要时应向临床医师咨询或查找资料后再做答复。
- 4、记录咨询内容，注明解决的问题，若属药物不良反应要及时登记、报告。
- 5、定期汇总药物咨询内容，归纳典型案例向其他药师反馈交流，并适时在全科报告。
- 6、门诊药房设立药物咨询窗口，其他未设咨询窗口的部门按“药剂科首问负责制”要求开展药物咨询工作。
- 7、若门诊咨询药师不在时，其他药师实行“首问负责制”，行使咨询药师职责。
- 8、专科临床药师为所在病区的住院患者用药咨询指导，向医生提供咨询，向护士提供服务，为社会提供药学服务，做好记录，临床随访。

## 九、临床药师岗位职责

1. 在分管临床药学工作的主任领导下工作。
2. 做好用药咨询、抽查处方合格率的工作，并结合临床做好合理用药分析。
3. 应定期深入临床一线，参加查房及疑难病历讨论、危重病

人抢救工作，负责监督临床的合理用药。

4. 组织检查药品不良反应登记报告制度执行情况，及时汇总药物不良反应，上

报不良反应监测中心。

5. 积极开展处方，病历分析、血药浓度监测工作，结合临床制定个体化给药方案，围绕合理用药开展药效学、药代学、生物利用度检测药物在体内的作用。

6. 定期出版《药讯》。