**河南省药学会文件**

豫药会〔2022〕26号

**--------------------------------------------------**

关于征集第二届河南省药学会药品不良反应

典型案例的通知

各有关单位：

为进一步加强安全用药宣传，推进药物警戒制度实施，提升医务人员药品不良反应处置水平，保障医疗质量安全，在河南省卫生健康委员会及河南省药品监督管理局的大力支持下，河南省药学会拟于近期举办“第二届河南省药学会药品不良反应典型案例分享会”。本次分享会由河南省药学会主办，河南省药学会药物警戒专业委员会、河南省人民医院药学部承办。现将案例征集有关事项通知如下：

1. 征集对象

 全省各级医疗机构、生产、经营企业从事药品不良反应工作的医药工作者。

**一、时间安排**

案例征集时间：2022年4月15日-2022年5月31日

案例分享时间：2022年7月（待定）

**三、案例要求**

1. 征集案例应包括题目、摘要、关键词、临床资料、讨论与参考文献等6个部分。

2. 题目与作者：案例题目采用宋体，三号，加粗，居中。不应超过30个汉字（如一例XX致XX的案例分析）。避免使用非标准的缩略语、字符、代号以及结构式和公式。作者姓名及单位列于题目下，字体采用宋体，四号，居中。

3. 中文摘要：以300字左右为宜，简短精炼、明确具体，应包括文中主要的内容。关键词以2-5个为宜。

4. 正文：分为“临床资料”和“讨论”两个部分。“临床资料”应包括病史、ADR表现、救治经过、转归等。“讨论”应包括关联性评价、特点及临床表现、发生机制及处理措施等。

5. 文内标题层次序号：文内“临床资料”、“讨论”等一级标题序号采用1,2,3…；文内二级标题序号用1.1,1.2,1.3…，字体均为宋体，五号，加粗。

6. 全文文字应控制在3500-5000字符内。正文中文采用宋体，五号，每段开头空两字；正文英文或阿拉伯数字采用Times New Roman，五号；正文行间距为固定值，20磅。

7. 图表：图表力求简明，设计应科学，避免与正文重复。每幅图/表应冠有图/表题。表格一律采用三线表格式，必要时可加辅助线。

8. 文中所涉及药物名称应采用通用名，商品名用括号附后，复方制剂请说明组方和各成分名称。文中涉及到的单位应统一。

9. 参考文献格式要求参照《中国药学杂志》要求。

10. 不得提供已发表文章的案例。上报国家药品不良反应监测系统的案例将另加分值（须提供带有报告编码的佐证材料）。

**四、注意事项**

1. 截止日期前扫描下方二维码提交案例。



2. 专家盲评后择优推荐参加典型案例分享，结果将于2022年6月15日前通知到本人。鼓励二级及以下医疗机构积极投稿，优秀案例优先入围。（案例评分标准见附件1）。

3. 现场比赛相关要求另行通知。

**五、结果运用**

1. 评分最高的前10个案例，颁发第二届河南省药学会药品不良反应典型案例分享“十佳案例”证书，并收录至《河南省药学会2022年药品不良反应十佳典型案例集》。

2. 评分最高的前3个案例，将受邀在2022年河南省药学会年会期间做分享交流。

**六、联系方式**

联系人：赵成龙 18237102275；祁献芳18237166095

邮 箱：hnsyxhywjjwyh@163.com

 附件： 案例评分标准

 **2022年4月7日**

附件  **案例评分标准**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 评审主题 | 评审内容 | 评分标准 | 分数 |
| 总分值 | 优 | 良 | 一般 |
| 案例撰写部分 | 案例简述（40分） | 选题新颖，对临床有明确的指导意义 | 8 | 8 | 6 | 4 |  |
| 摘要简短精炼、明确具体 | 8 | 8 | 6 | 4 |  |
| 患者基本资料和病史资料完整，正确描述患者一般项目 | 3 | 3 | 2 | 1 |  |
| 救治过程和ADR表现描述清晰 | 6 | 6 | 4 | 2 |  |
| 主要检查指标与结果陈述是否完整、病史陈述是否准确 | 3 | 3 | 2 | 1 |  |
| 重要阳性、阴性体征描述无遗漏 | 6 | 6 | 4 | 2 |  |
| 既往治疗经过及用药情况 | 3 | 3 | 2 | 1 |  |
| 对病例理解是否透彻 | 3 | 3 | 2 | 1 |  |
| 案例分析（60分） | 关联性评价结果应客观、准确 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| ADR特点及临床表现论据充分，逻辑关系强 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| 发生机制分析深入，因果关系确切 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| 治疗措施安全、有效 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| 总结与分析讨论内容紧密结合，有较强的临床指导意义 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| 参考文献时效性强，质量高，格式规范 | 10 | 10 | 8 | 6 |  |
| 另加分（10分） | 上报国家药品不良反应监测系统的案例另加分：新的且严重的案例（10分）；新的或严重的案例（6分）；一般的案例（4分）。 |

|  |
| --- |
| 河南省药学会 2022年4月7日印发 　 |