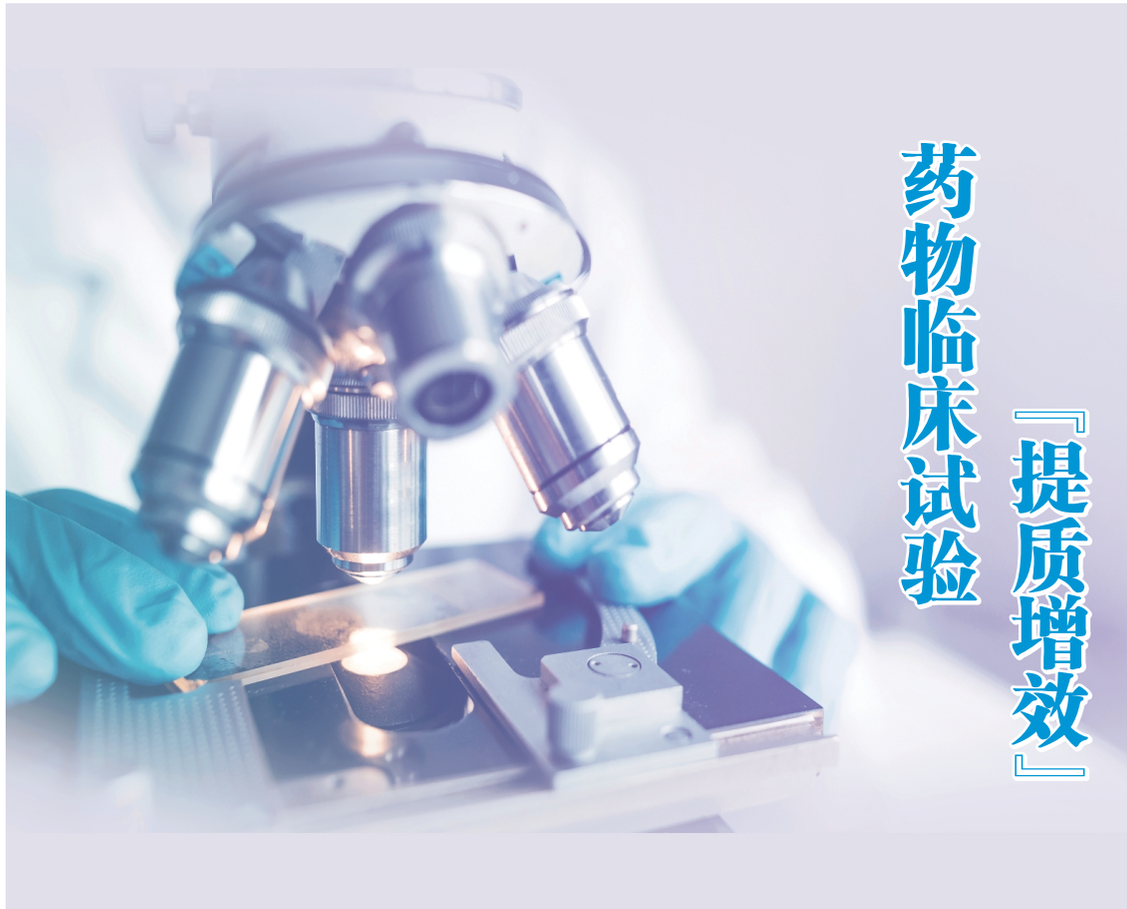




医学科学报



药物临床试验 「提质增效」

两部门联合发布提升患者体验评估操作手册

本报讯 近日,国家卫生健康委、国家中医药局联合发布《改善就医感受提升患者体验评估操作手册(2023版)》,确定了诊前、门诊、急诊急救、住院、诊后和全程6个维度27项指标。

在具体指标方面,诊前维度包括门诊患者预约诊疗率、门诊号源下放比例、是否提供预就诊服务、择期手术患者术前等待时间,门诊维度包括门诊患者预约到院后平均等待时间、门诊提供MDT(多学科诊疗)服务的病种数、是否设置新型门诊(麻醉、疼痛、药学等)服务、是否开展“先诊疗、后付费”,急诊急救维度包括“120”呼叫反应时间、院前医疗急救3分钟出车率、是否设置急诊急救五大中心、急诊留观患者平均滞留时间,住院维度包括日间手术占择期手术比例、临床路径入径率和出径率、中医医院以中医为主治疗的出院患者比例、分娩镇痛率、是否建立“一站式”入出院服务中心、开展责任制整体护理的病区占比、出院患者当日结算率,诊后维度包括下转患者人次(门急诊、住院)、出院患者随访比例、提供延续性护理服务的病区占比,全程维度包括是否提供“互联网+护理服务”、是否提供加速康复外科服务、智慧医院建设分级、是否建成老年友善医疗机构、是否建成残疾人友好医疗机构。

(丁思月)

编者按

11月3日,国家药监局发布《药物临床试验机构监督检查办法(试行)》(以下简称《办法》),规范药物临床试验机构监督检查工作,加强药物临床试验管理。《办法》将于2024年3月1日起施行。

《办法》共六章44条,包括总则、药品检查机构和人员、检查程序、检查有关工作衔接、检查结果的处理、附则,适用于药品监督管理部门对药物临床试验机构备案及开展以药品注册为目的的药物临床试验活动遵守相关法律法规、执行《药物临床试验质量管理规范》(GCP)等情况实施检查、处置等。

今年7月3日,国家药监局发布《药物临床试

验机构监督检查办法(试行)(征求意见稿)》,提出将研究机构、研究者同期承担临床试验项目较多等可能影响试验质量的问题纳入检查重点。7月10日,国家药监局药品审评中心发布《药品审评中心药物临床试验期间安全信息评估与风险管理工作程序(试行)修订稿(征求意见稿)》,旨在进一步规范药物临床试验中的安全风险。

国家针对药物临床试验发文的目的是何在?《办法》出台后,医疗机构等应该怎么做?对此,本期编辑部在文中进行了梳理。

(详见4~5版)

02 | 施剑林:纳米催化医学 开辟肿瘤治疗新路径



催化是个化学概念,我们把纳米技术、纳米材料用到医学领域,并使之从概念到实际应用,除了把药物包含在材料里面做靶向的药物输,还可以把材料作为一种造影剂。

07 | 乔杰:努力实现 妇幼保健繁荣发展



不管是孕产妇还是儿童,我们希望用力所能及的现代知识解决越来越多的疾病,争取让更多的社会人员、城乡或不同地区的人享受更好的医疗卫生服务,这就是从生存到“繁荣”的过程。

08 | 解反流之苦 做学科典范 ——怀念恩师汪忠镐院士



17年前,反流性哮喘的概念被认为是天方夜谭甚至是骗局,人们认识和接受它的难度可想而知。为了救治更多病人,提高对疾病的认知度,汪院士在医院实行义诊。