

河南省药学会文件

豫药会〔2024〕59号

关于征集第四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“第四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：

一、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。

二、时间

案例征集时间：2024年4月28日—2024年6月15日；

案例分享时间：2024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 2024 年 7 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，颁发第四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 2024 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 2024 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：hnsyxhywjwyyh@163.com

附件： 案例评分标准



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描述是否清晰具体	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

2024年4月28日印发
