

· 药学纪事 ·

国内药学大事纪(1988年)(下)

沈阳药学院学报编辑室 孙祖绳

7 月

1日 自今日开始我国对进口药品正式实行许可证制度。外商必须持有卫生部核发的“进口药品许可证”方可办理药品进口手续。

4日 第五届东南亚及西太平洋地区药理学家大会在北京召开。来自中国、美国、加拿大、英国、法国、瑞典、挪威、澳大利亚、日本、印度、泰国、马来西亚、新加坡、印尼、伊朗、伊拉克、香港、台北等30多个国家和地区的1000余名代表参加会议。

7日 中国药学会上海分会在上海召开庆祝大会，七位从事医院药学工作逾40年的主任药师受到表彰。她们是汪国芬、张楠森、杨毓英、陈文、钱漪、沈百余、张爱知。

*10日 骨折愈合刺激素在第十八届日内瓦国际发明和新技术展览会上获奖。此药为杭州市第三人民医院医生谢旭明等研制而成，自1979年以来经中医研究院、天津医院等全国15所医院用于1,100例各类骨折病人证明，总治愈率达90%以上。

13日 北京同仁堂制药厂、天津达仁堂制药厂、杭州第二中药厂、广州中药一厂、佳木斯中药厂五家中药厂已经国家医药管理局批准、晋升为1987年度国家二级企业。

13日 国家“七五”重点科研攻关项目——基因重组人生长激素在上海通过鉴定。人生长激素可用于治疗侏儒症、烧伤、骨折、出血性溃疡、特纳氏综合症、组织坏

死、肌肉萎缩症等疾病。

14日 “全国中药行业技术职称改革工作座谈会”暨“中药专业技术职称评审会议”在上海召开。

20 卫生部召开纪念《药品管理法》实施三周年新闻发布会。顾副部长在会上做了重要讲话。潘学田局长、江焕波副局长就有关问题答记者问。

8 月

2日 中国化学会第二届薄层色谱学术会议在沈阳召开，由中国医学科学院药物研究所、沈阳药学院、中科院大连化物所联合主办出席102人，会议收到论文84篇。

16日 华北西北八省二市第三届中药与天然药物化学学术会议在内蒙古自治区呼和浩特市召开，出席代表共90名，收到论文80余篇。其中关于蒙药、藏药和维药的论文占论文总数12.5%。

26日 第二次全国海洋药物学术会议在青岛召开。全国12个省、市从事海洋药物科研和生产的专家、工程技术人员计135人出席会议，收到论文90多篇。

9 月

1日 为保障人民用药安全有效，卫生部特制定颁发《血液制品生产单位必备条件和验收细则》做为生产血液制品各单位自查和卫生行政部门验收的依据。

1日 受国家中医药管理局的委托，重庆市中医研究所举办的全国中药新药研讨班在四川省重庆市开学，共有学员40多名。

2日 中国药学会第十八届全国会员

代表大会在北京召开。参加大会的正式代表共222名，特邀代表30名。

7日 为了掌握我国麻醉品滥用的动态，并有计划地开展治疗、康复及预防工作，决定在全国开展对麻醉品和精神药物成瘾者的监测登记工作。

9日 全军第八届药学专业学术会议在甘肃省兰州市召开。出席会议代表287名，收到论文1311篇。

10日 中国化学制药工业协会在北京正式成立。这是中国医药工业公司正在向企业性公司转变、实行政企分开后继续加强化学制药工业行业管理的重要步骤。

15日 西北五省(区)第四届药学术会在甘肃省兰州市召开。参加会议代表共121名，收到论文216篇。

15日 卫生部医学技术专家咨询委员会药学咨询会议在北京召开。

16日 由广州市医药工业研究所、北京制药工业研究所、四川抗生素研究所、沈阳药学院、太原制药厂、中国医药工业公司等单位发起筹备的中国医药工业研究开发联合会在广州举行成立大会。

17日 全国医药系统第10次优秀质量管理小组代表会议闭幕，总结交流了十年来质量管理小组活动的经验，发表了论文和成果，表彰先进等活动，并向519名全国优秀质量管理小组颁发了奖牌和证书。

19日 WHO药品监测国际合作中心在瑞典乌普隆拉召开了第11届年会。我国卫生部派药品生物制品检定所情报室主任朱永琪作为观察员出席。

20日 由中国药学会和中国医药研究开发中心联合主办的中外GMP学术会议在北京举行。全国各地制药企业、管理和药政部门的194名代表参加了会议，共收到论文45篇(其中包括外宾论文5篇)。

23日 第四届全国药学史本草学讨论会在四川省成都市召开。出席会议代表65

名，共征集论文103篇。

23日 华东地区第一次药物分析学术会议在上海召开。141位代表出席了会议，共收到论文117篇。

29日 国家医药管理局发出通知，对从事医药商业经营工作满三十年的职工，颁发“老职工荣誉证书”。

10月

5日 华东地区第一次药剂学术会议在安徽省屯溪市举行，参加会议代表共289人，收到论文125篇，大会交流了50篇。

8日 中国医药工业公司在浙江省湖州市召开了预胶化淀粉应用技术交流会，预胶化这是沈阳药学院根据国家“七五”科研攻关计划研制完成的，该淀粉已广泛用为片剂粘合剂直接压片。

10日 卫生部、对外经济贸易部、公安部、海关总署联合发出对醋酐、乙醚、三氯甲烷三种特殊化学药品实行出口许可证管理的通知，对经营出口单位、出口管理、申领出口许可证手续以及处罚等问题做了具体规定。

10日 李时珍诞辰470周年纪念会和学术讨论会在北京举行。出席这次会议共117人，征集论文共280篇，收入论文集的有97篇。

11日 西南地区药剂学术交流会第二次会议在贵阳召开，到会代表127人，收到论文127篇。

18日 中国大众药物协会在福建省厦门市召开成立大会。68名全国生产和经营大众药物的企业厂长、经理参加了会议。

16日 中药管理工作已正式由国家医药管理局移交给国家中医药管理局。两局根据国务院的决定，本着有利中药事业的发展，经过充分协商，达成一致意见。

17日 总后卫生部委托军事医学科学院在北京举办了临床药理基地研讨班。

19日 华东地区六省(江苏、浙江、

福建、安徽、山东、江西)一市(上海)在青岛召开第二次药剂学术会议。参加会议代表共180人,收到论文151篇。

19日 中国药理学学会第二届药检药理学术交流会在南京市江浦县召开。出席会议代表76名,会议共收到论文130篇。

19日 “北京国际药品保健营养品贸易研讨会”在北京召开。中方代表披露1987年我国中西药工业年产值超过200亿元,出口创汇占世界药品出口额的2.5%,出现药品市场购销两旺的好势头。

21日 空军第一次药品制剂交流会议,药物分析与中药植化会议以及济南空军药学专业学术会议在河南省郑州市召开。出席会议代表共103人,收到论文98篇。

21日 华东地区第三次生药学术会议在浙江省舟山市普陀山召开。出席会议代表共117人,收到论文180篇。

21日 中国中西医结合研究会中药专业委员会在安徽省黄山市召开了第二届全国补益药中西医结合研究学术讨论会。出席会议代表共99名,收到论文172篇。

22日 国家编制委员会第九次会议审议并原则批准了国家医药管理局机构改革“三定”方案,确定国家医药管理局是国务院管理医药(不含中药)的职能部门,负责药品(不含中药材、中药饮片、中成药)、医疗器械以及制药机械、医药包装和化学试剂、玻璃仪器的行业管理。

24日 卫生部重新制订颁发《血液制品无菌试验暂行规程》。

24日 中国药学会第二次天然药物化学学术会议在上海召开。出席会议代表232名,收到论文208篇。

24日 1988年全国医药工业情报年会在湖北省宜昌市召开。会上交流了20多篇学术报告及论文。

25日 中国药学会药剂分科学会召开的第二次临床药理学学术经验交流会在北京举

行。130多名代表出席会议,交流论文117篇。

11月

1日 中国药学会中药与天然药物分科学会与日本生药学会、日本医学协会联合举办的第四次中日天然药物学术会议在北京召开。出席会议的有日本代表团15人,中国学者120人。

1日 中国药材公司主任药师、中国农工民主党党员、中药专家朱晟同志在北京逝世,终年71岁。

2日 为加强对“引流熊胆”的管理,防止盲目发展,确保“引流熊胆”的质量,卫生部下达“引流熊胆”暂行管理办法。

2日 由中华医学会北京分会、中国药学会北京分会共同支持召开的中日广谱抗菌药泰利必妥临床应用学术交流会在北京召开。有近500人参加会议。

3日 由常州生物化学制药厂、江苏省食品公司、中国医用保健品进出口公司江苏省分公司和日本国丸红株式会社、日本国千叶生物化学株式会社共同投资兴办的江苏省第一家中外合资生化制药企业常州千红生化制药有限公司在江苏省常州市开业,主要生产弹性蛋白酶和胰激肽释放酶等。

4日 全国第二次麦迪霉素经验交流会在山东省济宁市召开。

5日 国家医药管理局中成药情报中心站在浙江省杭州市召开全国第七次中成药情报工作会议暨《中成药》杂志第二届编委会第二次会议。

5日 我国与葡萄牙合资兴建的中葡丽珠法兰克制药有限公司在珠海特区正式成立,这是我国与葡萄牙签订的第一个合资项目。

7日 中国药学会生化药物分科学会召开的“全国肝素、胆红素等生化药物学术讨论会”在北京召开。参加会议的有全国

221名代表共收到论文120篇。

8日 经财政部、劳动部批复同意,卫生部所属北京、上海、长春等六个生物制品研究所实行承包经营责任制,并对承包后的具体事项作了规定与要求。

8日 国家医药管理局科学技术情报所和省级医药情报机构在湖南省长沙市召开了首届全国医药技术交易信息交流大会。全国二十多个省、市的医药企业、科研单位、大专院校的代表参加了会议。

10日 卫生部聘任国家级生物制品监督员共12位,他们是中国药品生物制品检定所的李德富、徐锡荣、戴斌、敖坚、萧泽帅、黄建、庄淑琴、丁锡申、周国安、程雅琴、魏殿鸿、祁自柏。

生物制品监督员分为国家、省(自治区、直辖市)、地(市、州、盟)和县(市、旗)四级。

14日 中国药学会药事管理分科学会医院药理管理专业组在北京举办了“全国医院药剂科主任科学管理研讨会”。参加这次研讨会的各地医院药剂科主任共50余人。

15日 卫生部在福建省厦门市召开“全国药品监督管理工作会议”,表彰了全国先进药检所551个,全国先进工作者1221名。

15日 西南、中南九省(区)中药和天然药物第四届学术会议在广西壮族自治区北海市召开。出席会议代表123名,收到论文129篇。

15日 国家计划生育委员会、财政部、化学工业部、商业部、国家医药管理局联合以国计委(1988)综字230号文发出《关于加强避孕器具生产供应工作的通知》。

15日 国务院第23号令发布施行《医疗用毒性药品管理办法》。

15日 卫生部下达《新生物制品审批办法补充规定》的通知。

16日 中国生育调节药物毒理检测中

心在上海成立,任务为建立、完善各种计划生育药物毒性试验、毒理检测,向药政部门提供可靠的实验数据,得出安全性评价。

22日 卫生部颁布《药品生产质量管理规范》。这一规范适用于我国各种药品的制剂生产及原料药品生产的生产工艺。对药品生产企业人员、厂房、仓储条件、设备、卫生、原料、管理、生产操作、包装和标签等都提出了具体要求。

23日 “色谱法在药物分析中的应用”全国学术会议在天津召开。136名代表参加了会议,共收到论文215篇。

24日 国家科学技术委员会命令发布我国第一部实验动物法则——《实验动物管理条例》该条例共分7章35条。

25日 国际禁止非法贩运麻醉药品和精神药物公约大会在奥地利维也纳举行。由我国麻醉药品管理和禁毒协调会议主持人卫生部副部长率领代表团参加会议。同年12月26日的大会上共有96个国家签署了最后文件,有43个国家在公约文本上签字。我国代表团签署了该公约,并声明对第32条有关国际法院管辖问题予以保留。

26日 总后卫生部在天津举办了全军专职和总直单位兼职药品监督员研讨班。有26人参加了研讨班学习

27日 1988年国家医药管理局优质产品评选工作已经完成。有65项产品荣获优质称号。其中有中成药20种、西药和医药中间体24种、医疗器械9种以及制药机械3种等。

28日 卫生部以(88)卫防字第94号发出《关于发布〈射线防护器材防护质量管理规定〉的通知》。

28日 中瑞医药技术合作生产“喜德镇”签字仪式在北京举行。本品对缓解老年性脑功能衰退引起的各种症状有良好的疗效。瑞士山道士药厂的部分“喜德镇”原料药,将由我国天津华津药厂加工成制剂。

12月

1日 中国数学药理学会主持的第三届全国定量药理学术会议在广州举行。来自22个省、市、自治区的116位代表出席了会议，收到论文121篇。

1日 由中国药学会老年药学分科学会召开的全国抗衰老学术研讨会在广州召开。参加会议123人，会议收到论文113篇。会议期间对有关厂家生产的抗衰老药品进行评选。

2日 高效安全的“乙肝基因工程疫苗”的研制与使用成果在北京通过部级鉴定。中国预防医学科学院病毒学研究所经过7年研制成功高纯度的“乙肝基因工程疫苗”。

7日 1988年度医药卫生科学技术进步奖评审结果揭晓：124项科技成果获得本年度成果奖，其中一等奖8项，二等奖41项，三等奖75项，由卫生部宣布这一评审结果。

8日 国家科委在北京召开了“863”生物技术领域年会。医药行业仅上海医工院中标承担了4个“863”项目。它们是：①基因工程新型白细胞介素-2大规模生产工艺的开发研究；②新型层析专用介质研究与中试；③基因工程刚性、半刚性有机分离介质的研究；④人载脂蛋白A-I基因工程研究。

8日 卫生部批复将“北京医科大学药物依赖性研究中心”改建为“中国药物依

赖性研究所”。该所任务为进行药物依赖性研究；建立麻醉品成瘾者的监测统计系统以及开展药物依赖性研究的国际双边合作。

9日 1988年度国家发明奖授奖大会在北京举行。在217项发明奖中，医药卫生方面有27项，其中二等奖2项，三等奖8项，四等奖17项。

13日 根据我国与联合国禁毒基金会1985年签订的“中华人民共和国药物依赖性预防的合作协议”，卫生部与世界卫生组织在四川省成都市联合举办“药学院在合理使用精神药物中的作用”讲习班。

15日 中国药典英文版(1988)年出版发行新闻发布会在北京举行。这是我国出版的第一部英文版中国药典。

22日 我国中药行业首次举行的“中药出口产品展览会”在福建省厦门市隆重开幕。本届展览会展出的展品有近2000种。来自日本、新加坡、泰国、菲律宾、澳门和香港等国家和地区的48家商行、公司以及10余位台湾客商进行了参观，并进行贸易洽谈。

26日 由解放军空军南京医院药剂科研制的治疗高血压的外用药——膜控释型可乐定贴片在南京通过部级鉴定。该药具有使用方便、疗效好、副作用小、降压平稳等优点。

28日 卫生部在北京召开表彰大会，授予从事生物制品生产管理工作三十周年的工作者荣誉证书和纪念证章。

(上接第91页)

是属于静态管理，药房与科室可以根据需要采取药剂学或药理学的分类方法将药品器材设置于确定的位置上即可。定量管理方法是属于动态管理，有一定难度。在用药材储备品量的核定要以基本准确可行为原则，以经费标准和实际消耗数等客观条件为依据。首先要确定目标，按科室或人员等单元分解，进行初步定量。其次，每单元内要结合各自

的任务特点，将在用药材划分为必备药材、常用药材、急用药材和长期不用药材等种类进行二次定量，最后进行单品种定量。尽量使其合理化，为药材的采购供应提供依据，将盲目性减少至最低限度。

通过定位定量，最终形成排列有序、美观整洁的、有限的经费落到实处，实现物尽其用之目的。为此强调定位定量管理，对基层医疗单位确有其现实意义。