

1. 检查单：北京市药品监督管理局（药品批发）检查单
(第二版)

2. 检查项：药品不良反应或者群体不良事件

3. 检查内容：是否按照要求开展药品不良反应或者群体不良事件报告、调查、评价和处理

4. 检查标准：

(1) 依据名称：《药品不良反应报告和监测管理办法》

(2) 依据条款：

第三条 国家实行药品不良反应报告制度。药品生产企业
(包括进口药品的境外制药厂商)、药品经营企业、医疗机
构应当按照规定报告所发现的药品不良反应。

第十五条 药品生产、经营企业和医疗机构获知或者发现可
能与用药有关的不良反应，应当通过国家药品不良反应监测
信息网络报告；不具备在线报告条件的，应当通过纸质报表
报所在地药品不良反应监测机构，由所在地药品不良反应监
测机构代为在线报告。

报告内容应当真实、完整、准确。

第十七条 药品生产、经营企业和医疗机构应当配合药品监
督管理部门、卫生行政部门和药品不良反应监测机构对药品
不良反应或者群体不良事件的调查，并提供调查所需的资料。

第十八条 药品生产、经营企业和医疗机构应当建立并保存
药品不良反应报告和监测档案。

第二十七条 药品生产、经营企业和医疗机构获知或者发现药品群体不良事件后，应当立即通过电话或者传真等方式报所在地的县级药品监督管理部门、卫生行政部门和药品不良反应监测机构，必要时可以越级报告；同时填写《药品群体不良事件基本信息表》（见附表2），对每一病例还应当及时填写《药品不良反应/事件报告表》，通过国家药品不良反应监测信息网络报告。

第二十九条 药品生产企业获知药品群体不良事件后应当立即开展调查，详细了解药品群体不良事件的发生、药品使用、患者诊治以及药品生产、储存、流通、既往类似不良事件等情况，在7日内完成调查报告，报所在地省级药品监督管理部门和药品不良反应监测机构；同时迅速开展自查，分析事件发生的原因，必要时应当暂停生产、销售、使用和召回相关药品，并报所在地省级药品监督管理部门。

第三十条 药品经营企业发现药品群体不良事件应当立即告知药品生产企业，同时迅速开展自查，必要时应当暂停药品的销售，并协助药品生产企业采取相关控制措施。