

医药卫生报

药周刊

2013年7月9日 星期二 第127期
电子信箱: yzk1618@163.com 广告热线: (0371)86130137
每周二出版

影响着百万医师

日本专家发现抑制乳腺癌基因

有望据此研制治疗药物

本报讯 (通讯员郭桂玲) 乳腺癌是女性最易患的癌症。近日,日本研究机构发现了抑制乳腺癌扩散的基因。该研究成果将有助于研制乳腺癌治疗药物。

近日,日本大阪大学的一个研究小组发现了抑制乳腺癌细胞向周围扩散转移的基因。大阪大学与加拿大多伦多大学共同研究发现,如果能开发出使这些基因增加的药物,就可

以控制癌症的发展。该研究成果发表在美国《科学》杂志上。

乳腺癌居日本女性易患癌症首位。乳腺癌细胞具有“浸透力”,能在血管和淋巴结中广泛扩散,并在肺和肝脏等器官增殖形成肿瘤。虽然最初出现癌变的乳腺可以治疗,但是20%~30%的患者癌细胞已转移到了其他脏器。

2006年,该研究小组发现了遗传基因“Monad”。研究小

组用该基因制成的蛋白质非常受人瞩目。研究小组在对乳腺“Monad基因”测定时发现,向淋巴结转移的乳腺癌患者数量是未发生转移患者的一半左右,并且,研究人员将浸润力强的乳腺癌细胞植入这种遗传基因后发现,癌细胞浸透力丧失。该遗传基因蛋白质阻碍了癌细胞产生浸透力的蛋白质合成。

讲师佐伯说,即使不能马上

研制出治疗药物,但调查遗传基

胞发生浸透和转移记号使用,可

因“Monad”的量,作为诊断癌

给患者提供更多的选择。

相关链接:

英建议乳腺癌高风险人群提前服药预防

英国国家诊疗标准化研究所近日指出,有乳腺癌家族史的高风险人群可每天服用他莫昔芬等抗乳腺癌药物,以预防发病。这家研究机构建议说,有家族病史的乳腺癌高风险人群应每天服用他莫昔芬或雷洛昔芬等乳腺癌治疗药物,服用时间建议为5年,以预防发病。有研究显示,提前服用乳腺癌治疗药物可将发病风险降低约40%。

中药颗粒剂不得作为饮片管理

本报讯 (通讯员乔宁)日前,国家食品药品监督管理总局在网站上发布通知,明确规定不得将尚处于科学研究阶段,未获得公认的安全性、有效性数据的科研产品,以及片剂、颗粒剂等常规按制剂管理的产品作为中药饮片管理,并不得为其制定中药饮片炮制规范。

通知指出,根据《中华人民共和国药品管理法》,各省级食品药品监

管部门修订省级中药饮片炮制规范,对提高中药饮片质量发挥了积极作用。但也出现了为尚处于科研阶段的产品或按制剂管理的产品制定炮制规范等问题,有的还比较突出。

通知要求,在制定或修订本辖区中药饮片炮制规范时,各省级食品药品监管部门应严格按照《中华人民共和国药品管理法》及其实施

条例的相关规定,将收载范围限于确有地方炮制特色和中国医药特点的炮制方法及中药饮片。

通知明确,中药配方颗粒仍处于科研试点研究阶段,国家食品药品监督管理总局将会同相关部门推进中药配方颗粒试点工作,适时出台相关规定。各省级食品药品监管部门不得以任何名义自行批准中药配方颗粒生产。

开封市部署下半年监管工作

本报讯 (记者李季)日前,开封市食品药品监督管理局召开2013年上半年食品药品监管工作座谈会,并部署下半年的监管工作。

会议简要回顾了上半年工作情况,认真分析了目前监管工作中存在的一些突出问题,并对下半年的食品药品监管工作进行了安排部署。该局下半年将深刻领会国家加强食品药品监管职能的一系列部署,认真学习国家关于行政审批制度改革等政策精神,理清做好新形势下食品药品监管工作的思路,不断创新监管机制,使食品药品监管工作全面发展。该局对下半年的工作还提出了几项明确要求。

首先要加强餐饮监管工作。该局严格按照各级监管部门关于打击保健食品“四非”专项行动的工作部署,扎实推进打击保健食品“四非”专项行动,确保各项工作任务全面完成;继续开展餐饮服务食品安全监督量化分级,突出抓好餐饮服务食品安全信息公示工作,扎实推进“阳光厨房”创建和餐饮企业安装油水分离器工作,以点带面,整体推进餐饮服务食品安全监管工作。

其次,该局在药品流通环节,继续开展“星级药店”和“示范药房”创建活动,与推进药品流通环节安全信息公示工作相结合,在每个药品零售企业和医院药房明示“星级药店”“示范药房”创建情况,以及质量负责人、执业药师、《药品经营质量管理规范》认证、药品经营许可证等基本信息,公示监管责任单位、责任人、举报电话等监管信息,进一步提升监管效能,打造药品零售企业的窗口形象。

同时,该局在药品生产环节不断创新工作方法,加大监管力度,严把原料关、出厂检验关等质量关口,确保药品生产企业不出现质量安全事故。此外,该局还要继续抓好一类贴敷类医疗器械监管工作,在巩固上半年专项整治成果的基础上,严把审批关,进一步规范医疗器械市场秩序。

商丘市局获市政府通令嘉奖

本报讯 (记者赵志民)近日,商丘市人民政府发布嘉奖令,对商丘市食品药品监督管理局2012年度取得的成绩予以通令嘉奖。

嘉奖令指出,2012年,商丘市食品药品监督管理局围绕中心工作,服务发展大局,认真履行食品药品安全监管职能,组织开展食品药品安全专项整治活动,使全市食品药

品安全保障水平不断提升,没有出现食物中毒事故、药品质量事故和药害事件;药品生产质量稳定,药品市场规范有序,生产经营企业均具良好的发展态势,全年药品流通企业实现销售额达60亿元,生产企业实现产值达15亿元。医药产业已发展成为商丘市建设中原经济区承接产业转移示范市的一支重要力量。

天方年研发投入2000多万元

近年来,河南天方药业股份有限公司坚持科技创新,坚持新药开发之路,取得了丰硕成果。“十一五”期间,该公司的研发投入总额达到4320万元,增长了44%。2011年、2012年研发投入分别达2126万元和2326万元。从2000年到2012年年底,该公司获得药品批准文号68个,获得新药证书41个。目前,该公司在研产品有20多个,有自主知识产权的创新药有两个。图为该公司一分厂化验室工作人员使用液相色谱设备对原料进行厂检。

丁宏伟 鹿建春/摄



“肤姿美闪电瘦胶囊”被查

本报讯 (通讯员李广宣) 广州市食品药品监督管理局执法人员根据一段时期以来对网络销售保健食品摸查、梳理、暗访踩点掌握的确切信息,于近日联合广州市公安局食品药品犯罪侦查支队干警,对广州采词化妆品有限公司进行突击检查,现场查获保健食品“肤姿美闪电瘦胶囊”670瓶、半成品胶囊2万粒。

药检技术人员经现场快速检测,发现西布曲明、酚酞

呈强阳性反应,该产品涉嫌非法添加禁用化学物质西布曲明。

据查,当事人主要通过网络渠道销售该产品,已销售2000瓶,货值10余万元。公安机关现场抓获犯罪嫌疑人3名。目前,广州市食品药品监督管理局已将该案移送广州市公安局食品药品犯罪侦查支队进行进一步查处。国家食品药品监督管理总局稽查局正在对该案进行督办。

发改委启动药品成本价格调查 或为药价改革铺路

为了了解和掌握药品生产过程中的成本、价格及有关情况,及时制定调整药品价格,国家发改委将对33家国产药企业和27家进口药品代理企业开展成本价格调查。广州医药、葛兰素史克等企业均在名单之列。

据了解,国产药企业需要准备全部政府定价品种资料,进口药品代理企业需要准备全部代理填报口岸价格的政府定价品种资料。发改委药品价格评审中心组成调查组将在7-10

月到有关受调查企业进行实地调查。

据了解,国家发改委前几轮降价以本土生产的药品为主,导致很多的本地限价药从医院、药店消失,而对外资药企主导的高价药影响不大。此次被要求参与药品成本专项调查的跨国药企数量则接近一半。

和以往的药品调查摸底不同,这一次调查摸底更为细致。之前价格摸底主要是靠企业自己申报,这次则到企业进行

实地调研,而且调研的对象不仅仅是辅料进价和药品出厂价等内容,对财务制度、财务报表、账簿资料以及与调查有关的各种凭证、票据、合同等内容也会进行调查。

但问题在于,成本调查究竟该采取什么样的方法和公式最能贴近企业的实际情况,出厂价和实际成本之间究竟怎么计算,又怎么能拿到最接近真实情况的数据,这些都还在探索中。(据中国之声《央广新闻》报道)

九成虚假广告为何能横行

□张传发

保健食品广告在广播电视上“狂轰滥炸”,受害的当然是广大消费者。多年来,这些广告可谓家喻户晓,难道相关监管部门买不起收音机、买不起电视机,听不到、看不见而无法监管?

如果说保健食品广告涉假、违法只是少数企业的不法行为,只有“一成虚假”,这种防不胜防也在所难免。现在的问题是,竟然九成虚假,不知道相关监管部门为何一直视而不见、听而不闻。

《中华人民共和国广告法》第37条、第38条对“利用广告

对商品或者服务作虚假宣传的”,对“发布虚假广告,欺骗和误导消费者,使购买商品或者接受服务的消费者的合法权益受到损害的”,有着诸多明文规定。不客气地说,多年来,面对保健食品多达九成的虚假广告,相关部门一直是假装“没看见”。

面对“长期、大量、覆盖区域广、严重误导欺骗消费者、社会影响恶劣、危害风险性大”这一类的虚假广告,相关部门只是对其进行行政告诫,这等于是不作为,公安部门对其说“你这样做是违法的,应下不为例”。

保健食品广告九成虚假违法,不仅有“猫不捉鼠”,肯定还有“猫鼠同窝”而“权钱交易”,对于相关部门的不作为,纪检监察机关查处了多少,问责了多少?

在笔者看来,如果不是相关部门的不作为,何来保健食品广告九成虚假违法?

药言堂

全省“2013年度参合农民最满意医疗机构”创建评选活动启动

根据2013年全省新型农村合作医疗和农村卫生工作会议精神,为了进一步加强新农合定点医院管理,增强服务能力,提高服务质量,提高患者和社会满意度,经研究,河南省卫生厅决定开展全省“2013年度参合农民最满意医疗机构”创建评选活动。现将有关事项通知如下:

一、创建评选对象

全省县级以上各级新农合定点医院。

二、创建评选内容

(一)健全组织保障,加强内部管理。设置新农合管理办公室,按每150张床位1人的标准,配备不少于2名专职工作人员(包括财务和医务人员),配备信息化管理所需的各项办公设施。规章制度健全,岗位职责明确,监督管理到位。

(二)优化服务流程,落实各项政策。认真贯彻落实新农合各项政策规定,重视新农合宣传,设置新农合宣传栏,在醒目位置张贴新农合就诊、住院及报销政策,不断优化参合患者就医环境和流程,严格核实住院患者参合身份,使用目录外药品和诊疗项目履行告知义务;积极开展按病种付费和临床路径管理,严格执行基

本药物制度、抗菌药物临床应用的有关规定;加强新农合政策全员培训,医护人员新农合基本政策知晓率达到100%;规范开展新农合即时结报,即时结报患者所占比例不低于90%。

(三)加强费用控制,提高保障水平。坚持合理检查、合理用药、合理治疗,参合患者次均住院费用增长幅度不得超过规定标准;严格控制目录外药品费用所占比例,参合患者实际住院补偿比,县级医疗机构不低于65%、市级二级以下医疗机构不低于55%、市级三级医疗机构不低于50%、省级二级以下医疗机构不低于45%、省级三级医疗机构不低于40%。

(四)加强政策宣传,营造良好氛围。加强舆论引导,积极宣传新农合制度建设的新举措和新成效,让农民群众进一步了解新农合的惠民政策和医院的惠民举措。各级参评医疗机构至少有1次以上在省级及以上媒体的相关报道,为新农合服务能力提升、促进医患和谐营造良好氛围。

三、创建评选程序

(一)宣传发动阶段(3月20日~3月30日)

各地、各单位组织召开专门会议,学习传达

活动精神和内容,安排部署相关工作,保证创建评选活动如期启动,各级卫生行政部门及各创建单位要充分利用媒体、网络平台、宣传橱窗等媒介,大力宣传活动主题、展示活动内容。通过多种形式,广泛宣传全省参合农民最满意医疗机构创建评选活动,动员参合农民参与到活动中来。

(二)创建申报阶段(4月1日~9月30日)

各级定点医院要按照创建评选活动,细化工作方案,明确职责分工,认真查找和梳理新农合工作中存在的问题与不足,研究制定整改措施,建立完善便民服务、行为监管、费用控制、审核报销、政策培训、咨询接待等各项规章制度,不断提高新农合管理服务的质量和效率,提升参合农民满意度。9月30日前,县、市、区定点医院向省辖市卫生局提出参评申请。

(三)评审推荐阶段(10月1日~10月31日)

各省辖市卫生局要按照创建评选活动,通过日常管理、民意测评、现场评估等方式,对市、县两级参评单位进行考核评审,并依据排名情况和分配名额,于10月31日前将市、县级候选单位名单上报至省卫生厅。省卫生厅负责组织

专家对各省辖市卫生局推选出的候选单位进行抽查复审,并对省级定点医院参评单位进行考核评审。

(四)综合评定阶段(4月1日~11月10日)《医药卫生报》和医药卫生网将开辟“参合农民最满意医疗机构”系列报道专区,集中宣传报道参加创建活动医院新农合管理和服务的先进经验,并在全省范围内对候选单位进行民主测评。根据网上投票、报纸选票以及专家评审情况,省卫生厅综合确定全省“2013年度参合农民最满意医疗机构”名单,并在《医药卫生报》和医药卫生网上进行公示,授予全省“2013年度参合农民最满意医疗机构”荣誉称号。

四、有关要求

(一)提高认识,加强组织领导。各级卫生行政部门要提高认识,加强领导,精心组织,周密安排,切实把创建活动抓实、抓细、抓出成效,进一步增强定点医院落实新农合政策的主动性和积极性。

(二)以评促建,提高管理水平。各级卫生行政部门和医疗单位要以此次活动为契机,坚持

重在创建、注重实效的原则,充分调动广大医务人员积极性,实事求是地深入查找参合农民不方便、不放心、不满意的问题。针对存在的问题,制定有效措施,全面整改提高。

(三)坚持标准,实行“一票否决”。各级卫生行政部门要严格按照评选条件和规定程序推荐候选单位,并广泛听取群众意见,切实把参合农民真正满意的医疗机构评选出来。对次均住院费用增长幅度、参合患者实际住院补偿比其中一项指标达不到规定要求的,对重大违规、违纪行为,经群众举报或媒体曝光并查证属实的,实行“一票否决”制,取消其候选单位资格。

联系人:省卫生厅农卫处

周欣欣 (0371)65897932

医药卫生报社

吴若晨 (0371)86130137

邮 箱:nwczxx@126.com

2013年3月19日

详情请查询医药卫生网:

www.yywsb.com