

统一社会信用代码

12430681MB0W992739

事业单位法人年度报告书

(2023) 年度

单位名称

汨罗市 ADR 监测中心 (汨罗市 GSP
和产品质量认证中心)

法定代表人

李争

国家事业单位登记管理局制

《事业 单位 法人 证书》 登载 事项	单位名称	汨罗市 ADR 监测中心（汨罗市 GSP 和产品质量认证中心）	
	宗旨和 业务范围	监测服务监管，监测服务社会。组织开展药品、保健品、化妆品不良反应和医疗器械不良事件的监测及其安全风险评估 负责药品零售企业 GSP 认证和产品安全认证推动和承担强制性产品认证制度的实施组织开展检验检测机构资质认定 开展相关工作人员的培训	
	住 所	汨罗市荣家路	
	法定代表人	李争	
	开办资金	2.32 万元	
	经费来源	财政补助（全额拨款）	
	举办单位	汨罗市市场监督管理局	
资产 损益 情况	净资产合计（所有者权益合计）		
	年初数（万元）	年末数（万元）	
	2.32	2.32	
网上名称	汨罗市 ADR 监测中心（汨罗市 GSP 和产品质量认证中心）	从业人数	4
对《条例》和实施细则有关变更登记规定的执行情况	我单位今年以来登记事项未发生变化。		

开展业务活动情况

2023年，我单位在局党组领导下，认真贯彻《事业单位登记管理暂行条例》和《事业单位登记管理暂行条例实施细则》及有关法律、法规、政策，按照核准登记的宗旨和业务范围开展活动，现将履职情况公示如下：

一、开展的主要工作及取得的效益：（一）证书业务范围：监测服务监管，监测服务社会。强化组织领导，狠抓责任落实。参照《岳阳市市场监督管理局岳阳市卫生健康委员会文件〈关于印发2023年岳阳市药械化不良反应监测工作目标任务及考核办法〉的通知》（岳市发〔2023〕9号），我局与汨罗市卫生健康局联合行文，制定并印发相应工作方案，强化领导，落实措施，明确责任，量化工作任务，完善激励约束机制，监测报告工作有序推进。工作中，加强宣传培训和业务指导，适时组织联合督查，对全市医疗用药用械单位上报到国家网络系统的药品化妆品不良反应、医疗器械不良事件报告及药物滥用调查表进行信息核实、质量审核和再评价，组织现场调查，积极避免因不合理用药用械或因产品质量问题致死等严重不良反应或群体不良反应发生，及时防范有关安全风险。全市各乡镇都建立了相应工作机构，配备了专（兼）职工作人员，ADR监测报告工作有序推进。完

善监测网络，推进重心下移。目前，全市通过网络系统共注册药品不良反应监测和报告用户 35 个，医疗器械监测用户 15 个，化妆品监测报告用户 14 个，药物滥用监测用户 2 个，监测网络乡镇以上全覆盖，工作重心下移，监测网络良性运行。（二）证书业务范围：组织开展药品、保健品、化妆品不良反应和医疗器械不良事件的监测及其安全风险评估。2023 年，在中共汨罗市委、市人大、市政府、市政协的坚强领导下，我市 ADR 监测和报告工作（含医疗器械、化妆品、药物滥用）以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，致力服务经济和促进全市高质量发展，按照岳阳市药品不良反应监测中心和局党组的工作部署和要求，专项工作有计划、有组织、有领导、有成效。截至 2023 年 12 月 31 日，我市全年共上报药品不良反应报告 803 份（任务 699 份），其中严重报告 186 份（任务 175 份）；医疗器械不良事件报告 241 份（任务 222 份），其中，严重报告 39 份（任务 32 份）；完成药物滥用调查表 260 份（任务 220 份）；完成化妆品不良反应报告 78 份（任务 76 份），“两品一械”监测报告质量及完成情况均超上级任务指标，在岳阳市专项工作绩效考核排名中继续位居前列，促进了合理用药，有效避免和杜绝了 ADR 药害事件的发生。



(三) 证书业务范围：推动和承担强制性产品认证制度的实施。强化审核把关，保证报告质量。ADR 中心对各类报告特别是严重报告强化质量审核，积极排查风险。重点对 186 份严重药品不良反应报告进行了核实和现场调查。发现安全用药情况及时发出通报和安全用药警示，促进合理用药。

(四) 证书业务范围：开展相关工作人员的培训。6 月 29 日，组织召开了全市 ADR 工作暨培训会议，表彰通报了先进单位和先进个人，组织了业务培训。9 月 26 日-27 日，10 月 23 日-24 日，组织和参加了全省药械化不良反应业务培训班、全市药品不良反应监测机构技术人员线上培训，并组织用药单位开展了全国安全用药月活动宣传。通过宣传和培训，ADR 监测报告工作社会公众知晓度不断提高，业务素质进一步提升。

二、业务范围变化情况：无。

三、存在的主要问题：一是社会认知度和责任感仍然不高。老百姓对 ADR 监测工作的认识依然不高。仍然有人认为，药械化不良反应监测报告工作只是政府部门的事情，部分单位领导甚至医技人员无法区分药械不良反应和医疗事故，害怕承担责任，不敢上报，甚至认为发生不良反应只是企业的事，与用药用械单位无关，未引起足够重视，未做到可疑即报、应报尽

报，导致目标任务不落实，质量不达标，影响了专项工作绩效考核和 ADR 监测报告工作健康持续发展。二是专业机构建设基础依然薄弱。目前，我市 ADR 监测报告机构建设依然薄弱，药学、医疗器械等专业人员配备不足，工作经费短缺，专项工作缺乏专业性、权威性，给人民群众生命安全和身体健康带来隐患。

<p>相关资质 认可或执 业许可证 明文件及 有效期</p>	<p>无</p>
<p>绩效和 受奖惩及 诉讼投诉 情况</p>	<p>2024年1月被评为岳阳市药品不良反应监测工作绩效考核 工作先进单位。</p>
<p>接受捐赠 资助及其 使用情况</p>	<p>无</p>
<p>事业单位 委托意见</p>	<p>兹委托登记管理机关公示我单位年度报告书。 法定代表人：李净 公章： 2024年2月20日</p>
<p>举办单位 意见(含 保密审查 意见)</p>	<p>该年度报告书情况属实，并经保密审查，可以向社会 公示 公章： 2024年2月20日</p>

填表人：

联系电话：

报送日期：2024年2月20日