

江苏省地方标准

DB32/T 3740—2020

定点医药机构药品“进销存”监管工作规范

Regulations on supervision of “purchase, sale and storage” of drugs in
designated medical institutions and pharmacy

2020-02-06 发布

2020-03-01 实施

江苏省市场监督管理局 发布

前 言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本标准由江苏省医疗保障局提出并归口。

本标准主要起草单位：徐州市医疗保险基金管理中心、徐州市标准化协会、徐州市广济连锁药店有限公司。

本标准主要起草人：黄广振、李志国、姚惊雪、徐进、周建忠、张世宇、李丽、魏纯洁、何景峰。

定点医药机构药品“进销存”监管工作规范

1 范围

本标准规定了定点医药机构药品“进销存”监管工作规范标准的基本要求、举报与投诉处理、质量评价和改进。

本标准适用于统筹地区内医疗保障基金监督管理机构(以下简称监管机构)对医保定点的医疗、照护机构及零售药店(以下简称服务机构)药品购进、销售、库存的监管;器械、耗材等也适用于本标准。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 28452—2012 信息安全技术 应用软件系统通用安全技术要求

GB/T 32421—2015 软件工程 软件评审与审核

GB/T 35273—2017 信息安全技术 个人信息安全规范

中华人民共和国药品管理法实施条例

药品经营质量管理规范

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3.1

监管机构 regulatory body

统筹地区的医疗保障基金监督管理机构。

3.2

服务机构 service organization

统筹地区内医保定点的医疗、照护机构及零售药店。

3.3

管理系统 system management

利用软件对药品的采购、入库、销售、库存的数据及相关信息进行存储、管理、分析、处理、备份;监管机构与服务机构分权限操作;实现各环节动态管理的全过程。

3.4

全盘库 all the inventory

对服务机构内现存所有药品的库存数量进行盘点。

3.5

全项检查 full inspection

对药品的采购、入库、销售、库存的信息、票据与系统数据进行比对核查的过程。