

国家药品监督管理局信息中心

药监信研函〔2021〕313号

国家药监局信息中心关于 《药品监管大数据报告（2021）》约稿的函

各省（区、市）药品监督管理局、各监管科学研究基地及有关单位：

为进一步推进药品监管数据的分析研究工作，充分发挥大数据分析结果的运用，更好地实现服务监管、服务行业、服务公众的宗旨，自2018年起，国家药监局信息中心连续3年对年度“两品一械”监管大数据进行研究及分析，并组织编制形成《药品监管大数据报告》，在全国药监系统相关会议上作为会议材料印发，并在国家药品智慧监管平台公开发布，供监管系统内部使用。

2021年，为进一步丰富报告内容，以数据为基础多维度展示药品监管成效，研究分析药品全生命周期监管现状及存在的问题，《药品监管大数据报告（2021年）》拟增加地方篇及监管科学研究基地篇，现面向各省（区、市）药品监督管理局、各监管科学研究基地及有关单位征稿，稿件要求如下：

一、内容要求

1. 内容导向。报告选题可根据各单位业务特点，积极回应当前工作中的重点难点及前沿性问题，注重与行业产业特点、地域特色
-

等相结合，深入挖掘数据价值。

2. 分析方法明确。鼓励使用建模、大数据等量化分析手段。以各地 2021 年“两品一械”监管真实数据为基础，可充分利用跨部门、跨领域相关数据交叉分析，也可以选取跨时间数据进行序列分析，追溯历史数据进行趋势及预测分析等。

3. 具备决策参考价值。内容应突出研究成果的应用性，分析结果可用于指导实践，促进监管，力求对监管决策有一定参考价值。

二、稿件要求

1. 观点鲜明，事实可靠，数据真实，图文并茂，无保密内容，未在公开出版物发表。请各单位对稿件内容严格把关。

2. 字数在 6000 字以内。

3. 来稿请注明作者姓名、单位、职务职称、联系电话。

4. 稿件请发送至 zhcyj@nmpaic.org.cn。

5. 稿件征集截止日期：2021 年 12 月 3 日。

6. 优秀稿件将在国家药品监督管理局主管、国家药品监督管理局信息中心主办的《中国医药导刊》杂志公开发表。

联系人：孙芳蕊 010-88331930，顾森 010-88331996。

感谢各单位大力支持！

