

CRA使用说明

注意点：☆立项申请-勾选中心药房-项目同步药品系统
如有其他问题，微信群里咨询

【填写药物项目立项申请表】

是否有PK 是 否

参加类型 请选择

预计全球中心数

预计国内中心数

受试者类型 病人 健康人群

预计全国入组例数

预计本院入组例数

机构立项

* 试验药物管理 中心药房 科室自管
选择“中心药房”后才会将项目同步到药房管理系统

附件

研究方案 没有文件信息

知情同意书 没有文件信息



药房药品整体管理流程

1.新建药品信息

项目管理->点击项目名称->药品管理->基础信息维护->新增单/多规格

The screenshot displays a web interface for a clinical trial management system. The main content is a modal window titled "新增单规格药品" (Add New Single Specification Drug). The interface includes a sidebar on the left with navigation options: "项目流程", "统计概览", "受试者", "质控核查管理", "试验记录", "药品管理" (highlighted with a red box), "药品递送", "基础信息维护" (highlighted with a red box), "财务明细", "药品递送", "项目文档", "项目成员通讯录", and "项目规则配置".

The modal window contains the following fields and sections:

- 药品基本信息** (Drug Basic Information):
 - * 药品类别: 请选择 (Please select)
 - * 药品名称: 请填写药品名称 (Please enter drug name)
 - * 是否按盲态药品组发药: 否 (Please select)
 - 用途: 请选择 (Please select)
 - * 剂型: 请选择 (Please select)
 - * 生产厂家: 请输入生产厂家 (Please enter manufacturer)
 - * 规格: 单位剂量 / 剂量单位 / 最小单位 / 包装量 / 最小单位 / 包装单位 (Please select)
 - 规格补充说明: 请填写规格说明 (Please enter specification supplement)
 - 拼音码: 请输入拼音码 (Please enter pinyin code)
 - 备注: 请输入备注 (Please enter remarks)
 - 效期提醒: [] 日 (Please select)
- 回收设置** (Recycling Settings):
 - * 药品回收单位: 药品回收单位 (Please select)
 - 包装回收单位: 添加 清除全部 (Add Clear All)

At the bottom of the modal, there are "取消" (Cancel) and "确定" (Confirm) buttons. A red box highlights the "+ 新增单规格药品" button in the top right corner of the modal.

2.新增单规格药品

新增单规格->填写内容->确定

新增单规格药品

药品信息

* 药品类别: 常规

* 药品名称: 维生素D滴剂

* 是否按盲态药品组发药: 否

用途: 基础药

* 剂型: 滴剂

* 生产厂家: 星鲨制药有限公司

* 规格: 400 iu / 粒, 36 粒 / 盒

规格补充说明: 请填写规格说明

拼音码: VD

效期提醒: 日

备注: 请输入备注

回收设置

* 药品回收单位: 粒

包装回收单位: 1级 盒 添加 清除全部

取消 确定

3.新增多规格药品

新增多规格->填写内容->新增明细->确定
红框部分规则，自动生成

新增多规格药品

药品信息

* 分装类别: 分装型

* 药品类别: 常规

* 药品名称: H分装药品

* 是否按盲态药品组发药: 否

* 用途: 试验药

* 剂型: 片剂

* 生产厂家: 生产厂家2

* 包装单位: 大盒

* 规格: (HM药品:10片/板,10板/盒*2盒; HD药品:20片/板,10板/盒*3盒) /大盒

* 拼音码: H

效期提醒: 日

备注: 请输入备注

回收设置

* 是否按药品明细回收: 否

药品回收单位: 大盒

* 包装回收单位: 1级 大盒 添加 清除全部

药品明细

药物名称	规格	操作
HM药品	10片/板,10板/盒*2盒	新增 删除
HD药品	20片/板,10板/盒*3盒	新增 删除

取消 确定

新增多规格药品

药品信息

* 分装类别: 混合型

* 药品类别: 麻、精一

* 药品名称: H混合药品

* 是否按盲态药品组发药: 否

* 用途: 试验药

* 剂型: 片剂

* 生产厂家: 生产厂家

* 包装: 5 盒 / 大盒

* 规格: (HM药品:0.4mg/片*10片; HD药品:0.8mg/片*10片) /盒,5盒/大盒

* 拼音码: H

效期提醒: 日

备注: 请输入备注

回收设置

* 是否按药品明细回收: 是

药品回收单位: 大盒

* 包装回收单位: 1级 大盒 2级 盒 添加 清除全部

药品明细

药物名称	规格	操作
HM药品	0.4mg/片*10片	新增 删除
HD药品	0.8mg/片*10片	新增 删除

取消 确定

4. 药品递送

项目管理->点击项目名称->药品管理->药品递送->新增药品递送

☆ 药品字典需机构审核启动，递送时方可选中

新建 测试项目

方案号: 345345 试验分类: 药物 启动日期: 科室: 风湿免疫科 主要研究者: 段新旺

项目流程

- 统计概览
- 受试者
- 质控核查管理
- 试验记录
- 药品管理**
 - 药品递送**
 - 基础信息维护
- 财务明细
- 药品递送
- 项目文档
- 项目成员通讯录
- 项目规则配置

药品递送

递送人 开始日期 至 结束日期 状态

递送单号	递送人	递送日期	状态	操作日志
+ 新增药品递送				
			暂无数据	



4.药品递送

项目管理->点击项目名称->药品管理->药品递送->新增药品递送->填写内容-确定

☆药品字典需机构审核启动，递送时方可选中

新增药品明细

* 药品名称: 新增 剂型: 生产企业:

规格:

* 有效期: * 生产批号:

上传药检报告: + 上传报告温度: +

药品编码 有编码

规则编码区 **规则编码区**

前缀: 后缀: 区间值: 起始值 - 结束值 x 倍 对齐

自由编码区 **自由编码区**

x 倍

最终编码集清除所有

A03H	x 1	A04H	x 1
A05H	x 1	A06H	x 1
A07H	x 1	A08H	x 1
A09H	x 1	A10H	x 1

* 递送数量: 单位:

* 保存温度及条件: