

· 药学记事 ·

重要药学记事(1989年)

沈阳药科大学学报编辑室 孙祖绳 施慧笙

1 月

2日 《中国中医药报》在北京创刊发行。

7日 新疆中药资源普查获自治区科学进步二等奖。这次资源普查基本确认新疆动、植、矿物药用资源1917种,涉及全疆60%的面积。

13日 由国务院总理李鹏签署的《放射性药品管理办法》正式颁布施行。该办法共分7章31条,对放射性药品的监督管理、生产经营、研制审批、经营出口、包装运输及使用都做了明确规定。

14日 在北京召开“全国包装改进积极分子授奖大会”,授予国家医药管理局的谢自成、赵玉津、王霞三人全国包装改进积极分子称号。

16日 卫生部下发《中华人民共和国卫生部药品标准化学药品及制剂第一册》。对现行版药典未收载而历版药典收载以及已批准颁布的部颁药品标准,对206个品种进行评价、修订和汇编以作为药品检验的法定标准。

18日 由卫生部与WHO合办的临床药学班和临床药学工作试点单位经验交流会在哈尔滨市举行。出席学习班有关方面的代表89名。美国伊里诺斯州大学药学院H. R. Manasse院长和Mary WL Lee副教授接受WHO派遣,为学习班讲学。

2 月

6日 卫生部、外交、公安、海关四部(署)组成的代表团出席了联合国麻醉药品

委员会第三十三届会议。由卫生部药政局局长潘学田任团长。

15日 国家医药管理局向民政部递交的《关于成立〈中国化学制药工业协会〉的请示》报告,经民政部审核,以(1989)民社函第49号文正式批复,确认中国化学制药工业协会具备全国性社会团体法人资格,同意成立中国化学制药工业协会。

20日 卫生部颁布《卫生部生物制品标准化委员会章程》。

3 月

3日 中国企业管理协会召开成立十周年报告会,并向评选出的荣获1988年度全国企业管理优秀奖的10个企业受奖,其中有天津的达仁堂制药厂。

4日 中国医药工业技术资询委员会成立。委员会由主任俞观文、副主任曹玉泉等15位具有高级技术职称和丰富实践经验的老同志组成。

9日 国家医药管理局在上海组织召开了直属院、所出国留学工作座谈会。会上学习了中央领导同志关于做好出国留学工作的讲话及有关文件,总结了一年来的出国留学工作的情况,并对国家医药管理局制定的“关于出国留学人员工作的若干规定”作了补充和修改。

9日 国家医药管理局以国药质字(89)第79号文发出《关于印发〈国家医药管理局工业企业全面质量管理评审细则〉暨1989年国家医药管理局质量管理奖评审工作的通知》。

15日 为了做好试办中药资源专业的准备工作,由中国药科大学中药学院召开的《中药资源学》学术讨论会在南京举行。来自全国20个单位的30名代表出席了会议。

16日 1989年全国医药工业技术工作年会在南京市召开。会议总结交流了1989年技术工作开展情况、经验和问题;讨论研究了技术工作重点;组织了国内外医药工业技术经济动态专题报告和息交流;表彰了在技术工作中作出优异成绩的单位。

16日 由卫生部召开的药物不良反应监察试点工作总结会议在上海举行。出席会议代表70多人。

23日 由北京第二制药厂、荷兰乐得大药厂、荷兰三宝家公司、上海医药行业协会联合举办的“乐得胃片国际学术研讨会”在上海举行。有近百名医药学专家参加了研讨会。

23日 卫生部医疗卫生国际交流中心和日本明治制果株式会社在北京召开《麦迪霉素研讨会》。医学界和制药界的有关专家出席了会议。

24日 卫生部颁布《医院药剂管理办法》。此办法共分9章32条,对医院药剂工作的性质、任务、组织以及药品调剂与制剂、检验、储存与供应等都做了具体规定。

26日 中国医药物资供销总公司成立大会暨全国医药物资交易会在浙江省杭州市召开。

26日 国家医药管理局在北京邀请出席七届人大及政协二次会议的医药界代表、委员座谈医药发展的形势并听取代表委员们的意见和建议。

30日 根据中罗科技合作委员会第28届会议议定项目,由国家医药管理局组派以上海第二制药厂工程技术人员为主的一行四人考察组赴罗马尼亚进行为期7天考察。

30日 中国医药公司在上海召开直属公司(站)经理会议。会议明确了国家医药

管理局、中国医药公司、各直属公司(站)之间的隶属关系等问题和“三定”方案确定的中国医药公司主要职责、任务及自身经营问题并着重研究了计划指标、灾疫情药品的准备、价格及企业留利的调整等问题。

4 月

3日 国家医药管理局以国药质字(89)第138号文发出《国家医药管理局医药产品生产许可证实施规定》和《国家医药管理局医药产品生产许可证申请验收管理程序》。

3日 为了促进葛兰素集团与中国制药业之间的往来,加强国际制药业间的技术合作,葛兰素集团的生产工程服务有限公司应中国对外贸易总公司的邀请,在北京举行了为期一天的技术交流会。

3日 国家医药管理局在四川成都召开了局直属企事业单位监察工作座谈会。会上国家医药管理局局长齐谋甲做了《在治理整顿中加强直属企事业单位的监察工作》的重要报告。

3日 第四届国家级科学技术进步奖医药行业评审会在北京召开。会议共评出国家级科技进步奖项目12项。其中一等奖1项、二等奖3项、三等奖8项。

4日 由卫生部主持的第二届药品审评委员会成立大会在北京召开。新成立的卫生部第二届药品审评委员会,委员人数增至159人,分中药、西药、生物制品三个分委员会。会议期间讨论制定了委员会章程,并对各地上报的一些申请临床试验或申请投产的新药进行了审评。每届药品审评委员会委员任期为3年。

6日 由国家教育委员会、卫生部、国家计划生育委员会、国家医药管理局、国家中医药管理局和解放军总后勤部联合组成的“全国高等医药教育领导管理协调委员会”在北京成立。

7日 “全国医药行业首届班组管理

成果发布会”在河北石家庄市召开。来自全国24个省、市、自治区的医药行业的53位班组长汇报了各自的成果。会议共评出一等奖2名,二等奖5名,三等奖7名和优秀奖39名。

8日 中美合资胶囊有限公司在苏州举行开业典礼。国家医药管理局局长齐谋甲,美国华纳·兰伯特有限公司总裁威廉士、江苏省副省长杨泳沂出席了典礼。

13日 我国第一条阿霉素生产线将在广东汕头经济特区投建,并举行了签字仪式。阿霉素是抗生素类抗肿瘤药物,被公认为近10年来最有效的抗癌药物,也是目前世界上销售量最大的抗癌药物之一,过去我国完全依靠进口。

***16日** 我国“六五”科技攻关项目之一,具有广谱、高效、耐酶、低毒等特点的第三代头孢菌素类抗生素—头孢氨噻肟钠,最近由北京第三制药厂投入生产。

***18日** 国家教委和卫生部最近颁发了1988年全国优秀教材证书。这次共有25种医药院校教材获奖,其中12种获全国优秀教材奖,13种获卫生部优秀奖。

***18日** 卫生部不久前在北京召开了第二届药品审评委员会成立大会。陈敏章部长向委员颁发了聘书。第二届药品审评委员会聘请了159位在专业上有较深造诣的专家作评委。

***18日** 丙戊酸类抗癫痫新药—丙戊酸镁,近日在北京通过了卫生部新药评审。丙戊酸镁在国内尚属首创,是湖南湘中制药厂与湖南医科大学等单位合作经四年时间研制而成。本品质量稳定,疗效可靠,毒副作用轻微。

20日 卫生部以卫药字(89)14号文,颁发人工牛黄质量标准。此标准于今年7月1日起执行,原人工牛黄标准同时废止。

21日 由中国药学会生化药物分会主

办的第三届全国药用酶学术会议在河南省开封市举行。有90多名代表出席了会议。会议收到论文62篇。

21日 国家医药管理局质量司在江苏省苏州市召开了医药标准化工作座谈会。会议的主要议题是:通报国家医药管理局“三定”后的机构设置;讲解各级标准化工作职责和制订标准工作程序;宣传《标准化法》;讨论修改关于编制“八五”全国医药标准化工作安排意见;标准化工作经验交流等。

21日 由中国药学会药物化学分科学会举办的首届肽类药物学术会议在湖南省岳阳市举行。会议共收到论文80余篇,来自各地的60多位代表参加这次会议。

***22日** 湖南医科大学青年教师袁兆康《高三尖杉酯碱对L120细胞DNA损伤修复与细胞作用有关》论文,最近被评为亚太地区国际药理学会优秀青年论文奖。

24日 国家医药管理局以“国药质字(89)第114号文”发布《药品检验操作通则》、《抗生素原料药及其制剂的生物测定法》、《药品的仪器分析法》、《化学原料药的含量测定法》、《化学原料药的杂质检查法》、《药品的物理常数测定法》和《化学药及抗生素制剂的检查法》七项行业标准。

25日 我国医药行业96个“七五”国家重点科技攻关项目中的“可压性淀粉”在沈阳通过国家鉴定。本品为一种多功能的制剂辅料,具有多种优良性能如稳定性好,不易受湿热的影响等。

***25日** 由卫生部药政管理局和天津市卫生局共同编辑的《药政法规汇编》最近出版。该书收集了五年来由全国人大常委会、国务院、卫生部以及卫生部与有关部门颁发制定的药品监督管理法令、条例等主要文件154篇。

***25日** 卫生部最近批准陕西、四川的四个单位试生产“引流熊胆”同时还下达了

“引流熊胆”暂行管理办法。

***27日** 卫生部医疗卫生国际交流中心不久前在北京同日本明治制药株式会社联合举办中日麦迪霉素研讨会。会上,中日两国专家分别介绍了麦迪霉素在临床应用方面的经验及该药的药理特性和制剂方面的问题。

29日 由湖南省中医药研究院用6年时间研制成功的一种治疗慢性结肠炎新药—结肠宁灌剂,最近已通过卫生部新药审评委员会评审,获准生产。

1989年国优产品申报控制数分配的计 划中,国家医药管理局国优产品申报控制数为八项,品种为:扑炎痛、布洛芬、潘生丁、柯柯豆碱、安定、维生素E、500mA医用诊断X线机、500~1000L搪玻璃反应罐,国家中医药管理局国优产品申报控制数为四项,品种为:跌打万花油、疝瘕冲剂、鹿角胶、速效救心丸。

5 月

2日 浙江省桐庐县桐君山风景区一组9位历代名医药人物的大型彩色雕塑全身像落成并对游客开放。这组9人塑像分别是黄帝时代的中药鼻祖桐君,春秋战国时“四诊”创始人扁鹊,东汉医圣张仲景,三国麻沸散发明人华佗,东晋医学和炼丹术家葛洪,唐代医圣孙思邈,宋代针灸学家第一张人体穴位图和铸作立体铜人孔穴模型的创始人王惟一,明代杰出医药专家李时珍和清代中国第一个解剖学家王清任。

***2日** 受卫生部药政局委托,由全国中医理论整理研究会主编的《中国基本中成药》一书已由人民卫生出版社出版。

***2日** 全国中医药高等教育学会日前在北京成立。

5日 中国药学会、天津市医药管理局及中国药学会天津分会共同主持召开的全 国中药新剂型评价学术会议在天津举行。与会专家、学者共140多人。会议议题主要在膜

剂、滴丸及透皮吸收三个方面。大会宣读及分组交流讨论的论文共80余篇。

8日 《中国名医名药名厂丛书》编委会在北京召开成立会议。决定编写出刊《丛书》。该书将由古籍出版社出版,共分31个分册,每分册约20~30万字左右。

18日 江苏省泰县制药厂研制成功的止喘灵注射液,已获卫生部颁发的“新药证书”现已投入批量生产。

21日 国家医药管理局在河南郑州召开全国医药职工教育工作座谈会。刘永刚副局长到会做了报告。会议学习了劳动部及中国职工教育研究会的有关文件等。

23日 我国与世界卫生组织的合作项目在四川成都举办了国际新药审评讲习班。讲习班为华西医科大学药事管理培训中心主持,会上美国FDA的专家介绍了美国新药审评工作。

***23日** 由陕西省秦岭药用资源科技开发专家集团研制的治疗鼻窦炎的中药“香菊片”不久前通过鉴定,并经国家新药审评委员会评审同意,由陕西商洛制药厂批量生产。

24日 国家医药管理局根据国务院的《行政法规制定程序暂行条例》召开局务会审议通过了《行政立法暂行规定》。

24日 中国化学制药工业协会片剂专业组成立大会在厦门召开。大会收到论文32篇,大会宣读论文20篇。会议确定下次会议将于1990年上半年在重庆市召开。

30日 第五届国际药物制剂大会在法国巴黎开幕。中国药科大学屠锡德教授、沈阳药学院博士研究生高晓彦参加了此次大会并发表了论文。屠锡德教授在大会上做了题为一种新型的B₁口服控释浮片的报告,引起了许多同行的兴趣;高晓彦代表导师顾学裘教授宣读了靶向制剂类139系列品种的研究成果,也受到与会代表的好评。

31日 卫生部印发卫药字(89)第28

号文件《关于颁布第一批〈乙肝扶正胶囊〉等170种成药〈卫生部药品标准〉的通知》。《通知》要求中成药企业沿着生产规范化、管理科学化、质量标准化的方向发展,将第一批170种中成药《中华人民共和国卫生部药品标准〈中成药成方制剂第一册〉》予以颁布,自1991年1月1日起正式执行。

△ 国家医药管理局以国药质字(89)第136号文发出《关于使用国家医药管理局药品质量检测中心(站)名称的通知》。

6 月

1日 全国第三届抗炎免疫药理学术会议在江苏省扬州市召开。各地从事药理工作的专家、科研人员共160余人参加了会议,大会进行了论文宣读及分组讨论。

5日 国家医药管理局质量管理司委托上海医药质量管理协会在上海举办了“全国药品制剂质量学习班”。

6日 商业部、国家计委、公安部、国家工商行政管理局、物资部、国家医药管理局以(89)商五联字第2号发出联合通知,从即日起,对化学危险物品实行经营许可证制度,并印发了《化学危险物品经营许可证,经营许可证发放办法》。

*6日 经国家有关部门批准,卫生部决定成立中国生物制品总公司,该公司系全民所有制国营企业,是具有法人资格的经济实体。卫生部下属6个生物制品研究所划归总公司领导,原建制不变。

*20日 首届国际毒素学术会议日前在广西桂林市召开。中、美、日等21个国家400余名学者出席了这次会议。

23日 卫生部以卫药字(89)第33号文发出《关于撤销“红开丹”等768种中成药地方标准的通知》。

26日 颁发了卫药字(89)第32号文件“关于加强对药用胆红素监督管理的通知”。

△ 《中国原料药检索指南》已在上海出版发行。该书由上海医药工业研究院情报室编写,共收集了我国800余家化学原料药生产企业已生产或待生产的原料药1000余种。内容包括中英文药名、异名、化学结构、药效分类、生产厂家和批准文号,并附有中、英文药名索引和各生产厂所生产药品索引等,全书约700页,200万字。

7 月

1日 ^{60}Co -r 射线辐射中药质量评价研究汇报会在江苏省无锡市召开。出席会议代表46名。各课题协作单位的代表在会上分别汇报了各自承接的国家攻关项目的具体实验完成情况,并进行了学术技术交流活

*2日 中国药理学会在江苏省扬州市举行了1989年全国优秀抗炎、免疫和抗衰老药物发奖大会,有16个厂家的产品获得金质奖,7个厂家的产品获银质奖。

*2日 经过近四年的努力,全国中成药整顿工作已初见成效。卫生部最近颁布了170种中成药药品标准,这标志着我国中成药管理在标准化、规范化、科学化上迈出了新的步伐,此标准将于1991年1月1日起正式执行。

*2日 全国卫生法暨医药卫生法学研习研讨班在上海结业。来自全国各地百余名干部参加了学习。

4日 卫生部成立药品监督办公室,该办公室挂靠中国药品生物制品检定所,行政隶属该所领导。业务旧口卫生部药政局领导。其主要职责为负责全国药品监督工作计划的落实;派出国家药品监督员对重大制售假劣药案件进行查处;对全国药品监督员的工作执行检查监督等。

5日 中国化学制药工业协会环保专业组成立暨第一次会议在沈阳举行。

7日 由中国药学会老年药学分科学会、中国保健食品协会抗衰老学术研究会、

沈阳药学院和国际自然医学会联合召开的首届中日抗衰老保健学术交流会在沈阳召开。会议期间同时举办了中日保健药品、饮食品展览会。以日本森下敬一会长为首的国际自然医学会代表团8人及中方代表113人出席了会议。会议收到论文30篇。

10日 为签署中华人民共和国医药管理局和苏维埃社会主义共和国联盟医药工业部关于共同研究开发抗生素及生物技术产品的合作实施计划(协议),国家医药管理局及有关企事业单位组成的中国医药工业代表团,通过洽谈,双方签署了正式协议。

10日 中国化学制药工业协会生化制品分会在上海成立,这是中国化学制药工业协会成立以来建立的第四个专业机构。

10日 中国药材公司与广西桂林市中药厂组建的横向联营企业——广西桂林制药中药厂成立。

10日 “赴苏医药科技考察团”一行6人,进行了为期两周的考察访问,就中苏双方关于共同研究开发抗生素及生物技术产品的合作与实施计划进行了具体探讨与磋商。

11日 中国医药商业协会在广东肇庆召开成立大会。会上推选国家医药管理局副局长石岷任名誉会长,杨荣光任会长。

13日 山东省新华制药厂通过晋升国家一级企业的考评。

***13日** 国家技术监督局发出《关于表彰近十年来在创优评优工作中做出贡献的通报》。通报表彰了各部门和省、市、自治区在创优和评优工作中做出较大贡献的42名同志。其中有国家医药管理局的黄得惠。

***16日** 华东化工学院、中国科学院上海生物工程中心和中国科学院上海生物化学研究所首次成功地将固定化细胞应用于维生素C的前体生产,为维生素C连续化和自动化生产开辟了广阔的前景。这项研究成果在日前召开的国际生物工程会议上受到好评。

19日 国家医药管理局在北京举行新闻发布会。向新闻界介绍了上半年国家医药生产形势和当前医药市场存在的问题,提出了治理整顿的措施。

20日 全国中医药工作会议在哈尔滨召开。会议主要任务是认真贯彻党的十三届四中全会精神,落实国务院《关于解决中医药有关问题的会议纪要》,以治理整顿和深化改革为中心,加强对中医药工作的领导,改变中药生产与社会需求不相适应的状况,推动中医中药事业发展。国家中医药管理局局长胡照明在会上还强调治理整顿好中药市场,是当前中药行业的首要任务。中药批发业务统一由国营药材公司经营。

8 月

2日 全国中药材资源普查办公室在天津主持召开了“全国中药材资源普查数据资料审定会”。会议审定了普查所获得的数据资料和《中国药材资源地图集》初稿。

6日 华北、西北第三届药理学术会议在河北省承德市召开。参加会议代表120人,收到论文100余篇。

8日 青霉素发酵微机在线控制网络在上海通过了国家鉴定。这套由上海第三制药厂与上海仪器仪表研究所共同研制的设备,能对发酵温度、空气流量、罐压力、pH值等项目进行在线控制和数据、曲线显示以及自动修正。

14日 为了推动矿物药的深入研究和发 展,中国药学会和中国地质学会在郑州联合召开全国第一届矿物药学术会议。出席会议代表126人,会上交流论文172篇。

24日 国家医药管理局结合实际,作出加强廉政建设的十项规定,1989年8月24日发布执行。

28日 由中国科学院生物科学与技术局主持召开的“固定化青霉素酰化酶生产6-APA中试鉴定会”在太原召开。经专家鉴定,该项目达到了“七五”攻关项目的指

标,通过了鉴定。

28日 1989年全国医药技术改造工作座谈会在沈阳召开。这次会议的目的:①检查在建的技术改造项目进展情况。②衔接1990年技术改造项目的计划。③传达国家计委召开的全国技改工作会议精神和国家计委副主任盛树仁同志的讲话。

28日 卫生部决定成立“昆明药物依赖性治疗康复研究中心”。

31日 国家医药管理局科技教育司在山东济宁召开了全国青霉素“八五”攻关研讨会。

△ 卫生部药政局召集6个生物制品研究所所长和生产、检定有关人员专门研究狂犬病疫苗质量问题,并制订了近期和远期科研规划。

9 月

4日 东北制药总厂年产1000吨维生素C工程已通过了国家医药管理局主持的国家级验收。该厂的此项目工程是国家重点工程项目,总投资约4,000万元。该工程工艺技术先进、自动化程度高、产品质量稳定、经济效益较好。

7日 华北地区医药情报协作网在北戴河召开成立大会。有特邀上级单位、大专院校、研究单位等近70个医药单位的代表出席会议。

7日 国家医药管理局科教司在天津召开了激素类药物“八五”攻关研讨会。全国主要生产激素药物厂和有关科研单位的代表参加了会议。

8日 国家医药管理局与安徽省政府联合在安徽阜阳市召开全国首次治理整顿医药市场会议。并将情况上报国务院。国务委员李铁映为此作了批示,责令提出治理整顿医药市场的政策措施。

11日 联合国第二届区域间麻醉品执法机构负责官员会议在维也纳召开。由海关总署、卫生部、公安部和我国常驻维也纳代

表团组成的六人代表团参加了本次会议。

13日 卫生部颁布国家药品标准《中华人民共和国卫生部药品标准抗生素药品第一册》。本标准共有48个品种和4个附录,是对历版药典遗留的品种和部颁标准及地方标准品种进行整顿的基础上修订而成,以利于药品的标准统一和监督管理。

13日 卫生部颁布国家药品标准《中华人民共和国卫生部生化药品标准第一册》。该标准共39个品种和3个附录,主要是历版药典遗留品种和部颁标准品种及地方标准品种。

18日 国家医药管理局以国药质字(89)第354号文发出《关于印发核发〈药品生产企业合格证〉、〈药品经营企业合格证〉验收通则的通知》。

23日 卫生部制订了对《药品卫生标准》有关问题的补充和说明。

27日 国家医药管理局邀请来京参加全国劳动模范和先进工作者表彰大会的医药行业的20位代表进行座谈。局领导与各司、室、公司的负责同志与代表们畅谈了医药行业四十年来的辉煌成就,并提出当前存在的问题。

10 月

1日 全国首届基层中药学术研讨会在安徽省黄山市举行。174名代表参加了会议。大会共收到学术论文166篇。

5日 中国药理学会心血管专业委员会在上海主持召开了全国心血管药理研究与新药开发新思路研讨会。参加会议代表98名,会议收到论文61篇。

6日 华东地区第八次天然药物化学学术讨论会在江西南昌市召开。到会代表85人,会议收到论文83篇。

7日 中港合资的河北联合制药有限公司在河北省石家庄市举行奠基仪式。

7日 全国第十二次新药特药协作会议在厦门召开。

8日 由社长余传隆和总编张智德组成的中国医药科技出版社代表团,受联邦德国施普林格出版公司的邀请,赴联邦德国法兰克福市参加国际图书博览会,并进行图书版权贸易业务工作。

11日 卫生部北京生物制品研究所隆重庆祝建所70周年。该所建立于1919年,解放后40年,特别是改革开放10年来,坚持努力发展科研,以科研指导和带动生产的办所方向,取得了令人瞩目的成果。共获国际奖1项,国家级和部级奖23项,市级奖22项。卫生部陈敏章部长、国家医药管理局齐谋甲局长等人出席会议。

***15日** 国家中医药管理局主编的《建国40周年中医药科技成就》一书在北京举行首次发行仪式。全书从19个专题全面介绍了40年来中医药科技发展的主要成就,还对千余种蒙、藏、彝、傣药进行整理研究。国务院总理李鹏为该书题词。

16日 第六届世界医药信息学大会在北京隆重召开。本届大会评选出参加报告的文章296篇,其中中国学者论文占59篇。本次大会还是计算机在医药卫生领域应用方面的大会。我国医药行业第一次派代表出席。

17日 受卫生部委托全国临床药理学学术交流会在上海召开。到会代表130多名,共收到论文160多篇。

17日 中国一联合国人口基金合作十年总结会在上海召开。会议期间中外代表参观了联合国人口基金合作在上海的12个项目中的3个,即上海淮海药厂避孕药生产车间、上海计划生育宣教中心和人口情报资料研究中心。

18日 我国“七五”重点工业试验项目,国内等一个开发基因工程干扰素生产基地在卫生部长春生物制品研究所建成投产。

18日 全国传染病医院第二届药学期讨会在杭州召开。参加会议代表共107人,会议选用论文85篇。

21日 中国药学会各省、自治区、直辖市暨计划单列市分会秘书长会议在沈阳召开。34个分会的理事长、秘书长共38人出席了会议。会议收到工作经验交流资料15篇。

26日 首届全国道地药材学术研讨会在山东省泰安市召开。到会代表179人,收到论文176篇。

11月

1日 第一届“国家药品监督员学习班”在四川成都举办,学习班聘请了全国人大法工委、国务院法制局的同志讲授了“行政诉讼法”和“药品管理法实施办法”。

9日 中国外商投资企业成果展览会开幕。中美施贵宝制药有限公司作为国务院推荐的重点企业之一参加展出。并受到前来参观的江泽民总书记、李鹏总理的称赞。

10日 第三届全国肿瘤药理和化疗学术会议在广西南宁市召开。会议代表共240人,收到论文320篇。

10日 我国著名药学教育家、上海医科大学原药理学系主任伍裕万教授,因患癌症医治无效,在上海逝世,终年83岁。伍裕万教授生前曾历任中国药学会理事、名誉顾问等职务,为我国药学教育事业作出了贡献。

10日 全国中药和天然药物学术讨论会在江苏无锡市召开。出席会议代表407名,收到论文500余篇。

14日 第二届全国中医药科技情报工作研讨会在兰州召开。出席会议代表59人。

16日 “卫生部药品不良反应监测中心”正式成立。其主要任务是:对我国的药品不良反应监察进行业务技术组织;收集和评价来自各地的药品不良反应病例报告资料;在药品安全性方面向药品监督管理部门提供咨询;指导临床合理用药,安全用药;负责对外联络和开展国际科技情报交流等。

21日 全国医药情报工作会议在武汉召开。出席会议代表98名,收到经验交流材料20余份。会议还分别向1989年36项医药情

报成果获奖者颁发了证书和奖品。

25日 国家医药管理局生物技术专家委员会成立大会在北京召开。大会讨论通过了《国家医药管理局生物技术专家委员会工作条例》，讨论修改了《医药工业生物技术近中期规划》，初步提出了1990年将进行的工作。会议还向14名委员，13名顾问颁发了聘书。委员会名誉主任齐谋甲，主任史炳照。

25日 卫生部药政局在杭州召开全国药政、药检及部分省、市、自治区的研究单位和生产厂家主管中药审批工作的负责同志参加的中药新药审批研讨会。

29日 卫生部药政局在北京召开第四次中成药品种审评会。会议审评1371种中成药，认为合格保留的407种，不合格取消的444种，其它尚须修改补充待定的520种。中成药的审查工作至此暂告一段落。

△ 北医大药学院青年教师邱东旭因在C-苷、O-苷的合成方法研究和化合物的结构测定等方面取得重大成果荣获由中国化学会国家自然科学基金委员会化学部主办的1988年青年化学奖。

12 月

2日 自国务院批转国家教委《关于改革和发展成人教育的决定》以来，岗位培训的工作已受到各地重视，并已逐步开始试点工作。国家医药管理局岗位培训工作领导小组召开了成立会，会议由蔡庆参主持，领导小组组长齐谋甲出席会议并讲了话。

2日 中国医药质量管理协会在福州市召开成立大会。该会是经国家医药管理局同意，民政部批准后成立的。协会名誉理事长齐谋甲，第一届理事长刘永纲。

***3日** 卫生部1989年度医药卫生科学技术奖揭晓，有89个项目获奖。其中一等奖5项，二等奖22项，三等奖62项。

***9日** 由卫生部医疗卫生国际交流中心与日本三共株式会社联合举办的“中日先

锋美他醇学术会议”最近在北京召开。先锋美他醇是一种由日本引进的非耐药诱导型抗生素，其特点是对大多数细菌产生的 β -内酰胺酶都十分稳定，对产生 β -内酰胺酶的菌株亦能显示很强的抗菌力。

10日 第38届布鲁塞尔尤里卡世界发明博览会闭幕。我国吉林省长白山药物研究所所长王振国研制的抗癌新药“复方天仙胶囊”（即天仙丸）获最高研究奖。王振国荣获一枚军官勋章和一枚骑士勋章。

14日 中国医药报登载“建国40年医药重大成就评选”揭晓。华北制药厂全面建成投产这一项获得7234选票，居重大成就首位。

16日 89全国抗衰老药物与性药学术会在上海召开。出席会议代表157名，大会收到论文153篇。这次大会同时成立了上海市抗衰老学术研究会。

***16日** 国家中医药管理局1989年度中医药科学技术进步奖评选已揭晓，共评出一等奖4项、二等奖20项、三等奖23项。

21日 国家质量奖审定委员会发布了1989年国家质量奖评审结果。今年有329个产品分别获得国家优质产品金、银奖称号，其中医药行业10个。

24日 中国药科大学一洲中药研究所成立协议书签字仪式在南京中国药科大学举行。该校副校长严永清和香港一洲集团有限公司董事长庄永竞分别在协议上签了字。

24日 卫生部召开“全国药品监督工作会议”，会议对1990年换发“药品生产企业许可证”、“药品经营企业许可证”、“医院制剂许可证”工作进行了布署，研讨了有关执法问题。卫生部陈敏章部长、何界生副部长到会，并做了重要讲话。

25日 首台ASP-015磁共振成像系统由中国科学院与美国合资创办的安科公司研制成功。并在深圳蛇口由国家计委、国家医药管理局、中国科学院联合主持的鉴定会

上通过鉴定。该系统为世界至今仅少数几个发达国家能够制造。

26日 由山东新华药厂承担的“七五”国家重点科技攻关专题“扑热息痛工艺改进”在国家医药管理局科教司主持下通过了鉴定。

27日 经国家医药管理局加强企业管理领导小组审议批准哈尔滨市医药公司,杭州、无锡、常州、唐山医药采购供应站,中国医药公司上海、广州医药采购供应站等七个单位为我国医药商业企业国家二级达标企业。

28日 卫生部在北京召开了“卫生部药典委员会扩大会议”参加会议的有卫生部药典委员会主任、副主任及专业组长,卫生部陈敏章部长参加了会议并讲话,卫生部药政局局长潘学田、国家医药管理局局长齐谋甲在闭幕式上分别做了讲话。会议审议了

1990年版新药典的有关重大问题,听取了今后药典工作的意见和建议。

***28日** 一种国产广谱、高效、抗感染新药依诺沙星已获准生产。依诺沙星又名氟啶酸,目前国外只有日本和美国生产。该药今年9月通过卫生部新药审评,不久又通过鉴定,是我国实施《药品管理法》以来获准生产的第一个二类抗菌新药。

△ 应台湾中国化学制药股份有限公司拟在科研开发原料药品种方面进行合作的意向和要求,中国化学制药工业协会于12月中旬在北京接待了该公司执行副总经理等一行3人。在京期间参观了中国医药研究开发中心和中国医学科学院生物技术研究所,并就共同感兴趣的方面相互交换了情况,对该公司提出在原料药品种方面共同或委托研究开发的意向进行了探讨。

·文摘·

透皮雌二醇与月经性偏头痛

景凡伟译 张紫洞校

“大约60%患有偏头痛的妇女,他们的头痛间发性和月经周期有关,其中1/4的妇女,头痛专门发作在月经来潮时”。

曾认为过去当月经周期的前期生理性撤除雌二醇是导致这种月经性发作的加重因素。这就提出了促使应用雌二醇治疗月经性偏头痛发作效果的研究。

20名患有月经性偏头痛并有规律性月经周期的妇女,在连续3个月经周期内,进行双盲安慰剂对照交叉试验。病人在不同的时间或给予安慰剂凝胶,或给予含雌二醇凝胶(2.5g凝胶中含雌二醇1.5mg)。要求病人把凝胶涂在至少400平方厘米的皮肤表面,让它自然干燥5分钟,然后穿上衣服盖在涂药的皮肤。在预期最早偏头痛发作前48小时开始治疗,并在每次周期中每天重复一次,

连续7天。病人应报告偏头痛发作的次数和严重程度以及他们所注意到的任何副作用。

结果表明,给予雌二醇的周期中月经性偏头痛发作率为30.8%,而安慰剂的周期发作率为96.3%。而且给予雌二醇比给予安慰剂的头痛程度较轻,时间较短。未观察到严重的不良作用。

结论说:用透皮雌二醇治疗对周期正常妇女的单纯月经性偏头痛有相当好的预防效果。本试验支持这样的论点,即生理性撤除雌二醇能加重月经性偏头痛的发作。透皮雌二醇的有效与口服雌二醇效果差形成对比。何况透皮治疗简便且耐受良好,因此比雌二醇的注射剂和植入剂显示出较大的优点。

[AJP《澳大利亚药学杂志》69(4):237,1988(英文)]