**附件5**

**药师晋升高级职称工作量要求**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 适用专业 | 工作内容 | 晋升副高职称 | 晋升正高职称 |
| 所有专业 | 专业工作  时间 | 担任主管药师职务期间，平均每年参加药学专业工作时间不少于40周。 | 担任副主任药师职务期间，平均每年参加药学专业工作时间不少于35周。 |
| 医院药学 临床药学 中药学 | 处方/医嘱调剂与点评 | 调配处方数量不少于7万张（中药饮片5万剂），或调配住院医嘱数量不少于20万条，或点评门急诊处方不少于1万张，或点评住院医嘱不少于1500份，或参与静脉药物配置数量不少于10万组。 | 调配处方数量不少于6万张（中药饮片4万剂），或调配住院医嘱数量不少于15万条，或点评门急诊处方不少于1万张，或点评住院医嘱不少于1500份，或参与静脉药物配置数量不少于8万组。 |
| 药品采购  验收 | 采购、验收或出入库药品条目数不少于3万条。 | 采购、验收或出入库药品条目数不少于3万条。 |
| 医疗机构制剂与炮制 | 完成制剂的配制、质量管理或检验不少于120批次，或制剂新注册或备案品种不少于8个，或完成膏方制备不少于250料（人次），或完成中药煎煮不少于1.5万剂，或临方炮制中药不少于300次。 | 完成制剂的配制、质量管理或检验不少于100批次，或制剂新注册或备案品种不少于6个，或完成膏方制备不少于200料（人次），或完成中药煎煮不少于1.2万剂，或临方炮制中药不少于200次。 |
| 临床药学  服务 | 药学门诊不少于150个单元，或实施药学监护的人次数不少于150人次，或上报药品不良反应（含用药错误/药品损害/药品质量事件）不少于120例，或完成治疗药物监测（含药物基因检测）不少于800例，或参加临床试验项目不少于12项，或参与药学质控工作不少于50次。 | 药学门诊不少于200个单元，或实施药学监护的人次数不少于150人次，或上报药品不良反应（含用药错误/药品损害/药品质量事件）不少于100例，或完成治疗药物监测（含药物基因检测）不少于800例，或参加临床试验项目不少于15项，或参与药学质控工作不少于60次。 |
| 教学科研 | 晋升周期内参与的科研项目不少于5项。 | 晋升周期内参与的科研项目不少于10项。 |
| 适用专业 | 工作内容 | 晋升副高职称 | 晋升正高职称 |
| 药物分析 | 药品检验  药物分析 | 完成药品检验、复验品种数不少于80个/年且起草、复核、验证药物分析方法数量不少于5件/年；或审核药品检验报告品种数不少于100个/年且起草、复核、验证药物分析方法不少于5件/年。 | 完成药品检验、复验品种数不少于60个/年且起草、复核、验证药物分析方法数量不少于8件/年；或审核药品检验报告品种数不少于80个/年且起草、复核、验证药物分析方法不少于8件/年。 |
| 签发药品  检验报告 | 完成药品检验报告签发不少于100件/年。 | 完成药品检验报告签发不少于120件/年。 |
| 现场检查  及审核检查 | 完成药品注册、生产、经营现场检查不少于10家次/年且审核药品现场检查报告不少于30份/年；或完成药品注册、生产、经营现场检查不少于5家次/年且审核药品现场检查报告不少于40份/年。 | 完成药品注册、生产、经营现场检查不少于15家次/年且审核药品现场检查报告不少于20份/年；或完成药品注册、生产、经营现场检查不少于10家次/年且审核药品现场检查报告不少于30份/年；或审核药品现场检查报告不少于50份/年。 |

备注：

1.工作量指标是中级晋升副高、副高晋升正高期间的完成工作量，均从聘任时间开始计算。

2.评价项目中专业工作时间为必备项目，其余项目须满足任意一项。

3.考核期内从事不同岗位的申报人员，其工作量可按不同的评价项目累积计算（按考核期内最低工作量为100%计，不同岗位累计完成工作量比例之和不低于100%）。

4.药学监护是指药师应用药学专业知识为患者提供直接的、与药物使用相关的药学服务，以提高药物治疗的安全性、有效性与经济性。药学监护具体数量按照规范的住院或门诊患者的药历计算。

5.由临床科室转岗到医院感染管理岗位的专业技术人员，可将医院感染病例监测数量、参与重大传染病疫情防控次数、医院感染措施持续质量改进项目数量、医院感染防控专业培训课时和督导考核工作数量等工作量，纳入职称晋升工作量统计，且从事原专业工作量不得低于工作总量的50%。