**中国医院药物警戒系统（CHPS）参数**

1. **系统需求**

1、对接国家药品不良反应监测系统。

2、药品不良反应（ADR）辅助报告：临床上发现疑似ADR情况，医护人员在标准化电子ADR报告表上输入患者住院号/门诊号，就能通过 CHPS 接口（已与医院 HIS、EMR、LIS 系统对接）调取到该患者的实时诊疗数据，辅助快速录入填充相关数据完成ADR报告。

3、药品不良反应主动监测: 根据药品说明书、药品不良反应相关反馈数据、学术期刊、药物不良反应/事件报道等药品不良反应相关知识，主动设置本院重点关注品种的ADR监测规则组合检索条件，检索本院1-3个月全院住院患者诊疗数据，来发现医护人员漏报的 ADR 或者是应报但未报的 ADR，并完成上报。

4、药物警戒信息：提供并同步更新国家 ADR中心每期发布的《药物警戒快讯》、《不良反应信息通报》。

5、预警及统计查询：可预警通用名称、生产厂家、批号雷同的聚集性信号ADR报告，此外，可统计科室、上报人上报ADR报告数量直接生成报表。

**二、服务需求：**

1、应及时、有效地完成系统软件运维服务工作，可通过现场处理、电话、线上等方式向我院提供24小时技术问题解答的方式。

2、应定期对CHPS软件进行检查，保证系统软件能够运行顺畅；每月定期优化服务器，包括清理日志文件，服务加固等工作。

3、系统升级后，负责向我院提交CHPS软件相关升级资料。

4、负责CHPS软件的维护升级服务，运维服务期间免费升级维护，每年免费上门维护 1次，免费上门维护期间发生的相关费用由供应商承担。

5、供应商配合我院做好系统数据备份。

6、完成对我院的药物警戒系统(CHPS)数据接口测试服务，并向信息科反馈数据接口测试问题。