



# 高危险药品管理

汇报人：李老师

2024-02-04

# 目录

CONTENTS

- 高危险药品概述
- 高危险药品采购与验收
- 高危险药品存储与运输
- 高危险药品使用与监管
- 高危险药品废弃物处理
- 高危险药品培训与教育



01

# 高危险药品概述



## 定义与分类

高危险药品 ( High-Alert Medications ) 是指那些若使用不当或发生用药错误, 会对患者造成严重伤害或死亡的药物。

根据其危险程度, 高危险药品可分为A、B、C三个级别, 其中A级为最高危药品, B级为较高危药品, C级为一般高危药品。

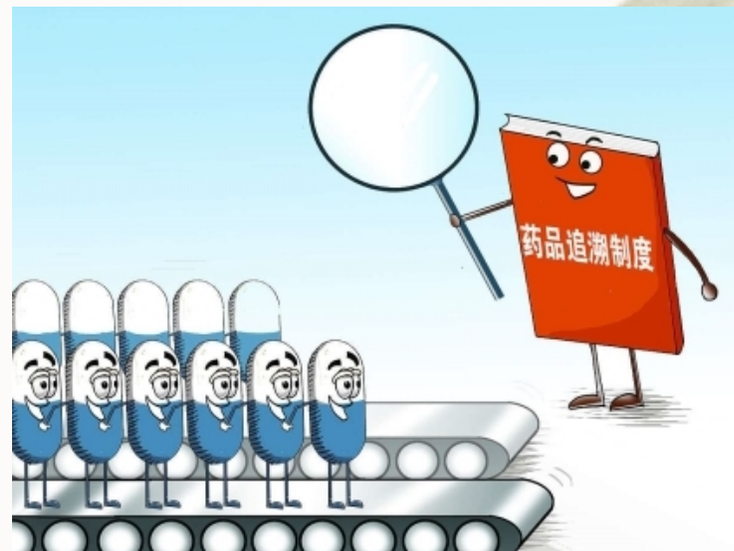
# 药品危险性评估



药品危险性评估是对药品在使用过程中可能对患者造成的伤害程度进行科学评价的过程。



评估内容包括药品的毒性、副作用、相互作用、用药错误的可能性等因素。



评估结果可为制定高风险药品管理措施提供重要依据。

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：  
<https://d.book118.com/78504011124011231>