

# 我院药物临床试验机构统一授权 GCP 中心药房

## 药品管理员的说明

为确保试验用药品管理的规范性，同时提升药物临床试验机构 GCP 中心药房的管理效率，我院药物临床试验机构统一任命和授权 GCP 中心药房药品管理员，除特殊情况外，不需要主要研究者再次在项目文件对 GCP 中心药房药品管理员进行授权。GCP 中心药房药品管理员按照岗位职责需要接受项目组药品管理的培训，并负责 GCP 中心药房的药物备案、接收、存储、分发、回收和退回等药品管理的相关工作。该说明同时适用于 GCP 中心药房的器械管理。

本授权说明自发布之日起生效。

中南大学湘雅三医院国家药物临床试验机构

日期：2025 年 6 月 9 日

