⑴制定保证药品信息来源合法、真实、安全的管理措施；

附件一、1药品信息来源合法、真实、安全管理措施.docx

⑵建立管理机制，明确人员职责，制定保证药品信息来源合法、真实、安全的相应操作流程及相关表单，能够有效控制信息发布、撤回、删除等工作（非药品、医疗器械生产、经营申请单位提供执行情况说明）；

附件二、2管理机制.docx

备注： 0、与药品相关，我们中心除了散瞳药（不会在中心淘宝卖），没有其销售

1、通篇文章都有营运部，目前我们没有这个部门了

1. 附件二里面有《任命书》，里面的人员已故，需要重新确立
2. 附件二里面的《医疗器械采购、收货、验收管理制度》需要重新确认流程
3. 由于资料比较老，所有的流程都需要相关部门重新确认

⑶药品、医疗器械生产申请单位提供发布产品的产品注册证明文件；

⑷药品、医疗器械经营申请单位提供发布产品的相关资质文件；

⑸非药品、医疗器械生产、经营申请单位提供与发布产品相关的申请单位及产品资质文件。

⑹提供涉及药品、医疗器械的法规、政策、信息的来源。