

 专 家 共 识

 GS/CACM ×××—201×

 代替×××××××

共识名称

共识的英文译名

（稿件类型：草案）

（本稿完成时间： 年 月 日）

201×-××-××发布

中 华 中 医 药 学 会 发布

目 次

[前言](#_Toc509915466) II

[引言](#_Toc509915467) III

1 推荐意见/共识建议概要表……………………………………………………………………1

[2 范围](#_Toc509915468)

[3 药物基本信息](#_Toc509915469)

[4 临床问题清单](#_Toc509915470)

5 疾病诊断…………………………………………………………………………………………

[6 临床应用建议](#_Toc509915472)

 [6.1 适应症1](#_Toc509915473)

 [6.2 适应症2](#_Toc509915474)

 [6.3 适应症3](#_Toc509915475)

[7 安全性](#_Toc509915477)

 7.1 不良反应……………………………………………………………………………………

 7.2 禁忌………………………………………………………………………………………..

 7.3 注意事项…………………………………………………………………………………..

[8 利益相关说明](#_Toc509915478)

[附录A（资料性附录） 某中成药的相关材料](#_Toc509915479)

 A.1 中医基础理论……………………………………………………………………………..

 A.2 药学研究……………………………………………………………………………………

 [A.3 药理研究](#_Toc509915480)

 [A.4 非临床安全性研究](#_Toc509915482)

[参考文献](#_Toc509915483)

1.以上目次内容作为参考，请项目结合根据实际调整目次内容。

2.前言、引言用罗马数字（Ⅰ、Ⅱ、Ⅲ….）从Ⅰ开始编页码，从正文开始用阿拉伯数字（1、2….）从1开始编页码。

# 前 言

本共识按照《中华中医药学会中成药临床应用专家共识报告规范》给出的规则起草。

本共识由\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*（申请单位）提出。

本共识由中华中医药学会归口。

本共识起草单位：\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*。（2-3家）

本共识主要起草人：\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*。（3-5名））

本共识指导委员会专家：\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*。(如无，删除此项)

本共识专家组：\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*。

本共识工作组：\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*、\*\*\*。

# 引 言

简要说明编制该共识的原因，共识技术内容的特殊信息或说明。

引言不应编号；引言中不应给出要求；引言中不应包括“范围”一章内容。

例子：

\*\*年，\*\*\*有限公司成功上市了国家中药一类新药\*\*\*。\*\*\*在临床上较为广泛的应用于\*\*疾病的长期治疗和协同治疗，经多年临床观察，其对\*\*疾病有明显疗效。但临床上对\*\*\*在\*\*疾病的应用的并不明确，因此，有必要在总结多名临床医生应用经验的基础上，结合现有循证证据，通过制定专家共识，明确\*\*\*治疗\*\*疾病的优势环节、给药方案与时机、剂量疗程特点、安全性问题等，旨在提高临床疗效，促进合理用药，减少用药风险。

共识名称

1 推荐意见/共识建议概要表

简要说明针对拟要回答的临床问题形成哪些共识条目，每个条目对应的推荐意见或共识建议。

2 范围

本共识适用于…（写明具体适用于哪个级别医院哪个科室哪类医生在\*\*情况下使用）

3 药物基本信息

简要说明处方来源，按照最新版药品说明书填写成份、功能主治，该药物纳入基药、医保目录及药典情况。

4 临床问题清单

罗列15个左右共识拟要回答的临床问题。

5 疾病诊断

5.1 中医诊断要点

说明涉及的疾病的中医诊断要点。

5.2 西医诊断要点

说明涉及的疾病的西医诊断要点。

6 临床应用建议

说明药品的适应症、用法用量、联合用药等。

7 安全性

分别说明药品的临床警示语、不良反应、禁忌和注意事项。

8 利益相关说明

本共识得到\*\*\*企业/基金的全程支持。

# 附录A

# （资料性附录）

附录名称

# A.1中医理论基础

说明药品的中医方解，治疗特色等方面内容。

# A.2药学研究

说明药品的物质基础及质量控制方面的内容，体现药品物质基础基本清晰，质量均一可控。

# A.3药理研究

说明药品的非临床研究药理及药效结论，供临床用药参考。

A.4非临床安全性研究

说明药品急毒、长毒等相关的非临床安全性研究结论。

# 参 考 文 献

仅需罗列与共识主题相关的参考文献。