1、受省局委托对药品生产、医疗机构制剂配制的监督检查

工作流程图

撰写现场检查笔录（纪实）

审查整改报告

综合评定（报送省局相应处室）

组织实施现场检查

科室领导审定

受省局委托

制定监督检查计划（方案）

2、掌握分析医疗机构药品使用环节安全形势、存在问题并提出完善制度机制和改进工作的建议流程图

报科领导审定

提出意见和建议

查找存在的问题

调研医疗机构药品使用环节

基本情况

3、指导医疗机构药品使用环节的现场检查流程图

答复咨询

研究有关政策问题

报领导审定

下级行政机关咨询

4、组织开展医疗机构药品使用环节飞行检查流程图

撰写现场检查纪实（笔录）

组织实施现场检查

科室领导审定

制定医疗机构药品使用环节

飞行检查

计划（方案）

报分管领导审定

审查整改完成情况