

<<中国药事法规>>

图书基本信息

书名：<<中国药事法规>>

13位ISBN编号：9787122011916

10位ISBN编号：7122011917

出版时间：2007-10

出版时间：化学工业出版社

作者：杨世民 编

页数：483

字数：420000

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

<<中国药事法规>>

内容概要

本书对《中华人民共和国药品管理法》、《中华人民共和国药品管理法实施条例》、《麻醉药品和精神药品管理条例》、《易制毒化学品管理条例》等38个常用的现行药事法规做了解释，其中包括了截至2007年8月间新出台的药事法规。

每个法规解释独立成篇，其内容包括立法的意义及法规的出台背景、主要内容、常用术语解释等，并对修改过的法规进行了新旧内容的比较；有的法规实施后，国家又出台了有关的文件说明及补充规定，本书也予以介绍，力求反映我国药事法规的新动态、新发展，全书内容新颖、重点突出、实用性强。

本书可供药品监督管理人员，药品研制、生产经营，使用检验等部门的药学技术人员以及高等医药院校的学生阅读、学习、参考。

<<中国药事法规>>

书籍目录

《中华人民共和国药品管理法》解说《中华人民共和国药品管理法实施条例》解说《麻醉药品和精神药品管理条例》解说《易制毒化学品管理条例》解说《疫苗流通和预防接种管理条例》解说《中华人民共和国中医药条例》解说《药品注册管理办法》解说《药品说明书和标签管理规定》解说《药品生产质量管理规范》（GMP）解说《药品生产质量管理规范认证管理办法》解说《药品生产监督管理办法》解说《药品流通监督管理办法》解说《药品经营质量管理规范》解说《药品经营质量管理规范实施细则》解说《药品经营质量管理规范认证管理办法》解说《药品经营许可证管理办法》解说《城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法》解说《城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法》解说《处方药与非处方药分类管理办法》解说《优良药房工作规范》（试行）解说《医疗机构药事管理暂行规定》解说《医疗机构制剂注册管理办法》（试行）解说《医疗机构制剂配制监督管理办法》（试行）解说《处方管理办法》解说《抗菌药物临床应用指导原则》解说《药品不良反应报告和监测管理办法》解说《药品进口管理办法》解说《进口药材管理办法》（试行）解说《中药材生产质量管理规范》（试行）解说《中药现代化发展纲要》解说《生物制品批签发管理办法》解说《互联网药品信息服务管理办法》解说《互联网药品交易服务审批暂行规定》解说《执业药师资格制度暂行规定》解说《执业药师注册管理暂行办法》解说《执业药师继续教育管理暂行办法》解说《药品广告审查办法》与《药品广告审查发布标准》解说

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>