

图书基本信息

书名：<<药事管理与法规-国家执业药师资格考试辅导用书>>

13位ISBN编号：9787506736725

10位ISBN编号：7506736721

出版时间：2007-6

出版时间：中国医药科技

作者：宿凌

页数：312

字数：451000

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>

内容概要

《药事管理与法规》是参加国家执业药师资格考试的中药学和药学考生共考的一门科目。

本书严格按照2007版新大纲和应试指南进行编写。

由复习指导与应试技巧、学科精讲、仿真试卷三部分组成，书中运用大量图表对考试要点进行总结，帮助考生以最少的的时间取得最好的考试效果。

全书实用、系统，重点突出，可较好的满足考生复习应考要求。

书籍目录

第一篇 复习指导与应试技巧第二篇 学科精讲 大单元一 药事管理相关知识 小单元一 国家药物政策与相关制度 小单元二 药事管理体制 小单元三 药品质量及其监督检查 小单元四 行政法的相关内容 小单元五 中药管理 大单元二 药事管理法规 小单元一 药品管理法 小单元二 药品管理法实施条例 小单元三 刑法(节选) 小单元四 高法、高检关于办理生产、销售伪劣商品刑事案件具体应用法律若干问题的解释 小单元五 麻醉药品、精神药品管理条例 小单元六 关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知 小单元七 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定 小单元八 医疗用毒性药品管理办法 小单元九 易制毒化学品管理条例 小单元十 疫苗流通和预防接种管理条例 小单元十一 执业药师资格制度暂行规定 小单元十二 处方药与非处方药分类管理办法(试行) 小单元十三 非处方药专有标识管理规定(暂行) 小单元十四 处方药与非处方药流通管理暂行规定 小单元十五 处方管理办法 小单元十六 药品不良反应报告和监测管理办法 小单元十七 药品注册管理办法 小单元十八 药品生产质量管理规范 小单元十九 药品生产质量管理规范附则 小单元二十 药品经营许可证管理办法 小单元二十一 药品经营质量管理规范 小单元二十二 药品经营质量管理规范实施细则 小单元二十三 药品流通监督管理办法 小单元二十四 互联网药品交易服务审批暂行规定 小单元二十五 医疗机构药事管理暂行规定 小单元二十六 医疗机构制剂注册管理办法(试行) 小单元二十七 医疗机构制剂配制质量管理规范(试行) 小单元二十八 医疗机构制剂配制监督管理办法(试行) 小单元二十九 药品说明书和标签管理规定 小单元三十 化学药品和生物制品说明书规范细则 小单元三十一 中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及撰写指导原则 小单元三十二 城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法 小单元三十三 城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法 小单元三十四 中华人民共和国广告法 小单元三十五 互联网药品信息服务管理办法 小单元三十六 中华人民共和国价格法 小单元三十七 中华人民共和国消费者权益保护法 小单元三十八 中华人民共和国反不正当竞争法 小单元三十九 关于禁止商业贿赂行为的暂行规定 大单元三 药学职业道德 小单元一 药学职业道德的基本原则和规范 小单元二 药学领域的道德要求 小单元三 中国执业药师协会对执业药师的道德要求第三篇 仿真试卷及答案 仿真试卷一 仿真试卷二 仿真试卷三 参考答案

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>