

图书基本信息

书名：<<国家执业药师资格考试药事管理与法规过关全攻略>>

13位ISBN编号：9787538154191

10位ISBN编号：7538154191

出版时间：2008-3

出版时间：辽宁科学技术出版社

作者：王淑玲

页数：223

字数：280000

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

为适应广大报考国家执业药师资格考试的考生全面理解并掌握应试内容，顺利过关，编者特别组织专家依据最新版《国家执业药师资格考试大纲》和《国家执业药师资格考试应试指南》编写此套丛书。本丛书共分7册，本书为《药事管理与法规过关全攻略》，该书分为三部分：药事管理相关知识、药事管理法规、药学职业道德，充分突出高效、实用、科学的特点，全面覆盖新大纲的知识点，让考生掌握该科要点、考点，通过习题强化训练。

书籍目录

第一部分 药事管理相关知识 第一章 国家药物政策与相关制度 第二章 药事管理体制 第三章 药品质量及其监督检查 第四章 行政法的相关内容 第五章 中药管理 第二部分 药事管理法规 第一章 中华人民共和国药品管理法 第二章 药品管理法实施条例 第三章 刑法(节选) 第四章 最高人民法院、最高人民检察院关于办理生产、销售伪劣商品刑事案件具体应用法律若干问题的解释 第五章 麻醉药品和精神药品管理条例 第六章 关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知 第七章 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定 第八章 医疗用毒性药品管理办法 第九章 易制毒化学品管理条例 第十章 疫苗流通和预防接种管理条例 第十一章 执业药师资格制度暂行规定 第十二章 处方药与非处方药分类管理办法(试行) 第十三章 非处方药专有标识管理规定(暂行) 第十四章 处方药与非处方药流通管理暂行规定 第十五章 处方管理办法 第十六章 药品不良反应报告和监测管理办法 第十七章 药品注册管理办法 第十八章 药品生产质量管理规范(GMP) 第十九章 药品生产质量管理规范附则 第二十章 药品经营许可证管理办法 第二十一章 药品经营质量管理规范 第二十二章 药品经营质量管理规范实施细则 第二十三章 药品流通监督管理办法 第二十四章 互联网药品交易服务审批暂行规定 第二十五章 医疗机构药事管理暂行规定 第二十六章 医疗机构制剂注册管理办法(试行) 第二十七章 医疗机构制剂配制质量管理规范(试行) 第二十八章 医疗机构制剂配制监督管理办法(试行) 第二十九章 药品说明书和标签管理规定 第三十章 化学药品和生物制品说明书规范细则 第三十一章 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 第三十二章 城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法 第三十三章 城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法 第三十四章 中华人民共和国广告法 第三十五章 互联网药品信息服务管理办法 第三十六章 中华人民共和国价格法 第三十七章 中华人民共和国消费者权益保护法 第三十八章 中华人民共和国反不正当竞争法 第三十九章 关于禁止商业贿赂行为的暂行规定 第三部分 药学职业道德 第一章 药学职业道德的基本原则和规范 第二章 药学领域的道德要求 第三章 中国执业药师协会对执业药师的道德要求

编辑推荐

《国家执业药师资格考试:药事管理与法规过关全攻略》是国家执业药师资格考试过关指导丛书之一。

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>