

<<药事管理与法规学习指导与习题集>>

图书基本信息

书名：<<药事管理与法规学习指导与习题集>>

13位ISBN编号：9787117131865

10位ISBN编号：7117131861

出版时间：2010-8

出版时间：人民卫生出版社

作者：周轶文 编

页数：103

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

《药事管理与法规学习指导与习题集》是全国中医药高职高专教育卫生部“十一五”规划教材《药事管理与法规》(供中药等专业用)的配套教材。

目的是帮助学生复习,提高学习效果。

本配套教材根据《药事管理与法规》教材内容和学习需要编写。

紧扣教材内容,通过概括学习重点,习题测试来达到巩固学习内容、掌握重点知识的目的。

按照教材章节顺序,全书共分十二章。

每章共分三部分:学习重点、习题和参考答案。

书籍目录

第一章 绪论 学习重点 习题 参考答案第二章 药事组织 学习重点 习题 参考答案第三章 药学及药学
技术人员 学习重点 习题 参考答案第四章 药品管理与药品管理法 学习重点 习题 参考答案第五章 药
品注册管理 学习重点 习题 参考答案第六章 特殊管理药品的管理 学习重点 习题 参考答案第七章 中
药的管理 学习重点 习题 参考答案第八章 药品标识物与商标管理 学习重点 习题 参考答案第九章 药
品价格与广告管理 学习重点 习题 参考答案第十章 药品生产管理 学习重点 习题 参考答案第十一章
药品经营管理 学习重点 习题 参考答案第十二章 医疗机构药事管理 学习重点 习题 参考答案

章节摘录

插图：2.什么是假药？

哪些情形的药品按假药论处？

答：《药品管理法》规定，有下列情形之一的为假药： 药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符的； 以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品的。

有下列情形之一的药品，按假药论处： 国务院药品监督管理部门规定禁止使用的； 依照本法必须批准而未经批准生产、进口，或者依照本法必须检验而未经检验即销售的； 变质的； 被污染的；

使用依照本法必须取得批准文号而未取得批准文号的原料药生产的； 所标明的适应证或者功能主治超出规定范围的。

3.什么是劣药？

哪些情形的药品按劣药论处？

答：《药品管理法》规定，药品成分的含量不符合国家药品标准的为劣药。

有下列情形之一的药品，按劣药论处： 未标明有效期或者更改有效期的； 不注明或者更改生产批号的； 超过有效期的； 直接接触药品的包装材料和容器未经批准的； 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的； 其他不符合药品标准规定的。

4.为什么说药品是特殊的商品？
答：药品是一种特殊的商品，有区别于其他商品的特点，这些特点是：（工）生命关联性：药品是与人们的生命健康相关的物质。

质量合格的药品经合理的使用可以防病治病，保证人类的生命健康。

药品质量不合格或不能正确、合理的使用，则会影响人的健康，甚至危及人的生命。

编辑推荐

《药事管理与法规学习指导与习题集》供中药等专业用

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>