

图书基本信息

书名：<<2011年版新大纲国家执业药师资格考试指南>>

13位ISBN编号：9787117141222

10位ISBN编号：7117141220

出版时间：2011-3

出版时间：人民卫生出版社

作者：中国执业药师协会组织 编写

页数：309

字数：512000

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

为指导参加国家执业药师资格考试的考生做好考前复习,根据2011年版《国家执业药师资格考试大纲》,中国执业药师协会组织全国专家编写了有关考前培训与复习辅导教材——《国家执业药师资格考试指南》(以下简称《考试指南》)。

《考试指南》包括国家执业药师资格考试的7个科目,含中药学和药学两类,每个科目包括理论知识和习题精选两个部分,各自成分册,共14本。

内容紧扣最新《考试大纲》,反映《考试大纲》的所有考点,突出重点、贴近实战练习,有很强的指导性和实用性,能够帮助考生在有限的时间内学习和掌握《考试大纲》所要求的知识,并得到强化训练,循序渐进,顺利通过考试。

书籍目录

《药事管理与法规》主要内容与复习策略

第一篇 药事管理相关知识

第一章 医药卫生体制改革

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 行政法的相关知识

第五章 中药管理

第六章 药学职业道德

第二篇 药事管理法规

1.药品管理法

2.药品管理法实施条例

3.刑法(节选)

4.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

5.麻醉药品和精神药品管理条例

6.关于公布麻醉药品和精神药品品种目录(2007年版)的通知

7.麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定

8.医疗用毒性药品管理办法

9.疫苗流通和预防接种管理条例

10.执业药师资格制度暂行规定

11.关于建立国家基本药物制度的实施意见

12.国家基本药物目录管理办法(暂行)

13.处方药与非处方药分类管理办法(试行)

14.非处方药专有标识管理规定(暂行)

15.处方药与非处方药流通管理暂行规定

16.处方管理办法

17.药品不良反应报告和监测管理办法

18.药品注册管理办法

19.药品生产质量管理规范(GMP)

20.药品生产质量管理规范附录

21.药品召回管理办法

22.药品经营许可证管理办法

23.药品经营质量管理规范(GSP)

24.药品经营质量管理规范实施细则

25.药品流通监督管理办法

26.互联网药品交易服务审批暂行规定

27.医疗机构药事管理暂行规定

28.医疗机构制剂注册管理办法(试行)

29.医疗机构制剂配制质量管理规范(试行)

30.医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)

31.药品说明书和标签管理规定

32.关于印发化学药品和生物制品说明书规范细则的通知

33.关于印发中药、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的通知

34.城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法

35.城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法

- 36.广告法
- 37.药品广告审查发布标准
- 38.药品广告审查办法
- 39.互联网药品信息服务管理办法
- 40.消费者权益保护法
- 41.反不正当竞争法
- 42.关于禁止商业贿赂行为的暂行规定

章节摘录

二、《国家发展改革委关于公布国家基本药物零售指导价的通知》 根据大纲,可将国家发展和改革委员会于2009年9月发布的《国家发展改革委关于公布国家基本药物零售指导价的通知》中的要点概括如下: 1.国家基本药物零售指导价按照药品通用名称制定,不区别具体生产经营企业。

各机构在不超过零售指导价的前提下,可自主确定价格。

各地价格主管部门加强对国家基本药物市场购销价格的监测和分析。

2.定价原则(1) 确保企业能够正常生产和经营基本药物,保障市场供应。

基本药物价格要充分反映成本变化情况,合理补偿企业成本。

(2) 充分考虑当前我国基本医疗保障水平和群众承受能力。

在企业获得正常利润的前提下,切实压缩不合理的营销费用。

(3) 结合市场实际和供求状况,区别不同情况: 对市场竞争不够充分、价格相对偏高的品种,加大降价力度; 对市场需求不确定性强、供应存在短缺现象的品种,适当提高价格; 对市场竞争较为充分且价格相对低廉的品种,中药传统制剂及部分国家规定需较大幅度提高质量标准的品种,少降或维持现行价格。

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>