

<<药学（中药学）>>

图书基本信息

书名：<<药学（中药学）>>

13位ISBN编号：9787811069211

10位ISBN编号：7811069210

出版时间：2008-8

出版时间：郑州大学出版社

作者：李根林

页数：309

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>

<<药学（中药学）>>

内容概要

本教材是以国家食品药品监督管理局颁布《2006～2010年全国药学从业人员继续教育指导大纲》为基础而编写的。

在继承与发扬、传统与现代、理论与实践、中药与西药等方面进行了论证，并在继承传统精髓的基础上择优吸收现代研究成果，使内容更为系统化、科学化、合理化，便于学员掌握基本理论、基本知识和基本技能。

注意体现素质教育和创新能力与实践能力的培养，为学员知识、能力、素质协调发展创造条件。

书籍目录

第一章 药品的安全性与药品安全警戒 第一节 触目惊心的药害与药品安全性问题 第二节 药品安全性的决定要素 第三节 从药品不良反应监测到药物警戒 第四节 药物警戒理论的创新及存在的问题 第五节 药品安全警戒的提出以及需要进一步研究的问题第二章 非口服给药途径与剂型应用 第一节 经皮给药途径与剂型应用 第二节 直肠给药途径与剂型应用 第三节 肺部给药途径与剂型应用 第四节 口腔、鼻腔等给药途径与剂型应用第三章 细菌的耐药性与抗菌药物的合理应用 第一节 细菌的耐药性 第二节 抗菌药物的合理应用第四章 常见疾病的诊治 第一节 冠状动脉粥样硬化性心脏病 第二节 痛风 第三节 甲状腺功能亢进症 第四节 药物不良反应与药疹第五章 缓释与控释制剂的发展 第一节 概述 第二节 缓释、控释制剂的类型 第三节 缓释、控释制剂释药原理和方法 第四节 缓释、控释制剂的处方设计 第五节 缓释、控释制剂的体内评价方法第六章 互联网上的药学资源 第一节 搜索引擎 第二节 政府机构及其主办的网站 第三节 数据库 第四节 数字图书馆资源 第五节 常用药学网站第七章 中药的不良反应与药害概论 第一节 有关药品不良反应的概念与分类 第二节 中药不良反应的临床表现 第三节 中药不良反应发生的原因 第四节 中药不良反应的判断与报告 第五节 中药药物警戒表述现状第八章 中药清热剂的临床合理应用 第一节 表热证的临床用药 第二节 里热证的临床用药第九章 药物工艺路线的设计评价与选择 第一节 概述 第二节 药物工艺路线设计 第三节 药物工艺路线的评价与选择第十章 药物动力学在新药物研究中的应用 第一节 临床前药物动力学研究 第二节 临床药物动力学研究 第三节 生物利用度与生物等效性研究第十一章 病毒性肝炎及其防治（一） 第一节 病毒性肝炎的种类 第二节 病毒性肝炎的现状 第三节 病毒性肝炎的一般治疗原则 第四节 乙型肝炎第十二章 常见药剂辅料 第一节 绪论 第二节 固体制剂常用辅料 第三节 液体制剂常用辅料 第四节 各种制剂常用的共同辅料第十三章 艾滋病预防及药物治疗 第一节 艾滋病的临床表现和诊断 第二节 艾滋病的行为预防 第三节 艾滋病的疫苗预防 第四节 艾滋病的药物治疗第十四章 常用药品的安全用药 第一节 糖皮质激素的安全用药 第二节 解热镇痛抗炎药的安全用药 第三节 结语第十五章 中药注射剂的研究现状、问题及发展趋势 第一节 中药注射剂的发展沿革 第二节 中药注射剂的研究现状 第三节 中药注射剂存在的问题及解决办法 第四节 中药注射剂的发展趋势 第五节 中药注射剂的研制开发第十六章 后GMP时代 第一节 GMP概述 第二节 我国实施GMP的进程 第三节 我国GMP认证取得的成绩 第四节 GMP认证后存在的问题及国家采取的对策第十七章 执业药师在药品零售企业中的地位、作用 第一节 执业药师在药品零售企业中的地位和作用 第二节 执业药师与消费者的沟通及对消费者的药学服务第十八章 中医体质学说与用药宜忌 第一节 体质的概念 第二节 影响体质的因素 第三节 体质的分类 第四节 体质学说的运用与用药宜忌第十九章 各类中药材商品规格等级划分的意义及依据 第一节 中药商品与中药商品学 第二节 中药商品学的任务 第三节 中药商品的命名 第四节 中药商品的分类 第五节 中药商品的规格与等级 第六节 常见中药材的规格等级第二十章 国家新发布、新修改的药事法规和政策 药品召回管理办法 关于贯彻实施《药品广告审查办法》和《药品广告审查发布标准》的通知 药品广告审查办法 药品广告审查发布标准 关于执业药师注册管理暂行办法的补充意见 关于加强药品零售经营监管有关问题的通知

章节摘录

第一章 药品的安全性与药品安全警戒药品的安全性和有效性是药品的两大基本特性，二者的重要程度是相当的。

但直到现在，人们对药品安全性问题的认识还停留在“是药三分毒”的简单认识上，多少带点无所谓、不妨大碍的态度。

在研究过程中，笔者共查到以“药品”为主题的研究论文43395篇，其中含有“安全”主题的只有4 048篇，不到药品论文总数的10%；含有“药品缺陷”主题的论文只有212篇，占药品论文总数的比例不到0.5%。

药品安全性和药品缺陷问题被忽视的程度可见一斑。

以制药公司为主导的现代药品研究体制，导致药品研究中更偏重于对药品有效性的发现和证明，忽视药品安全性缺陷的发现和证明。

开发出具有市场潜力的有效药品是制药公司的主要利益所在，由于药品安全缺陷对患者健康的危害具有潜在性、或然性，制药公司和患者都易产生侥幸心理，药品的安全性问题远没有得到应有的重视。同时还应当看到，药品的安全性问题已经开始引起越来越多的研究者的重视，近年来，关于药品安全性主题的研究论文明显上升（表1—1）。

第一章 药品的安全性与药品安全警戒药品的安全性和有效性是药品的两大基本特性，二者的重要程度是相当的。

但直到现在，人们对药品安全性问题的认识还停留在“是药三分毒”的简单认识上，多少带点无所谓、不妨大碍的态度。

在研究过程中，笔者共查到以“药品”为主题的研究论文43395篇，其中含有“安全”主题的只有4 048篇，不到药品论文总数的10%；含有“药品缺陷”主题的论文只有212篇，占药品论文总数的比例不到0.5%。

药品安全性和药品缺陷问题被忽视的程度可见一斑。

以制药公司为主导的现代药品研究体制，导致药品研究中更偏重于对药品有效性的发现和证明，忽视药品安全性缺陷的发现和证明。

开发出具有市场潜力的有效药品是制药公司的主要利益所在，由于药品安全缺陷对患者健康的危害具有潜在性、或然性，制药公司和患者都易产生侥幸心理，药品的安全性问题远没有得到应有的重视。同时还应当看到，药品的安全性问题已经开始引起越来越多的研究者的重视，近年来，关于药品安全性主题的研究论文明显上升（表1—1）。

<<药学（中药学）>>

编辑推荐

《药学(中药学)从业人员培训教材1》：21世纪药学培训规划教材。

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>