

<<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>