

<<消化系统药源性疾病>>

图书基本信息

书名：<<消化系统药源性疾病>>

13位ISBN编号：9787306032157

10位ISBN编号：7306032151

出版时间：2008-11

出版时间：中山大学出版社

作者：张世能，李国成 主编；陈纯，伍俊妍，徐凤琴 副主编

页数：405

字数：682000

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>

<<消化系统药源性疾病>>

前言

无论过去还是现在，药物始终是人类战胜疾病、维护健康的强有力武器。但是，现实告诉我们，药物是一把“双刃剑”，它既可防病治病，也可危害身体健康。近年来，药源性疾病的发生率呈现出明显增高的趋势，这不仅损害患者的健康，造成患者和社会巨大的经济负担，而且对医药行业的发展构成了威胁，在一定程度上甚至削弱了医药科学对人类的贡献。因此，提高对药源性疾病的认识，防止其给人类带来严重的危害显得极为重要。知识源于前瞻性、开拓性的研究成果和实践中不断总结的经验教训两大部分，两者缺一不可。《消化系统药源性疾病》一书的编者们从后者出发，坚持“拾遗补阙”，专题论述了临床十分常见但又未引起临床医学和药学工作者足够重视的消化系统药源性疾病。该书论述了在临床用药过程中发生的多种消化系统疾病，且较系统地阐述了药物不良反应的基本理论、常见消化系统药源性疾病的致病药物、发病机制、临床表现、诊断和防治原则。该书凝聚了多名临床医学和药学工作者的心血，总结了当前消化系统药源性疾病的最新进展，思路清晰，内容新颖，层次分明，有理有据。我深信此书对广大临床医师和药师工作有重要的指导价值，希望其中的真知灼见能对不断提高医疗水平、增强合理用药有所帮助。

<<消化系统药源性疾病>>

内容概要

药源性疾病已引起了国内外医学基础研究和临床工作者的广泛关注，其中消化系统药源性疾病是常见的药源性疾病。

本书共分七大部分，详细介绍了药物不良反应的类型、发生机制和防治原则，阐述了消化性药源性疾病的症状以及常见消化系统药源性疾病的病因、发病机制、临床表现、诊断和防治，介绍了老年人和儿童消化系统的解剖、生理和临床用药特点及其消化系统药源性疾病的诊治。

同时，本书还介绍了中药引起消化系统药源性疾病的发生机制及其防治工作。

本书适用于广大临床医生和药学工作者，高等学校医科本科生、研究生，是理想的参考用书。

<<消化系统药源性疾病>>

书籍目录

第一编 药物不良反应 第一章 药物不良反应的基本概念 第二章 药物不良反应分类 第三章 药物不良反应的分级 第四章 药物不良反应临床表现和药理作用的关系 第五章 药物不良反应的发生机理 第六章 影响药物不良反应的因素 第七章 国外发生的重大的西药不良反应事件 第八章 药物不良反应的监测 第九章 我国药物不良反应/事件报告的规定和要求 第十章 药物不良反应防治原则

第二编 消化系统药源性疾病概论 第一章 消化系统药源性疾病概述 第二章 消化系统药源性疾病的诊断与防治

第三编 药源性消化系统症状 第一章 药源性食欲不振、恶心呕吐治 第二章 药源性腹痛 第三章 药源性腹泻 第四章 药源性呕血与便血 第五章 药源性便秘 第六章 药源性黄疸 第七章 药源性胃(肠)石

第四编 药源性消化器官损害 第一章 药源性食管损害 第二章 药源性胃损害 第三章 药源性肠损害 第四章 药源性肝病 第五章 药源性胆石症 第六章 药源性胰腺炎 第七章 药源性腹膜疾病

第五编 老年人消化系统药源性疾病 第一章 老年人消化系统解剖和生理特点 第二章 老年人药物代谢特点 第三章 老年人药的不良反应 第四章 老年人消化系统药源性疾病

第六编 儿童消化系统药源性疾病 第一章 儿童消化系统解剖和生理 第二章 儿童药物代谢特点 第三章 儿童药物不良反应特点 第四章 儿童常见消化系统药源性疾病

第七编 中药源性消化系统疾病 第一章 中药不良反应概述 第二章 中药不良反应的病因 第三章 中药不良反应的发病机制 第四章 中西药相互作用 第五章 中药源性胃肠道疾病 第六章 中药源性肝病参考文献

<<消化系统药源性疾病>>

章节摘录

第一编 药物不良反应第一章 药物不良反应的基本概念一、药物不良反应(adverse drug reaction, ADR) 广义的药品不良反应是指用药引起的任何对机体的不良反应。

有些是药物本身质量不合格所致,有些是药物本身含有杂质所致,有些是用药不合理所致,还有些是在质量检验合格、临床上用法正确、用量正常情况下所出现的反应。

世界卫生组织(WHO)国际药品监察合作中心(简称WHO国际药监中心)对药物不良反应的定义是:为了预防、诊断、治疗疾病或改变人体的生理功能,人在正常用法用量情况下服用药物所出现的不期望的有害的反应。

这样的不良反应与药物质量事故和医疗事故有本质的区别。

目前大多数国家的药物不良反应监察报告制度和WHO国际药品监察合作中心主要是针对药物的活性成分本身的不良反应,不包括由于药物质量问题或用药不当所引起的有害的反应。

我国《药品不良反应报告和监测管理办法》对ADR的定义为:合格药品在正常用法用量下与用药目的无关的或意外的有害反应。

这一定义要求药物不良反应与药品应用有因果关系,并排除有意或意外的过量用药和用药不当所致的不良反应,将其限定为伴随正常药物治疗的一种风险。

该定义与世界卫生组织对ADR定义一致。

<<消化系统药源性疾病>>

编辑推荐

《消化系统药源性疾病》由中山大学出版社出版。

<<消化系统药源性疾病>>

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>