

图书基本信息

书名：<<2011全国医学博士英语统一考试模拟试卷>>

13位ISBN编号：9787509143940

10位ISBN编号：7509143942

出版时间：2010-10

出版时间：人民军医出版社

作者：常锦平，张武萍 主编

页数：375

字数：600000

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>

前言

根据最新全国医学博士英语统一考试大纲,并结合医学博士的学科特点,分析历年考题形式及命题方向,编写了这本参考书。

书中共编入10套模拟试题,并详细注解了最近5年考试试题。

本书难度适当、结构合理、内容丰富,语言环境贴近、语用实际,既是备考宝典,也是广大英语爱好者的自学读本。

本书对于考硕士、职称及其他相关参考人员,具有极好的借鉴作用。

主编常锦平教授、张武萍教授及副主编曹精华教授、朱宪春副教授、姜琳琳均为中国人民解放军总医院研究生院硕士、博士研究生一线资深教学人员,英语造诣精深,教学经验丰富,曾主编了仍在畅销的第一版、第二版《医学博士英语入学考试习题集》。

编者在此特别感谢解放军总医院心脏外科主任高长青教授给予的医学专业指导。

因时间关系,本书难免有不足之处,敬请读者谅解。

内容概要

本书按照最新全国医学博士英语统一考试大纲，根据医学博士英语考试特点，结合作者多年教学经验，分析了历年考题形式及命题方向编写而成。

全书包括10套模拟试卷及6年真题，并逐题作了详细讲解，供考生实战演练。

本书具有3个特点：一是新，根据命题规律和特点，选取最新最具代表性的考题，指导考生做好应考准备。

二是细，逐题、逐句、逐词地进行详细讲解，对错误答案也作了详细分析，让考生真正理解出题思路和答题技巧。

三是原创，注解是作者根据近几年辅导班授课经验总结出来的独到见解。

本书既是博士入学考生的备考宝典，同时也对考硕士、职称及其他相关参考人员具有极好的借鉴作用。

书籍目录

第1章 全国医学博士外语统一考试英语模拟试题, Model Test 1 Model Test 2 Model Test 3 Model Test 4 Model Test 5 Model Test 6 Model Test 7 Model Test 8 Model Test 9 Model Test 10第2章 模拟题参考答案第3章 听力录音原文及模拟题注解 Model Test 1 Model Test 2 Model Test 3 Model Test 4 Model Test 5 Model Test 6 Model Test 7 Model Test 8 Model Test 9 Model Test 10第4章 2010-2005年全国医学博士外语统一考试试卷 2009年全国医学博士外语统一考试英语试卷 2008年全国医学博士外语统一考试英语试卷 2007年全国医学博士外语统一考试英语试卷 2006年全国医学博士外语统一考试英语试卷 2005年全国医学博士外语统一考试英语试卷第5章 历年考题参考答案第6章 全国医学博士外语统一考试英语试题听力录音原文及 答案注解 2009年全国医学博士外语统一考试英语试卷听力录音原文及答案注解 2008年全国医学博士外语统一考试英语试卷听力录音原文及答案注解 2007年全国医学博士外语统一考试英语试卷听力录音原文及答案注解 2006年全国医学博士外语统一考试英语试卷听力录音原文及答案注解 2005年全国医学博士外语统一考试英语试卷听力录音原文及答案注解 2010医学博士英语统一入学考试试卷 2010医学博士英语统一入学考试试题解答

章节摘录

The FDA is everywhere these days , or so it seems. Sellers of dubious medical devices claim in late-night TV advertisements that their products are "registered with the FDA". Some vitamins and homeopathic remedies , many with doubtful benefits , boast on their labels that they are "FDA approved." In the 1990s , the agency was widely criticized as taking too long to approve new drugs , so Congress passed legislation speeding up drug reviews. Then in 2004 , Merck withdrew its painkiller Vioxx after studies showed the pill increased the risk of heart attacks and strokes. Critics lambasted the agency , saying it approved medicines too easily and for months delayed issuing warnings about potential drug risks. The agency now issues a blizzard of risk alerts , but sifting through this information can be difficult. And it can be tough to figure out which products have the agency's crucial stamp of approval or what bits of product information have actually been vetted by federal regulators. For instance , the drug information sheets that pharmacists routinely give to patients along with their prescription medicines — the sheets are sometimes printed on receipt paper — seem like official government pronouncements. But the FDA has no role in writing or overseeing most of these sheets. Public Citizen , a watchdog group , has found that some drug information sheets are dangerously wrong or misleading. The FDA is the federal agency charged with overseeing the safety of drugs , medical devices , food , cosmetics and many other health-related products. But although the agency has regulatory authority over nearly 25 percent of the nation's economy , it is important to understand what it regulates closely and what it doesn't. For example , the FDA does almost nothing to ensure that dietary supplements work as advertised. Only when supplements are proved to be unsafe or to contain regulated substances can the agency take action.

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>