

图书基本信息

书名：<<2013国家执业药师资格考试训练习题集>>

13位ISBN编号：9787530441220

10位ISBN编号：7530441221

出版时间：2009-4

出版时间：北京科学技术出版社

作者：马广慈

页数：406

字数：650000

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

国家执业药师资格考试是一种准人性考试，通过考试才能取得药师执业资格，才能在相应的岗位上工作，因此对于相关从业人员来讲，参加并通过考试，是职业生涯中通往成功的必经之路。

国家执业药师资格考试科目多，知识范围广，需要有合理的备考计划，才能达到事半功倍的效果。

考生备考时掌握几点原则很重要：按照考试大纲的要求，抓住重点复习；制定合理的复习计划，不要临阵才去磨枪；多记多做，从练习中牢固掌握知识点；掌握肯定型题与否定型题间及题干与备选答案间的互变关系，以此举一反三，提高考生的应变能力。

《国家执业药师资格考试训练习题集(西药)》即是针对这几点而精心策划编写的。

本书按照《国家执业药师资格考试大纲》的要求，提炼执业药师资格考试的重点、难点，“以题代讲”，让考生在习题训练中全面掌握考点，达到单独“背书”所难以达到的复习效果。

全书分七章：考试说明、药理学、药物分析、药剂学、药物化学、药事管理与法规及药学综合知识与技能，每章训练习题后附有参考答案，供考生参考。

纵览全书，以下突出特点必将使本书能够在众多执业药师资格考试复习辅导书中脱颖而出。

方便实惠：本书包括了执业药师资格考试的所有科目，能够让考生一书在手，便能复习各门考试内容；覆盖面广：本书根据国家执业药师资格考试知识范围广的特点，全面涵盖大纲要求的各个考点，帮助考生避免复习时遗漏；权威性强：本书的编者均为北京大学药学院参与国家食品药品监督管理局培训中心药师资格考试辅导的专家，具有多年的执业药师资格考试辅导经验，每道习题都是经过认真思考、反复斟酌而成。

他们以严谨、认真的工作态度倾注本书编写工作，必将使本书成为执业药师资格考试的权威性辅导书。

书籍目录

第一章 考试说明第二章 药理学 训练习题 参考答案第三章 药物分析 训练习题 参考答案第
四章 药剂学 训练习题 参考答案第五章 药物化学 训练习题 参考答案第六章 药事管理与法
规 训练习题 参考答案第七章 药学综合知识与技能 训练习题 参考答案

章节摘录

145. 《药品召回管理办法》中所称安全隐患是指() A. 由于研发、环境等原因可能使药品具有的危及人体健康和生命安全的不合理危险 B. 由于运输、储藏等原因可能使药品具有的危及人体健康和生命安全的不合理危险 C. 由于种植、采收等原因可能使药品具有的危及人体健康和生命安全的不合理危险 D. 由于研发、生产等原因可能使药品具有的危及人体健康和生命安全的不合理危险 E. 由于药品使用的社会等原因可能使药品具有的危及人体健康和生命安全的不合理危险
146. 在药品召回中药品生产企业的责任是() A. 按照《药品召回管理办法》的规定收集药品安全的相关信息, 对可能具有安全隐患的药品进行评估并召回 B. 按照《药品召回管理办法》的规定建立和完善药品召回制度, 对可能具有安全隐患的药品进行调查并召回 C. 按照《药品召回管理办法》的规定建立药品的召回制度, 收集药品安全的相关信息, 召回存在安全隐患的药品 D. 按照《药品召回管理办法》的规定完善药品的召回制度, 召回存在安全隐患的药品 E. 按照《药品召回管理办法》的规定建立和完善药品召回制度, 收集药品安全的相关信息, 对可能具有安全隐患的药品进行调查、评估, 召回存在安全隐患的药品
147. 在药品召回中, 药品经营、使用单位的义务是() A. 协助药品生产企业履行召回义务, 对存在安全隐患的药品及时反馈药品召回信息, 并控制和收回 B. 协助药品生产企业履行召回义务, 按照召回计划的要求及时传达、反馈药品召回信息, 控制和收回存在安全隐患的药品 C. 协助药品生产企业履行召回义务, 按照召回计划的要求收回存在安全隐患的药品 D. 协助药品生产企业履行召回义务, 按照召回计划的要求及时控制和收回存在安全隐患的药品 E. 协助药品生产企业按照召回计划的要求及时传达、反馈药品召回信息, 控制和收回存在安全隐患的药品
148. 药品经营企业、使用单位发现其经营、使用的药品存在安全隐患的应当() A. 立即停止销售或使用该药品, 通知药品生产企业或供货商, 并从使用该药的患者追回药物 B. 立即停止销售或使用该药品, 并上报药监管理部门并追回该药品 C. 立即停止销售或使用该药品, 并从相关使用单位和患者手中追回药品 D. 立即停止销售或者使用该药品, 通知药品生产企业或供货商, 并向药监管理部门报告 E. 立即停止销售或者使用该药品, 并向药监管理部门报告
149. 针对药品召回制度, 药品生产企业、经营企业和使用单位应当() A. 建立和保存完整的购销记录, 尤其是供药方面的详细信息 B. 建立购销记录档案, 保证销售药品的可溯源性 C. 保存购销记录, 保证销售药品的可溯源性 D. 建立和保存完整的购销记录, 保证销售药品的可溯源性 E. 建立和保存购销记录, 以便追溯销售药品的源头
150. 药品生产企业对召回药品的处理应当() A. 有详细的记录, 并向其所在地省级药监管理部门报告; 须销毁时, 应在药监管理部门监督下销毁 B. 向其所在地省级药监管理部门报告 C. 有详细的记录, 并在其技术档案内存档 D. 有详细的记录, 向其所在地的县级药监管理部门报告 E. 有详细的记录, 向药监管理部门报告并销毁

编辑推荐

北京大学药学院资深专家精心打造 权威性强 具有多年培训经验的专家精心编写, 帮助考生轻松过关 方便实惠 包括执业药师资格考试的所有科目, 一书在手, 全面复习 面面俱到 涵盖大纲要求的各个考点, 避免复习遗漏

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>