

<<2012药学>>

图书基本信息

书名：<<2012药学>>

13位ISBN编号：9787509152362

10位ISBN编号：7509152364

出版时间：2011-10

出版时间：人民军医

作者：吕竹芬//杨帆

页数：442

字数：690000

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

本书是全国初中级卫生专业技术资格统一考试（含部队）的指定辅导用书。全书按照药学（师）专业最新考试大纲的要求，在分析了历年大约两千道考试题、认真总结考试的命题规律后精心编写而成。

在编写结构上分为正文和历年考点串讲两部分，正文部分按照考试大纲的要求展开，既考虑到知识点的全面性，又突出重点，对常考或可能考的知识点详细叙述，对需要重点记忆的知识点用波浪线的形式加以突出，重要的关键词以黑体字的形式表示；历年考点串讲部分列出了该考试单元（细目）的历年考试频率，提示应该掌握的重点内容，并将该考试单元（细目）历年考过的试题以串讲的形式列出，简明扼要，提示考生一定要熟记这部分的内容。

书末附有历年高频试题，相信会对考生的复习应考有很大的帮助。

本书紧扣考试大纲，内容全面，重点突出，准确把握考试的命题方向，有的放矢，是复习应考的必备辅导书。

此外，与本书配套出版的还有《模拟试卷及解析（纸质版）》、《模拟试卷及解析（网络学习版）》和《考前冲刺必做》，纸质版有6套卷（2400题），网络学习版有4套卷（1600题），“考前冲刺必做”有3套卷（1200题）。

## &lt;&lt;2012药学&gt;&gt;

## 书籍目录

## 第一部分 基础知识

## 第1章 生理学

第1单元 细胞的基本功能

第2单元 血液

第3单元 循环

第4单元 呼吸

第5单元 消化

第6单元 体温及其调节

第7单元 尿的生成和排泄

第8单元 神经

第9单元 内分泌

## 第2章 生物化学

第1单元 蛋白质的结构和功能

第2单元 核酸的结构和功能

第3单元 酶

第4单元 糖代谢

第5单元 脂类代谢

第6单元 氨基酸代谢

第7单元 核苷酸代谢

## 第3章 病理生理学

第1单元 总论

第2单元 各论

## 第4章 微生物学

第1单元 总论

第2单元 各论

## 第5章 天然药物化学

第1单元 总论

第2单元 苷类

第3单元 苯丙素类

第4单元 醌类

第5单元 黄酮

第6单元 萜类与挥发油

第7单元 甾体及其苷类

第8单元 生物碱

第9单元 其他成分

## 第6章 药物化学

第1单元 绪论

第2单元 麻醉药

第3单元 镇静催眠药、抗癫痫药和抗精神失常药

第4单元 解热镇痛药、非甾体抗炎药和抗痛风药

第5单元 镇痛药

第6单元 胆碱受体激动药和拮抗药

第7单元 肾上腺素能药物

第8单元 心血管系统药物

第9单元 中枢兴奋药和利尿药

<<2012药学>>

- 第10单元 抗过敏药和抗溃疡药
- 第11单元 降血糖药
- 第12单元 甾体激素药物
- 第13单元 抗恶性肿瘤药物
- 第14单元 抗病毒药和抗艾滋病药
- 第15单元 抗菌药
- 第16单元 抗生素
- 第17单元 维生素

第7章 药物分析

- 第1单元 药物分析理论知识
- 第2单元 药品质量控制
- 第3单元 药品中的杂质及检查
- 第4单元 药品的生物利用度及生物等效性
- 第5单元 药品检测方法的要求
- 第6单元 各类药物的特征性鉴别反应与定量方法

第8章 医学伦理学

第二部分 相关专业知识

第9章 药剂学

- 第1单元 绪论
- 第2单元 液体制剂
- 第3单元 灭菌制剂与无菌制剂
- 第4单元 固体制剂
- 第5单元 半固体制剂
- 第6单元 气雾剂、喷雾剂与粉雾剂
- 第7单元 浸出技术与中药制剂
- 第8单元 药物溶液的形成理论

.....

第三部分 专业知识

第四部分 专业实践能力

药学(师)历年高频试题

答案

## 章节摘录

(15) 配制制剂的必备条件：应当是本单位临床需要而市场上没有供应的品种，并须经所在地省级药品监督管理部门批准后方可配制。

(16) 配制制剂的审批主体、程序及许可证：医疗机构配制制剂，须经所在地省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门审核同意，由省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准，发给《医疗机构制剂许可证》。

无《医疗机构制剂许可证》的，不得配制制剂。

(17) 配制制剂的管理：配制的制剂必须按照规定进行质量检验；合格的，凭医生处方在本医疗机构使用。

特殊情况下，经国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门批准，医疗机构配制的制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用。

医疗机构配制的制剂，不得在市场销售。

(18) 新药研制、审批：研制新药，必须按照国务院药品监督管理部门的规定如实报送研制方法、质量指标、药理及毒理试验结果等有关资料和样品，经国务院药品监督管理部门批准后，方可进行临床试验；完成临床试验并通过审批的新药，由国务院药品监督管理部门批准，发给新药证书。

(19) 生产新药或已有国家标准药品的审批：生产新药或者已有国家标准的药品的，须经国务院药品监督管理部门批准，并发给药品批准文号；但是，生产没有实施批准文号管理的中药材和中药饮片除外。

药品生产企业在取得药品批准文号后，方可生产该药品。

(20) 国家药品标准制定、修订的机构：药典委员会负责国家药品标准的制定和修订。

药品必须符合国家药品标准。

(21) 购药渠道：药品生产企业、药品经营企业、医疗机构必须从具有药品生产、经营资格的企业购进药品；但是，购进没有实施批准文号管理的中药材除外。

(22) 特殊管理药品管理制度：国家对麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品，实行特殊管理。

(23) 进出口药品的管理：禁止进口疗效不确、不良反应大或者其他原因危害人体健康的药品。药品进口，须经国务院药品监督管理部门组织审查，经审查确认符合质量标准、安全有效的，方可批准进口，并发给进口药品注册证书。

药品必须从允许药品进口的口岸进口，并由进口药品的企业向口岸所在地药品监督管理部门登记备案。

海关凭药品监督管理部门出具的《进口药品通关单》放行。

无《进口药品通关单》的，海关不得放行。

……

编辑推荐

《2012全国初中级卫生专业技术资格统一考试：药学（师）应试指导及历年考点串讲》为全国中级卫生专业技术资格统一考试（含部队）制定辅导用书。

特点1，制定用书：向全国（含部队）考生指定的辅导教材，依据最新大纲编写，考试通过率高。

特点2：通过率高：分析历年两千余道考试题，串讲历年考点，把握命题方向，三年来考试通过率高出全国平均通过率25%以上。

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>