

<<药事管理与法规>>

图书基本信息

书名：<<药事管理与法规>>

13位ISBN编号：9787560979892

10位ISBN编号：7560979890

出版时间：2012-11

出版时间：华中科技大学出版社

作者：杨家林，王强，王社利 主编

页数：344

字数：538000

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>

<<药事管理与法规>>

内容概要

本书为全国高职高专医药院校药学及医学检验技术专业工学结合“十二五”规划教材之一。

本书编写充分考虑高职高专的教育特点，力求做到“新、专、精”，力求反映药事管理方面的新进展、新知识、新法规。

按照“需用为准，够用为度，实用为先”的原则安排教学内容，将原有的学科体系中药事管理学的内容，进行有机编排和深度融合，按照药事管理工作程序，编写了九个学习模块；提炼了二十二个学习任务。

本书可供高职高专药学、医药营销、中药学、药物制剂技术等专业使用。

<<药事管理与法规>>

书籍目录

- 学习模块一 药事管理基本知识
- 学习任务一 药事与药事管理
- 学习项目一 药事管理
- 学习项目二 药事管理学科
- 学习项目三 药事研究管理
- 学习任务二 药事组织
- 学习项目一 药事组织概述
- 学习项目二 药事组织管理体制
- 学习项目三 药品生产与经营组织
- 学习项目四 其他药事组织
- 学习项目五 国外药事管理体制及机构
- 学习任务三 药品与药品质量监督管理
- 学习项目一 药品
- 学习项目二 药品质量监督管理
- 学习模块二 药学从业人员管理
- 学习任务四 药学技术人员
- 学习项目一 药学技术人员的概述
- 学习项目二 药师
- 学习项目三 执业药师管理制度
- 学习任务五 职业道德准则
- 学习项目一 药学职业道德
- 学习项目二 药学领域的道德要求
- 学习模块三 药品管理立法
- 学习任务六 药事法规的概述
- 学习项目一 法的基本知识
- 学习项目二 行政法的相关内容
- 学习任务七 药品管理法及实施条例
- 学习项目一 药品管理立法概述
- 学习项目二 药品管理法及实施条例介绍
- 学习任务八 国家药物政策与相关制度
- 学习项目一 国家基本药物制度
- 学习项目二 医疗保障制度与基本医疗保险用药政策
- 学习项目三 药品分类管理制度
- 学习项目四 国家药品储备制度
- 学习项目五 药品价格管理制度
- 学习模块四 药品研发阶段的管理
- 学习任务九 药品的注册管理
- 学习项目一 药品注册管理概述
- 学习项目二 新药的研发与注册
- 学习项目三 仿制药的申报与审批
- 学习项目四 进口药品的申报与审批
- 学习项目五 非处方药的申报与审批
- 学习项目六 药品补充申请的申报与审批及再注册
- 学习项目七 药品注册的相关规定
- 学习任务十 药品知识产权保护

<<药事管理与法规>>

- 学习项目一 医药专利保护
- 学习项目二 药品商标保护
- 学习项目三 药品行政保护
- 学习模块五 药品生产阶段的管理
- 学习任务十一 药品生产管理
- 学习项目一 药品生产与药品生产企业
- 学习项目二 药品生产管理
- 学习项目三 《药品生产质量管理规范》(GMP)
- 学习任务十二 药品标识物管理
- 学习项目一 药品标识物的概述
- 学习项目二 药品包装管理
- 学习项目三 药品标签管理
- 学习项目四 药品说明书管理
- 学习模块六 药品经营与流通阶段的管理
- 学习任务十三 药品经营管理
- 学习项目一 药品经营管理概述
- 学习项目二 药品经营企业的管理
- 学习项目三 《药品经营质量管理规范》(GSP)
- 学习任务十四 药品流通管理
- 学习项目一 药品流通概述
- 学习项目二 药品流通监督管理办法
- 学习任务十五 药品广告管理
- 学习项目一 药品广告基本知识
- 学习项目二 药品广告管理的相关规定
- 学习任务十六 互联网药品交易服务的管理
- 学习项目一 互联网药品交易服务审批暂行规定
- 学习模块七 医疗机构的药事管理
- 学习任务十七 医疗机构的药事管理
- 学习项目一 医疗机构的药事管理组织
- 学习项目二 医疗机构处方管理和调剂业务
- 学习项目三 医疗机构制剂管理
- 学习项目四 医疗机构药品管理
- 学习模块八 其它药品的相关管理
- 学习任务十八 特殊药品的管理
- 学习项目一 特殊管理药品的管理
- 学习项目二 其他特殊药品的管理
- 学习任务十九 中药管理
- 学习项目一 中药管理概述
- 学习项目二 中药材及中药饮片的管理
- 学习项目三 野生药材资源保护管理
- 学习项目四 中药品种保护管理
- 学习模块九 药品上市后的监管
- 学习任务二十 药品不良反应的管理
- 学习项目一 药品不良反应概述
- 学习项目二 药品不良反应报告和监测管理
- 学习任务二十一 药品上市后再评价
- 学习项目一 药品上市后再评价概述

<<药事管理与法规>>

学习项目二 药品上市后再评价的管理

学习任务二十二 药品召回管理

学习项目一 药品召回管理基本知识

学习项目二 药品召回的法律责任

附录

附录一 麻醉药品品种目录

附录二 精神药品品种目录

参考答案

参考学时

参考文献

<<药事管理与法规>>

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>