

2005年执业药师药事管理与法规考试大纲一（包含比较部分）PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/16/2021\\_2022\\_2005\\_E5\\_B9\\_B4\\_E6\\_89\\_A7\\_c23\\_16990.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/16/2021_2022_2005_E5_B9_B4_E6_89_A7_c23_16990.htm)

药事管理与法规（药事管理）包括与执业药师执业有关的重要的药品管理基本知识和药事管理法规、药学职业道德知识，是执业药师必备知识的重要组成部分，是国家执业药师资格考试的必考科目。根据执业药师的职责与执业活动的需要，药事管理与法规（药事管理）考试内容的总体要求分为掌握、熟悉、了解三个层次，其中：与执业药师日常执业直接紧密相关的重要内容要求掌握；与执业药师日常执业有关的内容要求熟悉；其他与执业药师执业有关的内容要求了解。考试内容以本大纲为准。需要纳人考试内容范围的修订后的或新颁布施行的药事管理法规由国家药品监督管理局执业药师管理机构决定。「考试内容」第一部 药品管理 一、药事与药事管理2005年已修订 熟悉我国药事管理的目的、意义和主要内容。熟悉我国药事管理体制、组织机构及其职能。了解药事、药事管理的概念。2005年新修订的内容：一、药事与药事管理 熟悉我国药事管理的目的、意义和主要内容。熟悉我国药事管理体制、组织机构及其职能。二、药品2005年已修订 掌握药品质量、药品标准的概念。熟悉药品的概念和药品的特殊性。了解药品分类形式。2005年新修订的内容：二、药品 掌握药品质量、国家药品标准的概念。熟悉药品的概念和药品的特殊性。了解药品分类形式。三、药品监督管理2005年已修订 掌握药品监督管理的原则和主要内容。熟悉我国药品监督管理体制、组织机构及其职能。熟悉药品监督管理的法律体系。了解药品

监督管理的目的与意义。 2005年新修订的内容：三、药品监督管理 掌握药品监督管理的主要内容。 熟悉我国药品监督管理体制、组织机构及其职能。 熟悉药品监督管理的法律体系。 了解药品监督管理的目的与意义。 四、药品管理 1、药品注册管理 掌握药品注册管理的必要性和主要内容。 掌握规范、管理药品名称的必要性及药品命名的主要原则。 熟悉药品注册管理的概念。 熟悉药品通用名、商品名的概念。 熟悉药品名称的类型。 了解新药审批程序。 了解国内药品及进口药品注册程序。 2、处方药与非处方药分类管理 掌握处方药、非处方药的分类管理的内容。 熟悉处方药与非处方药分类管理的目的、意义。 了解处方药与非处方药分类管理的指导思想、目标及基本原则 3、特殊管理药品的管理 掌握特殊管理药品的特殊性及其其实行特殊管理的必要性。 熟悉特殊管理药品管理模式的特点。 了解特殊管理药品的法律概念。 4、处方药管理2005年已修订 掌握处方药的定义、分类。 掌握处方药在流通、使用方面的管理特点。 熟悉处方药管理模式的特点。 了解处方药在生产方面的管理。 2005年新修订的内容：4、处方药管理 掌握处方药的定义。 掌握处方药的管理原则和特点。 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。 详细请访问 [www.100test.com](http://www.100test.com)