药剂学辅导:典与药品标准 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

(pharmacopoeia) 药典是一个国家记载药品规格、标准的法 典。由国家组织药典委员会编印,并由政府颁布,具有法律 的约束力。药典中收载疗效确切、副作用小、质量稳定的常 用药物及其制剂,规定其质量标准、制备要求、鉴别、杂质 检查与含量测定等,作为药物生产、检验、供应与使用的依 据。一个国家的药典在一定程度上可反映该国药物生产、医 疗和科技水平。药典作为一种药品法规,在保证人民安全用 药、促进药物研究和生产方面起着重大作用。1930年,国民 党政府卫生署编辑了《中华药典》第一版。新中国成立先后 颁布了53、63、77、85、90、95、2000版药典,从63年版开始 为一部、二部两册,分别收载中、西药品,每部均由凡例、 正文、附录三部分组成。 二、药品标准 药品标准是国家对药 品的质量、规格和检验方法所作的技术规定。 三、处方药与 非处方药 1、处方的概念 处方系指医疗和生产部门用于药剂 调制的一种重要书面文件。 法定处方:国家药品标准收载 的处方。 医师处方:医师对患者进行诊断后对特定患者的 特定疾病而开写给药局的有关药品、给药量、给药方式、给 药天数以及制备等的书面文件。 四、处方药与非处方药 1、 处方药(prescription drug或ethical drug) 必须凭执业医师或助理 执业医师的处方才可调配、购买并在医生指导下使用的药品 。 2、非处方药(nonprescription drug) 不需凭执业医师或助理 执业医师的处方,消费者可以自行判断购买和使用的药品。

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