

执业
药师

考试大纲
应试指南
经典考题
复习重点
考点分析

国家执业药师资格考试指南

药事管理与法规

中国执业药师协会 | 组织编写

人民卫生出版社

【国家执业药师资格考试指南】

药事管理与法规

中国执业药师协会 组织编写

主编 胡 明

副主编 方 宇

编 者 (以姓氏笔画为序)

方 宇 江 滨 陈永法

周乃彤 胡 明 蒲 剑

颜久兴

人民卫生出版社

图书在版编目(CIP)数据

药事管理与法规/中国执业药师协会组织编写.
—北京:人民卫生出版社,2009.3
ISBN 978-7-117-11271-0

I. 药… II. 中… III. ①药政管理-药剂人员-
资格考核-自学参考资料②药事法规-药剂人员-资格
考核-自学参考资料 IV. R95

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2009)第 016928 号

本书本印次封底贴有防伪标。请注意识别。

药事管理与法规

组织编写:中国执业药师协会

主 编:胡 明

出版发行:人民卫生出版社(中继线 010-67616688)

地 址:北京市丰台区方庄芳群园 3 区 3 号楼

邮 编:100078

网 址:<http://www.pmph.com>

E - mail:pmph@pmph.com

购书热线:010-67605754 010-65264830

印 刷:北京人卫印刷厂

经 销:新华书店

开 本:787×1092 1/16 印张:20

字 数:505 千字

版 次:2009 年 3 月第 1 版 2009 年 3 月第 1 版第 1 次印刷

标准书号:ISBN 978-7-117-11271-0/R · 11272

定 价:45.00 元

版权所有,侵权必究,打击盗版举报电话: 010-87613394

(凡属印装质量问题请与本社销售部联系退换)

国家执业药师资格考试指南

编委会名单

主任委员 张淑芳

副主任委员 胡国臣 娄建石 张廷模 李淑媛

编 委 会 (以姓氏笔画为序)

马满玲 方 宇 王东凯 刘 斌
宋雅梅 张 翩 张万金 张廷模
张贵君 张淑芳 李 佳 李 敏
李 薇 李淑媛 李惠芬 肖 丹
陈友亮 陈建真 周 文 周祯祥
周筱青 林 原 金描真 娄建石
胡国臣 胡昌江 胡 明 赵桂森
钟赣生 徐月红 贾 娴 贾永艳
高卫真 梁 鸿 梅全喜

国家执业药师资格考试指南

编者单位

(以汉语拼音为序)

北京大学药学院	南京中医药大学
北京中医药大学	清华大学理学院
成都中医药大学	山东大学附属齐鲁医院
大连医科大学	山东大学药学院
第二军医大学	上海中医药大学
复旦大学药学院	首都医科大学
广东省中山市中医院	山东中医药大学
广东药学院	沈阳药科大学
广州中医药大学	四川大学华西药学院
哈尔滨医科大学附属一院	天津医科大学
河南中医学院	西安交通大学医学院
黑龙江中医药大学	浙江大学药学院
湖北中医学院	浙江中医药大学
吉林大学药学院	中国药科大学
江苏省中医院	中国医科大学
辽宁中医药大学	中山大学

国家执业药师资格考试指南

出版说明

为指导参加国家执业药师资格考试的考生做好考前复习,中国执业药师协会组织全国专家编写了考前培训与复习辅导教材——《国家执业药师资格考试指南》(以下简称《考试指南》),并由人民卫生出版社出版发行。参与编写的 108 位专家来自全国 32 所高校、4 家医院,他们中大多长期参与国家执业药师资格考试考前辅导工作,熟悉《国家执业药师资格考试大纲》(以下简称《考试大纲》)要求和考试动向,具有较高的专业水平和丰富的培训经验。因此,所编写的《考试指南》内容紧扣《考试大纲》,覆盖《考试大纲》的所有考点,有很强的指导性和实用性,能够帮助考生在有限的时间内学习和掌握《考试大纲》所要求的知识,循序渐进,并得到强化训练,积极备考。

本《考试指南》包括国家执业药师资格考试的 7 个科目,含药学和中药学两类,每个科目包括理论知识和习题精选两个部分,各自成分册,共 14 册。

药学专业知识(一)

药学专业知识(二)

药学综合知识与技能

中药学专业知识(一)

中药学专业知识(二)

中药学综合知识与技能

药事管理与法规

药学专业知识(一) 习题精选

药学专业知识(二) 习题精选

药学综合知识与技能习题精选

中药学专业知识(一) 习题精选

中药学专业知识(二) 习题精选

中药学综合知识与技能习题精选

药事管理与法规习题精选

本《考试指南》具有以下特点:

1. 遵照《考试大纲》要求,精选内容

理论知识和习题、模拟题,均依据《考试大纲》设计、编写并进行精选,丝丝入扣,保证复习内容范围准确、符合考试要求。

2. 理论知识结构清晰、重点突出

为使考生复习时尽可能把握重点、得到更多的实战训练,在本书编写过程中,编者分析、参考了近 5 年、尤其是近 3 年国家执业药师资格考试的试题,根据考点考试频率和分值分布情况确定理论知识和习题精选的内容详略,并参照近年考题精选“经典考题”而编入理论知识的相关知识点中。在各章理论知识的末尾,编者还依据《考试大纲》对本章的复习重点和方法进行小结,同时分析介绍了近年来已考过的知识点,并对考过多次的知识点加以提示,以帮助考生准确、快速掌握复习重点。

3. 习题量大、实战性强

每个《习题精选》分册均有 1700 ~ 2000 道习题,其中包括各章练习题 1000 ~ 1300 道(个别分册适当增加了题量),模拟试卷 5 套(700 道题)。模拟题的题型、题量、分数分布等均与历年国家执业药师资格考试试卷一致,以帮助考生进行实战训练。编者在习题精选中按照考点考试频率和分值分布情况精选收录了部分习题,其中也包括部分近年考题(题号前标“*”者)。

《国家执业药师资格考试指南》编写委员会和各分册编委为丛书的撰写、审定、出版付出了大量严谨、务实、辛苦的工作,在此一并致谢。

中国执业药师协会

2009 年 1 月

六、关于本书的附录

本附录主要对国家执业药师资格考试的有关政策、规定、考试大纲、教材、参考书、考试用书、考试用表、考试用图等进行说明,以便于读者使用。本附录分为以下几部分:

- 1. 国家执业药师资格考试政策、规定、考试大纲、教材、参考书、考试用书、考试用表、考试用图等。
- 2. 考试用表、考试用图等。

编写说明

《药事管理与法规》是《国家执业药师资格考试指南》和配套的《国家执业药师资格考试习题精选》系列丛书之一。

《药事管理与法规》根据国家执业药师资格考试 2008 年最新版《考试大纲》和《国家执业药师资格考试应试指南》编写，旨在通过对《考试大纲》和《应试指南》中知识点的提炼归纳，帮助广大考生全面系统地理解和把握各知识点及重点，提高复习效率，熟悉应试技巧。

本书首先对《药事管理与法规》的主要内容框架作一简要介绍，并结合历年考试分布和知识点特点介绍了复习策略。在主要内容中按照《考试大纲》和《应试指南》分为三篇，分别是第一篇药事管理相关知识，包括第一至五章；第二篇药事管理法规，包括《考试大纲》中要求的执业药师应掌握、熟悉和了解的 42 部法律、行政法规和规章；第三篇药学职业道德，包括三章。每章和每部法中，首先列出了历年考试分值分布，然后按《考试大纲》要求详细列出本章主要要点及复习提示，并在相应内容后附经典考题及答案分析，最后结合历年考试形势列出复习重点和考点分析。另外，本书在最后归纳了《药事管理与法规》大致要点，以便工作繁忙的考生在短时间内把握重点。

在编排上，除按照《国家执业药师资格考试指南》系列丛书统一格式编写外，本书中对重点内容或可能考点，依照其重要程度，分别采用**黑体加着重号**，下划线等加以标注，考生在复习时请注意区别掌握。

本书编写人员由具有多年执业药师资格考试考前培训经验及药事管理与法规等课程教学经验的中青年教师构成，包括四川大学华西药学院胡明、周乃彤、蒲剑老师，西安交通大学药学院方宇老师，中国药科大学陈永法老师，北京大学医学部江滨老师，天津医科大学药学院颜久兴老师等。全体编写人员衷心希望并祝愿广大考生通过本书及配套《习题精选》的运用，提高复习效率，把握应试要领，顺利通过国家执业药师资格考试。

由于编写时间紧迫，加之编者水平有限，书中难免有疏漏、错误之处，恳请读者指正。

编 者

2009 年 1 月

目 录

药事管理与法规主要内容与复习策略.....	1
第一篇 药事管理相关知识	11
第一章 国家药物政策与相关制度	11
第二章 药事管理体制	18
第三章 药品质量及其监督检验	25
第四章 行政法的相关内容	29
第五章 中药管理	41
第二篇 药事管理法规	53
1. 药品管理法	53
2. 药品管理法实施条例	53
3. 刑法(节选)	95
4. 司法解释	95
5. 麻醉药品和精神药品管理条例	101
6. 关于公布麻醉药品和精神药品品种目录	115
7. 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定	117
8. 医疗用毒性药品管理办法	120
9. 易制毒化学品管理条例	123
10. 疫苗流通和预防接种管理条例	126
11. 执业药师资格制度暂行规定	131
12. 处方药与非处方药分类管理办法(试行)	137
13. 非处方药专有标识管理规定(暂行)	142
14. 处方药与非处方药流通管理暂行规定	145
15. 处方管理办法	150
16. 药品不良反应报告和监测管理办法	160
17. 药品注册管理办法	166
18. 药品生产质量管理规范(GMP)	170
19. 药品生产质量管理规范附录	179



目 录

20. 药品召回管理办法	184
21. 药品经营许可证管理办法	189
22. 药品经营质量管理规范(GSP)	195
23. 药品经营质量管理规范实施细则	195
24. 药品流通监督管理办法	215
25. 互联网药品交易服务审批暂行规定	219
26. 医疗机构药事管理暂行规定	222
27. 医疗机构制剂注册管理办法(试行)	227
28. 医疗机构制剂配制质量管理规范(试行)	230
29. 医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)	232
30. 药品说明书和标签管理规定	234
31. 化学药品和生物制品说明书规范细则	240
32. 中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及撰写指导原则	240
33. 城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法	245
34. 城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法	249
35. 广告法	253
36. 药品广告审查发布标准	256
37. 药品广告审查办法	261
38. 互联网药品信息服务管理办法	268
39. 中华人民共和国价格法	271
40. 消费者权益保护法	274
41. 反不正当竞争法	278
42. 禁止商业贿赂行为的规定	281
第三篇 药学职业道德	283
第一章 药学职业道德的基本原则和规范	283
第二章 药学领域的道德要求	287
第三章 中国执业药师职业道德准则及适用指导	289
《药事管理与法规》要点归纳	295

药事管理与法规主要内容与复习策略

根据国家执业药师资格考试 2008 年最新版《考试大纲》和《国家执业药师资格考试应试指南》，药事管理与法规的主要内容分为三篇，分别是第一篇药事管理相关知识，第二篇药事管理法规，第三篇药学职业道德。

一、药事管理相关知识

第一篇药事管理相关知识分为五章，分别是第一章国家药物政策与相关制度，第二章药事管理体制，第三章药品质量及其监督检验，第四章行政法相关内容和第五章中药管理。本部分约占考试分值的 10%（10 分）左右，各章近五年考试分值如下。

章节	分 值				
	2008 年	2007 年	2006 年*	2005 年*	2004 年*
第一章 国家药物政策与相关制度	1	1	1	1	1
第二章 药事管理体制	1.5	1.5	1	1	0
第三章 药品质量及其监督检验	2.5	2.5	2	0	0
第四章 行政法相关内容	2	2	2	4	2
第五章 中药管理	3	3	2	2	2
合计	10	10	8	8	5

注：因 2004~2006 年使用为旧版《考试大纲》，知识点要求不同，本书只选取历年试题中符合新版《考试大纲》要求的试题和分值。

这五章以相关规范性文件为基础，主要概述了我国目前的主要药物政策、药事管理体制、药品管理制度、行政法的基本知识和对中药的主要管理规定和制度。在复习时，可结合大纲要求，重点把握其中的规范性内容；对于背景性、阐述性内容，则以理解为主，不必重点看。

二、药事管理法规

第二篇药事管理法规包括了执业药师应掌握、熟悉和了解的 42 部法律、行政法规和规章，是《药事管理与法规》考试的主要内容，约占考试分值的 80%~85%（80~85 分）。

从内容的相关性来看，42 部法律、法规、规章可分为以下十三个部分。

（一）《药品管理法》、《实施条例》、《刑法》及《司法解释》

《药品管理法》及其《实施条例》是《药事管理与法规》考试的重点内容之一，其中《药品管理法》规定我国药事领域管理的根本规则；《实施条例》是《药品管理法》的解释和补充，主要是对《药品管理法》中的重要规则在执行程序和范围、方式等方面的具体规定和补充。《刑法》（节选）和《司法解释》是对《药品管理法》的“法律责任”中有关假、劣药、非法生产经营等行为情节严重，触犯刑法时应承担的刑事责任的规定和解释。这四部法律法规约占考试分值的 15%~20%，近五年考试分值如下。



法律法规	分 值				
	2008 年	2007 年	2006 年	2005 年	2004 年
1. 药品管理法	9.5	9.5	10	12	11
2. 药品管理法实施条例	6	4	6	7.5	8.5
3. 刑法(节选)	2	2.5	2	2	2
4. 司法解释	/	1	1	1	1
合计	17.5	17	19	22.5	22.5

在复习时,注意将《药品管理法》与《实施条例》中的相应内容对应理解把握,而不要分开复习。在《药品管理法》中掌握基本规则,《实施条例》中则掌握相应的重要解释和补充规则。另外,因为《药品管理法》中规定的是药学各领域的基本规则,后面绝大多数药事管理法规规章是在《药品管理法》相关内容的基础上制定的更为具体的规定,所以在复习时注意前后对应掌握。

(二) 麻、精、毒药品及其他特殊药品的管理规定

包括(5)麻醉药品和精神药品管理条例,(6)关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知(2007 版),(7)麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定,(8)医疗用毒性药品管理办法,(9)易制毒化学品管理条例,(10)疫苗流通和预防接种管理条例。这 6 部法规规章也是《药事管理与法规》考试的重点内容之一,约占考试分值的 10%,近五年考试分值如下。

法律法规	分 值				
	2008 年	2007 年	2006 年	2005 年*	2004 年*
5. 麻醉药品和精神药品管理条例	4	4	4	2	/
6. 《关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知》(2007 版)	2	1.5	1.5	/	/
7. 《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定》	1	1	1	/	/
8. 医疗用毒性药品管理办法	1	1	1.5	2	2
9. 易制毒化学品管理条例	2	2.5	/	/	/
10. 疫苗流通和预防接种管理条例	1.5	2.5	/	/	/
合计	11.5	12.5	8	4	2

注:因 2004、2005 年试题多为依据旧的《麻醉药品管理办法》、《精神药品管理办法》中的内容所出,故未计入。

在复习时,注意从“特殊管理”角度入手,着重理解和把握这些“特殊”药品在生产、批发、零售、使用等环节上是如何特殊管理的,与一般药品的管理区别之处有哪些;另外需重点记忆这些“特殊”药品的具体类别区分及各自的典型药品名称,以及不同类别的药品(如麻醉药品和精神药品的原料与制剂,麻醉药品、一类精神药品与二类精神药品、毒性药品、药品类易制毒化学品,第一类疫苗与第二类疫苗)管理之间的差异。另外,在复习各特殊药品在经营和使用方面的规定时,可与后面的《药品经营质量管理规范》及其《实施细则》、《处



方管理办法》、《药品广告审查办法》等对应把握,如各类药品的处方限量、处方保存时间规定、不得发布广告的药品等。

(三) 执业药师资格制度

《执业药师资格制度暂行规定》是作为执业药师必须要了解的一项制度,主要考点集中在执业药师资格的取得,注册的机构和要求,执业药师的职责和继续教育规定等方面。每年考试分值约有2分。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
11. 执业药师资格制度暂行规定	2	2	2	2	1.5

另外,在对后面的《药品经营质量管理规范》及其《实施细则》、《药品流通监督管理办法》等复习时,注意其关于执业药师的人员资质要求。

(四) 处方药与非处方药分类管理制度

包括(12)处方药非处方药分类管理办法,(13)非处方药专有标识管理规定,(14)处方药与非处方药流通管理暂行规定。药品分类管理是我国药物政策中的重要制度之一,但现行规范性文件以试行或暂行的规章为主。约占考试分值的5%,近五年考试分值如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
12. 处方药非处方药分类管理办法	2	3.5	3	3	1
13. 非处方药专有标识管理规定	1	1	1	2	2
14. 处方药与非处方药流通管理暂行规定	2	3	3	1	2
合计	5	7.5	6	6	5

在复习时,除理解掌握处方药和非处方药定义、非处方药分类的依据外,重点把握处方药、甲类非处方药、乙类非处方药在标识、零售、使用和广告等规定和要求上的差异。可与后面《药品广告审查办法》等对应把握。

(五) 处方管理办法

《处方管理办法》是卫生部发布的关于处方开具、调剂、保管等规定的重要规章,是医师开具处方和药学人员调配处方的主要法律依据。约占考试分值的5%,近五年考试分值如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
15. 处方管理办法	5	5	4	5	1

在复习本规章时,注意与前面特殊药品的相关管理规定对应来把握。



(六) 药品注册、不良反应监测和报告、药品召回等制度

《药品注册管理办法》主要规定药品上市注册审批有关行为和规则,内容很多,但根据《考试大纲》要求,作为执业药师应掌握的内容相对很少,也较集中,仅需重点把握药品注册申请的主要类别和范围,以及临床试验的类型和要求即可。

《药品不良反应报告和监测管理办法》是当前药品上市后评价和监测的主要规定,复习时应重点把握不良反应报告和监测的机构和程序,以及各类药品(监测期内和监测期外的新药,上市未满和已满5年的进口药品)报告的范围,和各类不良反应(新的,严重的,群体,死亡病例等)报告的时限要求。

《药品召回管理办法》是2008年《考试大纲》新增加的内容,也是药品上市后管理的主要规定之一,应予适当重视。在复习时注意药品召回的主体和召回的类别。

这3个规章近5年考试分值如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
16. 药品不良反应报告和监测管理办法	2	2	4	4	3
17. 药品注册管理办法	2	2	1	1	/
20. 药品召回管理办法	3	/	/	/	/
合计	7	4	5	5	3

(七) 药品生产质量管理规范及其附录

《药品生产质量管理规范》(GMP)及其附录是药品生产质量管理的主要规范,这一规章知识点分布较为广散,其中重要知识点,如不同品种的厂房、设施要求,不同剂型和工艺阶段药品的洁净级别要求,不同剂型的批的划分原则等较为细碎,在复习时注意根据各品种、剂型、工艺段的特点区别记忆,质量管理机构、人员资质和制度的规定可与《药品经营质量管理规范》等对比记忆。约占考试分值的3%~5%,近五年考试分值如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
18. 药品生产质量管理规范	2	3	1.5	3	1.5
19. 药品生产质量管理规范附录	2	2	1.5	/	1.5
合计	4	5	3	3	3

(八) 药品经营质量和流通管理

包括(21)药品经营许可证管理办法,(22)药品经营质量管理规范,(23)药品经营质量管理规范实施细则,(24)药品流通监督管理办法,(25)互联网药品交易服务审批暂行规定,是《药事管理与法规》考试的重点内容之一,约占考试分值的10%~12%,近五年考试分值如下。



法律法规	分 值				
	2008 年	2007 年	2006 年	2005 年	2004 年
21. 药品经营许可证管理办法	2	2	3	3	/
22. 药品经营质量管理规范	2.5	2.5	3	3	3
23. 药品经营质量管理规范实施细则	3	3	2.5	2.5	2
24. 药品流通监督管理办法	2.5	2.5	/*	/*	/*
25. 互联网药品交易服务审批暂行规定	1	1	/	/	/
合计	11	11	8.5	8.5	5

注:因 2004~2006 年试题多为依据旧的《药品流通监督管理办法》中的内容所出,故未计入。

在复习《药品经营质量管理规范》(GSP)及其《实施细则》时,注意将 GSP 与《实施细则》中的相应内容对应理解把握,其中尤其注意《实施细则》中一些具体规定,如质量管理部门和机构、人员资质、进货、验收和检验、储存和养护、出库等的细节要求。

在复习《药品经营许可证管理办法》时可将其与《药品管理法实施条例》中的相应内容对应来看,注意把握许可证的核准事项、变更等要求。

《药品流通监督管理办法》是药品流通监督管理的重要规定,应予适当重视。复习时注意把握药品生产企业、药品经营企业、医疗机构及药品销售人员不得有的行为。

《互联网药品交易服务审批暂行规定》中注意三种互联网交易方式及其审批机构的不同,参与互联网药品交易服务的机构的行为规定,以及通过互联网向个人消费者销售药品的条件等。

(九) 医疗机构药事及制剂管理

包括(26)医疗机构药事管理暂行规定,(27)医疗机构制剂注册管理办法(试行),(28)医疗机构制剂质量管理规范(试行),(29)医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)。约占考试分值的 4%~5%,近五年考试分值分布如下。

法律法规	分 值				
	2008 年	2007 年	2006 年	2005 年	2004 年
26. 医疗机构药事管理暂行规定	1	1	/	/	/
27. 医疗机构制剂注册管理办法(试行)	1	1	1		
28. 医疗机构制剂质量管理规范(试行)	1	1	1	2	1
29. 医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)	1	1	1	/	/
合计	4	4	3	2	1

《医疗机构药事管理暂行规定》中重点复习药事管理委员会的组成和职责,药学部门负责人资质要求,以及药学管理工作新模式和药学工作的新重点(以病人为中心,以合理用药



为核心),临床药师的主要职责等,其余内容可结合《药品管理法》及《实施条例》关于医疗机构药剂管理的相关内容记忆。在复习《医疗机构制剂注册管理办法》(试行)、《医疗机构制剂配制监督管理办法》(试行)时,可将医疗机构制剂的注册规定与药品注册的相应规定对比记忆,如前者的制剂批准文号、包装、标签、说明书等为省级药品监督管理部门批准,其制剂配制也受其监督管理;而后者则为国家食品药品监督管理局,批准文号格式也不同。另外注意把握《医疗机构制剂许可证》的核准事项和许可事项变更的规定,委托配制的条件和要求等。

(十) 药品说明书、包装和标签的管理

包括(30)药品说明书和标签管理规定,(31)关于印发化学药品和生物制品说明书规范细则的通知,(32)关于印发中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及拟定指导原则的通知。约占考试分值的5%~6%,近五年考试分值分布如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
30. 药品说明书和标签管理规定	2	2	4	4	/
31. 关于印发化学药品和生物制品说明书规范细则的通知	3	3	2	/	1
32. 关于印发中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及拟定指导原则的通知	/	/	/	/	/
合计	5	5	6	4	1

本部分知识点较为分散,在复习时可以平时的医药常识作为基础,对说明书、标签的具体项目要求尽量采用理解和分析判断的方法把握。

(十一) 城镇职工基本医疗保险定点零售药店和用药管理

包括(33)城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法,(34)城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法,约占考试分值的3%~4%,近五年考试分值分布如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
33. 城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法	2	2	1	2	2.5
34. 城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法	2	2	2	1	1
合计	4	4	3	3	3.5

(十二) 药品广告管理及互联网药品信息服务管理

包括(35)广告法,(36)药品广告审查发布标准,(37)药品广告审查办法,(38)互联网药品信息服务管理办法。约占考试分值的4%~5%,近五年考试分值分布如下。



法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
35. 广告法	1	1	2	1	1
36. 药品广告审查发布标准	1	/	/	/	/
37. 药品广告审查办法	1	/	/	/	/
38. 互联网药品信息服务管理办法	1	1	1	1	1
合计	4	2	3	2	2

其中《药品广告审查发布标准》和《药品广告审查办法》是2008年《考试大纲》新增加的内容，应适当重视。复习时可结合前面的《药品管理法》及《实施条例》，药品分类管理有关规定等掌握一般规则，如审批机构、禁止发布广告的药品、处方药和非处方药的广告限制和要求等。另外注意广告中禁止或不得有的情形，以及各种违法广告行为的区别处罚。

(十三) 其他相关法律法规

包括(39)价格法,(40)消费者权益保护法,(41)反不正当竞争法,(42)关于禁止商业贿赂行为的暂行规定。《考试大纲》仅对其与药品生产经营及执业药师行为有关的内容作了要求，知识点的复习可以理解为主。约占考试分值的4%~5%，近五年考试分值分布如下。

法律法规	分 值				
	2008年	2007年	2006年	2005年	2004年
39. 价格法	1	2	1	2	1
40. 消费者权益保护法	2	2	2	2	2
41. 反不正当竞争法	1	1	/	/	/
42. 关于禁止商业贿赂行为的暂行规定	1	1	1	1	1
合计	5	6	4	5	4

(十四) 药事管理法规部分的复习指导

由于第二篇所涉及的42部药事管理法规均是以法律条文呈现的规范性文件，考生往往在复习感觉法律条文琐细繁多，抓不住重点，因此掌握各部法知识点之间的内在规律，进行归纳总结、比较记忆十分重要。一般而言，在复习时，可遵循以下规律区别掌握相关内容。

1. 根据考试分值分布区别对待复习

如《药品管理法》、《药品管理法实施条例》、GSP、GSP实施细则等考试重点内容应全面重点理解和掌握，而《价格法》、《消费者权益保护法》等则仅需将大纲要求内容略理解即可。

2. 根据法规新旧选择复习方式

如《麻醉药品和精神药品管理条例》等特殊药品管理规定，《处方管理办法》、《药品