



第二十二篇 | 医学相关知识

第一章 卫生政策及法律法规

考点 1 药品管理法

（一）概述

中华人民共和国成立后，原卫生部颁布了《麻醉药品管理暂行办法》，这是我国药品管理的第一个行政法规。《中华人民共和国药品管理法》第二条第一款规定：“在中华人民共和国境内从事药品研制、生产、经营、使用和监督管理活动，适用本法。”

（二）药品生产

《中华人民共和国药品管理法》规定，从事药品生产活动，应当经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准，取得药品生产许可证。无药品生产许可证的，不得生产药品。

药品生产许可证有效期为 5 年。有效期届满，需要继续生产药品的，持证企业应当在许可证有效期届满前 6 个月，按照国务院药品监督管理部门的规定申请换发药品生产许可证。药品生产企业终止生产药品或者关闭的，药品生产许可证由原发证部门缴销。

（三）药品经营

《中华人民共和国药品管理法》规定，从事药品批发活动，应当经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准，取得药品经营许可证。从事药品零售活动，应当经所在地县级以上地方人民政府药品监督管理部门批准，取得药品经营许



可证。无药品经营许可证的，不得经营药品。

药品经营许可证有效期为5年。有效期届满，需要继续经营药品的，持证企业应当在许可证有效期届满前6个月，按照国务院药品监督管理部门的规定申请换发药品经营许可证。药品经营企业终止经营药品或者关闭的，药品经营许可证由原发证机关缴销。药品经营许可证是企业从事药品经营活动的法定凭证，任何单位和个人不得伪造、变造、买卖、出租和出借。

（四）假药、劣药管理

禁止生产（包括配制）、销售、使用假药、劣药。

《中华人民共和国药品管理法》规定，有下列情形之一的，为假药：（1）药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符；（2）以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品；（3）变质的药品；（4）药品所标明的适应证或者功能主治超出规定范围。有下列情形之一的，为劣药：（1）药品成分的含量不符合国家药品标准；（2）被污染的药品；（3）未标明或者更改有效期的药品；（4）未注明或者更改产品批号的药品；（5）超过有效期的药品；（6）擅自添加防腐剂、辅料的药品；（7）其他不符合药品标准的药品。

禁止未取得药品批准证明文件生产、进口药品；禁止使用未按照规定审评、审批的原料药、包装材料和容器生产药品。

（五）特殊药品管理

1. 麻醉药品和精神药品

麻醉药品和精神药品，是指列入麻醉药品目录、精神药品目录的药品和其他物质。精神药品分为第一类精神药品和第二类精神药品。

（1）麻醉药品和精神药品的经营管理。

国家对麻醉药品和精神药品实行定点经营制度。国务院药品监督管理部门应当根据麻醉药品和第一类精神药品的需求总量，确定麻醉药品和第一类精神药品的定点批发企业布局，并应当根据年度需求总量对布局进行调整、公布。药品经营企业不得经营麻醉药品原料药和第一类精神药品原料药。麻醉药品和第一类精神药品不得零售。第二类精神药品零售企业应当凭执业医师出具的处方，按规定剂量销售第二类精神药品，并将处方保存2年备查；禁止超剂量或者无处方销售第二类精神药品；不得向未成年人销售第二类精神药品。



（2）医疗机构麻醉药品和精神药品的使用管理。

医疗机构需要使用麻醉药品和第一类精神药品的，应当经所在地设区的市级人民政府卫生主管部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡。医疗机构应当按照国务院卫生主管部门的规定，对本单位执业医师进行有关麻醉药品和精神药品使用知识的培训、考核，经考核合格的，授予麻醉药品和第一类精神药品处方资格。医疗机构应当对麻醉药品和精神药品处方进行专册登记，加强管理。麻醉药品处方至少保存 3 年，精神药品处方至少保存 2 年。

医疗机构、戒毒机构以开展戒毒治疗为目的，可以使用美沙酮或者国家确定的其他用于戒毒治疗的麻醉药品和精神药品。具体管理办法由国务院药品监督管理部门、国务院公安部门和国务院卫生主管部门制定。

2. 医疗用毒性药品

医疗机构使用医疗用毒性药品的管理：医疗单位供应和调配毒性药品，凭医生签名的正式处方。国营药店供应和调配毒性药品，凭盖有医生所在的医疗单位公章的正式处方。每次处方剂量不得超过 2 日极量。

调配处方时，必须认真负责，计量准确，按医嘱注明要求，并由配方人员及具有药师以上技术职称的复核人员签名盖章后方可发出。对处方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品。如发现处方有疑问时，须经原处方医生重新审定后再行调配。处方一次有效，取药后处方保存 2 年备查。

☞ 强化练习

1.（多选题）我国药品管理法规定：禁止生产（包括配制）、销售、使用假药、劣药，下列属于劣药的有（ ）。

- A. 以非药物冒充药品或者以他种药品冒充此种药品的
- B. 不标注或更改生产批号的
- C. 超过有效期的
- D. 擅自添加防腐剂、辅料的药品

2.（单选题）关于麻醉药品和精神药品，下列说法错误的是（ ）。

- A. 麻醉药品和精神药品实行定点生产制度
- B. 执业医师取得麻醉药品的处方资格后，方可在本医疗机构开具该处方



C. 麻醉药品和精神药品处方至少保存 5 年

D. 医疗机构需要使用麻醉药品应凭印鉴卡向定点批发企业购买

3. (单选题) 根据我国对特殊药品监督管理的相关规定, 医疗机构应当对麻醉药品和精神药品处方的保存年限分别是 ()。

A. 麻醉药品处方至少保存 3 年, 精神药品处方至少保存 1 年

B. 麻醉药品处方至少保存 2 年, 精神药品处方至少保存 3 年

C. 麻醉药品处方至少保存 3 年, 精神药品处方至少保存 2 年

D. 麻醉药品处方至少保存 1 年, 精神药品处方至少保存 3 年

【参考答案】1. BCD 2. C 3. C

考点 2 献血和临床用血法律制度

(一) 无偿献血

1. 国家实行无偿献血制度。国家提倡十八周岁至五十五周岁的健康公民自愿献血。

2. 对献血者, 发给国务院卫生行政部门制作的无偿献血证书, 有关单位可以给予适当补贴。

3. 国家鼓励国家工作人员、现役军人和高等学校在校学生率先献血, 为树立社会新风尚作表率。

(二) 献血管理部门

1. 地方各级人民政府领导本行政区域内的献血工作, 统一规划并负责组织、协调有关部门共同做好献血工作。

2. 县级以上各级人民政府卫生行政部门监督管理献血工作。

3. 各级红十字会依法参与、推动献血工作。

(三) 血站

1. 血站是采集、提供临床用血的机构, 是不以营利为目的的公益性组织。

2. 血站在每次采血前必须免费对献血者进行必要的身体健康检查; 献血者的身体健康条件由国务院卫生行政部门规定。

3. 血站对献血者每次采集血液量一般为 200 毫升, 最多不得超过 400 毫升, 两次



采集间隔期不得少于 6 个月。

4. 血站对采集的血液必须进行检测；未经检测或者检测不合格的血液，不得向医疗机构提供。

5. 无偿献血的血液必须用于临床，不得买卖。血站、医疗机构不得将无偿献血的血液出售给单采血浆站或者血液制品生产单位。

6. 医疗机构对临床用血必须进行核查，不得将不符合国家规定标准的血液用于临床。

7. 公民临床用血时只交付用于血液的采集、储存、分离、检验等费用；具体收费标准由国务院卫生行政部门会同国务院价格主管部门制定。

8. 无偿献血者临床需要用血时，免交前款规定的费用；无偿献血者的配偶和直系亲属临床需要用血时，可以按照省、自治区、直辖市人民政府的规定免交或者减交前款规定的费用。

9. 为保障公民临床急救用血的需要，国家提倡并指导择期手术的患者自身储血，动员家庭、亲友、所在单位以及社会互助献血。

（四）临床用血管理

1. 医疗机构应当使用卫生行政部门指定血站提供的血液。医疗机构科研用血由所在地省级卫生行政部门负责核准。

2. 医疗机构接收血站发送的血液后，应当对血袋标签进行核对。符合国家有关标准和要求的血液入库，做好登记；并按不同品种、血型和采血日期（或有效期），分别有序存放于专用储藏设施内。血袋标签核对的主要内容是：

- （1）血站的名称；
- （2）献血编号或者条形码、血型；
- （3）血液品种；
- （4）采血日期及时间或者制备日期及时间；
- （5）有效期及时间；
- （6）储存条件。

禁止将血袋标签不合格的血液入库。

3. 医疗机构的储血设施应当保证运行有效，全血、红细胞的储藏温度应当控制在 $2 \sim 6^{\circ}\text{C}$ ，血小板的储藏温度应当控制在 $20 \sim 24^{\circ}\text{C}$ 。储血保管人员应当做好血液储



藏温度的 24 小时监测记录。储血环境应当符合卫生标准和要求。

4. 医务人员应当认真执行临床输血技术规范, 严格掌握临床输血适应证, 根据患者病情和实验室检测指标, 对输血指征进行综合评估, 制订输血治疗方案。

5. 医疗机构应当建立临床用血申请管理制度。

(1) 同一患者一天申请备血量少于 800 毫升的, 由具有中级以上专业技术职务任职资格的医师提出申请, 上级医师核准签发后, 方可备血。

(2) 同一患者一天申请备血量在 800 毫升至 1600 毫升的, 由具有中级以上专业技术职务任职资格的医师提出申请, 经上级医师审核, 科室主任核准签发后, 方可备血。

(3) 同一患者一天申请备血量达到或超过 1600 毫升的, 由具有中级以上专业技术职务任职资格的医师提出申请, 科室主任核准签发后, 报医务部门批准, 方可备血。

强化练习

1. (多选题) 患者, 女, 30 岁, 因剖宫产术中大量出血需要输血。在为其输血前, 医护人员须确认的血液包装袋上的标识有 ()。

- A. 血型 and 血液品种
- B. 采血日期和有效日期
- C. 血站的名称及许可证号
- D. 献血编号及储存条件

2. (单选题) 根据《中华人民共和国献血法》及有关规定, 下列说法错误的是 ()。

- A. 血站是不以营利为目的的公益性组织
- B. 献血者每次采集血液量一般是 200ml, 最多不超过 400ml, 两次采血间隔不得少于 6 个月
- C. 公民临床用血时无需支付血液的采集、储存、分离、检验等费用
- D. 无偿献血的血液必须用于临床, 不得买卖

【参考答案】1. ABCD 2. C

考点 3 母婴保健法

(一) 概述

1. 立法目的: 为了保障母亲和婴儿健康, 提高出生人口素质。
2. 实施时间: 1995 年 6 月 1 日起施行。



（二）母婴保健技术服务的范围

《中华人民共和国母婴保健法实施办法》规定，母婴保健技术服务主要包括下列事项：

- （1）有关母婴保健的科普宣传、教育和咨询。
- （2）婚前医学检查。
- （3）产前诊断和遗传病诊断。
- （4）助产技术。
- （5）实施医学上需要的节育手术。
- （6）新生儿疾病筛查。
- （7）有关生育、节育、不育的其他生殖保健服务。

（三）婚前保健

1. 婚前保健内容

（1）婚前保健服务。

- ①婚前卫生指导：是指关于性卫生知识、生育知识和遗传病知识的教育；
- ②婚前卫生咨询：是指对有关婚配、生育保健等问题提供医学意见；
- ③婚前医学检查：是指对准备结婚的男女双方可能患影响结婚和生育的疾病进行医学检查。

（2）婚前医学检查包括对下列疾病的检查：

- ①严重遗传性疾病：是指由于遗传因素先天形成，患者全部或者部分丧失自主生活能力，后代再现风险高，医学上认为不宜生育的遗传性疾病；
- ②指定传染病：是指《中华人民共和国传染病防治法》中规定的艾滋病、淋病、梅毒、麻风病以及医学上认为影响结婚和生育的其他传染病；
- ③有关精神病：是指精神分裂症、躁狂抑郁型精神病以及其他重型精神病。

2. 婚前医学检查意见

（1）经婚前医学检查，对患指定传染病在传染期内或者有关精神病在发病期内的，医师应当提出医学意见；准备结婚的男女双方应当暂缓结婚。

经婚前医学检查，对诊断患医学上认为不宜生育的严重遗传性疾病的，医师应当向男女双方说明情况，提出医学意见；经男女双方同意，采取长效避孕措施或者施行



结扎手术后不生育的，可以结婚。

(2) 婚前医学检查证明应当列明是否发现下列疾病：①在传染期内的指定传染病；②在发病期内的有关精神病；③不宜生育的严重遗传性疾病；④医学上认为不宜结婚的其他疾病。

(四) 孕产期保健

1. 孕产期保健服务的内容

- (1) 母婴保健指导。
- (2) 孕妇、产妇保健。
- (3) 胎儿保健。
- (4) 新生儿保健。

2. 医学指导和医学意见

医疗、保健机构发现孕妇患有严重疾病或者接触物理、化学、生物等有毒、有害因素，可能危及孕妇生命安全或者可能严重影响孕妇健康和胎儿正常发育的，应当对孕妇进行医学指导和必要的医学检查。

(五) 产前诊断

1. 产前诊断，是指对胎儿进行先天性缺陷和遗传性疾病的诊断。经产前检查，医师发现或者怀疑胎儿异常的，应当对孕妇进行产前诊断。在发现胎儿异常的情况下，经治医师必须将继续妊娠和终止妊娠可能出现的结果以及进一步处理意见，以书面形式明确告知孕妇，由孕妇夫妻双方自行选择处理方案，并签署知情同意书。若孕妇缺乏认知能力，由其近亲属代为选择。涉及伦理问题的，应当交医学伦理委员会讨论。

2. 经产前诊断，有下列情形之一的，医师应当向夫妻双方说明情况，并提出终止妊娠的医学意见：

- (1) 胎儿患严重遗传性疾病的；
- (2) 胎儿有严重缺陷的；
- (3) 因患严重疾病，继续妊娠可能危及孕妇生命安全或者严重危害孕妇健康的。

3. 依照《中华人民共和国母婴保健法》规定施行终止妊娠或者结扎手术，应当经本人同意，并签署意见。本人无行为能力的，应当经其监护人同意，并签署意见。依照本法规定施行终止妊娠或者结扎手术的，接受免费服务。



（六）技术鉴定

1. 县级以上地方人民政府可以设立医学技术鉴定组织，负责对婚前医学检查、遗传病诊断和产前诊断结果有异议的进行医学技术鉴定。符合母婴保健法规定的医学技术鉴定是具有法律效应的。

2. 母婴保健医学技术鉴定委员会分为省、市、县三级。母婴保健医学技术鉴定委员会成员应当符合下列任职条件：

（1）县级母婴保健医学技术鉴定委员会成员应当具有主治医师以上专业技术职务；

（2）设区的市级和省级母婴保健医学技术鉴定委员会成员应当具有副主任医师以上专业技术职务。

（七）新生儿疾病筛查

新生儿疾病筛查是指在新生儿期对严重危害新生儿健康的先天性、遗传性疾病施行专项检查，提供早期诊断和治疗的母婴保健技术。《新生儿疾病筛查管理办法》规定，全国新生儿疾病筛查病种包括先天性甲状腺功能减低症、苯丙酮尿症等新生儿遗传代谢病和听力障碍。

（八）儿童保健

儿童保健是指以 0～6 岁儿童为对象的保健服务。儿童保健管理包括散居儿童保健管理和学龄前集体儿童卫生保健管理。

强化练习

1.（单选题）根据《中华人民共和国母婴保健法》的相关规定，下列说法错误的是（ ）。

- A. 母婴保健医学技术鉴定结果不具备法律效力
- B. 有新生儿出生缺陷情况应向卫生行政部门报告
- C. 县级以上地方政府可设立母婴保健医学技术鉴定组织
- D. 对违反法律法规进行胎儿性别鉴定的相关人员依法给予行政处分

2.（多选题）依据《中华人民共和国母婴保健法》的相关规定，下列关于终止妊娠的说法，正确的有（ ）。

- A. 胎儿患严重遗传性疾病，医师应当依法提出终止妊娠的医学意见
- B. 胎儿有严重缺陷的，医师应当依法提出终止妊娠的医学意见



C. 依法施行终止妊娠, 只能由本人同意并签署意见

D. 依照法律相关规定施行终止妊娠的, 接受免费服务

3. (单选题) 根据《中华人民共和国母婴保健法》, 下列不属于婚前医学检查范围的是 ()。

A. 三体综合征

B. 活动性肺结核

C. 精神分裂症

D. 白血病

【参考答案】1. A 2. ABD 3. D

考点4 传染病防治法

(一) 传染病的概念

传染病, 是指由各种病原体引起的能在人与人、动物与动物或人与动物之间相互传播的一类疾病。传染病的传播和流行需要具备三个环节, 即传染源 (能排出病原体的人或动物)、传播途径 (病原体传染他人的途径) 和易感者 (对传染病无免疫力者)。切断其中任何一个环节, 就可以防止传染病的传播和流行。

(二) 传染病的分类

根据传染病病种的传播方式、传播速度、流行强度以及对人体健康、对社会危害程度的不同, 参照国际统一分类标准, 我国将列为法定管理的传染病分为甲、乙、丙三类, 实行分类管理。

1. 甲类传染病: 鼠疫、霍乱。

2. 乙类传染病: 传染性非典型肺炎、新型冠状病毒感染、艾滋病、病毒性肝炎、脊髓灰质炎、人感染高致病性禽流感、麻疹、流行性出血热、狂犬病、流行性乙型脑炎、登革热、炭疽、细菌性和阿米巴性痢疾、肺结核、伤寒和副伤寒、流行性脑脊髓膜炎、百日咳、白喉、新生儿破伤风、猩红热、布鲁氏菌病、淋病、梅毒、钩端螺旋体病、血吸虫病、疟疾、人感染 H7N9 禽流感。

3. 丙类传染病: 流行性感冒、流行性腮腺炎、风疹、急性出血性结膜炎、麻风病、流行性和地方性斑疹伤寒、黑热病、包虫病、丝虫病, 除霍乱、细菌性和阿米巴性痢疾、伤寒和副伤寒以外的感染性腹泻病、手足口病。

对乙类传染病中传染性非典型肺炎、炭疽中的肺炭疽, 采取甲类传染病的预防、



控制措施。

另外，其他乙类传染病和突发原因不明的传染病需要采取甲类传染病的预防、控制措施的，由国务院卫生行政部门及时报经国务院批准后予以公布、实施。

（三）传染病防治体制

方针与原则：预防为主、防治结合、分类管理、依靠科学、依靠群众。

（四）预防接种

预防接种异常反应是指合格的疫苗在实施规范接种过程中或者实施规范接种后造成受种者机体组织器官、功能损害，相关各方均无过错的药品不良反应。

下列情形不属于预防接种异常反应：

- （1）因疫苗本身特性引起的接种后一般反应；
- （2）因疫苗质量不合格给受种者造成的损害；
- （3）因接种单位违反预防接种工作规范、免疫程序、疫苗使用指导原则、接种方案给受种者造成的损害；
- （4）受种者在接种时正处于某种疾病的潜伏期或者前驱期，接种后偶合发病；
- （5）受种者有疫苗说明书规定的接种禁忌，在接种前受种者或者其监护人未如实提供受种者的健康状况和接种禁忌等情况，接种后受种者原有疾病急性复发或者病情加重；
- （6）因心理因素发生的个体或者群体的心因性反应。

（五）传染病菌种、毒种管理制度

国家建立传染病菌种、毒种库。对传染病菌种、毒种和传染病检测样本的采集、保藏、携带、运输和使用实行分类管理，建立健全严格的管理制度。

对可能导致甲类传染病传播的以及国务院卫生行政部门规定的菌种、毒种和传染病检测样本，确需采集、保藏、携带、运输和使用的，须经省级以上人民政府卫生行政部门批准。具体办法由国务院制定。

（六）传染病疫情报告、通报和公布

1. 疫情报告人

（1）责任疫情报告人：疾病预防控制机构、医疗机构和采供血机构及其执行职务的人员。

（2）义务报告人：任何单位和个人发现传染病病人或者疑似传染病病人时，应当



及时向附近的疾病预防控制机构或者医疗机构报告。

依法负有传染病疫情报告职责的人民政府有关部门、疾病预防控制机构、医疗机构、采供血机构及其工作人员，不得隐瞒、谎报、缓报传染病疫情。

2. 疫情报告时限

《传染病信息报告管理规范》规定，责任报告单位和责任疫情报告人发现甲类传染病和乙类传染病中的肺炭疽、传染性非典型肺炎等按照甲类管理的传染病人或疑似病人时，或发现其他传染病和不明原因疾病暴发时，应于 2 小时内将传染病报告卡通过网络报告。

对其他乙、丙类传染病病人、疑似病人和规定报告的传染病病原携带者在诊断后，应于 24 小时内进行网络报告。

不具备网络直报条件的医疗机构及时向属地乡镇卫生院、城市社区卫生服务中心或县级疾病预防控制机构报告，并于 24 小时内寄送出传染病报告卡至代报单位。

3. 通报

国务院卫生行政部门应当及时向国务院其他有关部门和各省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门通报全国传染病疫情以及监测、预警的相关信息。

毗邻的以及相关的地方人民政府卫生行政部门，应当及时互相通报本行政区域的传染病疫情以及监测、预警的相关信息。县级以上人民政府有关部门发现传染病疫情时，应当及时向同级人民政府卫生行政部门通报。

县级以上地方人民政府卫生行政部门应当及时向本行政区域内的疾病预防控制机构和医疗机构通报传染病疫情以及监测、预警的相关信息。接到通报的疾病预防控制机构和医疗机构应当及时告知本单位的有关人员。

4. 信息公开

传染病暴发、流行时，国务院卫生行政部门负责向社会公布传染病疫情信息，并可以授权省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门向社会公布本行政区域的传染病疫情信息。

（七）传染病疫情控制

1. 医疗机构采取的措施

医疗机构发现甲类传染病时，应当及时采取下列措施：



- (1) 对病人、病原携带者，予以隔离治疗，隔离期限根据医学检查结果确定；
- (2) 对疑似病人，确诊前在指定场所单独隔离治疗；
- (3) 对医疗机构内的病人、病原携带者、疑似病人的密切接触者，在指定场所进行医学观察和采取其他必要的预防措施。

拒绝隔离治疗或者隔离期未满擅自脱离隔离治疗的，可以由公安机关协助医疗机构采取强制隔离治疗措施。

2. 疾病预防控制机构采取的措施

疾病预防控制机构发现传染病疫情或接到传染病疫情报告时，应及时采取下列措施：

- (1) 对传染病疫情进行流行病学调查，根据调查情况提出划定疫点、疫区的建议，对被污染的场所进行卫生处理，对密切接触者，在指定场所进行医学观察和采取其他必要的预防措施，并向卫生行政部门提出疫情控制方案。

- (2) 传染病暴发、流行时，对疫点、疫区进行卫生处理，向卫生行政部门提出疫情控制方案，并按照卫生行政部门的要求采取措施。

- (3) 指导下级疾病预防控制机构实施传染病预防、控制措施，组织、指导有关单位对传染病疫情的处理。

3. 紧急措施

传染病暴发、流行时，县级以上地方人民政府应当立即组织力量，按照预防、控制预案进行防治，切断传染病的传播途径，必要时，报经上一级人民政府决定，可以采取下列紧急措施并予以公告：

- (1) 限制或者停止集市、影剧院演出或者其他人群聚集的活动；
- (2) 停工、停业、停课；
- (3) 封闭或者封存被传染病病原体污染的公共饮用水源、食品以及相关物品；
- (4) 控制或者扑杀染疫野生动物、家畜家禽；
- (5) 封闭可能造成传染病扩散的场所。

上级人民政府接到下级人民政府关于采取上述紧急措施的报告时，应当即时作出决定。紧急措施的解除，由原决定机关决定并宣布。

(八) 艾滋病防治

艾滋病，是指人类免疫缺陷病毒（又称“艾滋病病毒”）引起的获得性免疫缺陷



综合征。国家建立健全艾滋病监测网络，实行艾滋病自愿咨询和自愿检测制度。

医疗机构应当为艾滋病病毒感染者和艾滋病病人提供艾滋病防治咨询、诊断和医疗服务。医疗机构不得因就诊的病人是艾滋病病毒感染者或者艾滋病病人，推诿或者拒绝对其其他疾病进行治疗。对确诊的艾滋病病毒感染者和艾滋病病人，医疗卫生机构的工作人员应当将其感染或者发病的事实告知本人；本人为无行为能力人或者限制行为能力人的，应当告知其监护人。

《艾滋病防治条例》规定，县级以上人民政府应当采取艾滋病防治关怀、救助措施；向接受艾滋病咨询、检测的人员免费提供咨询和初筛检测。

☞ 强化练习

1. (多选题) 下列乙类传染病中，必须采取甲类传染病的报告、控制措施的有()。

- A. 传染性非典型肺炎
- B. 肺炭疽
- C. 肺结核
- D. 麻疹

2. (多选题) 下列情形中，不属于预防接种异常反应的情形有()。

- A. 受种者在接种时正处于某种疾病的潜伏期或前驱期，接种后偶合发病
- B. 合格的疫苗造成受种者机体组织器官、功能损害，相关各方均无过错的药品不良反应
- C. 因疫苗质量不合格给受种者造成的损失
- D. 因心理因素发生的个体或者群体的心因性反应

3. (多选题) 医疗机构发现霍乱患者时，应当及时采取积极的措施，下列做法正确的有()。

- A. 对疑似病人，确诊前在指定场所单独隔离治疗
- B. 对病人、病原携带者，予以隔离治疗，隔离期限根据医学检验结果确定
- C. 对医疗机构内的病人、病原携带者、疑似病人的密切接触者，在指定场所进行医学观察和采取其他必要的预防措施
- D. 对于拒绝隔离治疗或者隔离期未满擅自脱离治疗的，可直接由医疗机构采取强制隔离治疗措施

4. (多选题) 下列传染病，需采取甲类传染病的预防、控制措施的有()。



A. 人感染高致病性禽流感 B. 艾滋病

C. 鼠疫 D. 霍乱

5. (单选题) 当出现传染病疫情时, 可以依法采取停工、停业、停课等紧急措施。

下列关于紧急措施的说法, 错误的是()。

A. 采取紧急措施的直接目的是切断传播途径

B. 需要解除紧急措施的, 由原决定机关决定并宣布

C. 采取紧急措施的前提条件是“当传染病暴发、流行时”

D. 县级以上地方人民政府应当及时、独立地决定并采取紧急措施

【参考答案】1. AB 2. ACD 3. ABC 4. CD 5. D

考点 5 突发公共卫生事件应急法律制度

(一) 概念和特征

突发公共卫生事件是指突然发生, 造成或者可能造成社会公众健康严重损害的重大传染病疫情、群体性不明原因疾病、重大食物和职业中毒以及其他严重影响公众健康的事件。

突发公共卫生事件较于一般的事件, 主要有以下特征: 突发性; 特定性; 复杂性; 危害性。

(二) 方针原则

方针: 预防为主、常备不懈。

原则: 统一领导、分级负责、反应及时、措施果断、依靠科学、加强合作。

(三) 报告

有下列情形之一的, 省、自治区、直辖市人民政府应当在接到报告 1 小时内, 向国务院卫生行政主管部门报告:

(1) 发生或者可能发生传染病暴发、流行的。

(2) 发生或者发现不明原因的群体性疾病的。

(3) 发生传染病菌种、毒种丢失的。

(4) 发生或者可能发生重大食物和职业中毒事件的。

突发事件监测机构、医疗卫生机构和有关单位发现以上情形之一的, 应当在 2 小

小时内向所在地县级人民政府卫生行政部门报告；接到报告的卫生行政部门应当在 2 小时内向本级人民政府报告，并同时向上级人民政府卫生行政部门和国务院卫生行政部门报告。地方人民政府应当在接到报告后 2 小时内向上一级人民政府报告。省、自治区、直辖市人民政府在接到报告 1 小时内，向国务院卫生行政部门报告。国务院卫生行政部门对可能造成重大社会影响的突发公共卫生事件，立即向国务院报告。接到报告的地方人民政府、卫生行政部门在依照规定报告的同时，应当立即组织力量对报告事项调查核实、确证，采取必要的控制措施，并及时报告调查情况。对举报突发公共卫生事件有功的单位和个人，县级以上各级人民政府及其有关部门应当予以奖励。

（四）信息发布

国务院卫生行政部门负责向社会发布突发公共卫生事件的信息。必要时，可以授权省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门向社会发布本行政区域内突发公共卫生事件的信息。

强化练习

（多选题）下列事件中，属于突发公共卫生事件的有（ ）。

- A. 某医院接诊的发烧病患迅速增加，暂未查明病因
- B. 某工厂车间出现苯泄漏，近百人出现苯中毒症状
- C. 某列车上 21 名儿童在食用列车供餐后出现不明原因腹泻
- D. 某市一家三口因食用变质剩菜导致腹泻

【参考答案】AB

考点 6 处方与病历管理制度

（一）处方管理

1. 处方的概念

处方是指由注册的执业医师和执业助理医师在诊疗活动中为患者开具的、由取得药学专业技术职务任职资格的药学专业技术人员审核、调配、核对，并作为患者用药凭证的医疗文书。

2. 处方权的获得

经注册的执业医师在执业地点取得相应的处方权。执业医师经培训考核合格后可



以取得麻醉药品和第一类精神药品的处方权，药师经培训考核合格后可以取得麻醉药品和第一类精神药品调剂资格。试用期人员开具处方，应当经所在医疗机构有处方权的执业医师审核、并签名或加盖专用签章后方有效。进修医师由接收进修的医疗机构对其胜任本专业工作的实际情况进行认定后授予相应的处方权。

3. 处方的有效期限和用量

处方开具当日有效。特殊情况需要延长有效期的，由开具处方的医师注明有效期限，但有效期最长不得超过3天。处方一般不得超过7日用量；急诊处方一般不得超过3日用量；对于某些慢性病、老年病或特殊情况，处方用量可适当延长，但医师应当注明理由。第一类精神药品注射剂，每张处方为一次常用量；控缓释制剂，每张处方不得超过7日常用量；其他剂型，每张处方不得超过3日常用量。为门（急）诊癌症疼痛患者和中、重度慢性疼痛患者开具的麻醉药品、第一类精神药品注射剂，每张处方不得超过3日常用量；控缓释制剂，每张处方不得超过15日常用量；其他剂型，每张处方不得超过7日常用量。为住院患者开具的麻醉药品和第一类精神药品处方应当逐日开具，每张处方为1日常用量。

4. 处方保管

医疗机构应当妥善保存处方：

（1）普通处方、急诊处方、儿科处方保存期限为1年，医疗用毒性药品、第二类精神药品处方保存期限为2年，麻醉药品和第一类精神药品处方保存期限为3年。处方保存期满后，经医疗机构主要负责人批准、登记备案，方可销毁。

（2）应当根据麻醉药品和精神药品处方开具情况，按照麻醉药品和精神药品品种、规格对其消耗量进行专册登记，登记内容包括发药日期、患者姓名、用药数量。专册保存期限为3年。

（二）病历书写与保管

1. 病历书写的基本要求

（1）病历书写总的要求是客观、真实、准确、及时、完整和规范。病历书写应当使用中文，通用的外文缩写和无正式中文译名的症状、体征、疾病名称等可以使用外文。病历书写还应当规范使用医学术语，文字工整，字迹清晰，表述准确，语句通顺，标点正确。



(2) 病历书写过程中出现错字时,应当用双线划在错字上,保留原记录清楚、可辨,并注明修改时间,修改人签名。不得采用刮、粘、涂等方法掩盖或去除原来的字迹。上级医务人员有审查修改下级医务人员书写的病历的责任。

(3) 实习医务人员、试用期医务人员书写的病历,应当经过本医疗机构注册的医务人员审阅、修改并签名。进修医务人员由医疗机构根据其胜任本专业工作实际情况认定后书写病历。

(4) 病历书写一律使用阿拉伯数字书写日期和时间,采用 24 小时制记录。对需要取得患者书面同意方可进行的医疗活动,应当由患者本人签署知情同意书。

2. 病历管理

《医疗机构管理条例实施细则》规定,医疗机构的门诊病历的保存期不得少于 15 年,住院病历的保存期不得少于 30 年。

强化练习

1.(单选题)关于处方的有效期和用量,下列说法错误的是()。

- A. 处方有效期最长不能超过 3 天
- B. 处方一般不得超过 7 日用量
- C. 急诊处方一般不超过 3 日用量
- D. 急诊麻醉药品注射剂处方为 3 天常用量

2.(单选题)某医师门诊时,在病历上用蓝色圆珠笔进行书写,书写中写错了几个字,于是用涂改液予以修改,后来发现不妥,改为修正带粘贴,并注明了修改时间且签名,病例中还书写了几个通用的外文缩写,上述做法中正确的是()。

- A. 在门诊病历上用蓝色圆珠笔书写
- B. 书写了几个通用的外文缩写
- C. 用修正带粘贴
- D. 用涂改液予以修改

3.(多选题)根据医政管理法律制度,下列说法正确的有()。

- A. 麻醉药品处方保存期限为一年
- B. 死亡病例一般应在 1 周内组织讨论
- C. 出院病例一般应在 3 天内归档,特殊病例归档时间不超过 1 周
- D. 处方开具当日有效,有效期最长不超过 3 天,一般不超过 7 日用量

【参考答案】1. D 2. B 3. BCD



考点7 中华人民共和国医师法

（一）概述

1. 医师，是指依法取得医师资格，经注册在医疗卫生机构中执业的专业医务人员，包括执业医师和执业助理医师。

2. 医师应当坚持人民至上、生命至上，发扬人道主义精神，弘扬敬佑生命、救死扶伤、甘于奉献、大爱无疆的崇高职业精神，恪守职业道德，遵守执业规范，提高执业水平，履行防病治病、保护人民健康的神圣职责。

3. 每年8月19日为中国医师节。

4. 全社会应当尊重医师。各级人民政府应当关心爱护医师，弘扬先进事迹，加强业务培训，支持开拓创新，帮助解决困难，推动在全社会广泛形成尊医重卫的良好氛围。

（二）医师考试和注册

1. 国家实行医师资格考试制度。

（1）具有高等学校相关医学专业本科以上学历，在执业医师指导下，在医疗卫生机构中参加医学专业工作实践满一年，可以参加执业医师资格考试。

（2）具有高等学校相关医学专业专科学历，取得执业助理医师执业证书后，在医疗卫生机构中执业满二年，可以参加执业医师资格考试。

（3）具有高等学校相关医学专业专科以上学历，在执业医师指导下，在医疗卫生机构中参加医学专业工作实践满一年的，可以参加执业助理医师资格考试。

（4）以师承方式学习中医满三年，或者经多年实践医术确有专长的，经县级以上人民政府卫生健康主管部门委托的中医药专业组织或者医疗卫生机构考核合格并推荐，可以参加中医医师资格考试。

2. 国家实行医师执业注册制度。

取得医师资格的，可以向所在地县级以上地方人民政府卫生健康主管部门申请注册。医疗卫生机构可以为本机构中的申请人集体办理注册手续。

3. 医师经注册后，可以在医疗卫生机构中按照注册的执业地点、执业类别、执业范围执业，从事相应的医疗卫生服务。

中医、中西医结合医师可以在医疗机构中的中医科、中西医结合科或者其他临床科室按照注册的执业类别、执业范围执业。



医师经相关专业培训和考核合格,可以增加执业范围。法律、行政法规对医师从事特定范围执业活动的资质条件有规定的,从其规定。

经考试取得医师资格的中医医师按照国家有关规定,经培训和考核合格,在执业活动中可以采用与其专业相关的西医药技术方法。西医医师按照国家有关规定,经培训和考核合格,在执业活动中可以采用与其专业相关的中医药技术方法。

4. 医师在二个以上医疗卫生机构定期执业的,应当以一个医疗卫生机构为主,并按照国家有关规定办理相关手续。国家鼓励医师定期定点到县级以下医疗卫生机构,包括乡镇卫生院、村卫生室、社区卫生服务中心等,提供医疗卫生服务,主执业机构应当支持并提供便利。

(三) 执业规则

1. 医师实施医疗、预防、保健措施,签署有关医学证明文件,必须亲自诊查、调查,并按照规定及时填写病历等医学文书,不得隐匿、伪造、篡改或者擅自销毁病历等医学文书及有关资料。

医师不得出具虚假医学证明文件以及与自己执业范围无关或者与执业类别不相符的医学证明文件。

2. 对需要紧急救治的患者,医师应当采取紧急措施进行诊治,不得拒绝急救处置。

因抢救生命垂危的患者等紧急情况,不能取得患者或者其近亲属意见的,经医疗机构负责人或者授权的负责人批准,可以立即实施相应的医疗措施。

国家鼓励医师积极参与公共交通工具等公共场所急救服务;医师因自愿实施急救造成受助人损害的,不承担民事责任。

3. 执业医师按照国家有关规定,经所在医疗卫生机构同意,可以通过互联网等信息技术提供部分常见病、慢性病复诊等适宜的医疗卫生服务。国家支持医疗卫生机构之间利用互联网等信息技术开展远程医疗合作。

4. 医师不得利用职务之便,索要、非法收受财物或者牟取其他不正当利益;不得对患者实施不必要的检查、治疗。

5. 遇有自然灾害、事故灾难、公共卫生事件和社会安全事件等严重威胁人民生命健康的突发事件时,县级以上人民政府卫生健康主管部门根据需要组织医师参与卫生应急处置和医疗救治,医师应当服从调遣。



6. 在执业活动中有下列情形之一的, 医师应当按照有关规定及时向所在医疗卫生机构或者有关部门、机构报告:

- (1) 发现传染病、突发不明原因疾病或者异常健康事件;
- (2) 发生或者发现医疗事故;
- (3) 发现可能与药品、医疗器械有关的不良反应或者不良事件;
- (4) 发现假药或者劣药;
- (5) 发现患者涉嫌伤害事件或者非正常死亡;
- (6) 法律、法规规定的其他情形。

7. 执业助理医师应当在执业医师的指导下, 在医疗卫生机构中按照注册的执业类别、执业范围执业。

在乡、民族乡、镇和村医疗卫生机构以及艰苦边远地区县级医疗卫生机构中执业的执业助理医师, 可以根据医疗卫生服务情况和本人实践经验, 独立从事一般的执业活动。

(四) 培训和考核

1. 国家制定医师培养规划, 建立适应行业特点和社会需求的医师培养和供需平衡机制, 统筹各类医学人才需求, 加强全科、儿科、精神科、老年医学等紧缺专业人才培养。

国家采取措施, 加强医教协同, 完善医学院校教育、毕业后教育和继续教育体系。

国家通过多种途径, 加强以全科医生为重点的基层医疗卫生人才培养和配备。

国家采取措施, 完善中医西医相互学习的教育制度, 培养高层次中西医结合人才和能够提供中西医结合服务的全科医生。

2. 国家建立健全住院医师规范化培训制度, 健全临床带教激励机制, 保障住院医师培训期间待遇, 严格培训过程管理和结业考核。

国家建立健全专科医师规范化培训制度, 不断提高临床医师专科诊疗水平。

3. 国家实行医师定期考核制度。

县级以上人民政府卫生健康主管部门或者其委托的医疗卫生机构、行业组织应当按照医师执业标准, 对医师的业务水平、工作业绩和职业道德状况进行考核, 考核周期为三年。对具有较长年限执业经历、无不良行为记录的医师, 可以简化考核程序。



受委托的机构或者组织应当将医师考核结果报准予注册的卫生健康主管部门备案。

对考核不合格的医师，县级以上人民政府卫生健康主管部门应当责令其暂停执业活动三个月至六个月，并接受相关专业培训。暂停执业活动期满，再次进行考核，对考核合格的，允许其继续执业。

强化练习

1. (单选题) 根据《中华人民共和国医师法》，下列属于医师超范围执业行为的是()。

- A. 经医疗、预防、保健机构批准的卫生支农、会诊、进修、学术交流
- B. 承担政府交办的任务和卫生行政部门批准的义诊
- C. 全科医师从事外科、妇产科、口腔科等专科诊疗项目
- D. 乡村医师从事一般医疗服务，进行一般医学处置，且使用的药物在各省制定的乡村医生基本用药目录内

2. (单选题) 陈某为市社区医疗服务中心的全科副主任医师，某天在该中心成功为一位患胆石症病人实施了胆囊切除手术，依据我国执业医师法的相关规定，陈某的医疗行为属于()。

- A. 超类别执业
- B. 超范围执业
- C. 正常执业
- D. 超能力手术

【参考答案】1. C 2. B

考点 8 医疗损害责任法律制度

根据《中华人民共和国民法典》第七编第六章医疗损害责任：

1. 患者在诊疗活动中受到损害，医疗机构或者其医务人员有过错的，由医疗机构承担赔偿责任。

2. 医务人员在诊疗活动中应当向患者说明病情和医疗措施。需要实施手术、特殊检查、特殊治疗的，医务人员应当及时向患者具体说明医疗风险、替代医疗方案等情况，并取得其明确同意；不能或者不宜向患者说明的，应当向患者的近亲属说明，并取得其明确同意。



医务人员未尽到前款义务，造成患者损害的，医疗机构应当承担赔偿责任。

3. 因抢救生命垂危的患者等紧急情况，不能取得患者或者其近亲属意见的，经医疗机构负责人或者授权的负责人批准，可以立即实施相应的医疗措施。

4. 医务人员在诊疗活动中未尽到与当时的医疗水平相应的诊疗义务，造成患者损害的，医疗机构应当承担赔偿责任。

5. 患者在诊疗活动中受到损害，有下列情形之一的，推定医疗机构有过错：

- (1) 违反法律、行政法规、规章以及其他有关诊疗规范的规定；
- (2) 隐匿或者拒绝提供与纠纷有关的病历资料；
- (3) 遗失、伪造、篡改或者违法销毁病历资料。

6. 因药品、消毒产品、医疗器械的缺陷，或者输入不合格的血液造成患者损害的，患者可以向药品上市许可持有人、生产者、血液提供机构请求赔偿，也可以向医疗机构请求赔偿。患者向医疗机构请求赔偿的，医疗机构赔偿后，有权向负有责任的药品上市许可持有人、生产者、血液提供机构追偿。

7. 患者在诊疗活动中受到损害，有下列情形之一的，医疗机构不承担赔偿责任：

- (1) 患者或者其近亲属不配合医疗机构进行符合诊疗规范的诊疗；
- (2) 医务人员在抢救生命垂危的患者等紧急情况下已经尽到合理诊疗义务；
- (3) 限于当时的医疗水平难以诊疗。

前款第一项情形中，医疗机构或者其医务人员也有过错的，应当承担相应的赔偿责任。

8. 医疗机构及其医务人员应当按照规定填写并妥善保管住院志、医嘱单、检验报告、手术及麻醉记录、病理资料、护理记录等病历资料。

患者要求查阅、复制前款规定的病历资料的，医疗机构应当及时提供。

9. 医疗机构及其医务人员应当对患者的隐私和个人信息保密。泄露患者的隐私和个人信息，或者未经患者同意公开其病历资料的，应当承担侵权责任。

10. 医疗机构及其医务人员不得违反诊疗规范实施不必要的检查。

11. 医疗机构及其医务人员的合法权益受法律保护。

干扰医疗秩序，妨碍医务人员工作、生活，侵害医务人员合法权益的，应当依法承担法律责任。

知识拓展

临床首诊负责制

1. 定义

首诊负责制是医疗质量安全核心制度之一,包括医院、科室、医师三级。病人初诊的医院为首诊医院;初诊的科室为首诊科室;首先接诊的医师为首诊医师。

(1) 首诊医院负责制:凡到医院就诊病人,均实行医院首诊负责制。医院对诊疗范围内的病人一律不得拒诊。非诊疗范围内的病人如病情危重,危及生命的情况下应就地抢救。

(2) 首诊科室负责制:初诊的科室为首诊科室,首诊科室应对其所接诊患者,特别是对危、急、重患者的诊疗、会诊、转诊、转科、转院、病情告知等医疗工作负责到底的制度。

(3) 首诊医师负责制:病人首次就诊的科室,其接诊医师为首诊医师。首诊医师必须及时对病人进行必要的检查,作出初步诊断与处理,并认真书写病历文书。

2. 职责

首诊负责制规定医务人员的职责包括:

(1) 凡需入院的病人,按主要疾病以第一诊断为准收入院,如因门诊诊断不清而收他科者,该科应先作必要的处理,作好记录(8小时内完成首次病程记录),并请有关科室会诊。应邀科室接到会诊通知后,应立即前往协助诊疗。如需转科者,须待病情稳定交接清楚后,方能转科。

(2) 对危重患者,应收重症医学科或急诊抢救室进行必要的检查和抢救,不得因等待某种检查而停留诊断室内,以至贻误抢救时间。首诊医师全程护送患者到重症医学科,并做好交接。

(3) 对收治病人科室发生意见分歧时,分歧方均应报告本科上级医师。如仍得不到解决,汇报院医疗事务部或医疗总值班(工作日报医疗事务部,节假日报医疗总值班),医疗事务部或医疗总值班到达现场根据病情有权确定收治科室。

(4) 对凡无亲属及当时未带现金未办手续的急危重症抢救病员,按急诊绿色通道先抢救后补办手续。

强化练习

1. (多选题) 陈某在医院治疗慢性化脓性中耳炎,执行左耳鼓室探查术,手术知情同意书记载了陈某的病情、鼓室探查术的医疗风险并由陈某签名,术中探查发现为



胆脂瘤型，从而施行左耳乳突根治术，术后陈某出现面瘫，此为左耳乳突根治术的术后并发症，关于此案，下列说法错误的有（ ）。

- A. 医院对陈某造成了损害，医院应当承担赔偿责任
- B. 面瘫为术后并发症，医院无需承担赔偿责任
- C. 医院术中施行左耳乳突根治手术，未尽告知义务，应承担赔偿责任
- D. 医院已履行左耳鼓室探查术的相关告知义务，故无须赔偿责任

2.（单选题）关于临床首诊负责制，下列说法错误的是（ ）。

- A. 医院对诊疗范围内的病人一律不予拒诊
- B. 对于病情危重，危及生命的情况，应就地抢救
- C. 医院无床位且病情允许时可以转院
- D. 艾滋病病人合并其他疾病时必须到传染病院诊治

【参考答案】1. BD 2. D

考点9 护士条例

（一）概述

护士，是指经执业注册取得护士执业证书，依照本条例规定从事护理活动，履行保护生命、减轻痛苦、增进健康职责的卫生技术人员。

（二）执业注册

1. 申请护士执业注册，应当具备下列条件：

- （1）具有完全民事行为能力；
- （2）在中等职业学校、高等学校完成国务院教育主管部门和国务院卫生健康主管部门规定的普通全日制3年以上的护理、助产专业课程学习，包括在教学、综合医院完成8个月以上护理临床实习，并取得相应学历证书；
- （3）通过国务院卫生健康主管部门组织的护士执业资格考试；
- （4）符合国务院卫生健康主管部门规定的健康标准。

护士执业注册申请，应当自通过护士执业资格考试之日起3年内提出；逾期提出申请的，除应当具备前款第（1）项、第（2）项和第（4）项规定条件外，还应当在符合国务院卫生健康主管部门规定条件的医疗卫生机构接受3个月临床护理培训并考核合格。



2. 护士执业注册有效期为 5 年。

（三）权利和义务

1. 护士执业，有按照国家有关规定获取工资报酬、享受福利待遇、参加社会保险的权利。任何单位或者个人不得克扣护士工资，降低或者取消护士福利等待遇。

2. 护士执业，有获得与其所从事的护理工作相适应的卫生防护、医疗保健服务的权利。从事直接接触有毒有害物质、有感染传染病危险工作的护士，有依照有关法律、行政法规的规定接受职业健康监护的权利；患职业病的，有依照有关法律、行政法规的规定获得赔偿的权利。

3. 护士有按照国家有关规定获得与本人业务能力和学术水平相应的专业技术职务、职称的权利；有参加专业培训、从事学术研究和交流、参加行业协会和专业学术团体的权利。

4. 护士执业，应当遵守法律、法规、规章和诊疗技术规范的规定。

5. 护士在执业活动中，发现患者病情危急，应当立即通知医师；在紧急情况下为抢救垂危患者生命，应当先行实施必要的紧急救护。

护士发现医嘱违反法律、法规、规章或者诊疗技术规范规定的，应当及时向开具医嘱的医师提出；必要时，应当向该医师所在科室的负责人或者医疗卫生机构负责医疗服务管理的人员报告。

6. 护士有义务参与公共卫生和疾病预防控制工作。发生自然灾害、公共卫生事件等严重威胁公众生命健康的突发事件，护士应当服从县级以上人民政府卫生主管部门或者所在医疗卫生机构的安排，参加医疗救护。

（四）法律责任

护士在执业活动中有下列情形之一的，由县级以上地方人民政府卫生主管部门依据职责分工责令改正，给予警告；情节严重的，暂停其 6 个月以上 1 年以下执业活动，直至由原发证部门吊销其护士执业证书：

（1）发现患者病情危急未立即通知医师的；

（2）发现医嘱违反法律、法规、规章或者诊疗技术规范的规定，未依照上述规定提出或者报告的；

（3）泄露患者隐私的；



(4) 发生自然灾害、公共卫生事件等严重威胁公众生命健康的突发事件, 不服从安排参加医疗救护的。

第二章 医学心理学

考点 10 概述

医学心理学是心理学和医学相结合的学科, 这门学科是将心理学的理论和技术应用于医学领域, 研究心理因素在人类健康和疾病及其相互转化过程中的作用及规律的一门科学。

考点 11 心理学基础

(一) 认知过程

认知过程是指人们获得知识或应用知识的过程, 或信息加工的过程, 这是人的最基本的心理过程, 它包括感觉、知觉、记忆、想象、思维和语言等。人脑接受外界输入的信息, 经过头脑的加工处理, 转换成内在的心理活动, 再进而支配人的行为, 这个过程就是信息加工的过程, 也就是认知过程。认知过程中思维是核心。

1. 感觉

(1) 感觉的概念。

感觉是人脑对直接作用于感觉器官的客观事物的个别属性的反映, 是最基本的认知过程。

(2) 感觉的分类。

根据刺激的来源可把感觉分为外部感觉和内部感觉。外部感觉是由外部刺激作用于感觉器官引起的感觉, 包括视觉、听觉、嗅觉、味觉和皮肤觉。内部感觉是由有机体内部的刺激所引起的感觉, 包括运动觉、平衡觉和内脏感觉(饥渴、饱胀、窒息等)。

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：<https://d.book118.com/585014324312011203>