

药事管理与法规模拟题试题与解答（四）PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17352.htm x型题(多项选择题)

共30题，每题1分。每题的备选答案中有2个或2个以上正确答案。少选或多选均不得分。例题：具有解热镇痛作用的药是

A．布洛芬 B．对乙酰氨基酚 C．卡托普利 D．阿司匹林 E．吡嗪酮 答案： C E． 试题：111．在药物领域专利保护的

对象为（ ） A．新的药物(新化合物) B．药物的制造方法 C．药品质量标准 D．药物组合物(制剂) E．经分离提纯的天然物质

112．有四家单位，每单位出资10万元作为股东，注册一家经营药品批发业务的有限责任公司，他们租到了符合GSP要求的

储存与检验场所，创造了其他必要的物质条件，为公司起了名称，建立了符合

有限责任公司要求的组织机构，制订了公司章程，请某政府官员任公司董事，并在规定岗位聘请了执业药师，然后向工商管理

局申请《营业执照》，遭到拒绝。请判断工商局拒绝的理由。（ ） A．应首先取得《药品经营企业合格证》、《药品经营企业许可证》，然后才能申领《营业执照》

B．股东人数不符合法定人数要求

C．股东出资未达到法定资本最低限额 D．聘任政府公务人员任公司董事 E．制订公司章程未请工人代表参与

113．《药品非临床研究质量管理规定》要求（ ） A．从事药品非临床安全性研究工作的单位，应当建立安全性研究机构，并保障机构建设和运行所需的各项条件

B．安全性研究机构聘任熟悉《药品非临床研究质量管理规定》，并具有相应的知识与经验的人组成质量保证部门

C．质量保证机构应确定每项研究

工作的专题负责人 D . 专题负责人全面负责该项研究工作的开展 E . 科研工作结束后 , 专题负责人应及时写出总结报告并签字盖章 , 质量保证部门审查并签署意见 114 . 指出正确的药品批准文号 () A . 省简称卫药准字(1996)第 × × × × × 号 B . 省简称卫药准字(1996)第 × × × × 号 C . 省简称卫药准字(1996)第 × × × × × × 号 D . 省简称卫药健字(1996)第 × × × × × 号 E . 省简称卫药健字(1996)第 × × × × 号 115 . 国务院关于进一步加强药品管理工作的紧急通知(国发[1994]53号)中指出 , 当前在药品管理方面存在的严重问题有 () A . 制售假劣药品的违法犯罪活动屡禁不止 B . 腐败现象严重 C . 违法、失实的药品广告泛滥 D . 药品没有实行分类管理 E . 新药开发缺乏应有的保护 116 . 哪些人员不得从事直接接触药品的生产 () A . 传染病患者 B . 体表有伤口者 C . 高血压患者 D . 皮肤病患者 E . 药物过敏者 117 . 药厂生产操作区内 () A . 不得存放非生产物料 B . 不得带人生活用品 C . 生产人员每两年至少体检一次 D . 操作人员不得化妆 E . 操作人员不得佩戴装饰物 118 . 医药商品出库的原则为 () A . 先产先出 B . 近期先出 C . 液体药剂先出 D . 危险品先出 E . 按批号发货 119 . 《进口药品管理办法》规定 , 进口药品的质量标准应为 () A . 出口国厂家标准 B . 现行版《中华人民共和国药典》 C . 卫生部药品标准 D . 工业发达国家的现行版药品标准 E . 国际上通用的药典 120 . 医药行业制定标准的主要内容为 () A . 质量技术指标 B . 产品产量 C . 产品规格、生产工艺、检验规则、仓储保管、产品养护 D . 安全要求、通用试验方法、生产、销售、使用规定 E . 产品的注册商标 121 . 制药机械类医药行业标准包括 () A . 制药用监测

及药品检验仪器 B . 药品包装用材料、容器 C . 制药用辅料 D . 药品包装标准 E . 药品包装机械 122 . 我国现行《药品生产质量管理规范》适用于 () A . 大输液的生产 B . 一般原料药的生产 C . 原料药的关键工艺的质量控制 D . 片剂、胶囊剂、丸剂的生产 E . 制剂辅料的生产 123 . 医药零售商店均不能销售 () A . 麻醉药品 B . 精神药品原料 C . 一类精神药品制剂 D . 二类精神药品 E . 毒性药品 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