

执业药师考试习题药事管理与法规（药品不良反应监测管理办法）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__E6_89_A7_E4_B8_9A_E8_8D_AF_E5_c23_17371.htm

药品不良反应监测管理办法

- 1.代理经营进口药品单位或办事处，对所代理经营的进口药品制剂的不良反应，要进行 A、不断地监测整理 B、不间断地追踪、监测，并按规定报告 C、按法定要求报告 D、按法规定期归纳 E、不断地追踪收集
- 2.药品不良反应监测专业机构的人员应由 A、医学技术人员担任 B、药学技术人员担任 C、有关专业技术人员担任 D、护理技术人员担任 E、医学、药学及有关专业的技术人员组成
- 3.国家药品监督管理局对药品不良反应监测实行的是 A、定期通报 B、定期公布药品再评价结果 C、不定期通报 D、不定期通报，并公布药品再评价结果 E、公布药品再评价结果
4. 1) 需按季度向国家药品不良反应监测专业机构集中报告的是 2) 怀疑而未确定的不良反应是 3) 不得随意向国内外机构、组织、学术团体或个人提供和引入未经国家药品监督管理局公布的药品不良反应的 4) 上市五年以上的药品，主要报告药品引起的 A、药品不良反应 B、严重、罕见的药品不良反应 C、可疑不良反应 D、禁忌症 E、监测统计资料
5. 1) 药品生产经营企业和医疗预防保健机构应根据《药品不良反应监测管理办法》建立相应的 2) 国家实行药品不良反应的 3) 合格药品在正常用法用量下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应是 4) 对严重或罕见的药品不良反应须随时报告，必要时可以 A、药品不良反应 B、报告制度 C、越级报告 D、监测管理制度 E、监测统计资料

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