

药事管理与法规练习题第二十五章品流通监督管理办法 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__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17394.htm

第二十五章 药品流通
监督管理办法[A型题] 1 《药品流通监督管理办法》制定的主要依据是 A 《中华人民共和国宪法》 B 《中华人民共和国药品管理法》 C 《中华人民共和国反不正当竞争法》 D 《中华人民共和国行政诉讼法》 E 《中华人民共和国标准化法》 答案2 《药品流通监督管理办法》适用于 A 所有从事药品购销的单位和个人 B 从事药品批发的单位 C 药品零售药店 D 医院门诊药房 E 医院急诊药房 答案3 对重大、复杂的违法药品经营案件的组织查处单位是 A 中华人民共和国卫生部 B 劳动和社会保障部 C 国家药品监督管理局 D 国家发展计划委员会 E 国家技术监督局 答案4 药品生产企业只能销售 A 任何药品生产企业生产的药品 B 个人承包的药品生产企业生产的药品 C 合资企业生产的药品 D 本企业生产的药品 E 转销经营、批发企业的药品 答案5 药品生产企业可将药品销售给 A 无《药品生产企业许可证》的单位 B 无《药品经营企业许可证》的单位 C 无《医疗机构执业许可证》的单位 D 有《医疗执业许可证》的个体诊所 E 具有《药品生产（经营）许可证》和营业执照的单位 答案6 药品零售连锁店及其各连锁店关键应 A 分别取得《药品经营企业许可证》 B 总店取得《药品经营许可证》即可 C 各连锁店取得《药品经营企业许可证》 D 分别取得营业执照即可 E 药品GMP证书 答案7 中药材专业市场只能销售 A 化学药品 B 中药饮片 C 生物制品 D 中成药 E 中药材 答案8 已获《进口药品注册证》的进口药品在国内市场销售，

国外制药厂商须选定 A 医院的药房 B 药品生产企业 C 药品零售店 D 中国合法的进口药品国内销售代理商 E 药品批发商店
答案9 经销进口药品的国内销售代理商必须 A 向卫生部备案，备案事项如有变更，必须办理变更手续 B 向国家药品监督管理局备案，备案事项如有变更，必须办理变更手续 C 向国家发展计划委员会备案 D 向社会劳动和社会保障部备案 E 向国家技术监督局备案
答案 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