

药事管理与法规练习题第二十九章药品不良反应检测管理办法 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\\_\\_E8\\_8D\\_AF\\_E4\\_BA\\_8B\\_E7\\_AE\\_A1\\_E7\\_c23\\_17395.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17395.htm)

第二十九章 药品不良反应检测管理办法[A型题] 1 《药品不良反应检测管理办法》制定的依据是 A 《中华人民共和国药品管理法》 B 《中华人民共和国标准化法》 C 《中华人民共和国产品质量法》 D 《药品流通监督管理办法》 E 《中华人民共和国消费者权益保护法》 答案2 国家药品监督管理局对药品不良反应检测实行 A 不定期通报 B 不定期通报，并公布药品再评价结果 C 公布药品再评价结果 D 定期通报 E 定期公布药品再评价结果 答案3 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 A 不断的追踪收集 B 不断地检测整理 C 不间断地追踪、监测，并按规定报告 D 按法定要求报告 E 按法规定期归纳 答案4 个人发现药品引起可疑不良反应，应向 A 国家药品监督管理局报告 B 国家药品不良反应监测专业机构报告 C 所在地卫生局报告 D 所在省级药品不良反应监测专业机构或药品监督管理局报告 E 所在地药品检定所报告 答案5 药品不良反应报告的内容和统计资料是用来 A 加强药品监督管理的依据 B 指导合理用药的依据 C 解决医疗纠纷、医疗诉讼的依据 D 处理药品质量事故的依据 E 加强药品监督管理、指导合理用药的依据 答案[B型题]（6~10题） A 上市药品 B 可疑不良反应 C 新的药品不良反应 D 医疗预防保健机构 E 药品生产、经营企业 6 从事预防、诊断、治疗疾病活动并使用药品的医疗机构、卫生防疫防治机构和保健机构是 答案 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问

