

药事管理与法规练习题第二十六章药品生产、经营企业许可证 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_17399.htm

第二十六章 药品生产、经营企业许可证[A型题] 1 药品生产企业许可证的换证工作

范围是 A 现已持有《药品生产企业合格证》、《药品生产企业许可证》、《营业执照》的证照齐全的药品生产企业 B 出售、转让证照的药品生产企业 C 有制售假药行为的药品生产企业 D 承包给个人经营的药品生产企业 E 目前仍参与非法药品集贸市场经营活动的药品生产企业

答案2 血液制品生产企业换发《药品生产企业许可证》时，只有取得 A 《药品生产企业许可证》方可 B 《药品GMP证书》方可 C 《药品生产企业合格证》方可 D 《营业执照》 E 《药品经营企业许可证》

答案3 新版《药品生产企业许可证》的有效期为 A 一年 B 二年 C 三年 D 四年 E 五年

答案4 对审查合格的药品批发、零售企业分别由省级和地（市）级药品监督管理部门核发 A 《药品生产企业许可证》 B 《药品生产企业合格证》 C 《药品经营企业许可证》 D 《药品GMP证书》 E 《营业执照》

答案5 《药品生产企业许可证》的换证工作，取消了 A 零售企业经营方式的核准 B 批发企业经营方式的核准 C 零售兼批发经营方式的核准 D 批发兼零售经营方式的核准 E 生产兼零售经营方式的核准

答案6 国家和省级药品监督管理部门分别负责 A 全国的换证工作的监督检查 B 辖区内的换证工作的监督检查 C 全国和辖区内的换证工作的监督检查 D 某区的换证工作的监督检查 E 某县的换证工作的监督检查

答案7 新版《药品生产企业许可证》的有效期统一至 A 2001年 B 2002年 C 2003年 D

2004年 E 2005年答案 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