

药事管理与法规练习题第二十章中药品种保护条例 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_17401.htm

第二十章中药品种保护条例[A型题] 1 中药品种保护条例制定的目的 A 提高中药品种的质量 B 保护中药生产企业的合法权益 C 促进中药事业的发展 D 为了提高中药品种的质量、保护中药生产企业的合法权益、促进中药事业的发展 E 提高中医治疗水平答案2 中药品种保护条例的适用范围是 A 中国境内生产制造的中药品种 B 中国境内生产制造的天然药物 C 中国境内生产制造的中药品种，包括中成药、天然药物提取的及其制剂和中药人工制成品 D 申请专利的中药品种 E 中药人工制成品答案3 我国对质量稳定、疗效确切的中药品种实行 A 分级保护制度 B 逐级报告制度 C 分类管理制度 D 审批制度 E 认证制度答案4 国家对中药保护品种分为 A 五级 B 四级 C 三级 D 一级 E 二级答案5 国家中药品种保护审评委员会的专家由 A 中医药方面的医疗专家担任 B 中医药方面的医疗、科研、检验及经营、管理专家组成 C 中医药方面的科研专家担任 D 中医药的检验专家担任 E 中医药的经营、管理专家担任答案6 中药二级保护品种期限为 A 三年 B 五年 C 七年 D 九年 E 十年答案7 申请延长保护期的中药品种，申报时间应该在该品种保护期满前 A 一年 B 10个月 C 8个月 D 6个月 E 4个月答案8 对临床用药紧缺，并已批准仿制的中药保护品种，其仿制企业应付给持“中药保护品种证书”的企业 A 转让该中药品种的处方组成、工艺制法的合理使用费 B 转让费 C 转让该中药品种的处方组成使用费 D 转让该中药品种的工艺制法的使用费 E 中药保护品

种研制费答案9 中药一级保护品种必须保密的内容是 A 工艺制法 B 处方组成、工艺制法 C 处方组成 D 品种的质量标准 E 毒理研究资料答案10 中药保护品种在保护期内向国外申请注册的须经 A 中药品种保护委员会批准 B 国务院批准 C 药典委员会批准 D 中国药品、生物制品检定所批准 E 国务院卫生行政部门批准答案 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