

药事管理与法规练习题第十四章药品生产质量管理规范 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\\_17406.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17406.htm) 第十四章 药品生产质量管理规范（GMP）[A型题] 1 GMP的适用范围是A 药品制剂生产的全过程，原料药生产中影响成品质量的关键工序B 原料药生产的全过程C 中药材的选种栽培D 药品生产的关键工序E 注射剂品种的生产过程答案2 药品生产和质量管理部门的负责人应具有A 受过中等教育或具有相当学历B 医药或相关专业大专以上学历C 受过中等专业教育或具有相当学历D 受过成人高等教育E 受过成人中等教育答案3 GMP附录中将药品生产洁净室（区）的空气洁净度划分为A 二个级别B 三个级别C 四个级别D 五个级别E 六个级别答案4 GMP对空气洁净度等级标准要求的内容是A 尘埃颗粒数、浮游菌数B 换气次数、尘埃颗粒数、浮游菌数C 换气次数、浮游菌数D 尘埃颗粒数、浮游菌数、沉降菌数E 换气次数、沉降菌数答案5 GMP中规定洁净室（区）主要工作室的照明宜为A 600勒克斯B 500勒克斯C 400勒克斯D 300勒克斯E 200勒克斯答案6 GMP中规定，洁净室（区）与室外大气和相邻房间之间的静压差应大于A 15帕和10帕B 10帕和5帕C 12帕和4帕D 8帕和2帕E 5帕和1帕答案7 GMP规定，必须使用独立的厂房和设施，分装应保持相对负压的药品是A 青霉素类等高致敏药品B 毒性药品C 放射性药品D 一般生化类药品E 普通药品 答案8 生产时，应避免与其它药品使用同一设备和空气净化系统的药品是A 生化制品、普通制品B 放射性药品、一般药品C 毒性药品、外用药D 激素类药品E 激素类、抗肿瘤类化学药品答案9 与药品生产洁净级

别的要求一致，并设有捕尘和防止交叉污染设施的地方是A  
取样室B 称量室和备料室C 化验室D 更衣室E 留样观察室答案  
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](http://www.100test.com)