

药事管理与法规练习题第九章药品管理法 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_17412.htm

第九章 药品管理法[A型题]1 《中华人民共和国药品管理法》施行的时间是A 1956年9月20日B 1984年7月1日C 1984年9月20日D 1985年7月1日E 1985年9月20日答案2 《中华人民共和国药品管理法》适用于A 所有有关药品生产、经营、使用、检验、科研的单位和个人B 药品生产、经营、使用、检验、科研的单位和个人C 药品检验、科研、信息网络的单位和个人D 所有有关药品生产、研究开发和使用的单位和个人E 所有与药有关的单位和个人答案3 中药饮片的炮制，必须符合A 县级药品标准B 炮制规定C 制剂规定D 企业药品标准E 一般药品标准答案4 城乡集市贸易市场可以出售A 中成药B 生物制品C 中药材D 化学药品E 医院制剂答案5 目前，医疗单位内可以配制、供应药品的只有A 内、外科室B 护理部和供应部C 药剂科和同位素室D 医务处和中医科E 急症室和检验科答案6 对疗效不确定、不良反应大或者其他原因危害人民健康的药品，应该A 责令停止生产、经营和使用B 进行用药评价C 按假药或劣药论处D 禁止出口E 撤消其批准文号答案7 药品的批准文号作废的情况是A 五年内不变更，但停产壹年以上B 五年内不变更，但停产两年以上C 四年内不变更，但停产两年以上D 五年内不变更，但停产叁年以上E 五年内不变更，但停产肆年以上答案8 药品生产企业、药品经营企业和医疗单位直接接触药品的工作人员必须A 每季度进行健康检查B 每年进行健康检查C 每半年进行健康检查D 每两年进行健康检查E 经常进行健康检查答案9 国家卫生

行政部门设置的药品监督员是由A 药学技术人员担任B 卫生技术人员担任C 行政管理人员担任D 专业技术人员担任E 工程技术人员担任答案10 除中药材、中药饮片外，药品的包装和标签上必须注明A 未经核准注册的商标B 商标C 广告批准文号D 未经批准的广告用语E 注册商标答案 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