

药事管理与法规全真模拟试卷（4）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_17462.htm 二、B型题（配伍选择题）共80题。备选答案在前，试题在后。每组若干题。每组题均对应同一组备选答案，每题只有一个正确答案。每个备选答案可重复选用，也可不选用。[31~33] A．药品批发组织的职能 B．药品销售代理组织的职能 C．药品零售组织的职能 D．药品物流组织的职能 E．传统药品交易中介服务组织的职能

31．保证药品购进的合法性和质量、保证售出药品的质量和药学服务的质量 32．保证药品购进渠道的合法性和质量，依法管理药品的购、销、存、运等活动 33．保证交易主体和客体的合法性 [34~37] A．药品注册管理 B．药品生产、流通和使用管理 C．药品广告管理 D．药品的价格管理 E．药品的监督检查 34．对生产、上市和使用的药品的合法性进行监督，对非法药品依法进行处罚 35．对药品进入市场时采取的必要的事前管理 36．对药品流通、销售等进行监督管理 37．包括新药管理、药品生产上市管理、进口药品注册管理、非处方药注册管理等 [38~39] A．国家药品监督管理局 B．国家药品监督管理局注册司 C．国家药品监督管理局药品审评中心 D．国家药典委员会 E．中国药品生物制品检定所 38．具体负责药品注册管理的业务部门 39．我国法定的药品注册管理机构 [40~43] A．一年 B．二年 C．三年 D．五年 E．六个月 40．社保经办机构和定点医疗机构签订协议的有效期为 41．社保经办机构和定点零售药店签订协议的有效期为 42．参保人员多长时间后可提出变更定点医疗机构

申请 43 . 外配处方保存备查的时间为 [44 ~ 45] A . 药物非
临床研究质量管理规范 B . 药物临床试验质量管理规范 C .
药品生产质量管理规范 D . 药品经营质量管理规范 E . 医疗
机构制剂质量管理规范 44 . 药物非临床安全性评价机构必须
遵守 45 . 药物临床研究机构必须遵守 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