

药事管理与法规全真模拟试卷(2) 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\\_17469.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_AE_A1_E7_c23_17469.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 [ 46 ~ 48 ] A . 国家药品监督管理部门 B . 省级药品监督管理部门 C . 省以上药品监督管理部门 D . 设区的市药品监督管理部门 E . 直辖市设的县药品监督管理部门 46 . 负责组织GMP认证 47 . 负责组织GSP认证 48 . 负责制定GMP、GSP实施办法和步骤 [ 49 ~ 52 ] A . 执业药师 B . 药师 C . 经有关部门考核合格的业务人员 D . 依法经过资格认定的药学技术人员 E . 执业药师或其他依法经过资格认定的药学技术人员 49 . 经营处方药的药品零售企业应配备 50 . 经营甲类非处方药的药品零售企业应配备 51 . 经营乙类非处方药的药品零售企业应配备 52 . 医疗机构审核和调配人员应是 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)