

药事法规变化部分章节的强化试题 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/266/2021_2022__E8_8D_AF_E4_BA_8B_E6_B3_95_E8_c23_266746.htm 麻醉药品和精神药品

管理条例《麻醉药品和精神药品管理条例》2005年8月3日由国务院发布，自2005年11月1日起施行，属于法规。大纲要求掌握。按照以往考试命题的情况，估计考6。10分。【A型题】习题711．麻醉药品和精神药品是指A．精神药品目录的药品和其他物质 B．列入麻醉药品目录、中药 C．列入麻醉药品目录、西药 D．列入麻醉药品目录、药品E．列入麻醉药品目录、精神药品目录的物质2．上市销售但尚未列入目录的药品和其他物质或者第二类精神药品发生滥用，已经造成或者可能造成严重社会危害的A．国务院药品监督管理部门应当及时将该药品和该物质列入目录或者将该第二类精神药品调整为第一类精神药品B．国务院公安部门应当及时将该药品和该物质列入目录或者将该第二类精神药品调整为第一类精神药品C．国务院卫生主管部门应当及时将该药品和该物质列入目录或者将该第二类精神药品调整为第一类精神药品D．国务院药品监督管理部门会同国务院公安部门、国务院卫生主管部门应当及时将该药品、该物质或者该第二类精神药品列入目录E．国务院药品监督管理部门会同国务院公安部门、国务院卫生主管部门应当及时将该药品和该物质列入目录或者将该第二类精神药品调整为第一类精神药品3．药品研究单位在普通药品的实验研究过程中，产生本条例规定的管制品种的‘ A．向国务院药品监督管理部门报告B．向国务院公安部门报告C．不得继续进行实验研究活动D．立即停止实验

研究活动E．应当立即停止实验研究活动，并向国务院药品监督管理部门报告，国务院药品监督管理部门应当根据情况，及时作出是否同意其继续实验研究的决定4．国务院药品监督管理部门确定麻醉药品和精神药品定点生产企业的数量和布局的依据是A．麻醉药品和精神药品的需求总量B．麻醉药品和精神药品的生产总量C．麻醉药品和精神药品生产企业的数量D．麻醉药品和精神药品生产资源的数量E．麻醉药品和精神药品的医疗需要5．下列与《麻醉药品和精神药品管理条例》不相符的是A．精神药品分为第一类精神药品和第二类精神药品B．国家对麻醉药品药用原植物以及麻醉药品和精神药品实行管制C．未经许可，任何单位、个人不得进行麻醉药品药用原植物的种植以及麻醉药品和精神药品的实验研究、生产、经营、使用、储存、运输等活动D．麻醉药品分为第一类麻醉药品和第二类麻醉药品E．麻醉药品和精神药品生产、经营企业和使用单位可以依法参加行业协会，行业协会应当加强行业自律管理6．区域性批发企业之间因医疗急需、运输困难等特殊情况需要调剂麻醉药品和一类精神药品的，应当将调剂情况分别报所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门备案的时限是在调剂后A．2日内B．3日内C．4日内D．5日内E．6日内7．第二类精神药品零售企业应当凭执业医师出具的处方，按规定剂量销售第二类精神药品，并将处方保存备查A．1年B．2年C．3年D．4年E．5年8．医疗机构需要使用麻醉药品和第一类精神药品的A．经所在地设区的市级人民政府卫生主管部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡B．经所在地设区的市级人民政府药品监督管理部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品

购用印鉴卡 C . 经所在地省级人民政府药品监督管理部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡 D . 经所在地省级人民政府卫生主管部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡 E . 经国务院药品监督管理部门批准，取得麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡9 . 具有麻醉药品和第一类精神药品处方资格的执业医师使用麻醉药品和精神药品的依据是A . 国务院药品监督管理部门制定的临床应用指导原则B . 省级药品监督管理部门制定的临床应用指导原则C . 医疗机构制定的临床应用指导原则D . 省级卫生主管部门制定的临床应用指导原则E . 国务院卫生主管部门制定的临床应用指导原则10 . 麻醉药品处方至少保存A . 1年B . 2年C . 3年D . 4年E . 5年 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