

《药事管理与法规》模拟题（1B）执业药师考试 PDF 转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/626/2021_2022__E3_80_8A_E8_8D_AF_E4_BA_8B_E7_c23_626916.htm 《药事管理与法规》模拟题（1B）B型题：比较选择题[1-3]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1.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2.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3.根据委托方的要求依法储藏、配送药品[4-5]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4、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5、对药品进入市场时采取的必要的事前管理，包括新考 试大网站收集药管理、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[6-7]A．宪法 B．法律C．行政法规 D．地方性法规E．部门规章6、由全国人民代表大会或其常务委员会依照一定立法程序制定，效力低于宪法、高于行政法规、地方性法规和规章，如《药品管理法》7、由国务院各部、委员会及直属机构在本部门的权限内发布[8-9]A．国家食品药品监督管理局 B．国家食品药品监督管理局注册司C．国家食品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8、具体负责药品注册管理的业务部门9、我国法定的药品注册管理机构[10-11]A．一年 B．二年C．三年 D．五年 E．六个月10、社保经办机构 and 定点医疗机构签定协考试，大网站收集议的

有效期为11、外配处方保存备查的时间为[12-13]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12.药物非临床安全性评价机构必须遵守13.药物临床研究机构必须遵守[14-15]A . 国家食品药品监督管理局 B . 国家药典委员会 C . 中国药品生物制品检定所D . 工商行政管理部门 E . 司法部门14.审批药品说明书15.监督管理药品广告及药品购销中的不正当竞争行为 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