2010执业药师考试《药事管理与法规》精选习题三 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/646/2021_2022_2010_E6_89_ A7 E4 B8 9A c23 646841.htm 1.与剂量和合并用药有关,多 数能预测(A)。 A.A类不良反应 B.B类不良反应 C.迟现型不良 反应 D.所有可疑不良反应 E.严重、罕见、新的不良反应 2.包 括化学名、通用名、英文名、汉语拼音名的是(C)。 A.商品 名 B.通用名 C.化学名 D.中药材名称 E.中药制剂名称 3.我国实 施药品分类管理的指导思想是(B)。 A.积极稳妥、分步实施 注重实效、不断完善 B.建立符合国情的科学、合理的管理 思路,制定法规政策时先先原则后具体,先综合后分类,逐 步到位 C.从2000年开始逐步建立一个比较完善,具有中国特 色的处方药与非处方药管理制度 D.安全有效、慎重从严、结 合国情、中西并重 E.应用安全、疗效确切、质量稳定、应用 方便 4.药品广告的审查机关是(C)。 A.国务院药品监督管理 部门 B.国务院卫生行政部门 C.省级药品监督管理部门 D.市级 以上工商行政管理部门 E.县级以上药品监督管理部门 5.特殊 管理药品包括(C)。 A.麻醉药品、精神药品、毒性药品、放 射性药品、戒毒药品 B.麻醉药品、预防性生物制品、毒性药 品、放射性药品、戒毒药品 C.麻醉药品、精神药品、毒性药 品、放射性药品 D.麻醉药品、精神药品、戒毒药品、放射性 药品 E.麻醉药品、精神药品、毒性药品、戒毒药品 6.我国遴 选OTC的指导思想(D)。 A.积极稳妥、分步实施、注重实效 、不断完善 B.建立符合国情的科学、合理的管理思路,制定 法规政策时先先原则后具体,先综合后分类,逐步到位 C. 从2000年开始逐步建立一个比较完善,具有中国特色的处方

药与非处方药管理制度 D.安全有效、慎重从严、结合国情、 中西并重 E.应用安全、疗效确切、质量稳定、应用方便 7.药 品注册管理是(C)。 A.药品生产许可制度 B.法定的控制药品 市场准入的事后管理模式 C.法定的控制药品市场准入的前置 性管理模式 D.国家药品上市许可的事前控制 E.进口药品上市 许可的事前控制 8.列为国家重点监测的药品报告(D)。 A.A类 不良反应 B.B类不良反应 C.迟现型不良反应 D.所有可疑不良 反应 E.严重、罕见、新的不良反应 9.负责新药临床研究的申 请初审是(C)。 A.县级药品监督管理部门 B.市级药品监督管 理部门 C.省级药品监督管理部门 D.国务院药品监督管理部门 E.卫生部 10.我国实施药品分类管理的目标是(C)。 A.积极稳 妥、分步实施、注重实效、不断完善 B.建立符合国情的科学 、合理的管理思路,制定法规政策时先先原则后具体,先综 合后分类,逐步到位 C.从2000年开始逐步建立一个比较完善 , 具有中国特色的处方药与非处方药管理制度 D.安全有效、 慎重从严、结合国情、中西并重 E.应用安全、疗效确切、质 量稳定、应用方便 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