

2010执业药师考试《药事管理与法规》精选习题(2) PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/646/2021_2022_2010_E6_89_A7_E4_B8_9A_c23_646844.htm

1.当前，我国生产的原料药约(B)。 A.6391家 B.1350种 C.8000多种 D.5715种 E.166家 2.GMP的主导思想是(B)。 A.任何药品的质量是检验出来的，不是生产出来的 B.任何药品的质量形成都是生产出来的，而不是单纯检验出来的 C.药品质量是以质量标准为依据进行确认的 D.药品质量是生产的核心，是检验的对象 E.药品质量是生产出来的，也是检验出来的 3.开办药品生产企业必须符合(C)。 A.药品管理法 B.药品管理法实施办法 C.药品管理法、药品管理法实施办法和相关文件的规定 D.有关文件规定 E.中华人民共和国产品质量法 4.(A)应用现代科学技术、自主地从事商品生产、经营活动，实行独立核算、具有法人地位的经济实体。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 5.目前，我国生产的中成药约有(C)。 A.6391家 B.1350种 C.8000多种 D.5715种 E.166家 6.药品进入国际医药市场的准入证是(A)。 A.GMP B.GSP C.GLP D.GCP E.GAP 7.为实施质量管理所需的组织结构程序过程和资源(D)。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 8.最先实施GMP的国家和年代是(E)。 A.法国，1965年 B.英国，1969年 C.德国，1960年 D.加拿大，1960年 E.美国，1963年 9.商品、过程或服务满足规定或潜在要求(或需要)的特征和特征总和(E)。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 10.生产药品的专营企业或者兼营企业是(B)。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 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