

2010年执业药师《药事管理与法规》模拟试题(6) 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\\_E5\\_B9\\_B4\\_E6\\_89\\_A7\\_c23\\_646884.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/646/2021_2022_2010_E5_B9_B4_E6_89_A7_c23_646884.htm) 第1页：一、单选题第9页：二

、多选题第13页：三、匹配题 2010年执业药师签约保过班 报名即送100元模考卡gt. 一、单选题(A型题(最佳选择题)共40题，

每题1分。每题的备选答案中只有一个最佳答案。) 1、国家药物政策的目标不包括 A、基本药物的可获得性 B、保证向公众提供安全、有效的药品 C、保证向公众提供质量合格的药品 D、保证向公众提供廉价的药品 E、合理用药 标准答案

：d 2、国家药物政策的目标是： A、保证药品质量，维护人民身体健康 B、保证药品质量，增进药品疗效，保证人民用药安全 C、基本药物的可获得性，保证向公众提供安全、有效、质量合格的药品，合理用药 D、保证药品疗效的提高，维护人民身体用药的安全 E、在药品相关的各个环节实施药事政策与法规 标准答案：c 3、依照《中华人民共和国药品管理法》，中药饮片的炮制，国家药品标准没有规定的，必须按照 A、县级以上药品监督管理部门制定的炮制规范炮制 B、地方药品标准规定炮制 C、省级人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范炮制 D、国家中医药管理局制定的炮制规范炮制 E、行业药品标准规范炮制 标准答案：c 4、属于非临床研究必须遵守的是 A、GLP B、GCP C、GMP D、GSP E、GAP 标准答案：a 5、按照《药品广告审查办法》，对异地发布药品广告的要求正确的是： A、在发布前应当到发布地药品广告审查机关进行广告批准文号的申请 B、在发布前应当到国家药品广告审查机关进行广告批准文号的申请 C、

在发布前应当到发布地药品广告审查机关办理备案 D、可以直接在异地发布药品广告不需要审批 E、需要在药品生产企业所在地进行备案 标准答案：c 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)