

2011年执业药师药事管理与法规常考试题(13) PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/648/2021_2022_2011_E5_B9_B4_E6_89_A7_c23_648294.htm 本套试题2011年执业药师药事管理与法规常考试题(13)，精选药师历年常考真题，包括的题型有单选题，多选题，匹配题。 一、单选题: 1、根据《医疗机构药事管理暂行规定》，临床药学专业技术人员的主要职责不包括 A.参与临床药物试验方案设计 B.参与临床药物治疗方案设计 C.对重点患者实施治疗药物监测 D.收集药物安全性信息 E.收集药物疗效信息 标准答案：a 2、药事管理委员会(组)的职责不包括 A.确定本机构用药目录和处方手册 B.审核本机构拟购入药品的品种、规格、剂型等 C.审核本机构药学技术人员的资格和工作情况 D.建立新药引进评审制度，负责对新药引进的评审工作 E.组织药学教育、培训和监督、指导本机构临床各科室合理用药 标准答案：c 3、根据《医疗机构制剂注册管理办法(试行)》，医疗机构制剂批准文号有效期为 A.1年 B.2年 C.3年 D.4年 E.5年 标准答案：c 4、根据《医疗机构制剂配制质量管理规范(试行)》，制剂使用过程中发现的不良反应，应按规定予以记录，且保留病历和有关检验、检查报告单等原始记录备查，原始记录的最短保存期限为 A.1年 B.2年 C.3年 D.4年 E.5年 标准答案：a 5、根据《医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)》，属于《医疗机构制剂许可证》许可事项变更的项目是 A.医疗机构名称变更 B.法定代表人变更 C.制剂室负责人变更 D.注册地址变更 E.医疗机构类别变更 标准答案：c 6、根据《医疗机构制剂配制监督管理办法(试行)》，未经批准擅自委托或者接受委托配制制剂的，对委托

方和受托方均 A.按生产假药处罚 B.按生产劣药处罚 C.按无许可证生产药品处罚 D.按非法经营处罚 E.按非法销售处罚 标准答案：a 相关推荐：[2011年执业药师药事管理与法规常考试题\(12\)](#) [2011年药师药事管理与法规常考试题汇总](#) [2011年执业药师《药事管理与法规》复习精讲笔记汇总](#) 特别推荐：[2011年执业药师备考冲刺专题](#) [2011年执业药师考试时间具体安排](#) [2011年执业药师考试大纲新变化](#) [2011年执业药师考试大纲\(含中药学和西药学\)](#) 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