

<<药事管理与法规模拟试卷>>

图书基本信息

书名：<<药事管理与法规模拟试卷>>

13位ISBN编号：9787811362206

10位ISBN编号：7811362201

出版时间：2009-7

出版时间：中国协和医科大学出版社

作者：《药事管理与法规模拟试卷》专家编写组 编

页数：63

字数：80000

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

<<药事管理与法规模拟试卷>>

内容概要

全真实战模拟，四套精选试题，紧扣考试大纲，综合考查要点，强化题型训练，增强应考能力。

<<药事管理与法规模拟试卷>>

书籍目录

药事管理与法规模拟试卷（一） 药事管理与法规模拟试卷（二） 药事管理与法规模拟试卷（三） 药事管理与法规模拟试卷（四）

## &lt;&lt;药事管理与法规模拟试卷&gt;&gt;

## 章节摘录

1. 关于药品生产、经营组织,说法正确的是 A. 在我国药品生产、经营组织的典型结构是药品生产企业和医疗机构 B. 药品生产、经营组织在欧美称为制药株式会社和社会药房 C. 药品生产、经营组织是经济组织 D. 药品生产、经营组织不应考虑社会效益 E. 药品经营组织在日本称为制药公司

2. 下列哪一项为国家药物政策目标中药品质量的根本保证 A. 提高效率,减少浪费 B. 提高合理用药水平 C. 药品监管和质量保证体系 D. 确保药物价格的可负担性 E. 完善药品供应体系,提高药品的可获得性

3. 关于药品有效性的表述,错误的是 A. 有效性是药品质量的固有特性 B. 有效性可按在人体达到所规定的效应的程度分为“痊愈”、“显效”、“有效” C. 有效性是指在规定的适应证、用法和用量的条件下,能满足预防、治疗、诊断人的疾病,有目的地调节人的生理功能的要求 D. 在我国还可以采用“完全缓解”、“部分缓解”、“稳定”来区别 E. 有效性的英文表述是“eocctivencss”

4. 关于法律渊源的概念,表述正确的是 A. 法律渊源是指法律的各种来源 B. 在我国,法律渊源包括制定法和判例法 C. 法律渊源是指国家审判机关制定的各种规范性文件 D. 法律渊源是指一定的国家机关依照法定职权和程序制定或者认可的具有不同法律效力和地位的法的不同表现形式 E. 在我国,法律渊源主要是指效力意义上的渊源,主要是指判例法

1. 药学教育组织的主要功能是 A. 教育,即为维持和发展药学事业培养药师、药学家、药学工程师、药学企业家和药事管理干部的机构 B. 科研,研究和开发新药,改进现有药品,以及围绕药品和药学的发展进行基础研究,提高创新能力,发展药学事业 C. 既出药学人才,又出药学研究成果 D. 既培养具有创新能力的人才,又发展药学新技术 E. 提供药学社会服务

2. 下列关于我国卫生事业的说法;哪一项表述是错误的 A. 我国卫生事业的奋斗目标以马克思列宁主义、毛泽东思想和邓小平建设有中国特色社会主义理论为指导 B. 我国卫生事业的奋斗目标必须坚持党的基本路线和基本方针 C. 2000年。初步建立起具有中国特色的包括卫生服务、医疗保障、卫生执法监督的卫生体系 D. 到2010年,在全国建立起适应社会主义市场经济体制和人民健康需求的,比较完善的卫生体系 E. 到2010年,国民健康的主要目标在经济较发达地区达到或接近美国等西方发达国家的平均水平,在欠发达地区达到发展中国家的平均水平

3. 关于药品的生命相关性,说法错误的是 A. 药品与人民生命相关连 B. 药品只有使用得当,才能维护人民生命与健康 C. 生命关联性是药品基本商品特征 D. 药品具有社会福利性质 E. 若没有对症下药,或用法用量不适当,均会影响人的健康,甚至危及生命

1. 下列不属于国家食品药品监督管理局直属技术机构的是 A. 中国药品生物制品检定所 B. 国家药典委员会 C. 药品审评中心 D. 药品认证中心 E. 中国疾病预防控制中心

2. 关于社区卫生服务组织、门诊部及个体诊所销售药品的规定,正确的是 A. 除可经销由省级卫生、药品监督管理部门审定的常用药和急救药外,不得从事药品购销活动 B. 除可经销由市级卫生、药品监督管理部门审定的常用药和急救药外,不得从事药品购销活动 C. 除可经销由省级卫生、药品监督管理部门审定的中药材、中药饮片和中成药外,不得从事药品购销活动 D. 除可经销由国家卫生、药品监督管理部门审定的常用药和急救药外,不得从事药品购销活动 E. 除可经销由国家卫生行政部门审定的常用药和急救药外,不得从事药品购销活动

3. 关于《药品生产质量管理规范》,说法错误的是 A. 其英文全称为: GoodManufacturingPracticeOfDrugs, 简称GMP B. 我国卫生部于1988年依法制定了我国法定的《药品生产质量管理规范》 C. 1998年。卫生部对药品GMP进行了重新修订,颁布了《药品生产质量管理规范(1998年修订)》及其附录 D. 《药品生产质量管理规范》是世界药品市场的准入证 E. 《药品生产质量管理规范》可分为硬件系统和软件系统

<<药事管理与法规模拟试卷>>

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>