

#### 图书基本信息

书名：<<2013-药事管理与法规-第五版-最佳畅销书-随书赠送 药师在线30元优惠学习卡 一书 一卡 一号 网上验证>>

13位ISBN编号：9787506759489

10位ISBN编号：7506759489

出版时间：2013-1

出版时间：中国医药科技出版社

作者：宿凌

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>

## 章节摘录

版权页：17.根据卫生部等九部委局制定的《关于建立国家基本药物制度的实施意见》，基本药物全部纳入基本医疗保障药品报销目录，报销比例 A.明显高于非基本药物 B.略高于非基本药物 C.等于非基本药物 D.明显低于非基本药物 E.略低于非基本药物 18.根据《国家基本药物目录管理办法（暂行）》，国家基本药物目录中，中成药分类的主要依据是 A.使用频率 B.使用习惯 C.药物经济学 D.功能 E.剂型 19.根据《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》，负责非处方药目录的遴选、审批、发布和调整工作的机构为 A.国家食品药品监督管理局 B.卫生部 C.国家发展和改革委员会 D.省级卫生行政部门 E.省级药品监督管理部门 20.根据《非处方药专有标识管理规定（暂行）》，下列说法错误的是 A.非处方药药品标签、使用说明书上必须印有非处方药专有标识 B.非处方药专有标识图案分为红色和绿色 C.绿色专有标识用于乙类非处方药 D.红色专有标识可作为经营非处方药企业的指南性标志 E.红色专有标识用于甲类非处方药 21.根据《处方管理办法》，处方正文应注明 A.药品金额 B.临床诊断 C.医师签名 D.药师签名 E.用法用量 22.根据《处方管理办法》，急诊处方印刷用纸为 A.白色 B.淡黄色 C.淡绿色 D.淡红色 E.淡蓝色 23.根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，有关死亡病例的报告，说法错误的是 A.药品生产、经营企业和医疗机构发现或者获知死亡病例须立即报告 B.药品生产企业对获知的死亡病例的调查报告，应当报企业所在地的省级药品不良反应监测机构 C.设区的市级、县级药品不良反应监测机构对死亡病例的调查报告，应当报同级药品监督管理部门和卫生行政部门，以及上一级药品不良反应监测机构 D.省级药品不良反应监测机构对死亡病例调查报告的评价结果，应当报国家食品药品监督管理局、卫生部以及国家药品不良反应监测中心 E.国家药品不良反应监测中心对死亡病例的评价结果，应当报国家食品药品监督管理局和卫生部 24.根据《药品注册管理办法》，符合中药批准文号格式要求的是 A.国药准字J20120001 B.国药准字H20120002 C.国药准字S20120003 D.国药准字Z20120004 E.国药准字X20120005 25.我国甲药品批发企业代理了某国乙药品生产企业生产的降压药，降压药在销售中出现了重大安全隐患，应实施召回。

根据《药品召回管理办法》，该召回行为的主体应是 A.国家食品药品监督管理局 B.甲药品批发企业所在地省级药品监督管理部门 C.甲药品批发企业所在地市级药品监督管理部门 D.甲药品批发企业 E.乙药品生产企业 26.根据《药品经营许可证管理办法》，应重新办理《药品经营许可证》的情形是 A.药品批发企业跨省新增仓库 B.药品批发企业变更为药品零售连锁企业 C.药品经营企业变更质量负责人 D.药品批发企业增加“生物制品”经营范围 E.药品零售企业增加“中药饮片”经营范围 27.根据《药品经营质量管理规范》，下列说法中错误的是。

编辑推荐

《国家执业药师资格考试冲刺试卷系列:药事管理与法规(第5版)(2013)》可以让考生通过试卷进行考前模拟实战练习,检验自己的学习成果,及时进行查漏补缺,提高复习效果。

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>