

◇第16回 MR認定試験 平成21年12月

PMS

No.	解答	解説	ページ
1	1		184R
2	2	C J D事件 → 血液製剤のウイルス汚染によるエイズや肝炎	186L
3	2	WHO → I C H	187R
4	1		189R
5	2	20年 → 10年	193R
6	1		194R
7	2	崩壊試験法 → 溶出試験法	197L
8	2	1ヵ月以内 → ただちに	197R
9	1		201R
10	1		205L
11	1		207R
12	2	販売部門に属する → 販売部門に属する者であってはならない	208R
13	1		211R
14	1		215L
15	2	医師が務めることは可能である → 薬剤師でなければならない	216R
16	1		217R
17	3		187R
18	3		189R
19	1		195L
20	3		194L
21	2		194L
22	1		197L
23	2		203LR
a	正		
b	誤	人から人以外の生物に感染 → 人に感染すると認められる疾病	
c	正		
24	1		204L
a	正		
b	正		
c	誤	これに基づく行政措置に該当しない	
25	3		208L
a	誤	定めて行う → 定めずに行う	
b	正		
c	正		
26	2		208R
a	正		
b	誤	業務手順書の記載事項に該当しない	
c	正		

PMS

No.	解答	解説	ページ
27	1		210R
a	正		
b	正		
c	誤	G P S P のMR の役割ではない	
28	2		211R
a	正		
b	誤	使用成績調査における症例抽出に偏りを生じない方法に該当しない	
c	正		
29	3		212R
30	1		215L
31	2		215R
32	3		219R
33	1		221R
34	3		
a	誤	横紋筋融解症 → スモン	184R
b	誤	スモン → 網膜症	186L
c	正		184L
d	正		186L
35	2		186R
36	5		195L
a	正		
b	誤	安全性定期報告書の内容に該当しない	
c	正		
d	正		
37	1		
a	正		207R
b	誤	介入研究 → 観察研究	207R
c	正		208L
d	誤	効能・効果の拡大を目的として実施するのは治験	208L
38	4		
a	誤	製造販売業者等の業務	208R
b	正		209L
c	正		209L
d	誤	総括製造販売責任者の業務	218R
39	3		
a	誤	医薬品の種類によって求められる基準が異なっている	215R
b	誤	決定する → 立案する	218R
c	正		219R
d	正		219R

◇第16回 MR認定試験 平成21年12月

PMS

No.	解答	解説	ページ
40	4		
a	正		220L
b	正		220L
c	誤	医薬品の適正使用を促し、重篤な副作用症例等の発生を迅速に把握	220L
d	誤	患者から直接副作用等の有無の確認を行うことはない	221R