

添付文書

No.	解答	解説	ページ
1	2	厚生労働省 → 製薬企業	224R
2	1		224R
3	1		224R
4	2	医薬品インタビューフォーム → 添付文書	225L
5	1		225R
6	1		225L
7	2	厚生労働省 → 製薬企業	225表1
8	2	日本病院薬剤師会 → 日本製薬団体連合会	225表1
9	2	日本製薬団体連合会 → 日本病院薬剤師会	225表1
10	2	15～25℃ → 1～30℃	234L
11	1		234R
12	2	劇薬 → 毒薬	235L
13	1		235R
14	1		235R
15	1		235R
16	2	販売、授与できる → 販売、授与できない	236L
17	1		237L
18	1		237L
19	2	記載する → 記載から除外できる	237R
20	1		237R
21	1		239L
22	2	5歳未満 → 7歳未満	240L
23	1		241R
24	2	分解点 → 融点	245R
25	3		227R
1	誤	B5判 → A4判	
2	誤	「ときに」等の副詞を用いて → 数値化して	
3	正		
26	1		235L
27	3		237L
a	誤	「警告」がある場合は「警告」に続けて記載する	
b	正		
c	正		
28	3		
1	誤	活性を示す → 活性を示さない	237L
2	誤	分量を記載する → 分量は記載しなくてもよい	237R
3	正		237R

添付文書

No.	解答	解説	ページ
29	2		238L
a	正		
b	誤		
c	正		
30	1		238R
1	正		
2	誤	変化しない → 変化する	
3	誤	可逆性 → 非可逆性	
31	2		244L
a	正		
b	誤	販売名 → 一般名	
c	正		
32	2		245L
1	誤	1 g → 100 g	
2	正		
3	誤	WHO → IUPAC	
33	2		245R
34	2		
a	正		245R
b	誤	記載する → 記載しない	246L
c	正		245R
35	3		246L
1	誤	省略できる → 記載する (略名でもよい)	
2	誤	記載しなくともよい → 記載する	
3	正		
36	3		225表1
a	誤	日本製薬団体連合会 → 厚生労働省	
b	正		
c	正		
d	誤	厚生労働省 → 製薬企業	
37	3		229R
1	正		
2	正		
3	誤	箇条書きで簡潔に → 表形式を用いて	
4	正		
5	正		

添付文書

No.	解答	解説	ページ
38	1		234R
a	正		
b	誤	下に → 上に	
c	正		
d	正		
39	5		
a	誤	覚せい剤原料 → 覚せい剤	235R
b	誤	覚せい剤 → 覚せい剤原料	235R
c	正		235L
d	正		235R
e	正		235L
40	5		236R
a	誤		
b	誤		
c	正		
d	正		
e	正		
41	2		242L
a	誤	医師と被験者にいずれの薬物が用いられているかを知らせない	
b	誤	群間比較試験 → クロスオーバー法	
c	誤	適している → 適していない	
d	正		
42	2		243R
a	正		
b	誤		
c	誤		
d	誤		
e	正		