

MR総論

No.	解答	解説	ページ
1	1		2
2	1		3
3	1		34
4	2	約3割→約1割	50
5	1		62
6	1		71
7	2	規制される→規制の対象外	73
8	2	30日以内→30日を経過した後	78
9	2	市区町村→都道府県	140
10	1		141
11	2	3日→4日	119
12	2	してはならない→必要がある	130
13	2	再審査制度→企業報告制度	151
14	1		153
15	2	必要がある→必要はない	157
16	2	製造販売承認→製造販売許可	160
17	2	スイスのWHO本部→スウェーデンにあるウプサラモニタリングセンター	167
18	2	ヘルシンキ宣言→リスボン宣言	195表6-1
19	2	医療法→刑法	229
20	1		201
21	2		3
22	2		6表1-1
23	1		15
24	2		20
25	2		25
26	1		36表2-1
27	1		38
28	3		41表2-4
29	3		48
30	2		51
31	2		65表3-3
32	3		65
33	1		66
34	3	a:植物を含む→植物以外	72
35	3	a:製造業者→製造販売業者	76, 77
36	3		77
37	2	b:できる→できない	82
38	3		83
39	1		84
40	2		86, 87

MR総論

No.	解答	解説	ページ
41	2		104
42	3		109
43	3	c:112図4-8	112, 113
44	1	c:5年→6年	118
45	3		120
46	3		121
47	1		122
48	2		124表4-11
49	1		126, 127
50	2		132
51	3		140
52	3		145
53	3		148
54	1		150
55	3		155
56	2		159
57	1		160
58	2	1:163, 3:164	161
59	3		169表5-5
60	1		179
61	1		180
62	1		181表5-10
63	2	1: 一般使用成績調査	184-A
64	2	1:10年、3:6年	186
65	1		190
66	1	1:1948年、2:1964年、3:1981年	195表6-1
67	2		194
68	3		197
69	2		198
70	3	1: 介護老人保健施設は含まれる	224, 226
71	4		21表1-8
72	5	a: 登録商標権(商標法)、商品等表示混同行為、著者表示冒用行為	52表2-10
73	3		72
74	4		74表3-4
75	2		110
76	4	a: 都道府県知事→厚生労働大臣	141
77	5	a、b: 追加の医薬品安全性監視活動	155
78	3		161
79	2		184-B
80	1		203