2017年全国食品安全法律知识竞赛

补充题库-2

01、《食品安全抽样检验管理办法》 02-05

02、《食品召回管理办法》 06-08

03、《食品生产许可管理办法》 09-12

04、食品经营许可管理办法（总局令第17号） 13-20

05、食用农产品市场销售质量安全监督管理办法（总局令第20号） 21-27

06、食品药品投诉举报管理办法（总局令第21号） 28-34

10、婴幼儿配方乳粉产品配方注册管理办法（总局令第26号） 35-38

11、网络食品安全违法行为查处办法（总局令第27号） 39-42

07、保健食品注册与备案管理办法 43-46

08、食品生产经营日常监督检查管理办法 47-50

09、特殊医学用途配方食品注册管理办法 51-54

《食品安全抽样检验管理办法》

**一、不定项选择题**

1. 根据《食品安全法》，食品药品监督管理部门组织实施的食品安全抽样检验工作内容，包括（AC）。

A.监督抽检 B.风险评估 C.风险监测 D.监督抽查

1. 食品药品监督管理部门应当按照（ ）原则，以发现和查处食品安全问题为导向，依法组织开展食品安全抽样检验工作。ABD
2. 公开 B.公正 C. 守信 D. 公平

3.食品药品监督管理部门可以对承检机构进行监督评价，发现存在哪些问题时，应当及时采取有关措施进行处理。（ BD ）

1. 检测水平低 B.重大检验质量问题

C. 检验质量问题 D. 检验能力缺乏

1. 以下有关食品安全抽样检验工作计划的说法，正确的是（ AC ）
2. 食品药品监督管理部门应当按照科学性、代表性的要求，制定覆盖食品生产经营活动全过程的食品安全抽样检验计划
3. 国家和省级食品药品监督管理部门根据食品安全监管工作的需要，制定全国性食品安全抽样检验年度计划
4. 县级以上地方食品药品监督管理部门应当根据上级食品药品监督管理部门制定的抽样检验年度工作计划并结合实际情况，制定本行政区域的食品安全年度抽样检验工作方案
5. 以上都正确

5.食品安全抽检工作中应重点抽检的食品包括（ ）。ABD

1. 风险程度高以及污染水平呈上升趋势的食品
2. 专供婴幼儿、孕妇、老年人等特定人群食用的主辅食品
3. 已在境外造成健康危害但并无证据表明在国内产生危害的食品
4. 学校和托幼机构食堂的食品

6.下列对于食品安全抽样检验工作的单位或部门的要求，说法正确的是（A）。

1. 可以由食品药品监督管理部门自行抽检
2. 不可以由第三方食品检验机构承担抽检

C.可由食品药品监督管理部门委托有一定知名度的第三方食品检验机构承担

D.必须由食品药品监督管理部门自行抽检

1. 食品安全监督抽检的抽样人员在执行抽样任务时，对人数的要求是（B）。
2. 不多于3个人 B. 最少2个人 C.仅需1个人 D.不多于5个人
3. 食品安全监督抽检的抽样人员在执行抽样任务时应当出示哪些有效证件？（ACD）
4. 监督抽检通知书 B.学历证明 C.抽检委托书 D.有效身份证明

9.有关食品安全抽检的样品，下列说法正确的是（BCD）。

1. 可以由食品生产经营者自行提供样品
2. 可以从食品生产者的成品库待销产品中随机抽取样品
3. 可以从食品经营者仓库的食品中随机抽取样品
4. 可以从食品经营者经营的食品中随机抽取样品
5. 食品安全监督抽检中的样品分为（AC）。
6. 复检备份样品 B.抽查样品 C.检验样品 D.初检样品
7. 食品安全监督抽检的抽样人员应当使用规范的抽样文书，详细记录抽样信息。记录保存期限不得少于多长时间？（D）
8. 半年 B.1年 C.1.5年 D.2年
9. 食品安全监督抽检的抽样人员应（ ）告知被抽样食品生产经营者依法享有的权利和应当承担的义务。D
10. 口头 B.纸质文件寄送方式 C.电话 D.书面
11. 具有法定资质的承担食品安全抽检任务的技术机构应当自收到样品之日起（ ）个工作日内出具检验报告。B

A.30 B.20 C.45 D.15

1. 食品安全监督抽检的检验结论合格的，承检机构应当在检验结论作出后（ ）个工作日内将检验结论报送有关组织或部门。A

A. 10 B.20 C.30 D.15

1. 食品安全监督抽检的检验结论不合格的，承检机构应当在检验结论作出后（ ）个工作日内报告相关组织或者部门。D

A. 10 B.15 C.5 D.2

16.下列有关复检申请人的说法，正确的是（ B ）。

1. 复检申请人应当在复检机构同意复检申请之日起5个工作日内向组织开展监督抽检的食品药品监督管理部门和初检机构提交相关材料
2. 复检申请人应当在复检机构同意复检申请之日起3个工作日内向组织开展监督抽检的食品药品监督管理部门和初检机构提交相关材料
3. 复检申请人应当在复检机构同意复检申请之日起7个工作日内向组织开展监督抽检的食品药品监督管理部门和初检机构提交相关材料
4. 复检申请人应当在复检机构同意复检申请后应该提交复检机构名称、资质证明文件、复检申请书、学历学位证明等
5. 复检申请人原则上应当自提出复检申请之日起（ D ）个工作日内向组织或者委托实施监督抽检的食品药品监督管理部门提交复检报告。

A.3 B.5 C.10 D.20

18.下列有关食品抽样的说法，正确的是（ AD ）
A.食品检验机构应当建立食品抽样管理制度，明确岗位职责、抽样流程和工作纪律，加强对抽样人员的培训和指导，保证抽样工作质量
B.食品安全监督抽检和风险监测抽取样品可不支付费用
C.承担食品安全监督抽检抽样任务的机构和人员可事先通知被抽样的食品生产经营者
D.食品安全监督抽检的抽样人员在执行抽样任务时应当出示监督抽检通知书、委托书等文件等，并不得少于2人

19.下列有关食品安全监督抽检结果的公布情况，说法错误的是（ ABC ）。

A.任何单位都可发布食品药品监督管理部门组织的食品安全监督抽检信息

B.对可能产生重大影响的食品安全监督抽检信息，县、市食品药品监督管理部门可直接发布信息

C.国家和县、市级食品药品监督管理部门应当汇总分析食品安全监督抽检结果，并定期组织对外公布

D.以上说法都不对

1. 以下有关抽样数量的说法，有误的是（ AB ）
2. 食品安全风险监测的抽样数量原则上应当满足检验的要求
3. 食品安全监督抽检中的抽样不受抽样数量的限制
4. 案件稽查、事故调查、应急处置中的抽样，不受抽样数量的限制
5. 食品安全风险监测的抽样不受抽样数量的限制

**二、问答题**

1.根据《食品安全抽样检验管理办法》，食品安全抽样检验工作计划包括哪些内容？
答：食品安全抽样检验工作计划应当包括下列内容：
　　（一）抽样检验的食品品种；
　　（二）抽样环节、抽样方法、抽样数量等抽样工作要求；
　　（三）检验项目、检验方法、判定依据等检验工作要求；
　　（四）检验结果的汇总分析及报送方式和时限；
　　（五）法律、法规、规章规定的其他要求。

**2复检机构有哪些情形的，不得予以复检？**

有下列情形之一的，复检机构不得予以复检：

　　（一）检验结论显示微生物指标超标的；

　　（二）复检备份样品超过保质期的；

　　（三）逾期提出复检申请的；

　　（四）其他原因导致备份样品无法实现复检目的的。

**3根据《食品安全抽样检验管理办法》，检验工作机构有哪些情形的，食品药品监督管理部门可以向社会公布，并在五年内不得委托其承担抽样检验任务？**

检验机构有下列情形之一的，食品药品监督管理部门可以向社会公布，并在五年内不得委托其承担抽样检验任务：

　　（一）非法更换样品、伪造检验数据或者出具虚假检验报告的；

　　（二）利用抽样检验工作之便牟取不正当利益的；

　　（三）违反规定事先通知被抽检食品生产经营者的；

　　（四）擅自发布食品安全抽样检验信息的；

　　（五）未按照规定的时限和程序报告不合格检验结论的；

（六）有其他违法行为的。

《食品召回管理办法》

**一、不定项选择题**

1.下列有关“不安全食品”的说法正确的是（AD ）

A.食品安全法律法规规定禁止生产经营的食品

B.没有食用历史的食物

C.吃完后会感觉头晕、目眩、腹泻等症状的食品，但没有证据证明其对人体健康产生危害

D.经生产经营的食品，并有相关证据证明可能危害人体健康的食品

2.以下哪些研究领域专家可以组建成食品安全专家库，为不安全食品的相关处理提供专业支持。（）ABC

A.法律 B.毒理 C.化学 D.工学

3.食品生产者通过（ABCD）等方式知悉其生产经营的食品属于不安全食品的，应当主动召回。

A.公众投诉举报 B.监督管理部门告知 C.经营者告知 D.自检自查

4.食品生产经营者发现其生产经营的食品属于不安全食品的，应当（ ABCD ）。

A.通知消费者停止食用 B.告知相关食品生产经营者停产 C.采取必要措施防控风险 D.立即停止生产经营

5.下列有关不安全食品的停止生产经营活动，说法正确的是（BCD）

A.食品生产经营者未依法停止生产经营不安全食品的，省级以上食品药品监督管理部门可以责令其停止生产经营不安全食品

B.食品经营柜台的出租者、食品展销会的举办者发现食品经营者经营的食品属于不安全食品的，应当及时采取有效措施，确保相关经营者停止经营不安全食品

C.网络食品交易第三方平台提供者发现网络食品经营者经营的食品属于不安全食品的，应当依法采取停止网络交易平台服务等措施，确保网络食品经营者停止经营不安全食品

D.食品生产经营者未依法停止生产经营不安全食品的，县级以上食品药品监督管理部门可以责令其停止生产经营不安全食品

6.某食品生产经营者自查生产经营的食品是不安全食品，但还未销售到消费者手中，尚处于其他生产经营者控制中，那么该食品生产经营者应当（ B ）不安全食品。

A.等监管部门通知 B.立即追回 C.等发现出问题再处理 D.停止生产

7.不安全食品在（ B ）个以上省、自治区、直辖市销售的，食品召回公告应当在国家食品药品监督管理总局网站和中央主要媒体上发布。

A.1 B.2 C.3 D.4

8.实施二级召回的，食品生产者应当自公告发布之日起（ C ）个工作日内完成召回工作。

A.10 B.15 C.20 D.30

9.食品经营者知悉食品生产者召回不安全食品后，应当（ BD ）等措施，配合食品生产者开展召回工作。

A.丢弃不安全食品 B.立即采取停止购进、销售 C.在经营场所公告栏的空置区张贴生产者发布的召回公告 D.封存不安全食品

10.食品生产经营者应当依据法律法规的规定，对因停止生产经营、召回等原因退出市场的不安全食品采取（ ACD ）等处置措施。

A.无害化处理 B.弃之不管 C.补救 D.销毁

11.不安全食品在本省、自治区、直辖市销售的，食品召回公告应当在（ BC ）等上发布。

A.县级食品药品监督管理部门网站 B.省级食品药品监督管理部门网站

C.省级主要媒体 D.县级食品药品监督管理部门公告栏

12.对违法添加非食用物质、腐败变质、病死畜禽等严重危害人体健康和生命安全的不安全食品，食品生产经营者应当采取什么措施？（ C ）

A.弃之不管 B.无害化处理 C.立即就地销毁 D.补救

13.对因标签、标识等不符合食品安全标准而被召回的食品，食品生产者可以作何处理？（ B ）

A.销毁 B.采取补救措施且能保证食品安全的情况下继续销售

C.自检发现无质量问题的不做任何处理继续销售

D.弃之不管

14.对不安全食品进行（ B ）处理，能够实现资源循环利用的，食品生产经营者可以按照国家有关规定进行处理。

A.丢弃 B.无害化处理 C.销毁 D.补救

15.食品生产经营者对不安全食品的处置过程中应当如实做好记录，如不安全食品名称、商标、规格、生产日期、批次、数量等内容，这些记录保存期限不得少于（ B ）。

A.1年 B.2年 C.3年 D.4年

16.食品生产经营者的不安全食品存在较大风险的，应当相应处置不安全食品结束后（ D ）个工作日内向县级以上地方食品药品监督管理部门书面报告情况。

A.2 B.3 C.4 D.5

17.食品经营者违反《食品召回管理办法》第十九条的规定，不配合食品生产者召回不安全食品的，由食品药品监督管理部门给予警告，并处（ A ）罚款。

A.5000元以上3万元以下 B.1万元以上3万元以下 C.3万元以上5万元以下 D.5000元以上1万元以下

18.食品生产经营者违反《食品召回管理办法》第二十八条的规定，未按规定记录保存不安全处置情况的，由食品药品监督管理部门责令改正，给予警告；拒不改正的，处（ c ）罚款。

A.2000元以上3万元以下 B.1000元以上1万元以下 C.2000元以上2万元以下 D.5000元以上1万元以下

19.《食品召回管理办法》适用于（ ABD ）。

A.食品添加剂 B.食品 C.特殊医学用途配方食品 D.保健食品

20.下列哪类食品是食品生产经营者对进入批发、零售市场或者生产加工企业后的处置方式，参照本办法执行？（ C ）

A.水产品 B.乳制品 C.食用农产品 D.保健食品

**二、问答题**

**1.根据食品安全风险的严重和紧急程度，食品召回可分为几级？并分别做解释。**

答：根据食品安全风险的严重和紧急程度，食品召回分为三级：

　　（一）一级召回：食用后已经或者可能导致严重健康损害甚至死亡的，食品生产者应当在知悉食品安全风险后24小时内启动召回，并向县级以上地方食品药品监督管理部门报告召回计划。

　　（二）二级召回：食用后已经或者可能导致一般健康损害，食品生产者应当在知悉食品安全风险后48小时内启动召回，并向县级以上地方食品药品监督管理部门报告召回计划。

　　（三）三级召回：标签、标识存在虚假标注的食品，食品生产者应当在知悉食品安全风险后72小时内启动召回，并向县级以上地方食品药品监督管理部门报告召回计划。标签、标识存在瑕疵，食用后不会造成健康损害的食品，食品生产者应当改正，可以自愿召回。

**2.食品召回计划应该包含哪些内容？**

答：食品召回计划应当包括下列内容：

　　（一）食品生产者的名称、住所、法定代表人、具体负责人、联系方式等基本情况；

　　（二）食品名称、商标、规格、生产日期、批次、数量以及召回的区域范围；

　　（三）召回原因及危害后果；

　　（四）召回等级、流程及时限；

　　（五）召回通知或者公告的内容及发布方式；

　　（六）相关食品生产经营者的义务和责任；

　　（七）召回食品的处置措施、费用承担情况；

（八）召回的预期效果。

1. **食品召回公告应当包括哪些内容？实施不同级别召回应何时完成召回工作？**

食品召回公告应当包括下列内容：

　　（一）食品生产者的名称、住所、法定代表人、具体负责人、联系电话、电子邮箱等；

　　（二）食品名称、商标、规格、生产日期、批次等；

　　（三）召回原因、等级、起止日期、区域范围；

　　（四）相关食品生产经营者的义务和消费者退货及赔偿的流程。

实施一级召回的，食品生产者应当自公告发布之日起10个工作日内完成召回工作。

　　实施二级召回的，食品生产者应当自公告发布之日起20个工作日内完成召回工作。

　　实施三级召回的，食品生产者应当自公告发布之日起30个工作日内完成召回工作。

　　情况复杂的，经县级以上地方食品药品监督管理部门同意，食品生产者可以适当延长召回时间并公布。

《食品生产许可管理办法》

**一、不定项选择题**

1.在中华人民共和国境内，从事（ B ），应当依法取得食品生产许可。

A.食品经营活动 B.食品生产活动 C.食品流通 D.食品销售

1. 根据《食品生产许可管理办法》，食品生产许可包括（ ACD ）等内容。
2. 申请 B.备案 C.审查 D.受理
3. 食品生产许可实行（ B ）原则。
4. 一地一证 B.一企一证 C.一地多证 D.一县一证
5. 下列哪些食品的生产许可由省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门负责。（ BCD ）
6. 乳制品 B.特殊医学用途配方食品 C.婴幼儿配方食品 D.保健食品
7. 申请食品生产许可，应当先行取得营业执照等合法主体资格。这些主体资格包括（ ABCD ）。
8. 合伙企业 B.企业法人 C.个人独资企业 D.个体工商户
9. 申请保健食品的生产许可，下列哪些材料应当提交？（ ABCD ）
10. 与所生产食品相适应的生产质量管理体系文件
11. 营业执照复印件
12. 相关注册和备案文件

D. 食品生产主要设备、设施清单

1. 从事（ B ）生产活动，应当依法取得食品添加剂生产许可。
2. 食品 B.食品添加剂 C.婴幼儿配方食品 D.保健食品
3. 申请食品添加剂生产许可时，应当具备下列哪些条件？（ABCD）
4. 与所生产食品添加剂品种相适应的场所、生产设备或者设施
5. 食品安全管理人员
6. 专业技术人员
7. 管理制度
8. 以下关于县级以上地方食品药品监督管理部门对申请人提出的申请，说法正确的是（ACD）。
9. 申请决定予以受理的，应当出具受理通知书
10. 申请决定不予受理的，可以不给任何通知
11. 申请决定不予受理的，应当出具不予受理通知书，说明不予受理的理由
12. 申请决定不予受理的，要告知申请人依法享有申请行政复议或者提起行政诉讼的权利
13. 以下关于食品药品监督管理部门对申请人提交的申请材料的审查情况，说法正确的是（ B ）。
14. 对申请人提交的申请材料的所有内容直接审查无误即可
15. 若涉及到申请人提交的申请材料中的实质内容部分，需要现场核实
16. 关于申请人提交的申请材料中的实质内容部分，不需要现场核实
17. 以上说法都不对
18. 监管部门对申请人申请材料的实质内容进行核查时，核查人员不得少于（ A ）人。

A.2 B.3 C.4 D.5

1. 核查人员应当自接受现场核查任务之日起（ A ）个工作日内，完成对生产场所的现场核查。

A.10 B.15 C.20 D.5

13.除可以当场作出行政许可决定的外，县级以上地方食品药品监督管理部门应当自受理申请之日起（ C ）个工作日内作出是否准予行政许可的决定。

A.10 B.15 C.20 D.5

1. 食品生产许可证发证日期为许可决定作出的日期，有效期为（ B ）。

A.2年 B.5年 C.3年 D.7年

15.以下哪些材料是在申请变更食品生产许可时应当提交的？（BCD ）

A.申请者的有效身份证明

B.与变更食品生产许可事项有关的其他材料

C.食品生产许可证正本、副本

D.食品生产许可变更申请书

1. 申请食品生产许可的食品类别可包括（ ABCD ）。

A.粮食加工品 B.蔬菜制品 C.特殊膳食食品 D.糖果制品

17.以下哪类食品生产加工主体的监督管理，按照省、自治区、直辖市制定的具体管理办法执行。（ B ）

A.小餐饮 B.小作坊 C.小摊贩 D.学校食堂

1. 以下关于许可申请人申请生产许可的说法，错误的是（ABC ）。
2. 许可申请人隐瞒真实情况申请食品生产许可的，由省级以上地方食品药品监督管理部门给予警告
3. 被许可人以欺骗、贿赂等不正当手段取得食品生产许可的，由原发证的食品药品监督管理部门给予记大过处分，并处相应罚款
4. 许可申请人提供虚假材料申请食品生产许可的，2年内不得再次申请食品生产许可
5. 被许可人以欺骗、贿赂等不正当手段取得食品生产许可的，3年内不得再次申请食品生产许可
6. 被吊销生产许可证的食品生产者及其法定代表人、直接负责的主管人员等自处罚决定作出之日起（ D ）年内不得申请食品生产经营许可，或者从事食品生产经营管理工作。

A.2 B.3 C.4 D.5

1. 食品生产许可证上应该载明的内容包括（ ABCD ）。
2. 生产者名称
3. 食品类别
4. 日常监督管理人员
5. 许可证编号
6. **问答题**
7. **申请食品生产许可，应当符合哪些条件？**

申请食品生产许可，应当符合下列条件：

　　（一）具有与生产的食品品种、数量相适应的食品原料处理和食品加工、包装、贮存等场所，保持该场所环境整洁，并与有毒、有害场所以及其他污染源保持规定的距离。

　　（二）具有与生产的食品品种、数量相适应的生产设备或者设施，有相应的消毒、更衣、盥洗、采光、照明、通风、防腐、防尘、防蝇、防鼠、防虫、洗涤以及处理废水、存放垃圾和废弃物的设备或者设施；保健食品生产工艺有原料提取、纯化等前处理工序的，需要具备与生产的品种、数量相适应的原料前处理设备或者设施。

　　（三）有专职或者兼职的食品安全管理人员和保证食品安全的规章制度。

　　（四）具有合理的设备布局和工艺流程，防止待加工食品与直接入口食品、原料与成品交叉污染，避免食品接触有毒物、不洁物。

　　（五）法律、法规规定的其他条件。

**2.申请食品生产许可，应当向申请人所在地县级以上地方食品药品监督管理部门提交哪些材料？**

申请食品生产许可，应当向申请人所在地县级以上地方食品药品监督管理部门提交下列材料：

　　（一）食品生产许可申请书；

　　（二）营业执照复印件；

　　（三）食品生产加工场所及其周围环境平面图、各功能区间布局平面图、工艺设备布局图和食品生产工艺流程图；

　　（四）食品生产主要设备、设施清单；

　　（五）进货查验记录、生产过程控制、出厂检验记录、食品安全自查、从业人员健康管理、不安全食品召回、食品安全事故处置等保证食品安全的规章制度。

申请人委托他人办理食品生产许可申请的，代理人应当提交授权委托书以及代理人的身份证明文件。

1. **县级以上地方食品药品监督管理部门对申请人提出的食品生产许可申请，应当根据哪些具体情况分别作出处理？**

答：县级以上地方食品药品监督管理部门对申请人提出的食品生产许可申请，应当根据下列情况分别作出处理：

　　（一）申请事项依法不需要取得食品生产许可的，应当即时告知申请人不受理。

　　（二）申请事项依法不属于食品药品监督管理部门职权范围的，应当即时作出不予受理的决定，并告知申请人向有关行政机关申请。

　　（三）申请材料存在可以当场更正的错误的，应当允许申请人当场更正，由申请人在更正处签名或者盖章，注明更正日期。

　　（四）申请材料不齐全或者不符合法定形式的，应当当场或者在5个工作日内一次告知申请人需要补正的全部内容。当场告知的，应当将申请材料退回申请人；在5个工作日内告知的，应当收取申请材料并出具收到申请材料的凭据。逾期不告知的，自收到申请材料之日起即为受理。

　　（五）申请材料齐全、符合法定形式，或者申请人按照要求提交全部补正材料的，应当受理食品生产许可申请。

食品经营许可管理办法（总局令第17号）

**不定项选择题**

1. 食品经营许可应当遵循（ ）原则。(ABCD)

A.依法

B.公开、公平、公正

C.便民

D.高效

2. 以下关于食品经营许可的说法正确的是（ ）。BD

A.甲某在地处两省的两个商场从事食品经营活动，应当取得一个食品经营许可证

B.乙某在地处两省的两个商场从事食品经营活动，应当取得两个食品经营许可证

C.丙某在地处同一城市的两家门面店从事相同的食品经营活动，应当取得一个食品经营许可证

D.丁某在地处同一城市的两家门面店从事相同的食品经营活动，应当取得两个食品经营许可证

3. 食品药品监督管理部门对食品经营实施分类许可是按照（ ）分类的。AB

A.食品经营主体业态

B.经营项目的风险程度

C.经营的规模大小

D.食品经营的地区

4. 食品经营许可审查通则的制定部门是（ ）。A

A. 国家食品药品监督管理总局

B.国务院卫生行政部门会同国务院食品药品监督管理部门

C.国务院食品药品监督管理部门会同国务院工商管理部门

D.国务院工商管理部门

5. 食品经营主体业态分为（ ）。ABC

A.食品销售经营者

B.餐饮服务经营者

C.单位食堂

D.学校食堂

6. 申请食品经营许可，应当符合（ ）条件。ABCD

A.具有与经营的食品品种、数量相适应的食品原料处理和食品加工、销售、贮存等场所，保持该场所环境整洁，并与有毒、有害场所以及其他污染源保持规定的距离

B.具有与经营的食品品种、数量相适应的经营设备或者设施，有相应的消毒、更衣、盥洗、采光、照明、通风、防腐、防尘、防蝇、防鼠、防虫、洗涤以及处理废水、存放垃圾和废弃物的设备或者设施

C.有专职或者兼职的食品安全管理人员和保证食品安全的规章制度

D.具有合理的设备布局和工艺流程，防止待加工食品与直接入口食品、原料与成品交叉污染，避免食品接触有毒物、不洁物

7. 申请食品经营许可，应当向申请人所在地县级以上地方食品药品监督管理部门提交（ ）材料。ABCD

A.食品经营许可申请书

B.营业执照或者其他主体资格证明文件复印件

C.与食品经营相适应的主要设备设施布局、操作流程等文件

D.食品安全自查、从业人员健康管理、进货查验记录、食品安全事故处置等保证食品安全的规章制度

8. 利用自动售货设备从事食品销售的，申请人还应当提交（ ）材料。ABCD

A.自动售货设备的产品合格证明

B.自动售货设备具体放置地点

C.经营者名称、住所、联系方式

D.食品经营许可证的公示方法

9. 申请人委托他人办理食品经营许可申请的，代理人还应当提交（ ）材料。AC

A.授权委托书

B.代办申请书

C.代理人的身份证明文件

D.委托人的身份证明文件

10.县级以上地方食品药品监督管理部门对申请人提出的食品经营许可申请，以下处理错误的是（ ）。ABCD

A.申请事项依法不需要取得食品经营许可的，应当在5个工作日内告知申请人不受理

B.申请事项依法不属于食品药品监督管理部门职权范围的，应当在5个工作日内作出不予受理的决定，并告知申请人向有关行政机关申请

C.申请材料不可更改，发现任何错误，均需退回申请人重新提交材料

D.申请材料不齐全或者不符合法定形式的，应当当场或者在10个工作日内一次告知申请人需要补正的全部内容

11.县级以上地方食品药品监督管理部门对申请人提出的申请决定不予受理的，应当（ ）。ABC

A.出具不予受理通知书

B.说明不予受理的理由

C.告知申请人依法享有申请行政复议或者提起行政诉讼的权利

D.无需说明不予受理理由

12.以下对食品经营许可申请现场核查说法正确的是（ ）。BCD

A.所有的食品经营许可申请都应当进行现场核查

B.现场核查应当由符合要求的核查人员进行。核查人员不得少于2人

C.食品药品监督管理部门可以委托下级食品药品监督管理部门，对受理的食品经营许可申请进行现场核查

D.核查人员应当自接受现场核查任务之日起10个工作日内，完成对经营场所的现场核查

13.下列关于食品经营许可证的管理，说法正确的是（ ）BCD

A.食品经营许可证分为正本、副本，正本具有比副本更多的法律效力

B.食品经营许可证分为正本、副本，正本、副本具有同等法律效力

C.国家食品药品监督管理总局负责制定食品经营许可证正本、副本式样

D.省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门负责本行政区域食品经营许可证的印制、发放等管理工作

14.以下各项，必须在食品经营许可证中载明的是（ ）。ABCD

A.经营者名称、社会信用代码（个体经营者为身份证号码）

B.法定代表人（负责人）、住所、经营场所

C.主体业态、经营项目

D.许可证编号、有效期、日常监督管理机构

15.以下各项，说法正确的是（ ）。AD

A.食品经营许可证载明的许可事项发生变化的，食品经营者应当在变化后10个工作日内申请变更经营许可

B.经营场所发生变化的，食品经营者应当在变化后10个工作日内申请变更经营许可

C.外设仓库地址发生变化的，食品经营者应当在变化后10个工作日内申请变更经营许可

D.食品经营者需要延续依法取得的食品经营许可的有效期的，应当在该食品经营许可有效期届满30个工作日前，向原发证的食品药品监督管理部门提出申请

16.以下关于变更或者延续食品经营许可的各项，食品药品监督管理部门的做法正确的是（ ）。ACD

A.对于食品经营许可的延续申请，应当在该食品经营许可有效期届满前作出是否准予延续的决定

B.对于变更或者延续食品经营许可申请，可以不再进行现场核查

C.对于准予变更食品经营许可的，新的食品经营许可证有效期与原证书一致

D.对于准予延续食品经营许可的，新的食品经营许可证有效期自作出延续许可决定之日起计算

17.下列各项应当向原发证的食品药品监督管理部门申请办理注销手续的有（ ）。ABCD

A.食品经营者终止食品经营

B.食品经营许可被撤回

C.食品经营许可被撤销

D.食品经营许可证被吊销

18.以下各项，食品经营者未按规定申请办理注销手续的，应由原发证的食品药品监督管理部门应当依法办理食品经营许可注销手续的有（ ）。ABCD

A.食品经营许可有效期届满未申请延续的

B.食品经营者主体资格依法终止的

C.食品经营许可依法被撤回、撤销或者食品经营许可证依法被吊销的

D.因不可抗力导致食品经营许可事项无法实施的

19.以下关于食品经营许可管理的各项，说法正确的是（ ）。ACD

A.县级以上地方食品药品监督管理部门应当依据法律法规规定的职责，对食品经营者的许可事项进行监督检查

B.省级食品药品监督管理部门应当建立食品许可管理信息平台，便于公民、法人和其他社会组织查询

C.县级以上地方食品药品监督管理部门日常监督管理人员负责所管辖食品经营者许可事项的监督检查

D.县级以上地方食品药品监督管理部门应当建立食品经营许可档案管理制度，将办理食品经营许可的有关材料、发证情况及时归档

20. 以下关于食品经营许可管理法律责任的各项，说法正确的是（ ）。ABCD

A.许可申请人隐瞒真实情况或者提供虚假材料申请食品经营许可的，由县级以上地方食品药品监督管理部门给予警告。申请人在1年内不得再次申请食品经营许可

B. 被许可人以欺骗、贿赂等不正当手段取得食品经营许可的，由原发证的食品药品监督管理部门撤销许可，并处1万元以上3万元以下罚款。被许可人在3年内不得再次申请食品经营许可

C.食品经营者伪造、涂改、倒卖、出租、出借、转让食品经营许可证的，由县级以上地方食品药品监督管理部门责令改正，给予警告，并处1万元以下罚款；情节严重的，处1万元以上3万元以下罚款

D.食品经营许可证载明的许可事项发生变化，食品经营者未按规定申请变更经营许可的，由原发证的食品药品监督管理部门责令改正，给予警告；拒不改正的，处2000元以上1万元以下罚款

**问答题**

1.食品经营者申请变更食品经营许可，需提交的申请材料。

1）食品经营许可变更申请书；

2）食品经营许可证正本、副本；

3）与变更食品经营许可事项有关的其他材料。

2.食品经营者申请延续食品经营许可，需提交的申请材料。

1）食品经营许可延续申请书；

2）食品经营许可证正本、副本；

3）与延续食品经营许可事项有关的其他材料。

3.食品经营者申请补办食品经营许可，需提交的申请材料。

1）食品经营许可证补办申请书；

2）食品经营许可证遗失的，申请人应当提交在县级以上地方食品药品监督管理部门网站或者其他县级以上主要媒体上刊登遗失公告的材料；食品经营许可证损坏的，应当提交损坏的食品经营许可证原件。

食用农产品市场销售质量安全监督管理办法（总局令第20号）

**不定项选择题**

1. 以下关于全国食用农产品市场销售质量安全的监督管理工作，说法正确的是（ ）ABCD

A.国家食品药品监督管理总局负责监督指导全国食用农产品市场销售质量安全的监督管理工作

B.省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门负责监督指导本行政区域食用农产品市场销售质量安全的监督管理工作

C.市级食品药品监督管理部门负责本行政区域食用农产品市场销售质量安全的监督管理工作

D.县级食品药品监督管理部门负责本行政区域食用农产品市场销售质量安全的监督管理工作

2. 食用农产品市场销售质量安全及其监督管理工作应坚持（ ）原则。A

A.预防为主、风险管理

B.质量第一

C.公平公正

D.诚实信用

3. 下列关于集中交易市场开办者的义务，正确的是（ ）ABCD

A.集中交易市场开办者应当建立健全食品安全管理制度，督促销售者履行义务，加强食用农产品质量安全风险防控。

B.集中交易市场开办者主要负责人应当落实食品安全管理制度，对本市场的食用农产品质量安全工作全面负责。

C.集中交易市场开办者应当配备专职或者兼职食品安全管理人员、专业技术人员，明确入场销售者的食品安全管理责任，组织食品安全知识培训。

D.集中交易市场开办者应当制定食品安全事故处置方案

4. 下列关于集中交易市场开办者的义务，正确的是（ ）ACD

A.集中交易市场开办者应当按照食用农产品类别实行分区销售

B.集中交易市场开办者应当建立入场销售者档案，保存期限6个月

C.集中交易市场开办者应当查验并留存入场销售者的社会信用代码或者身份证复印件

D.集中交易市场开办者应当建立食用农产品检查制度，发现存在食用农产品不符合食品安全标准等违法行为的，应当要求销售者立即停止销售

5. 下列属于禁止销售的食用农产品的是（ ）。ABCD

A.超范围、超限量使用食品添加剂

B.未按规定进行检疫的肉类

C.死因不明的禽肉

D.标注虚假生产日期

6. 销售者应当建立食用农产品进货查验记录制度，下列做法（ ）是必要的。ABD

A.记录食用农产品名称、数量、进货日期信息

B.记录供货者名称、地址、联系方式信息

C.记录供货者的营业执照信息

D保存相关凭证

7. 实行统一配送销售方式的食用农产品销售企业，下列做法正确的是（ ）。ABD

A.可以由企业总部统一建立进货查验记录制度

B.各销售门店应当保存总部的配送清单以及相应的合格证明文件

C.必须由各销售门店各自建立进货查验记录制度

D配送清单和合格证明文件保存期限不得少于6个月

8.下列关于销售者贮存食用农产品，正确的是（ ）。BC

A.销售者贮存食用农产品，应当不定期检查库存，及时清理腐败变质食用农产品

B.销售者贮存食用农产品，应当如实记录食用农产品名称、产地、贮存日期、生产者或者供货者名称或者姓名、联系方式等内容

C.销售者应在在贮存场所保存食用农产品贮存记录。记录和凭证保存期限不得少于6个月

D.销售者可以租赁普通仓库，临时贮存食用农产品

9. 食用农产品销售者租赁仓库的，贮存服务提供者应履行下列（ ）义务。ABCD

A.向所在地县级食品药品监督管理部门报告其名称、地址、法定代表人或者负责人姓名、社会信用代码或者身份证号码、联系方式等信息

B.查验所提供服务的销售者的营业执照或者身份证明和食用农产品产地或者来源证明、合格证明文件并建立进出货台账，进出货台账保存期限不得少于6个月

C.贮存肉类冻品应当查验并留存检疫合格证明、肉类检验合格证明等证明文件

D.定期检查库存食用农产品，发现销售者有违法行为的，应当及时制止并立即报告所在地县级食品药品监督管理部门

10.下列关于食用农产品销售者的责任和义务，错误的是（ ）。ABD

A.某承运人受委托运输食用农产品，该承运人将此批食用农产品与化学药品一同运输。

B.食用农产品销售者应履行相关食品安全义务，承运人则无需履行相关食品安全义务

C.销售企业应当建立健全食用农产品质量安全管理制度，配备必要的食品安全管理人员

D.销售企业应当配备相应的检验设备和检验人员，加强食用农产品检验工作

11.下列关于按照规定应当包装的食用农产品销售时对产品包装的要求，正确的是（ ）。ABD

A.食用农产品包装应当按照规定标注食用农产品名称、产地、生产者、生产日期等内容

B.部分对保质期没有要求的食用农产品，包装上可以不标注保质期

C.食用农产品有使用较小剂量食品添加剂的，可以不在包装上标明

D.食用农产品标签所用文字应当使用规范的中文

12.下列关于食用农产品销售，正确的是（ ）。AC

A.销售者应当建立食用农产品质量安全自查制度，定期对食用农产品质量安全情况进行检查，发现不符合食用农产品质量安全要求的，应当立即停止销售并采取整改措施

B.有发生食品安全事故潜在风险的，销售者应当立即停止销售并向所在地省级食品药品监督管理部门报告。

C.销售获得无公害农产品、绿色食品、有机农产品等认证的食用农产品应当包装，并标注相应标志和发证机构

D.销售未包装的食用农产品，应当附加标签、标示带、说明书等方式标明食用农产品名称、产地、生产者或者销售者名称或者姓名等信息

13.下列关于进口食用农产品的说法正确的是（ ）ABD

A.其包装或者标签上应载明原产地，境内代理商的名称、地址、联系方式

B.进口鲜冻肉类产品的包装应当标明产品名称、原产国（地区）、生产企业名称、地址以及企业注册号、生产批号

C.进口鲜冻肉类产品的外包装上应当以英文标明规格、产地、目的地、生产日期、保质期、储存温度等内容

D.分装销售的进口食用农产品，应当在包装上保留原进口食用农产品全部信息以及分装企业、分装时间、地点、保质期等信息

14.下列关于销售者发现其销售的食用农产品不符合食品安全标准，做法正确的是（ ）。ABC

A.应当立即停止销售，通知相关生产经营者、消费者，并记录停止销售和通知情况

B.对于停止销售的食用农产品，销售者应当按照要求采取无害化处理、销毁等措施

C.因标签、标志或者说明书不符合食品安全标准而被召回的食用农产品，在采取补救措施且能保证食用农产品质量安全的情况下可以继续销售

D.销售者应当将食用农产品停止销售、召回和处理情况向所在地市级食品药品监督管理部门报告

15.下列关于食用农产品市场销售质量安全的监督管理，正确的是（ ）。ABCD

A.县级以上地方食品药品监督管理部门应当按照当地人民政府制定的本行政区域食品安全年度监督管理计划，开展食用农产品市场销售质量安全监督管理工作

B.市、县级食品药品监督管理部门应当根据年度监督检查计划、食用农产品风险程度等，确定监督检查的重点、方式和频次，

C.市、县级食品药品监督管理部门对本行政区域的集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者进行日常监督检查。

D.市、县级食品药品监督管理部门应当建立本行政区域集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者食品安全信用档案

16.下列关于食用农产品市场销售食品安全信用档案，正确的是（ ）。ABD

A.应如实记录日常监督检查结果、违法行为查处等情况，依法向社会公布并实时更新

B.对有不良信用记录的集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者增加监督检查频次

C.对信用记录良好的集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者可适当减少监督检查频次

D.将违法行为情节严重的集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者及其主要负责人和其他直接责任人的相关信息，列入严重违法者名单，并予以公布

17.下列关于食用农产品监督抽检，正确的是（ ）。ABCD

A.县级以上地方食品药品监督管理部门应当将食用农产品监督抽检纳入年度检验检测工作计划

B.县级以上地方食品药品监督管理部门应当对食用农产品进行定期或者不定期抽样检验，并依据有关规定公布检验结果

C.市、县级食品药品监督管理部门可以采用国家规定的快速检测方法对食用农产品质量安全进行抽查检测

D.采用快速检测方法测定确定食用农产品不符合食品安全标准的，可以作为行政处罚的依据

18.下列关于食用农产品监督抽检复检，错误的是（ ）。ABCD

A.被抽查人对快速检测结果有异议的，可以自收到检测结果时起24小时内申请复检

B.复检费用由发布抽检任务的市、县级食品药品监督管理部门承担

C.复检费用由申请人承担

D.复检也可以采用快速检测方法

19.市、县级食品药品监督管理部门发现批发市场有本办法禁止销售的食用农产品，应及时追查食用农产品来源和流向，有涉及种植养殖和进出口环节的，应当报告或通报（ ）部门。ABCD

A.上级食品药品监督管理部门

B.所涉地同级食品药品监督管理部门

C.农业行政部门

D.出入境检验检疫部门

20.下列违反《食用农产品市场销售质量安全监督管理办法》的行为，应处1万元以上3万元以下罚款的是（ ）。AC

A.销售者销售未按规定进行检验的肉类

B.销售者未按要求配备与销售品种相适应的冷藏、冷冻设施

C.批发市场开办者未与入场销售者签订食用农产品质量安全协议，经责令改正，仍拒不改正的

D.未按要求建立入场销售者档案，或者未按要求保存和更新销售者档案的

**问答题**

1.列举5项市、县级食品药品监督管理部门对集中交易市场开办者、销售者、贮存服务提供者遵守《食用农产品市场销售质量安全监督管理办法》情况进行的日常监督检查

1）对食用农产品销售、贮存和运输等场所进行现场检查；

2）对食用农产品进行抽样检验；

3）向当事人和其他有关人员调查了解与食用农产品销售活动和质量安全有关的情况；

4）检查食用农产品进货查验记录制度落实情况，查阅、复制与食用农产品质量安全有关的记录、协议、发票以及其他资料；

5）对有证据证明不符合食品安全标准或者有证据证明存在质量安全隐患以及用于违法生产经营的食用农产品，有权查封、扣押、监督销毁；

6）查封违法从事食用农产品销售活动的场所。

2.集中交易市场开办者的哪些行为应由县级以上食品药品监督管理部门责令改正，给予警告；拒不改正的，处5000元以上3万元以下罚款，请列举至少5项。

1）未建立或者落实食品安全管理制度的；

2）未按要求配备食品安全管理人员、专业技术人员，或者未组织食品安全知识培训的；

3）未制定食品安全事故处置方案的；

4）未按食用农产品类别实行分区销售的；

5）环境、设施、设备等不符合有关食用农产品质量安全要求的；

6）未按要求建立入场销售者档案，或者未按要求保存和更新销售者档案的；

7）未如实向所在地县级食品药品监督管理部门报告市场基本信息的；

8）未查验并留存入场销售者的社会信用代码或者身份证复印件、食用农产品产地证明或者购货凭证、合格证明文件的；

9）未进行抽样检验或者快速检测，允许无法提供食用农产品产地证明或者购货凭证、合格证明文件的销售者入场销售的；

10）发现食用农产品不符合食品安全标准等违法行为，未依照集中交易市场管理规定或者与销售者签订的协议处理的；

11）未在醒目位置及时公布食用农产品质量安全管理制度、食品安全管理人员、食用农产品抽样检验结果以及不合格食用农产品处理结果、投诉举报电话等信息的。

3.销售者履行了本办法规定的食用农产品进货查验等义务，有充分证据证明其不知道所采购的食用农产品不符合食品安全标准，并能如实说明其进货来源的，将面对哪些处罚措施？

1）可以免予处罚

2）应当依法没收其不符合食品安全标准的食用农产品

3）造成人身、财产或者其他损害的，依法承担赔偿责任。

食品药品投诉举报管理办法（总局令第21号）

**不定项选择题**

1.食品药品投诉举报管理办法是根据（ ）等法律法规制定的。ABCD

A.《中华人民共和国食品安全法》及其实施条例

B.《中华人民共和国药品管理法》及其实施条例

C.《医疗器械监督管理条例》

D.《化妆品卫生监督条例》

2.食品药品投诉举报管理工作实行（）的原则。ABCD

A.统一领导

B.属地管理

C.依法行政

D.社会共治

3.国务院食品药品监督管理部门主管全国食品药品投诉举报管理工作，主要履行下列（ ）职责。AC

A.制定食品药品投诉举报管理制度和政策并监督实施

B.调查处理全国范围内所有的食品药品投诉举报并发布相关信息

C.通报全国食品药品投诉举报管理工作情况

D.协调指导省级食品药品投诉举报机构的具体工作

4.地方各级食品药品监督管理部门主管本行政区域的食品药品投诉举报管理工作，主要履行下列（ ）职责。AB

A.根据本办法制定本行政区域的食品药品投诉举报管理制度和政策并监督实施

B.调查处理本行政区域的食品药品投诉举报并发布相关信息

C.通报并向国务院食品药品监督管理部门报告本行政区域的食品药品投诉举报管理工作情况

D.协调指导下一级食品药品投诉举报机构的具体工作

5.国务院食品药品监督管理部门投诉举报机构负责全国食品药品投诉举报管理的具体工作，主要履行下列（ ）职责。ABCD

A.对直接收到的食品药品投诉举报进行受理、转办、移送、跟踪、督促、审核等

B.收集、汇总全国食品药品投诉举报信息，定期发布全国食品药品投诉举报分析报告

C.制定食品药品投诉举报管理工作程序、标准和规范，对地方各级食品药品投诉举报机构进行业务指导

D.承担全国食品药品投诉举报管理的宣传、培训工作

6.地方各级食品药品监督管理部门投诉举报机构负责本行政区域的食品药品投诉举报管理的具体工作，主要履行下列（ ）职责。ABCD

A.对直接收到的食品药品投诉举报进行受理、转办、移送、跟踪、督促、审核等

B.对上级转办的食品药品投诉举报进行转办、移送、跟踪、督促、审核、上报等；对下级食品药品投诉举报机构进行业务指导

C.收集、汇总、分析本行政区域的食品药品投诉举报信息，按要求定期向上一级食品药品投诉举报机构报告

D.承担本行政区域的食品药品投诉举报宣传、培训工作

7.食品药品投诉举报的投诉举报渠道有（ ）。ABCD

A.12331电话

B.网络

C.信件

D.走访

8.下列各项关于食品药品投诉举报受理，正确的是（ ）。AB

A.食品药品投诉举报机构负责统一受理食品药品投诉举报

B.对直接收到的食品药品投诉举报，食品药品监督管理部门应当自收到之日起5日内转交同级食品药品投诉举报机构

C.无同级食品药品投诉举报机构的，应当自收到之日起5日内转交上一级食品药品投诉举报机构

D.对直接收到的食品药品投诉举报，食品药品监督管理部门应当自收到之日起5日内转交负责投诉举报管理工作的部门

9.下列各项关于投诉举报，正确的是（ ）。ABD

A.投诉举报人应当提供客观真实的投诉举报材料及证据

B.投诉举报人应当提供被投诉举报对象的名称、地址、涉嫌违法的具体行为等详细信息

C.投诉举报必须实名投诉举报，提供自己的姓名、身份、联系方式等个人信息

D.投诉举报人可以匿名举报或不公开投诉举报

10.下列各项食品药品投诉举报应当不予受理并以适当方式告知投诉举报人的是（ ）。ABCD

A.被投诉举报对象及违法行为均不在本食品药品投诉举报机构或者管理部门管辖范围的

B.违法行为已经超过法定追诉时限的

C.无具体明确的被投诉举报对象和违法行为的

D.应当通过诉讼、仲裁、行政复议等法定途径解决或者已经进入上述程序的

11.下列关于食品药品投诉举报，正确的是（ ）。BD

A.投诉举报人应当向自己所在地的食品药品投诉举报机构进行投诉举报

B.投诉举报人应当向涉嫌违法主体所在地或者涉嫌违法行为发生地食品药品投诉举报机构进行投诉举报

C. 投诉举报人只能向涉嫌违法主体所在地或者涉嫌违法行为发生地县级食品药品投诉举报机构进行投诉举报

D.投诉举报人同时向两个以上均有管辖权的食品药品投诉举报机构或者管理部门投诉举报，由最先收到投诉举报的食品药品投诉举报机构或者管理部门管辖

12.下列各项关于食品药品投诉举报，正确的是（ ）。ABD

A.食品药品投诉举报机构或者管理部门收到投诉举报后应当统一编码

B.食品药品投诉举报机构或者管理部门收到投诉举报之日起5日内作出是否受理的决定。

C.食品药品投诉举报机构或者管理部门决定不予受理投诉举报的，应当自作出不予受理决定之日起5日内告知投诉举报人

D.未告知投诉不予受理的，则投诉举报自食品药品投诉举报机构或者管理部门收到之日起第5日即为受理。

13.下列各项关于食品药品投诉举报受理后的办理时限，正确的是（ ）。CD

A.各级食品药品投诉举报机构受理一般投诉举报后，应当依据属地管理原则和监管职责划分，自受理之日起5日内转交有关部门办理。

B.各级食品药品投诉举报机构受理重要投诉举报后，应当3日内转交同级食品药品监督管理部门提出处理意见。

C.投诉举报承办部门应当自投诉举报受理之日起60日内向投诉举报人反馈办理结果

D.投诉举报情况负责的可以适当办理延期办理，延长期限一般不超过30日。

14.下列关于食品药品投诉举报办理，正确的是（ ）。ACD

A.投诉举报自受理之日起超过50日尚未办结的，食品药品投诉举报机构可以督促投诉举报承办部门及时办理，但经批准延期办理的除外

B.投诉举报承办部门办理投诉举报过程中因检验检测、鉴定、专家评审或者论证所需时间也应包含在投诉举报办理期限内

C.需要继续延长办理期限的，应当书面报请投诉举报承办部门负责人批准，并将延期情况及时告知投诉举报人

D.投诉举报人在投诉举报办理过程中对办理进展情况进行咨询的，投诉举报承办部门应当以适当方式告知其正在办理

15.下列关于食品药品投诉举报办理，正确的是（ ）。AC

A.投诉举报办理时限届满后未及时办结或者未向投诉举报人反馈办理结果的，食品药品投诉举报机构可以视情形提请投诉举报承办部门的上一级业务主管部门进行督办。

B.地方各级食品药品投诉举报机构应当自收到投诉举报办理结果5日内，通过投诉举报信息管理系统将投诉举报办理结果上报全国食品药品投诉举报机构。

C.食品药品投诉举报机构根据工作需要，可以对投诉举报办理情况进行回访，听取投诉举报人意见和建议，并记录回访结果

D.有保存价值的文字、音像等资料应立卷归档,并由食品药品投诉举报承办部门保存，留档备查。

16.关于食品药品投诉举报信息管理，下列正确的是（ ）。ABC

A.国务院食品药品监督管理部门负责建设全国食品药品投诉举报数据中心

B.省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门负责建设本级食品药品投诉举报数据中心

C.省、自治区、直辖市食品药品投诉举报机构或者管理部门应当通过投诉举报信息管理系统将本行政区域的投诉举报和涉及投诉举报管理的咨询、意见和建议等信息定期上报至全国食品药品投诉举报数据中心

D.地方各级食品药品投诉举报机构应当定期汇总、分析本行政区域的投诉举报和涉及投诉举报管理的咨询、意见和建议等信息，发现薄弱环节，提出监管措施和建议，并报全国食品药品投诉举报数据中心

17.关于食品药品投诉举报信息管理，下列正确的是（ ）。BCD

A.省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门投诉举报机构应当实时将带有倾向性、风险性和群体性食品药品安全问题等投诉举报信息，应报送本级食品药品监督管理部门负责人及新闻发布等相关部门

B.省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门每月分析本行政区域的重要投诉举报信息和投诉举报热点、难点问题，报送国务院食品药品监督管理部门投诉举报机构

C.国务院食品药品监督管理部门投诉举报机构应及时汇总分析各省重要投诉举报信息和投诉举报热点、难点相关情况，报告国务院食品药品监督管理部门

D.国务院食品药品监督管理部门投诉举报机构应当定期汇总、分析全国范围的投诉举报信息，对具有规律性、普遍性的问题，及时形成监管建议，上报国务院食品药品监督管理部门

18.国务院食品药品监督管理部门投诉举报机构和省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门投诉举报机构应当定期下列（ ）情况。ABCD

A.投诉举报信息统计分析结果

B.投诉举报承办部门办理投诉举报的总体情况

C.下一级食品药品投诉举报机构工作情况

D.其他应当予以通报的情况

19.关于食品药品投诉举报，各级食品药品监督管理部门的共同责任有（ ）。ABCD

A.向社会公布投诉举报渠道及投诉举报管理工作相关规定

B.自觉接受社会监督

C.对本行政区域的投诉举报受理和办理情况实施考核

D.加强投诉举报管理工作人员培训教育，编制培训计划，规范培训内容，对投诉举报管理工作人员进行分级分类培训

20.各级食品药品投诉举报机构及投诉举报承办部门应当依法保护投诉举报人、被投诉举报对象的合法权益，遵守（ ）工作准则。ABCD

A.与投诉举报内容或者投诉举报人、被投诉举报对象有直接利害关系的，应当回避

B.投诉举报登记、受理、处理、跟踪等各个环节，应当依照有关法律法规严格保密，建立健全工作责任制，不得私自摘抄、复制、扣押、销毁投诉举报材料

C.严禁泄露投诉举报人的相关信息；严禁将投诉举报人信息透露给被投诉举报对象及与投诉举报案件查处无关的人员，不得与无关人员谈论投诉举报案件情况

D.投诉举报办理过程中不得泄露被投诉举报对象的信息

21.下列关于食品药品投诉举报监管与责任，说法正确的是（ ）。CD

A.各级食品药品投诉举报机构、投诉举报承办部门工作人员在投诉举报管理工作中滥用职权、玩忽职守、徇私舞弊，应依法追究相关刑事责任

B.各级食品药品投诉举报机构、投诉举报承办部门工作人员在投诉举报管理工作中滥用职权、玩忽职守、徇私舞弊，构成犯罪的，应移送公安机关处理

C.投诉举报人反映情况及提供的材料虚假，诬告陷害他人构成犯罪的，应移送司法机关处理

D.投诉举报人采取暴力、胁迫或者其他违法手段干扰食品药品投诉举报机构、投诉举报承办部门正常工作秩序，违反治安管理法律法规的，应交由公安机关处理

**问答题**

1.国务院食品药品监督管理部门主管全国食品药品投诉举报管理工作，列举其主要履行的职责

1）制定食品药品投诉举报管理制度和政策并监督实施；

2）调查处理全国范围内有重大影响的食品药品投诉举报并发布相关信息；

3）通报全国食品药品投诉举报管理工作情况；

4）协调指导同级食品药品投诉举报机构的具体工作。

2.地方各级食品药品监督管理部门主管本行政区域的食品药品投诉举报管理工作，列举其主要履行的职责

1）根据本办法制定本行政区域的食品药品投诉举报管理制度和政策并监督实施；

2）调查处理本行政区域的食品药品投诉举报并发布相关信息；

3） 通报并向上级报告本行政区域的食品药品投诉举报管理工作情况；

4）协调指导同级食品药品投诉举报机构的具体工作。

3.请列举4种重要投诉举报。

1）声称已致人死亡、严重伤残、多人伤残等严重后果的；

2）可能造成严重食源性或者药源性安全隐患的；

3）可能涉及国家利益或者造成重大社会影响的；

4）可能引发系统性、区域性风险的。

婴幼儿配方乳粉产品配方注册管理办法（总局令第26号）

**不定项选择题**

1. 申请婴幼儿配方乳粉产品配方注册时，应当向国家食品药品监督管理总局提交的下列材料表述正确的有（AD）。

A.婴幼儿配方乳粉产品配方注册申请书

B.生产流程说明

C.产品配方策划报告

D.产品检验报告

2.受理机构对申请人提出的婴幼儿配方乳粉产品配方注册申请时，以下情况中处理正确的有（A）。

　　A.申请事项依法不需要进行注册的，应当即时告知申请人不受理

　　B.申请事项依法不属于国家食品药品监督管理总局职权范围的，应当即时作出不予受理的决定，并告知申请人向主办单位申请

　　C.申请材料存在可以当场更正的错误的，申请人也必须重新准备材料再次申请

　　D.申请材料不齐全或者不符合法定形式的，应当当场或者在15个工作日内一次告知申请人需要补正的全部内容；逾期不告知的，自收到申请材料之日起即为受理

3.关于婴幼儿配方乳粉产品配方注册的申请，下列做法正确的有（AD）。

 A.审评机构应当对申请材料以及产品配方声称与产品配方注册内容的一致性进行审查，自收到受理材料之日起60个工作日内完成审评工作

　　B.核查机构应当自接到审评机构通知之日起30个工作日内完成对申请人研发能力、生产能力、检验能力等情况的现场核查，出具现场核查报告。

　　C.特殊情况下需要延长审评时间的，经审评机构负责人同意，可以延长20个工作日，延长决定应当书面告知申请人

　　D.检验机构应当自接受委托之日起30个工作日内完成抽样检验工作，出具产品检验报告。

4.关于婴幼儿配方乳粉产品配方注册决定的期限计算，下列说法正确的是（B）。

A.现场核查、审评、复审所需时间不计算在技术审评和注册决定的期限内。抽样检验时间不计算在注册决定的期限内。

B. 现场核查、抽样检验、复审所需时间不计算在技术审评和注册决定的期限内。审评时间不计算在注册决定的期限内。

C. 现场核查、抽样检验、审评所需时间不计算在技术审评和注册决定的期限内。复审时间不计算在注册决定的期限内。

D. 审评、抽样检验、复审所需时间不计算在技术审评和注册决定的期限内。现场核查时间不计算在注册决定的期限内。

5. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书有效期为（D）年。

A.8 B.10 C.3 D.5

6. 下列事项中，婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书及附件应当载明的有（BC）。

 A.委托方和受托方联系方式

　　B.产品配方及产品名称

　　C.注册号、批准日期及有效期

　　D.产品营养成分表

7. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册号格式为（C）。

A.国食注字＋4位年代号+YP＋4位顺序号

B.国食健字YP＋4位年代号＋4位顺序号

C.国食注字YP＋4位年代号＋4位顺序号

D.卫食注字YP＋4位年代号＋4位顺序号

8. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书有效期内，需要变更注册证书及其附件载明事项的，申请人应当向国家食品药品监督管理总局提出变更注册申请，需要提交的材料有（BD）。

 A.婴幼儿配方乳粉产品配方科学性、安全性的证明材料

　　B.婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书及附件

C.婴幼儿配方乳粉产品配方注册申请书

D.与变更事项有关的证明材料。

9. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书有效期届满需要延续的，申请人应当在注册证书有效期届满（D）个月前向国家食品药品监督管理总局提出延续注册申请。

A.2 B.4 C.5 D.6

10. 下列材料中，婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书有效期届满需要延续的申请人应当提交的有（ABD）。

A.产品营养、安全方面的跟踪评价情况

　　B.申请人主体资质证明文件

　　C.国家食品药品监督管理总局延续注册意见书

D.企业生产质量管理体系自查报告

11. 以下哪些情形下，国家食品药品监督管理总局依据职权或者根据利害关系人的请求，可以撤销婴幼儿配方乳粉产品配方注册。（ABC）

　　A.工作人员滥用职权、玩忽职守作出准予注册决定的

　　B.超越法定职权作出准予注册决定的

　　C.违反法定程序作出准予注册决定的

　　D.对具备申请资格或者符合法定条件的申请人准予注册的

12.不予延续注册的情形有（CD）。

A.国家食品药品药品监督管理总局逾期未作出准予或不予延续注册决定的

　　B.申请人在产品配方注册后3年内未按照注册配方组织生产的

　　C.企业未能保持注册时研发能力、生产能力、检验能力的

　　D.未在规定时限内提出延续注册申请的

13.下列哪些词汇可以用于声称生乳、原料乳粉等原料的来源（BD）。

A.“进口奶源” B.“源自澳大利亚牧场” C.“生态牧场” D.“德国进口原料”

14. 以下哪些情况下，国家食品药品监督管理总局可以注销婴幼儿配方乳粉产品配方注册（ABCD）。

　　A.企业申请注销的

　　B.注册依法被撤销、撤回，或者注册证书依法被吊销的

　　C.注册证书有效期届满未延续的

　　D.企业依法终止的

15. 可以申请注册婴幼儿配方乳粉的主体有（AD）。

A.拟向中华人民共和国出口婴幼儿配方乳粉的境外生产企业

B.拟向境外生产企业进口婴幼儿配方乳粉的中华人民共和国境内企业

C.拟在中华人民共和国境外生产并在境外销售婴幼儿配方乳粉的生产企业

D.拟在中华人民共和国境内生产并销售婴幼儿配方乳粉的生产企业

16. 每个企业原则上不得超过的配方系列数和产品配方数分别为（B）。

A.6，9 B.3，9 C. 9，3 D.3，6

17.婴幼儿配方乳粉适用月龄中的“3段”指的是（C）。

A. 6~12月龄 B.12~24月龄 C. 12~36月龄 D.24~36月龄

18.关于婴幼儿配方乳粉产品配方注册的时限，下列说法正确的有（C）。

A.国家食品药品监督管理总局自受理申请之日起10个工作日内根据审评结论作出准予注册或者不予注册的决定

B.受理机构应当自国家食品药品监督管理总局作出决定之日起30个工作日内向申请人发出婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书或者不予注册决定

C.申请人对拟不予注册的书面通知有异议的，应当自收到通知之日起20个工作日内向审评机构提出书面复审申请并说明复审理由

D.审评机构应当自受理复审申请之日起10个工作日内作出复审决定，并书面通知申请人

19.下列哪些情形下，婴幼儿配方乳粉产品配方注册的申请人应当受到罚款的处罚？（ABCD）

A. 申请人以欺骗、贿赂等不正当手段，或者隐瞒真实情况、提交虚假材料等方式取得婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书。

B. 申请人变更不影响产品配方科学性、安全性的事项，未依法申请变更，且拒不改正。

C. 申请人伪造、涂改、倒卖、出租、出借、转让婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书，且情节严重。

D. 申请人伪造、涂改、倒卖、出租、出借、转让婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书，但情节不严重。

20.以下说法**不正确**的有（ABD）。

A. 申请人申请企业名称变更、生产地址名称变更的，国家食品药品监督管理总局自接到审评结论之日起10个工作日内根据审评结论作出准予变更或者不予变更的决定。

B. 申请人申请企业名称变更、生产地址名称变更等不影响产品配方科学性、安全性的，审评机构应当进行核实，并自受理机构受理之日起20个工作日内作出结论。

C. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书遗失或者损毁的，申请人应当向受理机构提出书面申请，并说明理由。国家食品药品监督管理总局自受理之日起20个工作日内予以补发。补发的婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书应当标注原批准日期，并注明“补发”字样。

D. 婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书有效期届满需要延续的，申请人应当在注册证书有效期届满6个月前向国家食品药品监督管理总局提出延续注册申请，国家食品药品监督管理总局自受理申请之日起10个工作日内作出准予延续注册或者不予延续注册的决定。

**问答题**

1. 请列出婴幼儿配方乳粉的标签和说明书不得含有的内容。

　　（一）涉及疾病预防、治疗功能；

　　（二）明示或者暗示具有保健作用；

　　（三）明示或者暗示具有益智、增加抵抗力或者免疫力、保护肠道等功能性表述；

　　（四）对于按照食品安全标准不应当在产品配方中含有或者使用的物质，以“不添加”“不含有”“零添加”等字样强调未使用或者不含有；

　　（五）虚假、夸大、违反科学原则或者绝对化的内容；

　　（六）与产品配方注册的内容不一致的声称。

2. 请列出婴幼儿配方乳粉产品配方注册证书及附件应当载明的事项。

 （一）产品名称；

　　（二）企业名称、法定代表人、生产地址；

　　（三）注册号、批准日期及有效期；

　　（四）生产工艺；

　　（五）产品配方。

3. 请列出申请婴幼儿配方乳粉产品配方注册，应当向国家食品药品监督管理总局提交的材料。

（一）婴幼儿配方乳粉产品配方注册申请书；

　　（二）申请人主体资质证明文件；

　　（三）原辅料的质量安全标准；

　　（四）产品配方研发报告；

　　（五）生产工艺说明；

　　（六）产品检验报告；

　　（七）研发能力、生产能力、检验能力的证明材料；

　　（八）其他表明配方科学性、安全性的材料。

网络食品安全违法行为查处办法（总局令第27号）

**不定项选择题**

1.《网络食品安全违法行为查处办法》的适用的对象有（ABD）。

A.在中华人民共和国境内通过自建的网站进行交易的食品生产经营者

B.在中华人民共和国境内网络食品交易第三方平台提供者

C.在中华人民共和国境外通过国外网站进行交易的食品生产经营者

D.在中华人民共和国境内通过第三方平台进行交易的食品生产经营者

2.下列信息中，网络食品交易第三方平台提供者和通过自建网站交易的食品生产经营者在备案时需要提供的有（CD）。

A.法定代表人或者负责人身份证号

B.企业法人营业执照

C.电信业务经营许可证

D.IP地址、域名

3.以下哪些情况下，网络食品交易第三方平台提供者应当停止向入网食品生产经营者提供网络交易平台服务。（ABD）

A.入网食品生产经营者因涉嫌食品安全犯罪被立案侦查或者提起公诉的

B.入网食品生产经营者因食品安全违法行为被公安机关拘留或者给予其他治安管理处罚的

C.入网食品生产经营者被食品药品监督管理部门依法作出罚款处理的

D.入网食品生产经营者因食品安全相关犯罪被人民法院判处刑罚的

4.入网食品生产经营者不得从事的行为有（AB）。

A.网上刊载的食品名称、成分或者配料表、产地、保质期、贮存条件，生产者名称、地址等信息与食品标签或者标识不一致

B.网上刊载的非保健食品信息明示或者暗示具有保健功能；网上刊载的保健食品的注册证书或者备案凭证等信息与注册或者备案信息不一致

C.网上刊载的婴幼儿配方乳粉产品信息明示适用月龄

D.对在生产工艺、加工方式等方面有特殊要求的食品，未在网上刊载的食品信息中予以说明和提示

5.下列说法正确的有（AC）。

A.对应当取得食品生产经营许可而没有取得许可的违法行为的查处，只能由入网食品生产经营者所在地、实际生产经营地县级以上地方食品药品监督管理部门管辖。

B.对网络食品交易第三方平台提供者分支机构的食品安全违法行为的查处，只能由网络食品交易第三方平台提供者所在地县级以上地方食品药品监督管理部门管辖。

C.对网络食品交易第三方平台提供者食品安全违法行为的查处，只能由网络食品交易第三方平台提供者所在地县级以上地方食品药品监督管理部门管辖。

D.对入网食品生产经营者食品安全违法行为的查处，只能由入网食品生产经营者所在县级以上地方食品药品监督管理部门管辖。

6.关于消费者因网络食品安全违法问题进行投诉举报的处理正确的有（ACD）。

A.可由入网食品生产经营者所在地的县级以上地方食品药品监督管理部门处理

B.可由网络食品安全违法行为发生地的县级以上地方食品药品监督管理部门处理

C.可由网络食品交易第三方平台提供者所在地的县级以上地方食品药品监督管理部门处理

D.可由生产经营场所所在地的县级以上地方食品药品监督管理部门处理

7.网络食品交易第三方平台提供者未履行相关义务，导致发生下列哪些严重后果的，将由县级以上地方食品药品监督管理部门依照食品安全法第一百三十一条的规定责令停业，并移送通信主管部门处理。（ABD）

A.致人死亡或者造成严重人身伤害的

B.发生较大级别以上食品安全事故的

C.消费者因暴饮暴食发生急性肠胃炎的

D.侵犯消费者合法权益，造成严重不良社会影响的

8.下列将被处以罚款的行为有（CD）。

A.入网食品生产经营者未按要求进行信息公示的，已经改正了的

B.食品生产经营者未按要求公示特殊食品相关信息的，已经改正了的

C.网络食品交易第三方平台提供者、入网食品生产经营者提供虚假信息的，已经改正了的

D.食品生产经营者通过网络销售特定全营养配方食品的

9. 食品药品监督管理部门依法对网络食品安全违法行为进行查处的，应当自行政处罚决定书作出之日起（B）个工作日内，公开行政处罚决定书。

A.30 B.20 C.15 D.10

10. 网络食品交易第三方平台提供者和通过自建网站交易食品的生产经营者应当记录、保存食品交易信息，没有明确保质期的，保存时间不得少于（C）。

A.6个月 B.12个月 C.2年 D.3年

11. 关于网络食品交易第三方平台提供者申请备案，下列说法正确的有（CD）。

A.省级和市、县级食品药品监督管理部门应当自完成备案后5个工作日内向社会公开相关备案信息。

B.省级和市、县级食品药品监督管理部门应当自完成备案后10个工作日内向社会公开相关备案信息。

C.通过自建网站交易的食品生产经营者应当在通信主管部门批准后30个工作日内，向所在地市、县级食品药品监督管理部门备案，取得备案号。

D.网络食品交易第三方平台提供者应当在通信主管部门批准后30个工作日内，向所在地省级食品药品监督管理部门备案，取得备案号。

12.入网销售下列哪些食品的生产经营者需要依法公示产品注册证书或备案凭证。（ABC）

A.婴幼儿配方乳粉 B.特殊医学用途配方食品 C.保健食品 D.特定全营养配方食品

13.两个以上食品药品监督管理部门都有管辖权的网络食品安全违法案件，由最先（D）的食品药品监督管理部门管辖。

A.现场查看 B.撰写报告 C.接到案件 D.立案查处

14.县级和市级食品药品监督管理部门都有管辖权的网络食品安全违法案件，对管辖有争议的，且协商不成的，报请（C）食品药品监督管理部门指定管辖。

A.县级 B.市级 C.省级 D.国家

15.县级以上食品药品监督管理部门通过网络购买样品进行检验的，应当按照相关规定填写抽样单、留存相关票据，需要记录的内容有（ABCD）。

A.付款账户、收货地址

B.购买样品的人员

C.注册账号、联系方式

D.抽检样品的名称、类别以及数量

16.以下行为不会被处以罚款的有（ABCD）。

A.网络食品交易第三方平台提供者未按要求建立入网食品生产经营者审查登记、食品安全自查、食品安全违法行为制止及报告、严重违法行为平台服务停止、食品安全投诉举报处理等制度的或者未公开以上制度的，已经改正了的。

B.网络食品交易第三方平台提供者未建立入网食品生产经营者档案、记录入网食品生产经营者相关信息的，已经改正了的。

C.网络食品交易第三方平台提供者未按要求记录、保存食品交易信息的，已经改正了的。

D.网络食品交易第三方平台提供者未设置专门的网络食品安全管理机构或者指定专职食品安全管理人员对平台上的食品安全经营行为及信息进行检查的，已经改正了的。

17.下列说法正确的有（BC）。

A.取得食品生产许可的食品生产者，通过网络销售其生产的食品，需要取得食品经营许可。

B.取得食品生产许可的食品生产者，通过网络销售其生产的食品，不需要取得食品经营许可。

C.取得食品经营许可的食品经营者通过网络销售其制作加工的食品，不需要取得食品生产许可。

D.取得食品经营许可的食品经营者通过网络销售其制作加工的食品，需要取得食品生产许可。

18.网络交易的食品有保鲜、保温、冷藏或者冷冻等特殊贮存条件要求的，入网食品生产经营者可以采取的措施有（BC）。

A.在自家冰箱中生熟交叉的情况下贮存

B.需要保鲜的贝类，在运输过程中用冰块保存

C.委托具备相应贮存、运输能力的企业贮存、配送

D.利用使用过的保鲜袋将食物包裹好存入冰箱

19. 网络食品交易第三方平台提供者申请备案的，省级和市、县级食品药品监督管理部门应当自完成备案后（A）个工作日内向社会公开相关备案信息。

A.7 B.5 C.3 D.10

20.下列说法不正确的有（BC）。

A.入网食品生产经营者无法联系的，网络食品交易第三方平台提供者应当停止向其提供网络食品交易平台服务。

B.通过网络食品交易第三方平台购买样品的，应当同时将检验结果通知网络食品交易第三方平台提供者，但网络食品交易第三方平台提供者无权制止不合格食品的销售。

C.入网食品生产经营者联系方式不详的，网络食品交易第三方平台提供者可以不用协助通知。

D.检验结果不符合食品安全标准的，食品药品监督管理部门应当按照有关规定及时将检验结果通知被抽样的入网食品生产经营者。

**问答题**

1. 请简述网络食品交易第三方平台提供者应当建立的制度。

（一）入网食品生产经营者审查登记制度；

（二）食品安全自查制度；

（三）食品安全违法行为制止及报告制度；

（四）严重违法行为平台服务停止制度；

（五）食品安全投诉举报处理制度。

2.请列出县级以上地方食品药品监督管理部门，对网络食品安全违法行为进行调查处理时可以行使的职权。

（一）进入当事人网络食品交易场所实施现场检查；

（二）对网络交易的食品进行抽样检验；

（三）询问有关当事人，调查其从事网络食品交易行为的相关情况；

（四）查阅、复制当事人的交易数据、合同、票据、账簿以及其他相关资料；

（五）调取网络交易的技术监测、记录资料；

（六）法律、法规规定可以采取的其他措施。

3.请简述网络食品交易第三方平台提供者和入网食品生产经营者的法定代表人或者主要负责人将会被县级以上食品药品监督管理部门责任约谈的情况。

（一）发生食品安全问题，可能引发食品安全风险蔓延的；

（二）未及时妥善处理投诉举报的食品安全问题，可能存在食品安全隐患的；

（三）未及时采取有效措施排查、消除食品安全隐患，落实食品安全责任的；

（四）县级以上食品药品监督管理部门认为需要进行责任约谈的其他情形。

**保健食品注册与备案管理办法**

**不定项选择题**

1. 保健食品的注册与备案及其监督管理应当遵循哪些原则？（ACD）

A. 科学

B. 公平

C. 便民

D. 高效

2. 国家食品药品监督管理总局行政受理机构的职责有哪些？（AB）

A. 受理保健食品注册

B. 接收相关进口保健食品备案材料

C. 依法承担相关保健食品备案工作

D. 负责保健食品注册现场核查工作

3. 保健食品注册申请人或者备案人应当熟悉保健食品注册管理的哪些内容？（ABC）

A. 法律

B. 法规

C. 规章

D. 条例

4. 保健食品注册申请人或者备案人应当对所提交材料的（ABD）负责？

A. 真实性

B. 完整性

C. 可操作性

D. 可溯源性

5. 保健食品注册申请人或者备案人应当协助食品药品监督管理部门开展的工作有哪些？（ABCD）

A. 现场核查

B. 样品抽样

C. 复核检验

D. 监督管理

6. 生产和进口下列产品应当申请保健食品注册的是（BC）？

A. 使用的原料已经列入保健食品原料目录的保健食品

B. 使用保健食品原料目录以外原料的保健食品

C. 首次进口的保健食品（属于补充维生素、矿物质等营养物质的保健食品除外）

D. 首次进口的属于补充维生素、矿物质等营养物质的保健食品

7. 进口保健食品注册申请人应当是（B）？

A. 上市保健食品的境内生产厂商

B. 上市保健食品的境外生产厂商

C. 上市保健食品的境内经销商

D. 上市保健食品的境外经销商

8. 审评机构认为存在哪些问题，应当终止审评，提出不予注册的建议？（ABD）

A. 申请材料不真实

B. 产品存在安全性或者质量可控性问题

C. 生产工艺合理、可行和质量可控

D. 不具备声称的保健功能

9. 查验机构应当自接到通知之日起（ C ）个工作日内完成现场核查，并将核查报告送交审评机构。

A. 5

B. 20

C. 30

D. 60

10. 国家食品药品监督管理总局应当对审评程序和结论的（ ABD）进行审查，并作出准予注册或者不予注册的决定。

A. 合法性

B. 完整性

C. 真实性

D. 规范性

(第二十六条)

11.（ BCD ）时间不计算在保健食品审评和注册决定的期限内。

A. 审查资料

B. 复审

C. 复核检验

D. 现场核查

12. 国家食品药品监督管理总局作出准予注册或者不予注册的决定后，应当由（ B ）向注册申请人发出保健食品注册证书或者不予注册决定。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 受理机构

C. 审评机构

D. 查验机构

13. 保健食品注册证书应当载明（ABCD）。

A. 产品名称

B. 注册人名称和地址

C. 注册号

D. 功效成分或者标志性成分及含量

14. 保健食品注册证书附件应当载明（BCD）。

A. 产品规格

B. 说明书主要内容

C. 产品标签

D. 产品技术要求

15. 国产保健食品注册号格式正确的是（ A ）。

A. 国食健注G+4位年代号+4位顺序号

B. 国食健注G+4位年代号+2位省级行政区域代码+6位顺序编号

C. 国食健注J+4位年代号+4位顺序号

D. 国食健注G+4位年代号+00+6位顺序编号

16. 进口保健食品备案号格式正确的是（ B ）。

A. 食健备J+4位年代号+4位顺序号

B. 食健备J+4位年代号+00+6位顺序编号

C. 食健备G+4位年代号+4位顺序号

D. 食健备G+4位年代号+00+6位顺序编号

17. 保健食品备案信息应当包括哪些内容？（ABCD）

A. 产品名称

B. 备案人名称和地址

C. 备案登记号和登记日期

D. 产品标签、说明书和技术要求

18. 保健食品的名称由（ ABD）组成。

A. 商标名

B. 通用名

C. 配方名

D. 属性名

19. 食品药品监督管理部门接到有关单位或者个人举报的保健食品注册（ ABCD ）工作中的违法违规行为后，应当及时核实处理。

A. 受理

B. 审评

C. 核查

D. 审批

20. 注册申请人隐瞒真实情况或者提供虚假材料申请注册的，下列说法正确的是（ABC）。

A. 不予受理

B. 不予注册

C. 给予警告

D. 在3年内不得再次申请注册该保健食品

问答题

1. 保健食品名称不得含有哪些内容？

答案：①虚假、夸大或者绝对化的词语；

　 　②明示或者暗示预防、治疗功能的词语；

　　 ③庸俗或者带有封建迷信色彩的词语；

　 　④人体组织器官等词语；

　　 ⑤除“”之外的符号；

　　 ⑥其他误导消费者的词语；

　　 ⑦保健食品名称不得含有人名、地名、汉语拼音、字母及数字等，但注册商标作为商标名、通用名中含有符合国家规定的含字母及数字的原料名除外。

2. 应当取消保健食品备案的情形有哪些？

答案：①备案材料虚假的；

　　 ②备案产品生产工艺、产品配方等存在安全性问题的；

　　 ③保健食品生产企业的生产许可被依法吊销、注销的；

　　 ④备案人申请取消备案的；

　　 ⑤依法应当取消备案的其他情形。

3. 审评机构应当组织对申请材料中的哪些内容进行审评？

答案：①产品研发报告的完整性、合理性和科学性；

　　 ②产品配方的科学性，及产品安全性和保健功能；

　　 ③目录外原料及产品的生产工艺合理性、可行性和质量可控性；

　　 ④产品技术要求和检验方法的科学性和复现性；

　　 ⑤标签、说明书样稿主要内容以及产品名称的规范性。

**食品生产经营日常监督检查管理办法**

**不定项选择题**

1. 食品生产经营日常监督检查应当遵循（ABCD）的原则。

A. 属地负责

B. 全面覆盖

C. 风险管理

D. 信息公开

2. 由（ CD ）负责实施本行政区域内食品生产经营日常监督检查工作。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 省级食品药品监督管理部门

C. 市级食品药品监督管理部门

D. 县级食品药品监督管理部门

3. 市、县级食品药品监督管理部门应当（ ABC ）食品生产经营日常监督检查信息，完善日常监督检查措施。

A. 记录

B. 汇总

C. 分析

D. 关注

4. 食品生产环节监督检查事项包括以下哪些内容？（ ABCD ）

A. 食品生产者的生产环境条件、进货查验结果

B. 生产过程控制、产品检验结果

C. 食品安全事故处置

D. 不合格品管理和食品召回

5. 除普通食品规定的监督检查事项外，保健食品生产环节监督检查事项还包括（ ABCD ）。

A. 生产者资质

B. 产品标签及说明书

C. 委托加工

D. 生产管理体系

6. 餐饮服务环节监督检查事项包括（ ACD ）。

A. 餐饮服务提供者资质

B. 进货查验结果

C. 从业人员健康管理

D. 设备设施维护和餐饮具清洗消毒

7. （ B ）可以根据需要，对日常监督检查要点表进行细化、补充。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 省级食品药品监督管理部门

C. 市级食品药品监督管理部门

D. 县级食品药品监督管理部门

8. 县级以上地方食品药品监督管理部门应当对监督检查人员进行哪些内容的培训与考核？（ABCD）

A. 法律、法规

B. 规章、标准

C. 专业知识

D. 监督检查要点

9. 下列叙述中说法正确的是（ CD ）。

A. 省级食品药品监督管理部门实施日常监督检查

B. 日常监督检查应当由3名以上（含3名）监督检查人员参加

C. 监督检查人员应当由食品药品监督管理部门随机选派

D. 监督检查人员应当当场出示有效执法证件

10. 日常监督检查计划应当包括哪些内容？（ ABCD ）

A. 检查事项

B. 检查方式

C. 检查频次

D. 抽检食品种类、抽查比例

11. 实施食品生产经营日常监督检查，对重点项目应当以（ B ）方式为主。

A. 随机调查

B. 现场检查

C. 书面检查

D. 循环检查

12. 食品生产经营日常监督检查的结果有哪几种？（ ACD）

A. 符合

B. 合格

C. 基本符合

D. 不符合

13.按照食品药品监督管理部门的要求，食品生产经营者应当（ BCD ）。

A. 封闭食品生产经营场所

B. 回答相关询问

C. 提供相关合同、票据、账簿和其他有关资料

D. 协助生产经营现场检查和抽样检验

14. 食品生产经营者应当按照监督检查人员要求，在（ ABD ）文书上签字或者盖章。

A. 现场检查

B. 询问

C. 相关合同、票据、账簿

D. 抽样检验

15. 市、县级食品药品监督管理部门应当于日常监督检查结束后（ A ）个工作日内，向社会公开日常监督检查信息，并在生产经营场所醒目位置张贴日常监督检查结果记录表。

A. 2

B. 3

C. 5

D. 10

16. 对日常监督检查结果属于基本符合的食品生产经营者，（ CD ）应当就监督检查中发现的问题书面提出限期整改要求。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 省级食品药品监督管理部门

C. 市级食品药品监督管理部门

D. 县级食品药品监督管理部门

17. （ CD ）应当记入食品生产经营者食品安全信用档案。

A. 生产情况

B. 经营情况

C. 责任约谈情况

D. 整改情况

18. 在日常监督检查中发现以下叙述问题，做法正确的是（ CD ）。

A. 发现食品安全违法行为的，应当责令改正

B. 发现食品安全违法行为的，应当给予警告

C. 发现食品安全违法行为的，应当进行立案调查处理

D. 涉嫌构成犯罪的，应当及时移送公安机关

19. 食品生产经营者撕毁、涂改日常监督检查结果记录表，或者未保持日常监督检查结果记录表至下次日常监督检查的，应由市、县级食品药品监督管理部门（ ABC ）。

A. 责令改正

B. 给予警告

C. 并处2000元以上3万元以下罚款

D. 进行立案调查处理

20. 食品生产经营者（ ABD ）监督检查，违反治安管理处罚法有关规定的，由食品药品监督管理部门依法移交公安机关处理。

A. 拒绝

B. 阻挠

C. 配合

D. 干涉

问答题

1. 被检查单位拒绝在日常监督检查结果记录表上签字或者盖章，监督检查人员应当怎么做？

答案：监督检查人员应当在日常监督检查结果记录表上注明原因，并可以邀请有关人员作为见证人签字、盖章，或者采取录音、录像等方式进行记录，作为监督执法的依据。

2. 市、县级食品药品监督管理部门实施日常监督检查，有权采取哪些措施？

答案：①进入食品生产经营等场所实施现场检查；

　　 ②对被检查单位生产经营的食品进行抽样检验；

　　 ③查阅、复制有关合同、票据、账簿以及其他有关资料；

　 　④查封、扣押有证据证明不符合食品安全标准或者有证据证明存在安全隐患以及用于违法生产经营的食品、工具和设备；

　 ⑤查封违法从事生产经营活动的场所；

　 　⑥法律法规规定的其他措施。

3. 食品生产经营者在食品药品监督管理部门进行监督检查时做出哪些行为会被食品药品监督管理部门进行处理？

答案：①拒绝、拖延、限制监督检查人员进入被检查场所或者区域的，或者限制检查时间的；

　　 ②拒绝或者限制抽取样品、录像、拍照和复印等调查取证工作的；

　　 ③无正当理由不提供或者延迟提供与检查相关的合同、记录、票据、账簿、电子数据等材料的；

　　 ④声称主要负责人、主管人员或者相关工作人员不在岗，或者故意以停止生产经营等方式欺骗、误导、逃避检查的；

　　 ⑤以暴力、威胁等方法阻碍监督检查人员依法履行职责的；

　　 ⑥隐藏、转移、变卖、损毁监督检查人员依法查封、扣押的财物的；

　　 ⑦伪造、隐匿、毁灭证据或者提供虚假证言的；

　　 ⑧其他妨碍监督检查人员履行职责的。

**特殊医学用途配方食品注册管理办法**

不定项选择题

1. 特殊医学用途配方食品注册管理，应当遵循（ ACD ）原则。

A. 科学

B. 便民

C. 公平

D. 公正

2. （ B ）负责特殊医学用途配方食品注册申请的受理工作。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 国家食品药品监督管理总局行政受理机构

C. 国家食品药品监督管理总局食品审评机构

D. 国家食品药品监督管理总局审核查验机构

3. 国家食品药品监督管理总局组建由（ABCD）领域专家组成的特殊医学用途配方食品注册审评专家库。

A. 食品营养

B. 临床医学

C. 食品安全

D. 食品加工

4. 审评机构应当对申请材料进行审查，并根据实际需要组织（ACD）。

A. 对申请人进行现场核查

B. 对试验样品全部进行检验

C. 对临床试验进行现场核查

D. 对专业问题进行专家论证

5. 核查机构应当自接到审评机构通知之日起20个工作日内完成对特殊医学用途配方食品注册申请人的（ BCD ）的现场核查。

A. 经营能力

B. 研发能力

C. 生产能力

D. 检验能力

6. 检验机构应当自接受委托之日起（ C ）个工作日内完成对特殊医学用途配方食品抽样检验。

A. 5

B. 20

C. 30

D. 40

7. 核查机构应当自接到审评机构通知之日起40个工作日内完成对特殊医学用途配方食品临床试验的（ ACD ）的现场核查，并出具核查报告。

A. 真实性

B. 安全性

C. 完整性

D. 准确性

8. 审评机构认为（ABCD），应当提出予以特殊医学用途配方食品注册的建议。

A. 申请材料真实

B. 产品科学、安全

C. 生产工艺合理、可行和质量可控

D. 技术要求和检验方法科学、合理的

9. （ ABD ）所需要的时间不计算在特殊医学用途配方食品审评和注册决定的期限内。

A. 现场核查

B. 抽样检验

C. 核查报告

D. 复审

10. 国家食品药品监督管理总局作出准予注册决定的，（ B ）自决定之日起10个工作日内颁发、送达特殊医学用途配方食品注册证书。

A. 国家食品药品监督管理总局

B. 国家食品药品监督管理总局行政受理机构

C. 国家食品药品监督管理总局食品审评机构

D. 国家食品药品监督管理总局审核查验机构

11. 特殊医学用途配方食品注册证书有效期限为（ B ）年。

A. 3

B. 5

C. 6

D. 10

12. 特殊医学用途配方食品注册证书有效期届满，需要继续生产或者进口的，应当在有效期届满（ D ）个月前，向国家食品药品监督管理总局提出延续注册申请。

A. 1

B. 2

C. 3

D. 6

13. 有下列哪种情形的，不予特殊医学用途配方食品延续注册？（ACD）

A. 注册人未在规定时间内提出延续注册申请的

B. 注册产品连续18个月内在省级以上监督抽检中出现3批次以上不合格的

C. 企业未能保持注册时生产、检验能力的

D. 其他不符合法律法规以及产品安全性、营养充足性和特殊医学用途临床效果要求的情形

14. 特殊医学用途配方食品标签、说明书应当（ ABC ）。

A. 真实准确

B. 清晰持久

C. 醒目易读

D. 可以涉及疾病预防、治疗功能

15. 特殊医学用途配方食品标签、说明书应当按照食品安全国家标准的规定在醒目位置标示（ ACD ）。

A. 请在医生或者临床营养师指导下使用

B. 适用于目标人群使用

C. 不适用于非目标人群使用

D. 本品禁止用于肠外营养支持和静脉注射

16. 参与特殊医学用途配方食品注册（ ABCD）的人员和专家，应当保守注册中知悉的商业秘密。

A. 申请受理

B. 技术审评

C. 现场核查

D. 临床试验

17. 因欺骗、贿赂等获取特殊医学用途配方食品注册证书的，由国家食品药品监督管理总局撤销注册证书，在（ C ）内不得再次申请注册。

A. 6个月

B. 1年

C. 3年

D. 5年

18. 特殊医学用途配方食品，是指为满足（ABCD）人群对营养素或者膳食的特殊需要，专门加工配制而成的配方食品。

A. 进食受限

B. 消化吸收障碍

C. 代谢紊乱

D. 特定疾病状态

19. 用于1岁以上人群的特殊医学用途配方食品，包括（ ABC ）。

A. 全营养配方食品

B. 特定全营养配方食品

C. 非全营养配方食品

D. 非特定全营养配方食品

20. 关于特定全营养配方食品需要进行临床试验的说法正确的是（BCD）。

A. 由受理机构委托符合要求的临床试验机构出具临床试验报告

B. 临床试验应当按照特殊医学用途配方食品临床试验质量管理规范开展

C. 申请人组织开展多中心临床试验的，应当明确组长单位和统计单位

D. 申请人应当对用于临床试验的试验样品和对照样品的质量安全负责

问答题

1. 简述什么是特殊医学用途配方食品注册。

答案：特殊医学用途配方食品注册，是指国家食品药品监督管理总局根据申请，依照《特殊医学用途配方食品注册管理办法》规定的程序和要求，对特殊医学用途配方食品的产品配方、生产工艺、标签、说明书以及产品安全性、营养充足性和特殊医学用途临床效果进行审查，并决定是否准予注册的过程。

2. 特殊医学用途配方食品注册证书有效期届满，需要继续生产或者进口的，应当提交什么材料向国家食品药品监督管理总局提出延续注册申请？

答案：①特殊医学用途配方食品延续注册申请书；

　　 ②特殊医学用途配方食品质量安全管理情况；

　　 ③特殊医学用途配方食品质量管理体系自查报告；

　　 ④特殊医学用途配方食品跟踪评价情况。

3. 出现哪种情形，国家食品药品监督管理总局可以依法办理特殊医学用途配方食品注册注销手续？

答案: ①企业申请注销的；

　　 ②有效期届满未延续的；

　　 ③企业依法终止的；

　 　④注册依法被撤销、撤回，或者注册证书依法被吊销的；

　　 ⑤法律法规规定应当注销注册的其他情形。