

2024 河北省下花园区《执业药师之药事管理与法规》考试必刷 200 题题库大全附参考答案（基础题）

第 I 部分 单选题（100 题）

1. 应当定期公告药品质量抽查检验结果的是

- A: 药品监督管理部门及其设置的药品检验机构
- B: 地方人民政府和药品监督管理部门
- C: 国家或者省级药品监督管理部门
- D: 药品监督管理部门及其设置的药品检验机构的工作人员

答案：C

2. 属于二级保护药材物种的是

- A: 诃子
- B: 伊贝母
- C: 蔓荆子
- D: 黄连

答案：D

3. 关于医疗器械说明书的说法，错误的是

- A: 说明书随产品提供给用户
- B: 说明书涵盖该产品安全有效的基本信息
- C: 说明书是用以指导正确安装、调试、操作、使用、维护、保养的技术文件
- D: 说明书只能由医疗器械注册人制作

答案：D

4. (2019 年真题) 关于处方药与非处方药分类管理的说法，正确的是
- A: 非处方药可以在大众媒介上进行广告宣传，但广告内容必须经过审查、批准，禁止随意夸大或篡改
- B: “双跨”药品的处方药部分和非处方药部分的标签、说明书、商品名应相同
- C: 处方药和非处方药应分别在包装上印制国家指定的专有标识 Rx 和 OTC
- D: 自动售药机可以销售所有非处方药品

答案：A

5. 药品零售药店对处方药应采用
- A: 有奖销售方式
- B: 开架自选销售方式
- C: 分柜摆放销售方式
- D: 凭执业医师处方销售方式

答案：D

6. 在保修期内经营者对其所售商品应当负责更换或者退货的情形是
- A: 经修理仍不能正常使用的
- B: 经 2 次修理仍不能正常使用的
- C: 经多次修理仍不能正常使用的
- D: 外观颜色退变

答案：B

7. 关于处方正文部分的叙述，正确的是（）。
- A: 以 Rp 或 R 标示，分列药品金额以及审核、药师签名

B: 处方编号，以 Rp 或 R 标示，临床诊断，分列药品名称、规格、用量

C: 以 Rp 或 R 标示，分列药品名称、剂型、规格、数量、用法用量

D: 临床诊断，以 Rp 或 R 标示，分列药品名称、数量、用法用量

答案：C

8. 应当参照药敏试验结果选用的是

A: 主要目标细菌耐药率超过 50% 的抗菌药物

B: 主要目标细菌耐药率超过 30% 的抗菌药物

C: 主要目标细菌耐药率超过 40% 的抗菌药物

D: 主要目标细菌耐药率超过 75% 的抗菌药物

答案：A

9. 根据《进口药材管理办法(试行)》，《进口药材批件》分一次性有效批件和多次使用批件。下列关于《进口药材批件》的说法，正确的是

A: 一次性有效批件的有效期为 3 年

B: 国家中医药管理部门对濒危物种药材或者首次进口药材的进口申请，颁发一次性有效批件

C: 多次使用批件的有效期为 5 年

D: 《进口药材批件》编号格式为：国药材进字+4 位年号+4 位顺序号

答案：D

10. 生产、销售假药，造成三人以上重伤或十人以上轻伤的

A: 处十年以上有期徒刑或者无期徒刑，并处罚金或者没收财产

B: 处三年以上十年以下有期徒刑，并处罚金

C: 处三年以下有期徒刑

D: 处十年以上有期徒刑、无期徒刑或死刑，并处罚金或者没收财产

答案：D

11. 非处方药遴选的主要原则是

- A: 应用安全、疗效确切、质量稳定、使用方便
- B: 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、市场能够保证供应
- C: 防治必需、安全有效、价格合理、使用方便、中西药并重、基本保障、临床首选、基层能够配备
- D: 安全、有效、方便、价廉

答案：A

12. 国家药品监管部门发布国家医疗器械质量公告显示，对医用外科口罩等 4 个品种 185 批次的产品进行了质量监督抽验。抽验结果公告如下：被抽验项目不符合标准规定的医疗器械产品，涉及 4 家医疗器械生产企业的 2 个品种 4 批次。其中手术衣涉及 3 家企业 3 批次产品。医用外科口罩涉及 1 家企业 1 批次产品。市场上销售的医用外科口罩注册证号具有不同的格式：京药监械（准）字 2015 第 264××××号，国械注进 2016264××××号等。

- A: 企业所在地药品监督管理部门要对企业召回情况进行监督，未组织召回的应要求其生产企业主动召回
- B: 如发现不符合标准规定的医疗器械产品对人体造成伤害或者有证据证明可能危害人体健康的，可以采取暂停生产、进口、经营、使用的紧急控制措施
- C: 相关医疗器械生产企业应对不符合标准规定产品、不符合标准规定项目进行风险评估
- D: 相关医疗器械生产企业根据医疗器械缺陷的严重程度确定召回级别，主动召回并公开召回信息

答案：A

13. 某医疗机构拟新引进某抗菌药品注射剂品种。

- A: 应当慎重经验用药
- B: 应当参照药敏试验结果选用
- C: 及时将预警信息通报本机构医务人员
- D: 应当暂停针对此目标细菌的临床应用

答案：A

14. 急诊处方颜色为（ ）。

- A: 淡绿色
- B: 白色
- C: 粉红色
- D: 淡黄色

答案：D

15. 国家食品药品监督管理总局许可的进口非特殊用途化妆品备案号体例为

- A: 卫妆备进字（年份）第 XXXX 号
- B: 国妆备进字 JXXXX
- C: 国妆特进字 JXXXX
- D: 卫妆特进字（年份）第 XXXX 号

答案：B

16. 根据《中华人民共和国中医药法》生产符合国家规定条件的来源于古代经典名方的中药复方制剂，应当

- A: 不需取得制剂批准文号
- B: 取得制剂批准文号
- C: 取得药品批准文号
- D: 取得药品广告批准文号

答案：C

17. 野生药材物种属于自然淘汰的，其药用部分由各级药材公司负责经营管理，不得出口的是

- A: 甘草
- B: 黄芩
- C: 羚羊角
- D: 丹参

答案：C

18. (2015 年真题) 下列关于药品质量抽查检验和质量公告的说法，错误的是

- A: 抽样人员在药品抽样时应当认真检查药品贮存条件是否符合要求
- B: 当事人对药品检验机构的药品检验结果有异议，可以向相关的药品检验机构提出复验
- C: 国家药品质量公告应当根据药品质量状况及时或定期发布
- D: 药品抽查检验只能按照检验成本收取费用

答案：D

19. 药品调剂人员在调配存在"十八反"、"十九畏"的中药饮片处方时，应采取措施是()。

- A: 告知处方医师，并请其确认和签字后，方可调剂
- B: 作为不合法处方，拒绝调配，并按照有关规定报告
- C: 经主管中药师以上专业技术人员复核签字后，方可调剂
- D: 对患者进行用药指导，在患者充分知情，并请其签字确认后，方可调剂

答案：A

20. 不得发布广告的药品为

- A: 龙胆泻肝丸
- B: 氨茶碱
- C: 可待因片
- D: 人血白蛋白

答案：C

21. 药品广告是药品生产经营者通过一定媒介和形式直接或者间接推销药品的信息。药品属于事关人体健康和生命安全的特殊商品，广告应该遵循一定的内容准则。关于药品广告内容准则的说法，错误的是

- A: 广告主应当对药品广告内容的真实性和合法性负责
- B: 药品广告的内容应当以国务院药品监督管理部门核准的国家药品标准为准
- C: 药品广告应当真实、合法，不得含有虚假或者引人误解的内容
- D: 药品广告涉及药品名称、药品适应症或者功能主治、药理作用等内容的，不得超出说明书范围

答案：B

22. 国家基本药物遴选的主要原则是

- A: 应用安全. 疗效确切. 质量稳定. 使用方便
- B: 防治必需. 安全有效. 价格合理. 使用方便. 中西药并重. 基本保障. 临床首选. 基层能够配备
- C: 安全. 有效. 方便. 价廉
- D: 临床必需. 安全有效. 价格合理. 使用方便. 市场能够保证供应

答案：B

23. 麻醉药品处方保存

- A: 5 年

B: 1 年

C: 2 年

D: 3 年

答案：D

24. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》（卫生部令第 81 号）药品生产企业未按照要求开展药品不良反应或者群体不良事件报告、调查、评价和处理的

A: 可处 5000 元以下的罚款

B: 可处 3 万元以下的罚款

C: 可处 2 万元以下的罚款

D: 可处五千元以上三万元以下的罚款

答案：D

25. 根据《疫苗管理法》，国家实行疫苗全程电子追溯制度。关于疫苗全程信息化追溯制度的说法，错误的是

A: 国务院药品监督管理部门会同国务院卫生健康主管部门制定统一的疫苗追溯标准和规范，建立全国疫苗电子追溯协同平台，整合疫苗生产、流通和预防接种全过程追溯信息，实现疫苗可追溯

B: 疫苗上市许可持有人应当建立疫苗电子追溯系统，与全国疫苗电子追溯协同平台相衔接，实现生产、流通和预防接种全过程最小包装单位疫苗可追溯、可核查

C: 疾病预防控制机构、接种单位应当依法如实记录疫苗流通、预防接种等情况，并按照规定向全国疫苗电子追溯协同平台提供追溯信息

D: 疫苗批发企业应当依法如实记录疫苗流通、预防接种等情况，并按照规定向全国疫苗电子追溯协同平台提供追溯信息

答案：D

26. 麻醉药品和第一类精神药品定点生产和定点批发环节的储存管理与使用环节相比，下列说法错误的是

- A: 使用环节可以用专库或专柜储存，但是定点生产或定点批发环节只能用专库储存
- B: 使用环节的专库不像定点生产或定点批发环节要求具有监控设施
- C: 使用环节的专库不像定点生产或定点批发环节要求安装专用防盗门
- D: 使用环节的专柜和定点生产或定点批发环节一样要求具有相应的防火设施

答案：D

27. 毒性药品处方保存

- A: 3 年
- B: 2 年
- C: 1 年
- D: 5 年

答案：B

28. 经药事管理与药物治疗学委员会（组）审核同意的是

- A: 感染科可配制本科室所需要的抗感染制剂
- B: 核医学科可购买和调剂本专业所需的放射性药品
- C: 皮肤科可配制本科室所需要的外用制剂
- D: ICU 科可购买和调剂本专业所需要的全肠外营养制剂

答案：B

29. 国产特殊用途化妆品批准文号国家食品药品监督管理局许可的体例为

- A: 国妆特进字 J×××××
- B: 卫妆特字（年份）第××××号

C: 国妆特字 G×××××

D: 国妆备进字 J×××××

答案: C

30. (2021 年真题) 属于医疗用毒性药品的是

A: 天然牛黄

B: 斑蝥

C: 乌梢蛇

D: 猪苓

答案: B

31. 邮寄第二类精神药品，寄件人应提交

A: 所在地省级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明

B: 所在地省级药品监督管理部门出具的准予运输证明

C: 所在地设区的市级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明

D: 所在地省级药品监督管理部门出具的准予销售证明

答案: C

32. 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》邮寄时需要预先办理准予邮寄证明, 托运时无需预先办理运输证明的精神药品是 ()

A: 氯胺酮

B: 布桂嗪

C: 阿托品

D: 咖啡因

答案: D

33. 根据《抗菌药物临床应用管理办法》，下列关于抗菌药物临床应用管理的说法正确的是

- A: 医疗机构应当根据临床微生物标本检测结果合理选用，不得经验用药
- B: 具有中级以上专业技术职务任职资格的医师方可具有特殊使用级抗菌药物处方权
- C: 严格控制特殊使用级抗菌药物使用，特殊使用级抗菌药物不得在门诊使用
- D: 二级以上医院的药师必须由县级以上地方卫生行政部门组织相关培训、考核，经考核合格的授予抗菌药物调剂资格

答案：C

34. 根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，下列情形不属于“不正当竞争行为”的是

- A: 招标者与投标者相互串通抬高标价的
- B: 低于成本价处理有效期即将到期的商品的
- C: 以歧义性语言进行商品宣传的
- D: 地方政府限制外地商品进入本地市场的

答案：B

35. 药监部门对提供虚假证明文件、申报资料、样品或者采取其他欺骗手段取得批准证明文件的，撤销其批准证明文件，处以 1 万元以上 3 万元以下罚款

- A: 1 年内不受理其申请
- B: 5 年内不受理其申请
- C: 3 年内不受理其申请
- D: 2 年内不受理其申请

答案：B

36. 列入第二类精神药品管理的是()。

- A: 含可待因复方口服液体制剂
- B: 药品类易制毒化学品单方制剂
- C: 含麻黄碱复方制剂
- D: 复方甘草片

答案：A

37. 境内申请人仿制境外上市但境内未上市原研药品的药品,按新的注册分类属于()

- A: 4 类
- B: 5 类
- C: 3 类
- D: 2 类

答案：C

38. 2008 年 10 月 6 日, SFDA 接到云南省食品药品监督管理局报告, 云南省红河州 6 名患者使用了标示为黑龙江省完达山制药厂生产的两批刺五加注射液(批号: 2007122721、2007121511, 规格: 100mL / 瓶出现严重不良反应, 其中有 3 例死亡。2008 年 10 月 7 日, 卫生部和 SFDA 联合发出紧急通知, 要求暂停销售、使用标识为黑龙江省完达山制药厂生产的刺五加注射液。经调查后发现, 完达山药业公司生产的刺五加注射液部分药品在流通环节被雨水浸泡, 使药品受到细菌污染, 后被更换包装标签并销售。该公司的上述行为严重违反《药品管理法》的规定, 依法应按假药论处。

- A: 三年
- B: 十年
- C: 七年
- D: 五年

答案：B

39. 检验药品监督管理部门为掌握、了解辖区内药品质量总体水平与状态而进行评价检验，该检验属于（）

- A: 复核检验
- B: 抽查检验
- C: 指定检验
- D: 注册检验

答案：B

40. （2018 年真题）关于中药材专业市场管理德教育整理的说法,错误的是（）

- A: 严禁销售中药饮片以外的其他药品
- B: 禁销售国家规定的 27 种毒性药材
- C: 严禁非法销售国家规定的 42 种濒危药材
- D: 严禁销售假劣中药粉

答案：A

41. 根据《麻醉药品品种目录（2013 年版）》，属于麻醉药品的是

- A: 氯硝西泮片
- B: 三唑仑片
- C: 酒石酸麦角胺片
- D: 盐酸布桂嗪注射液

答案：D

42. 七、某药品批发企业擅自用淀粉生产感冒药 3 千盒，每盒售价 30 元，造成 3 人体温过高而住院，经鉴定为轻伤。市药品监督管理部门介入调查，查获剩余感冒药 2700 盒。

- A: 按劣药论处

- B: 为劣药
- C: 为假药
- D: 按假药论处

答案：C

43. (2018 年真题) 关于医疗用毒性药品使用和调配要求的说法错误的是 ()

- A: 调配毒性药品时, 每次处方剂量不得超过二日常用量
- B: 处方次有效, 取药后处方保存二年备查
- C: 具有毒性药品经营资格的药品零售企业可以从事毒性药品调配工作
- D: 对处方未注明“生用”的毒性中药, 应当付炮制品

答案：A

44. 根据《关于加快药学服务高质量发展的意见》(国卫医发[2018]45 号), 关于慢性病长期处方管理的说法, 错误的是

- A: 鼓励各级卫生健康行政部门商医保部门制定出台慢性病长期处方管理政策
- B: 相关政策需明确可开具长期处方的慢性病目录、用药范围、管理制度、安全告知等要求
- C: 对评估后符合要求的慢性病患者, 一次可开具 12 周以内相关药品
- D: 向全国零售药店推广慢性病长期处方管理

答案：D

45. 根据《中共中央国务院关于深化医疗卫生体制改革的意见》, 基本医疗卫生制度的主要内容不包括

- A: 医疗保障体系
- B: 医疗卫生人才体系
- C: 公共卫生服务体系

D: 药品供应保障体系

答案: B

46. 不得含有医疗机构的名称、地址、联系方式、诊疗项目

A: 处方药广告的忠告语

B: 处方药

C: 药品广告

D: 非处方药

答案: C

47. 国家对医疗器械实行分类管理，第三类是指

A: 需要严格控制管理以保证其安全、有效的医疗器械

B: 通过常规管理足以保证其安全性、有效性的医疗器械

C: 对其安全性、有效性应当加以控制的医疗器械

D: 对人体具有潜在危险，对其安全性、有效性必须严格控制的医疗器械

答案: D

48. 下列既属于医疗用毒性药品，又属于保护野生药材物种的是

A: 蟾酥

B: 青娘虫

C: 麝香

D: 红娘子

答案: A

49. 《药品不良反应报告和监测管理办法》规定，药品生产企业、药品经营企业、医疗机构应

A: 向省级药品监督管理部门和卫生行政部门报告药品不良反应

- B: 按规定报告所获知或发现的药品不良反应
- C: 及时报告药品不良反应
- D: 按规定反映所在地发生的药品不良反应

答案：B

50. 某药厂生产的盐酸林可霉素注射液所标明的适应症超出规定范围，该药品应

- A: 确认为劣药
- B: 按劣药论处
- C: 按假药论处
- D: 确认为假药

答案：D

51. 应当直接配送第二类疫苗的是

- A: 县级疾病预防控制机构
- B: 省级疾病预防控制机构
- C: 市级疾病预防控制机构
- D: 疫苗生产企业

答案：D

52. （2020 年真题）行政相对人对药品监督管理部门作出的没收违法所得决定不服时，可以提出（）

- A: 行政许可
- B: 行政复议
- C: 行政处罚
- D: 行政强制

答案：B

53. 某药品生产企业获知其生产的新药监测期内的某中药注射剂，导致一名患者出现过敏性休克，最终死亡。

- A: 10 日
- B: 30 日
- C: 15 日
- D: 3 日

答案：C

54. 近年来，相关部门对中药材的监管力度不可谓不大，对中药材市场乱象的整治不可谓不严厉。2012 年 9 月，国家食药监总局曝光了安徽一批生产企业通过违法给中药饮片染色达到增重目的的情况。其中，6 家企业被收回 GAP 证书，并对其中 12 家企业立案调查。

- A: 药品经营企业销售中药材必须标明产地
- B: 严禁从事饮片分包装、改换标签等活动
- C: 中药材专业市场严禁销售假劣中药材
- D: 除现有 10 个中药材专业市场外，一律不得开办新的中药材专业市场

答案：D

55. 国家医疗保障局、人社部印发了《国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录》。关于该目录的说法，错误的是

- A: 目录共分为凡例、西药、中成药、协议期内谈判药品、中药饮片五部分
- B: 工伤保险和生育保险支付药品费用时不区分甲、乙类
- C: 协议期内谈判药品只按乙类管理，按照乙类支付
- D: 西药部分包括了化学药品和生物制品；中成药部分包含了中成药和民族药；协议期内谈判药品部分包括了尚处于谈判协议有效期内的药品

答案：C

56. 知道或者应当知道属于假劣药品而为其提供运输、保管、仓储等便利条件的，应处以（）

- A: 违法收入 5 倍以上 7 倍以下的罚款
- B: 违法收入百分之五十以上 3 倍以下的罚款
- C: 违法收入 3 倍以上 5 倍以下的罚款
- D: 违法收入 1 倍以上 3 倍以下的罚款

答案：B

57. 张某因听力下降，决定去某药品零售企业购买一台助听器。选购时，发现不同助听器的注册证号具有不同的格式：国械注进 2015246××××、国械注许 2016246××××、沪食药监械(准)2012 第 216××××、京药监械(准)2012 第 246××××等。这四种助听器在药店均贴有广告，根据广告张某专门请教了该药店值班药师，并购买了其中的一款。

- A: 个人自用的医疗器械
- B: 医用医疗器械
- C: 大型医疗器械
- D: 植入类医疗器械

答案：A

58. 医疗机构将其配制的制剂在市场上销售或者变相销售的，药监部门应责令改正，没收违法销售的制剂，有违法所得的，没收违法所得

- A: 并处违法销售制剂货值金额 1 倍以上的罚款
- B: 并处违法销售制剂货值金额 1 倍以上 3 倍以下的罚款
- C: 并处违法销售制剂货值金额 2 倍以上 3 倍以下的罚款
- D: 并处违法销售制剂货值金额 1 倍以上 2 倍以下的罚款

答案：B

59. 根据《医疗器械注册管理办法》境内第三类医疗器械注册证的核发部门是

- A: 县级药品监督管理部门
- B: 省级药品监督管理部门
- C: 设区的市级药品监督管理部门
- D: 国家药品监督管理部门

答案：D

60. 《药品经营质量管理规范》规定，应具体负责企业质量管理工作的

- A: 药品零售企业中处方审核人员
- B: 药品零售企业质量负责人
- C: 药品零售企业主要负责人
- D: 药品零售企业专职质量管理人员

答案：D

61. 湖北诺盛医药有限公司于 2014 年 1 月 15 日至 7 月 7 日，从南京星银药业集团有限公司购进该公司生产的复方磷酸可待因口服溶液共 186 . 325 万瓶；未建立真实完整的购进验收入库记录；采取现金交易，且未开具销售票据，未收集客户资质证明，未建立完整的客户档案，致使购进的 186, 325 万瓶复方磷酸可待因口服溶液去向不明。

- A: 国家食品药品监督管理局
- B: 湖北省卫生行政机关
- C: 国家卫生行政机关
- D: 湖北省食品药品监督管理局

答案：D

62. 只能由公安机关实施，药品监督管理部门没有执行权的行政处罚是

- A: 限制人身自由
- B: 吊销许可证
- C: 较少数额罚款
- D: 没收违法所得

答案：A

63. 甲是某省具有疫苗配送业务资质的药品批发企业；乙是非连锁药品零售企业；丙是药品上市许可持有人，持有品种包括疫苗

- A: 情形（7）、情形（8）
- B: 情形（6）、情形（7）
- C: 情形（5）、情形（6）
- D: 情形（6）、情形（8）

答案：D

64. 某市食品药品监督管理局接到举报，反映该市甲兽药店销售人用药品。市局调查发现甲兽药店药柜上摆放有多个品种的人用药品。经查实，兽药店所经营的人用药品达 30 余种，货值金额 5000 元，主要是非处方药，部分药品已销售，销售金额已达到 1000 元。当地的兽药店有《兽药经营许可证》，无《药品经营许可证》。

- A: 既在《中华人民共和国药典》中收载，又列入基本医疗保障药品报销目录中的品种
- B: 《中华人民共和国药典》收载的，国家卫生健康部门、国家药品监督管理部门颁布药品标准的品种
- C: 既在国家卫生健康部门颁布的药品标准中收载，又列入基本医疗保障药品报销目录中的品种

D: 既在国家药品监督管理部门颁布的药品标准中收载，又列入基本医疗保障药品报销目录中的品种

答案：B

65. 组织开展药品质量相关的评价技术与方法研究，承担仿制药品质量与疗效一致性评价工作的药品监督管理技术机构是

A: 中国食品药品检定研究院

B: 国家药典委员会

C: 国家食品药品监督管理总局药品评价中心

D: 国家食品药品监督管理总局药品审评中心

答案：A

66. 必须在广告中注明“本广告仅供医学药学专业人士阅读”的药品是

A: 曲马多

B: 氯雷他定（OTC）

C: 复方樟脑酊

D: 阿奇霉素分散片

答案：D

67. 根据《关于印发医疗机构处方审核规范的通知》（国卫办医发[2018]14号），针对西药及中成药处方药师审方时核实“规定必须做皮试的药品，是否注明过敏试验及结果的判定”，这属于

A: 适宜性审核

B: 规范性审核

C: 合法性审核

D: 性价比审核

答案：A

68. 对可能引起严重健康危害的药品，实施的药品召回属于

- A: 一级召回
- B: 四级召回
- C: 二级召回
- D: 三级召回

答案：A

69. 药品广告中涉及改善性功能内容时，叙述正确的是

- A: 可以含有“无效退款”等保证内容
- B: 内容必须与国家药品监督管理部门批准的药品说明书中的适应证或功能主治完全一致
- C: 以药品作为礼品或者奖品等促销药品
- D: 电视台只能在晚间时段发布

答案：B

70. 妇儿专科非专利药品属于

- A: 直接挂网采购的药品
- B: 谈判采购的药品
- C: 仍按现行规定采购的药品
- D: 招标采购的药品

答案：A

71. 负责拟定和实施生物医药产业规划的部门是

- A: 药品监督管理部门
- B: 商务主管部门
- C: 工业和信息化管理部门
- D: 发展和改革宏观调控部门

答案：C

72. 根据《药品经营质量管理规范》，某药品零售企业在员工请假需要调班时，不得由其他岗位人员代为履行职责的岗位是（ ）。

- A: 药品养护岗位
- B: 处方审核岗位
- C: 质量验收岗位
- D: 处方调配岗位

答案：B

73. 中药资源中近 80% 的种类来源于野生资源。长期以来，由于人们对合理开发利用中药资源的认识不足，使得我国一些地区不同程度上对中药资源进行了掠夺式的过度采收、捕猎；又由于违反自然规律的垦殖等原因，使一些药用动、植物丧失了适宜的环境，减弱了中药资源的再生能力，造成中药资源的减少和枯竭，致使许多种类趋于衰退或濒临灭绝。目前，以利用野生植物为主的 300—400 味常用中药中，有 100 多种出现资源量急剧下降的情况，中药材逐渐陷入“越贵越挖，越挖越少，越少越贵”的恶性循环。因此也越来越多的无良商贩走上了以次充好、掺假贩假的道路。

- A: 医疗机构采购中药饮片，应当按照药品监督管理部门有关规定从合法的供应单位购进中药饮片
- B: 医疗机构从经营企业采购中药饮片，应当验证生产经营企业的《药品生产许可证》或《药品经营许可证》《企业法人营业执照》和销售人员的授权委托书、资格证明、身份证
- C: 购进中药饮片时，验收人员应当对品名、产地、生产企业、产品批号、生产日期、合格标识、质量检验报告书、数量、验收结果及验收日期逐一登记并签字
- D: 医疗机构如加工少量自用特殊规格饮片，应将品种、数量、加工理由和特殊性等情况向所在地县级以上食品药品监管部门备案

答案：D

74. 药品生产者以不正当手段获取同行的商业秘密属于

- A: 混淆行为
- B: 虚假宣传行为
- C: 诋毁商誉行为
- D: 侵犯商业秘密行为

答案：D

75. 原料药标签可以不标注（）。

- A: 药品名称
- B: 生产日期
- C: 贮藏
- D: 规格

答案：D

76. 药品调剂人员在调配存在“十八反”“十九畏”的中药饮片处方时，应采取的措施是

- A: 告知处方医师，请处方医生确认或重新开具处方后方可调配
- B: 对患者进行用药指导，在患者充分知情，并请其签字确认后，方可调配
- C: 作为不合法处方，拒绝调配，并按照规定报告
- D: 经执业药师复核签字后，方可调配

答案：A

77. 2013 年 1 月 22 日，新版《药品经营质量管理规范》（卫生部令第 90 号）公布，并于 2013 年 6 月 1 日开始施行。作为药品经营管理和质量控制的基本准则，2013 版 GSP 对药品批发企业、零售企业的质量管理分别作了详细的阐述和解释。

- A: 普通处方为淡绿色
- B: 第一类精神药品为淡绿色
- C: 急诊处方为淡黄色
- D: 第二类精神药品为淡红色

答案：C

78. 根据《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定》，医疗机构申请《印鉴卡》应当符合的条件是

- A: 二级甲等以上的医疗机构
- B: 具有兼职从事麻醉药品和第一类精神药品管理的药学专业技术人员
- C: 具有使用麻醉药品、精神药品能力的主治医师以上的医师
- D: 有与使用麻醉药品和第一类精神药品相关的诊疗科目

答案：D

79. 某药店销售的安乃近片的主药含量超过国家标准规定，该药品为

- A: 合格药品
- B: 无证经营
- C: 劣药
- D: 假药

答案：C

80. 药品零售企业的购进记录保存至超过药品有效期

- A: 3 年
- B: 2 年

专业《执业药师之药事管理与法规》考试必刷 200 题题库，word 格式可自由下载编辑，附完整答案！

C: 1 年，但不得少于 2 年

D: 1 年，但不得少于 3 年

答案：C

81. 药品生产企业应当对获知的死亡病例进行调查，并在几日内完成调查报告

- A: 7 日
- B: 3 日
- C: 1 日
- D: 15 日

答案：D

82. 提供虚假材料申请药品广告审批被药品广告审查机关在受理审查中发现的应给予的处罚包括（）

- A: 1 年内不受理该企业该品种的药品广告审批申请
- B: 3 年内不受理该企业该品种的药品广告审批申请
- C: 3 年内不受理该企业的同类药品广告审批申请
- D: 1 年内不受理该企业的所有药品广告审批申请

答案：A

83. 商品或者服务的数量和质量、价款或者费用、履行期限和方式、安全注意事项和风险警示、售后服务、民事责任等与消费者有重大利害关系的内容应该

- A: 显著方式提请消费者注意
- B: 以格式条款、通知、声明、店堂告示等方式作出规定
- C: 不得利用格式条款并借助技术手段
- D: 不得以格式条款、通知、声明、店堂告示等方式作出规定

答案：A

84. 某药品生产企业生产的药品“活络止痛丸”，其功能主治为“活血舒筋，驱风除湿。用于风湿痹痛。手足麻木酸软”。在获得药品广告审查部门批准之后，广告在发布过程中出现“服用 3 天颈椎就不疼了；3 周后 10 年的老风湿完全好了；服药 90 天变硬变形的关节恢复正常，骨病康复，行动自如”等广告内容。

- A: 24 个月
- B: 6 个月
- C: 12 个月
- D: 18 个月

答案：C

85. 执业药师注册后，需要给以注销注册的行政处分为

- A: 警告
- B: 撤职
- C: 开除
- D: 记过

答案：C

86. 临床试验分为 I、II、III、IV 期，其中 IV 期在（）阶段进行。

- A: IV 期临床试验
- B: 药品再注册
- C: 药理毒理研究
- D: I 期临床试验

答案：B

87. 某医疗机构拟新引进某抗菌药品注射剂品种。

- A: 特殊使用级管理

专业《执业药师之药事管理与法规》考试必刷 200 题题库，word 格式可自由下载编辑，附完整答案！

B: 非限制使用级管理

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。
如要下载或阅读全文，请访问：

<https://d.book118.com/008126073042007022>