

2024 年甘肃省卓尼县《执业药师之药事管理与法规》资格考试必刷 200 题题库【夺冠系列】

第 I 部分 单选题（100 题）

1. 甲药品生产企业为了生产洋地黄毒苷注射液，向乙药品生产企业采购原料药洋地黄毒苷。然后，将洋地黄毒苷注射液销售给丙医疗机构。丙医疗机构医师根据说明书开具处方，药师根据说明书指导患者合理用药。

A: 洋地黄毒苷原料药年度生产、供应计划，由省级药品监督管理部门根据医疗需要制定

B: 洋地黄毒苷原料药的生产记录保存 3 年备查

C: 洋地黄毒苷原料药包装容器要有毒药标志

D: 乙药品生产企业需要由药品监督管理部门指定，取得毒性药品生产许可

答案：B

2. 必须使用专用设备和独立的空气净化系统，并与其他药品生产区域严格分开

A: 青霉素类等高致敏性药品

B: 放射性药品

C: 强毒微生物及芽孢菌制品

D: β -内酰胺结构类药品

答案：D

3. 下列关于执业药师资格考试和注册管理的说法，正确的是

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

A: 不在中国就业的外国人，符合规定学历条件，可以报名参加国家执业药师资格考试

B: 执业药师执业单位包括医药院校、科研单位、药品检验机构

C: 在香港、澳门注册的药剂师可以直接递交注册申请材料办理执业药师注册

D: 香港、澳门、台湾居民，按照规定的程序和报名条件，可以报名参加国家执业药师资格考试

答案：D

4. 在执业药师管理职责分工中，由省级食品药品监督管理部门组织实施的是()

A: 执业药师考前培训

B: 执业药师资格考试考务工作

C: 执业药师继续教育

D: 执业药师执业注册许可

答案：D

5. 承担药物临床试验现场检查的机构是

A: 国家药品监督管理局药品评价中心

B: 国家药品监督管理局药品审评中心

C: 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心

D: 中国食品药品检定研究院

答案：C

6. 根据《药品经营质量管理规范》，药品零售企业应当加强对所售药品的陈列管理，关于药品陈列要求的说法，正确的是

A: 药品应当按剂型、用途、包装规格及储存温度要求分类陈列

B: 不得陈列毒性中药饮片、罂粟壳以及国家有专门管理要求的药品

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

C: 需阴凉贮藏的药品不得陈列于冷藏柜中

D: 对营业场所温度进行监测和调控，以使营业场所的温度符合常温要求

答案：D

7. 根据《城镇职工医疗保险用药范围管理暂行办法》，在《基本医疗保险药品目录》中列入基本医疗保险基金不予支付的药品是

A: 血液制品

B: 中成药

C: 口服泡腾剂

D: 中药饮片

答案：D

8. 《药品、医疗器械、保健食品、特殊医学用途配方食品广告审查管理暂行办法》（国家市场监督管理总局令第 21 号）属于

A: 行政法规

B: 法律

C: 地方性法规

D: 部门规章

答案：D

9. 《中华人民共和国禁毒法》属于

A: 法律

B: 行政法规

C: 地方性法规

D: 部门规章

答案：A

10. 关于基本医疗保险用药的说法,正确的是 ()

- A: 经批准上市的民族药品,由各省级医疗保障部门根据规定程序,纳入基金支付范围
- B: 抗艾滋病病毒药物、抗结核病药物、抗疟药物和抗血吸虫病药物全部纳入基本医疗保险药品目录
- C: 工伤保险和生育保险支付药品费用时区分甲、乙两类
- D: 医保药品目录中列入协议期内的谈判药品按照甲类支付

答案: A

11. 关于药品追溯的有效实施要求的说法,错误的是

- A: 药品上市许可持有人应当建立健全药品信息化追溯系统,符合国家药品监督管理局制定的药品追溯标准
- B: 药品上市许可持有人督促经营活动中的药品经营企业和使用单位等按规定提供药品追溯信息,实现药品追溯信息原始完整、互联互通、全程可查
- C: 药品上市许可持有人按规定对上市药品的最小销售包装单元赋以唯一追溯标识
- D: 药品生产企业、药品经营企业和医疗机构等应当按规定自觉提供药品追溯信息,做到逢码必扫,实现药品最小销售包装单元可追溯、可核查

答案: C

12. (2016 年真题) 根据《医疗机构药事管理规定》, 关于医疗机构药事管理与药物治疗学委员会的说法, 正确的是

- A: 药事管理与药物治疗学委员会是医疗机构常设行政管理部门
- B: 所有医院必须设立药事管理与药物治疗学委员会
- C: 药事管理与药物治疗学委员会负责药品管理、药学专业技术服务和药事管理工作

D: 药事管理与药物治疗学委员会负责制定本机构处方集和基本用药供应目录

答案：D

13. 药品批发企业建立的药品采购、验收、养护、销售、出库复核、销后退回和购进退出、运输、储运温湿度监测、不合格药品处理等相关记录应当至少保存

A: 5 年

B: 1 年

C: 2 年

D: 3 年

答案：A

14. 某医疗机构药师收到四张处方，逐一进行审核：第一张是为门诊患者开具的含有磷酸可待因片的处方，第二张是为门诊癌症疼痛患者开具的含有硫酸吗啡控释片的处方，第三张是为门诊患者开具的含有地西泮片的处方，第四张是为住院患者开具的含有盐酸二氢埃托啡的处方。

A: 为门诊癌症疼痛患者开具的含有硫酸吗啡控释片的处方

B: 为住院患者开具的含有盐酸二氢埃托啡的处方

C: 为门诊患者开具的含有磷酸可待因片的处方

D: 为门诊患者开具的含有地西泮片的处方

答案：D

15. 根据《药品经营质量管理规范现场检查指导原则》，关于该现场检查指导原则适用范围的说法，错误的是

A: 药品零售连锁配送中心按照药品批发企业检查项目检查

B: 药品零售连锁企业门店、单体药店按照药品零售企业检查项目检查

C: 药品零售连锁总部按照药品批发企业检查项目检查

D: 药品上市许可持有人、药品生产企业销售药品，以及药品流通过程中其他涉及药品储存运输的，参照《指导原则》药品零售企业检查项目检查

答案：D

16. 甲药店经营品种包括含麻黄碱类复方制剂（单位剂量麻黄碱类药物含量为 40mg），其药品包装、标签和说明书上印制有红色 OTC 专有标识。此药品系由国内乙药品生产企业生产的。甲药店发现某患者多次大量、购买该药品，向药品监督管理部门和公安机关报告。经查实，此人正在加工、提炼制毒物品制造毒品。另外，药品监督管理部门也认定乙药品生产企业生产的上述麻黄碱类复方制剂包装标识违法。

A: 消费者可以自行判断购买和使用

B: 该药属于必须凭处方销售的处方药

C: 一次销售不得超过 2 个最小包装

D: 属于甲类非处方药

答案：B

17. （2018 年真题）关于药品广告审查的说法，错误的是（）

A: 非处方药仅宣传药品名称（含药品通用名称和药品商品名称）的无需审查

B: 申请进口药品广告批准文号应由进口药品代理机构所在地的药品广告审查机关进行审查

C: 在广播电台上发布含有药品名称、药品适应症的广告应按药品广告进行审查

D: 处方药在指定的医学药学专业刊物上仅宣传药品名称（含药品通用名称和药品商品名称）的，需经发布地药品广告审查机关进行审查

答案：D

18. 属于分布区域缩小、资源处于衰竭状态的非毒性重要野生药材的是

- A: 蛤蚧
- B: 石斛
- C: 羚羊角
- D: 蟾酥

答案：A

19. 根据《处方管理办法》，关于处方限量的说法，错误的是

- A: 为门诊癌症疼痛患者开具第一类精神药品缓、控释制剂，每张处方不得超过 7 日常用量
- B: 急诊处方一般不得超过 3 日用量
- C: 每张处方一般不得超过 7 日用量
- D: 为门诊一般患者开具第一类精神药品片剂，每张处方不得超过 3 日常用量

答案：A

20. 原料药的标签可以不标注

- A: 规格
- B: 执行标准
- C: 运输注意事项
- D: 药品名称

答案：A

21. 根据《疫苗管理法》疾病预防控制机构、接种单位接收或者购进疫苗时，应当索取本次运输、储存全过程温度监测记录，并保存至

- A: 不少于 5 年备查
- B: 超过疫苗有效期 1 年，不得少于 5 年备查

C: 超过疫苗有效期 1 年，不得少于 3 年备查

D: 疫苗有效期满后不少于 5 年备查

答案：D

22. 境外上市的药品申请在境内上市，按新的注册分类属于()

A: 4 类

B: 2 类

C: 3 类

D: 5 类

答案：D

23. 根据《药品经营质量管理规范》，购销记录保存的时限应当是

A: 至少 2 年

B: 至少 4 年

C: 至少 5 年

D: 至少 3 年

答案：C

24. 按劣药论处的情形是

A: 药品受污染

B: 出现副反应

C: 出现过敏反应

D: 更改生产批号

答案：D

25. 应做质量复核

A: 库存药品

B: 处方药与非处方药

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

C: 中药饮片装斗前

D: 药品零售连锁企业的配送中心

答案：C

26. 列入国家药品标准的药品名称为

A: 药品英文名称

B: 药品通用名称

C: 药品中文名称

D: 药品商用名称

答案：B

27. 负责监测和管理药品宏观经济的部门是

A: 国家工业和信息化管理部门

B: 国家发展和改革委员会

C: 国家工商行政管理部门

D: 国家卫生健康部门

答案：B

28. 有效期表述形式错误的是

A: 有效期至 2016. 06

B: 有效期至 2016 年 06 月

C: 有效期至 2016. 6

D: 有效期至 2016/06/06

答案：C

29. 2016 年湖南省某药品批发企业，经药品监督管理部门批准，被确定为麻醉药品和第一类精神药品全国性批发企业。

- A: 该企业经批准向取得麻醉药品和第一类精神药品使用资格的医疗机构销售麻醉药品
- B: 该企业销售麻醉药品和精神药品一律采取现金进行交易
- C: 该企业向区域性批发企业销售麻醉药品和第一类精神药品
- D: 该企业拒绝向个人消费者销售麻醉药品

答案：B

30. 药品内标签可以不标注

- A: 产品批号
- B: 药品通用名称
- C: 有效期
- D: 批准文号

答案：D

31. () 阶段应当在具备相应条件并按规定备案的药物临床试验机构开展。

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

答案：C

32. 核发《医疗机构制剂许可证》

- A: 5 个工作日
- B: 20 个工作日
- C: 30 个工作日
- D: 10 个工作日

答案：D

33. 作出责令召回决定的是

- A: 药品监督管理部门
- B: 药品生产企业
- C: 药品经营企业
- D: 医疗机构

答案：A

34. 2003 年 8 月 15 日上午 8 点半至 9 点，根据群众举报，武汉市药品监督管理局执法人员在书剑苑现场聆听了都江堰市弘泰生物工程有限公司其产品“泰元胶囊”的宣传讲座，经发现都江堰市弘泰生物工程有限公司夸大其产品“泰元胶囊”（保健食品）能够治疗各种风湿病、颈椎病、腰腿疼等疾病，且现场卖“药”，且现场销售了 2 天，出售了 50 盒，获得违法所得 4000 元。

- A: 处 10 年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑，并处罚金
- B: 处 3 年以下有期徒刑或者拘役，并处或单处罚金
- C: 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑，并处罚金
- D: 处 2 年以下有期徒刑或者拘役，并处或单处罚金

答案：A

35. 行政机关提供行政许可申请格式文本

- A: 只收成本费
- B: 按国家规定
- C: 可以收费
- D: 不得收费

答案：D

36. 根据《国务院关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》，关于仿制药与原研药关系的说法，错误的是

- A: 应具有相同的活性成分
- B: 质量与疗效一致
- C: 具有生物等效性
- D: 应具有相同的处方工艺

答案：D

37. 下列药品安全风险管理措施仅由药品上市许可持有人承担的是

- A: 药品不良反应的调查与评价
- B: 药品追溯系统信息化
- C: 药品再评价
- D: 承担药品全生命周期质量与风险管理的主体责任

答案：D

38. 药品生产、经营企业不得以搭售、买药品赠药品、买商品赠药品等方式向公众赠送的药品是

- A: 甲类非处方药
- B: 处方药
- C: 乙类非处方药
- D: 处方药和甲类非处方药

答案：D

39. 张某，药学本科毕业，在某单位工作四年，于 2015 年顺利通过执业药师考试，2016 年 1 月份在其工作的单位注册，成为该单位注册执业药师之一。

- A: 2017.07~2019.10?
- B: 2018.04~2018.07?

C: 2017.11~2018.01?

D: 2018.11~2019.01?

答案: D

40. 某省保健食品生产企业于 2011 年取得进口 A 保健食品批准证书。

A: 抗氧化?

B: 诊断疾病?

C: 增强免疫力?

D: 辅助降血糖?

答案: B

41. 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: 根据检查发现乙的人员配备资质情况,药品监督管理部门应当吊销其《药品经营许可证》

B: 乙应当申请注销《药品经营许可证》

C: 乙可以加盟一家配备执业药师的药品零售连锁企业,缴纳管理费,继续按现有条件经营

D: 乙可以向药品监督管理部门申请核减处方药和甲类非处方药经营类别

答案: A

42. 医疗器械生产经营企业、使用单位发现或者知悉医疗器械导致死亡的事件,应当在几个工作日向所在地省级医疗器械不良事件监测技术机构报告

A: 立即

B: 3 个工作日

C: 7 个工作日

D: 15 个工作日

答案：C

43. 对科别、姓名、年龄属于

A: 查配伍禁忌

B: 查处方

C: 查用药合理性

D: 查药品

答案：B

44. 内科门诊医师开具的蒙脱石散剂处方，在零售药店调剂后的最低保存期限为

A: 1 年

B: 2 年

C: 3 年

D: 5 年

答案：D

45. 关于药品类易制毒化学品购买许可的说法，正确的是

A: 《药品类易制毒化学品购用证明》和《麻醉药品、第一类精神药品运输证明》一样可以多次使用

B: 购买药品类易制毒化学品，必须办理《药品类易制毒化学品购用证明》，不可以豁免办理

C: 《药品类易制毒化学品购用证明》有效期为 6 个月

D: 购买药品类易制毒化学品时，必须使用《药品类易制毒化学品购用证明》原件

答案：D

46. 可以申请中药二级保护但不能申请中药一级保护的中药品种是查看材料

- A: 从天然药物中提取的有效物质及制剂
- B: 医疗用毒性中药饮片
- C: 相当于国家一级保护野生药材物种的人工制成品
- D: 国家重点保护野生药材根据《中药品种保护条例》

答案：A

47. 根据《医疗用毒性药品管理办法》，下列关于医疗用毒性药品的说法，错误的是（）。

- A: 药品零售企业调配毒性药品时，每次处方剂量不得超过二日极量
- B: 毒性药品的收购和经营，由药品监督管理部门指定的药品经营企业承担
- C: 麦角胺和洋地黄毒苷为医疗用毒性药品
- D: 调配处方时，对处方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品

答案：C

48. 中药保护品种的等级划分是

- A: 一级
- B: 三级
- C: 二级
- D: 四级

答案：C

49. 根据安徽省药品监督抽验(2014 年第 3 季度)不符合标准规定的药品名单显示，卓峰制药生产的盐酸川芎嗪注射液、维生素 C 注射液检查都发现了可见异物。在安徽省 2014 年上半年药品监督抽验中，该企业又一批次维生素 C 注射液发现了可见异物。

- A: 是药品监督管理部门在药品监督管理工作中，为保证人民群众用药安全而对监督检查中发现的质量可疑药品所进行的有针对性的抽验
- B: 是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的抽查检验工作
- C: 指国家法律或者国家药品监督管理部门规定某些药品在销售前或者进口时，必须经过指定药品检验机构检验. 检验合格的，才准予销售的强制性药品检验
- D: 药品检验所按照申请人申报或者国家药品监督管理部门核定的药品标准样品进行的检验

答案：A

50. 药品零售企业，不得摆上柜台销售

- A: 对储存中发现的有质量疑问的药品
- B: 购进首营品种，如无进行内在质量检验能力
- C: 对陈列的药品
- D: 陈列药品

答案：A

51. 根据《药品说明书和标签管理规定》，在药品说明书中应列出全部辅料名称的是()。

- A: 获得中药一级保护的中药品种
- B: 处方药
- C: 麻醉药品和第一类精神药品
- D: 注射剂

答案：D

52. 普通处方的印刷用纸颜色为

- A: 淡红色

B: 淡绿色

C: 淡黄色

D: 白色

答案：D

53. 不论人在国内或国外，是哪国公民就适用哪国法律属于

A: 属人主义

B: 属地主义

C: 时间效力

D: 空间效力

答案：A

54. 药品生产、经营企业和医疗机构获知或者发现药品群体不良事件的报告时限是

A: 立即

B: 15 日内

C: 3 日内

D: 7 日内

答案：A

55. 某药品零售（连锁）企业的经营经营范围包括：中药饮片，中成药，化学药制剂，抗生素制剂，生化药品，生物制品，第二类精神药品。该企业的营业场所具有：货柜和柜台，监测、调控温度的设备，经营冷藏药品的专用冷藏设备。该企业的处方药、非处方药分区陈列。第二类精神药品陈列在处方药专区，外用药与其他药品分开摆放，冷藏药品放置在冷藏设备中，非药品专区与药品区域明显隔离。

A: 拆零销售的药品应集中存放于拆零专柜或者专区

B: 处方药、非处方药应分区陈列，并有处方药、非处方药专用标志

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

C: 第二类精神药品应陈列在处方药专区

D: 非药品应当设置专区，与药品区域明显隔离，并有醒目标志

答案：C

56. 根据管理《中华人民共和国反不正当竞争法》

A: 商业贿赂行为

B: 互联网不正当竞争行为

C: 虚假宣传和虚假交易行为

D: 混淆行为

答案：B

57. 药品批准文号为国药准字 H20150088，其中 H 表示

A: 生物制品

B: 进口药品分包装

C: 中药

D: 化学药品

答案：D

58. 对医师处方进行审核、签字的人员必须是

A: 执业药师

B: 店员

C: 值班经理

D: 药店经理

答案：A

59. 根据《处方管理办法》，保存期满的处方销毁须（）。

A: 经医疗机构主要负责人批准、登记备案

B: 经县以上监察部门批准、登记备案

C: 经县以上卫生行政部门批准、登记备案

D: 经县以上药品监督管理部门批准、登记备案

答案: A

60. 同一药品生产企业生产的同一药品，药品规格或者包装规格不同的

A: 两者的包装颜色应当明显区别

B: 其标签的内容、格式及颜色必须一致

C: 可用相同颜色的包装颜色

D: 其标签应当明显区别或者规格项明显标注

答案: D

61. 根据《药品经营质量管理规范》，药品批发企业验收人员验收药品时，下列行为不符合规定的是

A: 只允许供货单位提供纸质版检验报告书

B: 供货单位为药品批发企业的，检验报告书加盖其质量管理专用章原印章

C: 供货单位为药品生产企业的，检验报告书加盖其药品检验专用章原印章

D: 对抽样药品的外观、包装、标签、说明书以及相关证明文件逐一进行检查、核对

答案: A

62. (2017 年真题) 下列药品说明书和标签中，药品名称和标识符合规定的是 ()

A: 某药品的商品名字体以单字面积计等于通用名所用字体的二分之一

B: 某药品的通用名字体采用深绿色，与背景形成强烈反差

C: 某药品的注册商标字体以单字面积计等于通用名所用的字体的三分之一

D: 某外用乳膏标签上采用蓝底白色字体的“外”字标识

答案：A

63. 药品零售企业销售药品应当开具销售凭证，内容包括

A: 药品名称、生产厂商、数量、价格、批号、有效期

B: 药品名称、销售企业、数量、价格、生产日期、有效期

C: 药品名称、销售企业、数量、价格、剂型、规格

D: 药品名称、生产厂商、数量、价格、批号、规格

答案：D

64. 从某国进口动脉粥样硬化药品，海关放行应持有（）。

A: 《进口准许证》

B: 《进口药品通关单》

C: 《进口药品注册证》

D: 《医药产品注册证》

答案：B

65. 根据《城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行规定》，对为城镇职工基本医疗保险参保人员提供处方外配服务的零售药店实行

A: 终身制

B: 定点制

C: 轮换制

D: 承包制

答案：B

66. 某药品零售连锁企业经批准可以从事第二类精神药品零售活动，关于其从事购销、配送第二类精神药品活动的说法，错误的是

- A: 该企业从第二类精神药品批发企业购进第二类精神药品时，禁止使用现金进行交易
- B: 该企业所属门店采购第二类精神药品，应委托具备精神药品配送资格的企业配送
- C: 该企业采购第二类精神药品需由供货单位将药品送达注册的仓库地址，不允许自提
- D: 该企业对其所属的经营第二类精神药品的门店，应执行统一进货、统一配送和统一管理

答案：B

67. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，需要报告所有不良反应的是

- A: 进口满 5 年的药品
- B: 企业首营品种
- C: 过监测期的国产药品
- D: 新药监测期内的国产药品

答案：D

68. 甲是药品上市许可持有人，依法持有甲钴胺片等药品品种；

- A: 甲可以委托丁销售，同时委托戊在所在地储存运输甲钴胺片
- B: 甲可以委托乙生产，同时委托乙销售甲钴胺片
- C: 甲可以委托戊销售，戊再委托丁储存运输甲钴胺片
- D: 甲可以委托丁销售，丁再委托戊销售甲钴胺片

答案：C

69. 根据《药品经营质量管理规范》，关于药品批发企业药品收货与验收的说法，错误的是（）。

- A: 对同一批号的药品，验收抽样时应当至少检查一个最小包装

- B: 冷藏、冷冻药品到货时，应当查验运输方式及运输过程的温度记录、运输时间等质量控制状况，不符合温度要求的应当拒收
- C: 冷藏、冷冻药品如在阴凉库待验，应尽快进行收货验收，验收合格尽快送入冷库
- D: 对包装异常、零货、拼箱的药品，抽样验收时应当开箱检查至最小包装

答案：C

70. 不得在市场上销售的是

- A: 医院制剂
- B: 药品外包装材料
- C: 未实施批准文号管理的中药材
- D: 未实施批准文号管理的中药饮片

答案：A

71. 从事医疗器械网络销售的企业，对有有效期的非植入类医疗器械销售记录的保存时限是（）

- A: 有效期后 2 年
- B: 永久
- C: 3 年
- D: 不少于 5 年

答案：A

72. （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: 对处方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品
- C: 处方次有效，取药后处方保存二年备查

D: 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

答案：A

73. 负责药品广告监督，处罚发布虚假违法药品广告的行为的是

A: 人力资源和社会保障部门

B: 工商行政管理部门

C: 中医药管理部门

D: 卫生健康部门

答案：B

74. 某药品批发企业拟根据现行的《药品经营质量管理规范》申请药品 GSP 换证，该药品批发企业在下列有关药品储存方面，应当做到

A: 红色、黄色、绿色

B: 绿色、红色、黄色

C: 红色、绿色、黄色

D: 黄色、绿色、红色

答案：B

75. 某药品零售（连锁）企业的经营经营范围包括：中药饮片、中成药、化学药制剂、抗生素制剂、生化药品、生物制品、第二类精神药品。该企业的营业场所具有：货架和柜台，监测、调控温度的设备，经营冷藏药品的专用冷藏设备。该企业的处方药、非处方药分区陈列，第二类精神药品陈列在处方药专区，外用药与其他药品分开摆放，冷藏药品放置在冷藏设备，非药品专区与药品区域明显隔离。

A: 该企业经营中药饮片，还应具有存放中药饮片和处方调配的设备

B: 该企业营业场所内应当具有储存药品的货架和柜台

C: 该企业经营第二类精神药品，当具有储存药品的货架

D: 该企业如果开展药品拆零销售，还应具有所需的调配工具、包装用品

答案：C

76. (2021 年真题) 甲是药品上市许可持有人，依法持有甲钴胺片等药品品种；

A: 己、丁

B: 己、甲

C: 甲、丁

D: 丙、戊

答案：C

77. 根据药品管理法律法规及相关文件的规定应当在指定的药品零售企业销售，一般每张处方不得超过 7 日常用量的是

A: 含麻黄碱类复方制剂

B: 第一类精神药品

C: 第二类精神药品

D: 血液制品

答案：C

78. 可供临床治疗选择使用，疗效好，同类药品中比“甲类目录”药品价格略高的药品

A: 《基本医疗保险目录》中的“甲类目录”

B: 《基本医疗保险目录》中的“乙类目录”

C: 国家非处方药目录

D: 国家基本药物目录

答案：B

79. 一、刘某 2014 年药学专业硕士研究生毕业后，应聘到 A 省 B 药品生产企业，从事药品质量管理工作。

- A: 经执业单位同意
- B: 身体健康，能坚持在执业药师岗位工作
- C: 取得《执业药师资格证书》
- D: 取得药师以上专业技术职称

答案：D

80. 根据《医疗用毒性药品管理办法》规定医疗用毒性药品的标志样式的部门是

- A: 所在地市级药品监督管理部门
- B: 所在地县级药品监督管理部门
- C: 国务院药品监督管理部门
- D: 省级药品监督管理部门

答案：C

81. 毒性反应属于

- A: B 型药品不良反应
- B: A 型药品不良反应
- C: 新的药品不良反应
- D: C 型药品不良反应

答案：B

82. A 制药公司是一家现代化企业，许多产品在市场上口碑很好，B 制药公司为获取更大利润，将自己产品的包装盒装潢设计的与 A 制药公司同类药品非常相似，并在印制药品说明书和标签时假冒了 A 制药公司的注册商标，同时做了宣传和广告。

- A: 3 年内不受理该企业所有品种的广告审批申请

- B: 3 年内不受理该企业该品种的广告审批申请
- C: 1 年内不受理该企业所有品种的广告审批申请
- D: 1 年内不受理该企业该品种的广告审批申请

答案：B

83. 下列品种不属于医疗用毒性药品的是

- A: 生甘遂
- B: 阿托品
- C: A 型肉毒毒素
- D: 美沙酮

答案：D

84. 根据《药品经营质量管理规范》关于药品零售企业拆零销售管理的说法，错误的是

- A: 质量管理人员方可负责药品拆零销售
- B: 药品拆零销售应提供药品说明书原件或复印件
- C: 药品拆零销售应当使用洁净、卫生的包装
- D: 药品拆零销售期间，应保留原包装和说明书

答案：A

85. 根据《化妆品卫生监督条例》，我国将化妆品分为特殊用途化妆品、非特殊用途化妆品，下列属于非特殊用途化妆品的是

- A: 防晒类
- B: 祛斑类
- C: 香水类
- D: 染发类

答案：C

86. 某省药品生产企业生产的某苕达赖氨酸滴眼液，其说明书标示“功能主治：早期老年性白内障”，却在电视广告中由一名明星宣称“治白内障，选对药，选好药，选莎普爱思。”电视广告中用与广告字幕相比小且不清晰的文字标明“治疗早期老年性”白内障，并一闪而过。该滴眼液应定性为

- A: 违反广告管理规定的药品
- B: 合格药品
- C: 按劣药论处
- D: 按假药论处

答案：A

87. 必须同时标明专有标识(OTC)

- A: 处方药
- B: 药品广告
- C: 处方药广告的忠告语
- D: 非处方药

答案：D

88. 使用保健食品原料目录以外原料的保健食品

- A: 应当经国家药品监督管理部门注册
- B: 应当报省级药品监督管理部门备案
- C: 应当报国家药品监督管理部门备案
- D: 应当经省级药品监督管理部门注册

答案：A

89. 国药准字 H(Z、S、J)+4 位年号+4 位顺序号,H 代表

- A: 中药

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

B: 生物制品

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/066020024100011030>