

2024 年甘肃省甘州区《执业药师之药事管理与法规》考试真题题库附解析答案

第 I 部分 单选题（100 题）

- 1.（2021 年真题）国务院和有关部委出台了一系列支持药品零售连锁发展的政策性文件。关于相关政策的说法，错误的是
- A: 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》药品零售连锁企业均可以经营第二类精神药品
 - B: 国家鼓励药品零售连锁企业在乡镇、村镇设店，支持其进入农村市场
 - C: 允许药品零售连锁企业委托符合《药品经营质量管理规范》的物流企业向本企业所属门店配送药品，药品零售连锁企业可以不再设立仓库
 - D: 鼓励“互联网+药品流通”模式，允许药品零售连锁企业采取“网订店取”“网订店送”方式销售药品

答案：A

2. 按照《关于禁止商业贿赂的暂行规定》，下列行为不属于商业贿赂的是（）。
- A: 经营者以咨询费、科研费的名义给对方单位或个人报销费用的
 - B: 经营者以提供旅游、考察的方式给对方单位或是个人给付利益的
 - C: 经营者在账外暗中给与对方单位或是个人回扣
 - D: 经营者销售商品，给付中间人佣金并如实入账的

答案：D

3. 药品批发企业质量管理机构负责人

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

- A: 执业药师或药师以上专业技术职称
- B: 药学或相关专业的学历，或者具有药学专业的技术职称
- C: 专业技术职称
- D: 执业药师或具有相应的药学专业技术职称

答案：D

4. 应列在药品说明书[注意事项]项下的内容是

- A: 禁止应用该药品的疾病情况
- B: 服用药品后出现皮疹，停药后可恢复
- C: 药品可以预防的疾病
- D: 服用药品对于临床检验的影响

答案：D

5. 药品经营企业的药品销售凭证应当

- A: 保存至超过药品有效期 1 年，但不少于 3 年
- B: 保存至超过药品有效期 1 年，但不少于 2 年
- C: 保存 2 年以上
- D: 保存 3 年以上

答案：A

6. (2021 年真题) 下列符合化妆品管理要求的是

- A: 特殊化妆品需经省级以上药品监督管理部门注册后方可生产进口和经营
- B: 已经注册的特殊化妆品在生产工艺、功效宣称等方面发生任何变化，注册人均应当向原注册部门申请变更注册
- C: 国产普通化妆品在上市销售后，向所在地省级药品监督管理部门备案
- D: 国家按照风险程度对化妆品、化妆品原料实行分类管理

答案：D

7. 根据《中华人民共和国中医药法》及相关规定，关于古代经典名方的说法，正确的是

- A: 涉及孕妇、婴幼儿等特殊用药人群的古方，应简化注册审批程序加快审批
- B: 实行目录管理，具体目录由国务院中医药主管部门会同卫生健康管理部门制定
- C: 我国古代中医典籍所记载的方剂都属于古代经典名方
- D: 符合条件要求的经典名方制剂申请上市，可仅提供药学及非临床安全研究性资料，免报药效学研究及临床试验资料

答案：D

8. 某中医医院通过查找中医古籍文献，发现有中药验方对治疗脑卒中有效。经专家反复讨论和论证，决定在临床上使用，但发现有一味中药饮片市场上没有供应，导致医师无法开方使用，决定自行炮制。同时，该医院决定应用传统工艺将其配制成中药制剂。

- A: 经省级药品监督管理部门批准方可配制
- B: 向省级药品监督管理部门备案后方可配制
- C: 向国家中医药管理局备案后方可配制
- D: 经卫生健康主管部门批准方可配制

答案：B

9. 为门诊中度慢性疼痛患者开具的麻醉药品注射剂，每张处方不得超过

- A: 7 日常用量
- B: 15 日常用量
- C: 3 日常用量

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

D: 一次常用量

答案: C

10. 甲省乙市丙县丁药店经营品种中有注射剂、肿瘤治疗药、维 C 银翘片(标签上是红色 OTC)、维生素 C (营养补充剂类药品)，其营业执照为法人营业执照。在日常检查中，丙县药品监督管理部门发现该药店执业药师不在岗时，所有药品均有出售。该药品监督管理部门首先责令丁药店限期改正，给予警告；丁药店到期后没有改正，丙县药品监督管理部门给予罚款 900 元；丁药店对该行政决定不予履行，丙县药品监督管理部门对这种行为强制执行，并加处罚款。丁药店对处罚不服，提起行政复议。行政复议后，对行政复议仍然不服提起行政诉讼。

A: 立案

B: 备案

C: 辩论

D: 制作笔录

答案: B

11. 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 3 年

C: 至少 5 年

D: 至少 4 年

答案: C

12. (2019 年真题) 开展药品上市后安全性评价工作的药品监督管理技术支撑机构是

A: 国家药品监督管理局药品审评中心

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

- B: 中国食品药品检定研究院
- C: 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心
- D: 国家药品监督管理局药品评价中心

答案：D

13. 进口在中国香港地区生产的药品应取得

- A: 《进口准许证》
- B: 《药品经营许可证》
- C: 《医药产品注册证》
- D: 《进口药品注册证》

答案：C

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

答案：C

15. 四、某医疗机构药师为某肝癌患者调剂可待因片的处方。

- A: 5 年
- B: 3 年
- C: 1 年
- D: 2 年

答案：B

16. 消费者有权要求经营者保证其在购买商品时人身财产安全不受损害，这种消费者权利属于

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

- A: 公平交易权
- B: 自主选择权
- C: 安全保障权
- D: 真情知悉权

答案：C

17. 甲为 A 省药品生产企业持有小柴胡冲剂等药品批准文号。乙为 B 省药品批发企业负责甲生产 9 的所有药品在 B 省的经营业务丙为 C 省广告公司业务范围包括广告设计与平面媒体、视频媒体的广告投放为增加 B 省市场销量,甲拟在 B 省电视、报刊上发布广告。丙为甲设计小柴胡冲剂广告时邀请 D 省某中医院内科主任医师丁在视频中介绍说明书中标识的功能主治、禁忌症和不良反应等内容

- A: C 省药品监督管理部门
- B: A 省药品监督管理部门
- C: D 省药品监督管理部门
- D: B 省药品监督管理部

答案：B

18. 关于职业化专业化药品检查员制度的说法，正确的是

- A: 有特殊管理药品等高风险药品生产企业的地区，还应配备相应数量的具有特殊管理药品等高风险药品检查技能和实践经验的药品检查员
- B: 职业化专业化检查员和飞行检查都适用于药品、医疗器械和化妆品
- C: 国家药品监督管理局将检查员划分为初级检查员、中级检查员、高级检查员、专家级检查员 4 个层级
- D: 药品检查员队伍要落实药品注册现场检查、特殊管理药品派驻检查以及属地检查、境外检查要求

答案：C

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

19. (2015 年真题) 产品上市需要取得注册证，经营只需办理备案手续的是 ()

- A: 第三类医疗器械
- B: 第二类医疗器械
- C: 第一类医疗器械
- D: 特殊用途医疗器械

答案: B

20. 进一步验证药物对目标适应证患者的治疗作用和安全性，评价利益与风险关系的是

- A: II 期临床试验
- B: IV 期临床试验
- C: III 期临床试验
- D: I 期临床试验

答案: C

21. 有关新药监测期的说法，错误的是

- A: 设立新药监测期的部门是省级药品监督管理部门?
- B: 药品生产企业生产的新药品种的监测期不超过 5 年?
- C: 设立新药监测期的主要目的是保护公众健康的需要?
- D: 在监测期内，不批准其他企业进口或者出口?

答案: A

22. 行政机构可以对法人或者其他组织当场作出行政处罚决定的是

- A: 没收违法所得
- B: 暂扣许可证或执照
- C: 1000 元以下罚款
- D: 较大数额罚款

答案：C

23. 来自世界卫生组织的资料显示，各国住院病人发生药品不良反应的比率在 10%~20%，出现不良反应的患者中有 5% 因为严重反应死亡。在全世界死亡的病人中，约有 1/3 的患者死于用药不当。据估计，我国不合理用药者占用药者的 11%—26%。

A: 2 日内

B: 3 日内

C: 1 日内

D: 立即

答案：D

24. 药品包装应（）。

A: 按照规定印有或贴有标签

B: 印有商品名

C: 印有商标

D: 印有执行标准

答案：A

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

A: I 期临床试验

B: 药品再注册

C: 药理毒理研究

D: IV 期临床试验

答案：B

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

26. 某药店向顾客王某推荐一种价格较低的名牌美乳化妆品，王某对该产品的低价表示疑惑，药店解释为店庆优惠。王某买回使用后，面部出现红肿、痛痒。经质检部门认定，该产品系假冒名牌产品。

- A: 功能类化妆品
- B: 特殊用途化妆品
- C: 营养素补充剂类化妆品
- D: 非特殊用途化妆品

答案：B

27. 新药监测期内的国产药品，应当报告该药品的

- A: 已知的药品不良反应
- B: 所有的药品不良反应
- C: 新的和严重的药品不良反应
- D: 罕见的药品不良反应

答案：B

28. 处方最长有效期一般不得超过

- A: 7 日
- B: 当日
- C: 5 日
- D: 3 日

答案：D

29. 下列关于执业药师资格考试和注册管理的说法，正确的是

- A: 执业药师执业单位包括医药院校、科研单位、药品检验机构
- B: 在香港、澳门注册的药剂师可以直接递交注册申请资料办理执业药师注册

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

C: 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

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

30. 药品内标签包装尺寸过小无法全部标明的情况下，应当标注（）。

A: 用法用量

B: 适应证或者功能主治

C: 通用名称、规格、产品批号、有效期

D: 生产日期

答案：C

31. 现行药品管理法律和行政法规确定的行政许可项目不包括

A: 执业药师执业许可

B: 药品经营许可

C: 药物临床试验人员执业许可

D: 药品生产许可

答案：C

32. 甲为 A 省药品生产企业持有小柴胡冲剂等药品批准文号乙为 B 省药品批发企业负责甲生产的所有药品在 B 省的经营业务。丙为 C 省广告公司，业务范围包括广告设计、平面媒体、视频媒体的广告投放为增加 B 省市场销量甲拟在 B 省电视、报刊上发布广告。丙为甲设计小柴胡冲剂广告时邀请 D 省某中医院内科主任医师丁在视频中介绍说明书中标识的功能主治、禁忌症和不良反应等内容。

A: 宣传功能主治

B: 利用丁医师名义和形象作证明

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

C: 含有药品不良反应信息

D: 说明禁忌症

答案: B

33. 国家药品监督管理局会同组织制定国家药典的机构是

A: 国家发展和改革委员会

B: 国家中医药管理局

C: 国家卫生健康委员会

D: 国家医疗保障局

答案: C

34. 药品批发企业的书面记录和相应凭证的保存期限是()。

A: 超过药品有效期 1 年，不得少于 3 年

B: 超过药品有效期 1 年，不得少于 5 年

C: 至少 5 年

D: 至药品有效期期满之日起不少于 5 年

答案: A

35. 根据《医疗机构制剂注册管理办法（试行）》，可作为医疗机构制剂申报的品种是

A: 格列本脲黄芪胶囊

B: 葡萄糖注射液

C: 溴化钾苯甲酸钠咖啡因合剂（溴咖合剂）

D: 鱼腥草注射液

答案: C

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

36. 2009 年 18 日，我国宣布正式启动和部署国家基本药物制度工作。中药饮片纳入了基本药物目录，保留了中药的传统特色。中药饮片的使用，医生在治疗的过程中形成相对固定的院内制剂。院内制剂经过开发，有的可能会成为一种自主创新的新药。出台基本药物目录制度，希望国家对中医药的发展提供更多的扶持，中医中药才会更多地惠及中华民族乃至整个世界。

- A: 含有国家濒危野生动植物药材的
- B: 主要用于滋补保健作用，易滥用的
- C: 因严重不良反应，国家食品药品监督管理局明确规定暂停生产、销售或使用的
- D: 临床治疗首选的

答案：D

37. 某医疗机构药剂师私自销售麻疹疫苗、脊髓灰质炎疫苗，由于疫苗储存不当，导致药品失效，造成多名儿童产生发热、呕吐等不良反应。

- A: 接种单位
- B: 村医疗卫生机构
- C: 乡级疾病预防机构
- D: 县级疾病预防控制机构

答案：D

38. 甲省乙市丙县的 A 药品生产企业近日想要发布药品广告来扩大其所生产药品的知名度，从而扩大市场，提高营业额。

- A: 药品广告上注明了药品经营企业的名称
- B: 电视台在早晨 6:30 播出含有改善性功能的药品广告
- C: 药品广告上注明了专利号
- D: 药品广告上有医疗（热线）咨询的内容

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

答案：D

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

39. (2020 年真题) 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: 乙应当申请注销《药品经营许可证》

B: 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》

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：B

40. 对药名、剂型、规格、数量属于

A: 查配伍禁忌

B: 查处方

C: 查用药合理性

D: 查药品

答案：D

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

41. 我国于 1994 年、1995 年分别开始实施执业药师、执业中药师资格制度。1998 年，国务院机构改革，明确中药、西药领域的执业药师资格认证、注册和监管工作统一由原国家药品监督管理局管理。1999 年 4 月，原人事部与原国家药品监督管理局修订印发《执业药师资格制度暂行规定》和《执业药师资格考试实施办法》，将执业药师与执业中药师合并统称为执业药师（分药理学类和中药学类两类）。为进一步加强药学技术人员的职业准入管理，更好发挥执业药师社会服务职能，促进执业药师队伍建设和发展，国家药监局、人力资源社会保障部于 2019 年 3 月 5 日修订并印发了《执业药师职业资格制度规定》和《执业药师职业资格考试实施办法》，对执业药师职业资格考试、注册、职责、监督管理等进行新的调整。

- A: 身体健康，能坚持在执业药师岗位工作
- B: 取得《执业药师资格证书》
- C: 遵纪守法，遵守药师职业道德
- D: 从事药品调剂工作

答案：D

42. 备案号是"国妆备进字 J××××"的是

- A: 进口特殊用途化妆品
- B: 国产非特殊用途化妆品
- C: 国产特殊用途化妆品
- D: 进口非特殊用途化妆品

答案：D

43. 对药品生产过程中的变更，按照其对药品安全性、有效性和质量可控性的风险和产生影响的程度，实行分类管理持有人委托生产销售制度属于

- A: 经省级药品监督管理部门批准

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

- B: 按照国务院药品监督管理部门的规定备案或者报告
- C: 经国务院药品监督管理部门批准
- D: 按照省级药品监督管理部门的规定备案或者报告

答案：B

44. 《疫苗流通和预防接种管理条例》规定，可以向接种单位供应第二类疫苗的是

- A: 所在地医疗机构
- B: 设区的市级疾病预防控制机构

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

C: 县级疾病预防控制机构

D: 省级疾病预防控制机构

答案: C

45. (2017 年真题) 某药品零售企业陈列商品的做法，错误的是 ()

A: 拆零药品集中存放于拆零专柜或专区

B: 药品按剂型、用途及储存要求分类陈列

C: 外用药与其他药品分开摆放

D: 毒性中药品种在专门的橱窗陈列

答案: D

46. 国家重点保护的野生药材物种分为

A: 四级

B: 二级

C: 一级

D: 三级

答案: D

47. 负责拟定药品流通发展规划和政策的部门是

A: 商务部门

B: 中医药管理部门

C: 工业和信息化部门

D: 海关

答案: A

48. 关于药品质量状态色标管理说法，不正确的是

A: 质量不确定的药品实行蓝色色标

B: 质量不合格的药品实行红色色标

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

C: 质量不确定的药品实行黄色色标

D: 质量合格的药品实行绿色色标

答案：A

49. 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准予支付的药品是

A: 中药饮片

B: 血液制品

C: 口服泡腾剂

D: 中成药

答案：D

50. 个体医生用假药，造成某患者健康严重受损，被处以有期徒刑并处罚金，属于

A: 行政处罚

B: 民事责任

C: 行政责任

D: 刑事责任

答案：D

51. (2021 年真题) 医疗机构根据本单位临床需要，经批准可以配制制剂。下列符合医疗机构制剂室设置条件的是

A: 必须由医疗机构药学部与提出临床需要的临床科室共同设立

B: 有能够保证制剂质量的设施、管理制度、检验仪器和卫生环境

C: 制剂室负责人可以由药品生产企业质量负责人兼任

D: 与其他医疗机构共用配制场所、配制设备及检验设施

答案：B

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

52. 三、某药品零售企业于 2015 年 6 月取得《药品经营许可证》。

A: 43070

B: 43800

C: 43160

D: 43891

答案：B

53. 对违法者的名誉、荣誉、信誉或精神上的利益造成一定损害的处罚方式属于

A: 声誉罚

B: 财产罚

C: 人身罚

D: 资格罚

答案：A

54. 药品生产企业不得委托其他药品生产企业生产的是

A: 医疗机构制剂

B: 中药饮片

C: 血液制品

D: 中成药

答案：C

55. 执业药师不得将《执业药师资格证书》、《执业药师注册证》等证件交于其他人或机构使用，体现了

A: 行为自律、维护形象

B: 持续提高、注册执业

C: 热心公益、普及知识

D: 奉献知识、维护健康

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

答案：A

56. 长期使用麻醉药品和第一类精神药品的门(急)诊癌症患者和中、重度慢性疼痛患者，应当（）

- A: 每 2 个月复诊或者随诊一次
- B: 每月复诊或者随诊一次
- C: 每 4 个月复诊或者随诊一次
- D: 每 3 个月复诊或者随诊一次

答案：D

57. 甲药品监督管理部门在监督检查中，对有证据证明可能危害人体健康的疫苗及其有关材料可以采取的措施是

- A: 行政处罚
- B: 行政强制措施
- C: 行政诉讼
- D: 行政强制执行

答案：B

58. 《处方管理办法》规定，儿科处方印制用纸应为

- A: 白色
- B: 红色
- C: 淡红色
- D: 淡绿色

答案：D

59. 根据《药品经营质量管理规范》，药品零售企业中需要专门培训且需在工作台工作、做好记录和包装的岗位是

- A: 处方医师

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

- B: 负责拆零销售的人员
- C: 质量管理人员
- D: 执业药师

答案：B

60. (2017 年真题) 根据《抗菌药物临床应用管理办法》对抗菌药物的分级管理临床应用证明安全有效，对细菌耐药性影响较大的头孢哌酮舒巴坦属于 ()

- A: 特殊使用级抗菌药物
- B: 重点监测级抗菌药物
- C: 非限制使用级抗菌药物
- D: 限制使用级抗菌药物

答案：D

61. 药品批发企业对退货记录

- A: 保存至有效期后 1 年，不少于 3 年
- B: 保存至有效期后 1 年，不少于 4 年
- C: 保存 3 年
- D: 保存至有效期后 1 年，不少于 2 年

答案：C

62. 卫生行政部门

- A: 负责监督管理药品市场交易行为
- B: 负责中药资源普查
- C: 负责建立国家基本药物制度，制定国家药物政策
- D: 负责中药材生产扶持项目管理和国家药品储备管理工作

答案：C

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

63. 听诊器（无电能）是

- A: 特殊用途医疗器械
- B: 第三类医疗器械
- C: 第二类医疗器械
- D: 第一类医疗器械

答案：D

64. 使用保健食品原料目录以外原料的保健食品和首次进口的保健食品应当经

- A: 省级药品监督管理部门注册
- B: 国务院药品监督管理部门注册
- C: 省药品监督管理部门备案
- D: 国务院药品监督管理部门备案

答案：B

65. 基本医疗保险定点医药机构应加强合理用药管理，在选用基本医疗保险药品时，以下说法错误的是

- A: 每一最小分类下的同类药品原则上不叠加使用
- B: 先选甲类目录药品后选乙类目录药品
- C: 先缓控释剂型后常释剂型
- D: 先口服制剂后注射制剂

答案：C

66. 根据《药品经营质量管理规范》，以下关于开办药品批发企业的说法错误的是

- A: 遵循省级药品监督管理部门对药品批发企业合理布局的原则
- B: 具有与经营规模相适应的一定数量的执业药师
- C: 具有保证所经营药品质量的规章制度

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

D: 具有用来独立统计进出货量的计算机管理信息系统

答案: D

67. 甲药品生产企业研发出的乙药品经国家药品监督管理部门批准后，进入了临床试验阶段。

A: IV期临床试验

B: I期临床试验

C: III期临床试验

D: II期临床试验

答案: B

68. 药品批发的质量管理中记录及凭证保存期限是

A: 至少保存 2 年

B: 至少保存 3 年

C: 至少保存 1 年

D: 至少保存 5 年

答案: D

69. 药品生产企业向所在地省级药品监督管理部门报告药品召回进展情况的要求一级召回应

A: 每 7 日报告

B: 每 2 日报告

C: 每 3 日报告

D: 每日报告

答案: D

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

70. 根据《国务院关于改革药品医疗器械审评审批制度的意见》（国发〔2015〕44号），对未在中国境内外上市销售的药品实施的注册申请称为

- A: 新药申请
- B: 仿制药申请
- C: 补充申请
- D: 进口药品申请

答案：A

71. 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: 香水类
- B: 防晒类
- C: 染发类
- D: 祛斑类

答案：A

72. 下列药品零售企业的行为不属于违反《药品经营质量管理规范》规定的是

- A: 某药品零售企业制作了提示牌“按照药品 GSP 的规定非质量问题药品一经售出不得退换”并将其摆放于店内醒目位置
- B: 注册在某药品零售企业的执业药师其实际工作单位为某药品批发企业
- C: 某药品零售企业通过程序插件将其阴凉陈列区的温度监测设备显示数值锁定在 19℃
- D: 某药品零售企业购进药品不索取发票且未配备执业药师依然开展处方药销售活动

答案：A

73. 某个体诊所擅自用淀粉冒充降压药生产 500 盒，每盒售价 30 元，但尚未造成人员的伤害和死亡。市药品监督管理部门介入调查，查获剩余降压药 280 盒。该降压药为

- A: 假药
- B: 无证生产
- C: 合格药品
- D: 劣药

答案：A

74. 基本药物制度是医改的核心内容之一，也是推进医改的重要一环。长春市结合实际，建立了以“721”资金保障、“同城同价”等政策为核心的一整套基本药物制度运行模式。为了进一步让百姓享受事实基本药物制度的成果，长春市从 2010 年 8 月开始及时调整报销补偿政策。经初步测算，通过调整基本药物制度报销政策，每年可以减轻参保职工和个人负担近 2000 万元。

- A: 国家药品监督管理部门
- B: 省级药品监督管理部门
- C: 省级卫生行政部门
- D: 国家卫生行政部门

答案：C

75. 《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》有效期是

- A: 1 年
- B: 2 年
- C: 3 年
- D: 5 年

答案：C

76. (2018 年真题) 根据《中华人民共和国侵权责任法》，对医疗损害责任的规定，因药品、消毒产品、医疗器械的缺陷造成患者损害的患者可以向生产者请求赔偿也可以向医疗机构请求赔偿；患者向医疗机构请求赔偿的，医疗机构赔偿后，有权向负有责任的生产者追偿。其中生产者或者医疗机构承担的赔偿责任属于（）

- A: 行政处分
- B: 民事责任
- C: 行政处罚
- D: 刑事责任

答案：B

77. 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，错误的是（）。

- A: 一次性有效期批件的有效期为 1 年
- B: 对于濒危物种药材和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：C

78. (2016 年真题) 根据《中药品种保护条例》，不可以申请中药品种保护的是

- A: 已申请专利的中药制剂
- B: 天然药物提取物
- C: 天然药物提取制剂
- D: 中药人工制品

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

答案：A

79. 门诊麻醉药品、第一类精神药品控缓释剂处方一般不得超过

- A: 3 日用量
- B: 7 日用量
- C: 一次用量
- D: 1 日用量

答案：B

80. 根据《药品经营质量管理规范》，药品批发企业收货人员下列收货程序不合法的是

- A: 收货人员对符合收货要求的药品，应当按品种特性要求进行验收
- B: 对照随货同行单(票)和采购记录核对药品，做到票、账、货相符
- C: 对到货药品逐批进行收货、验收
- D: 药品到货时，收货人员应核实运输方式是否符合要求

答案：A

81. 甲药品零售企业出售的西洋参片短斤缺两，该行为侵犯了消费者的

- A: 自主选择权
- B: 获得赔偿权
- C: 公平交易权
- D: 安全保障权

答案：C

82. 甲省乙药品生产企业拟对其生产的丙药品进行广告宣传。

- A: 1 年
- B: 2 年
- C: 3 年

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

D: 4 年

答案：A

83. 城乡集市贸易市场可以出售的药品是

A: 中成药

B: 处方药

C: 中药饮片

D: 中药材

答案：D

84. 行政机关应当实现告知当事人要求举证听证权利才能做出行政处罚决定的是

A: 较大数额罚款

B: 3000 元以下罚款

C: 没收违法所得

D: 暂扣许可证或执照

答案：A

85. (2020 年真题) 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，未取得麻醉药品和第一类精神药品处方资格的执业医师擅自开具麻醉药品处方，县级以上卫生主管部门应给予的处罚不包括 ()

A: 情节严重的，给予一万元以上三万元以下罚款

B: 给予警告，暂停其执业活动

C: 构成犯罪的，依法追究刑事责任。

D: 造成严重后果的，吊销其执业证书

答案：A

86. 下列药品说明书和标签中，药品名称和标识符合规定的是

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

- A: 某药品的通用名字体采用深蓝色，与背景形成强烈反差
 - B: 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二分之一
 - C: 某外用乳膏标签上采用绿底白色字体的“外”字标识
 - D: 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三分之一
- 答案：D**

87. 关于地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂经营管理的说法，正确的是
- A: 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都按麻醉药品管理
 - B: 地芬诺酯单方制剂不能在药品零售企业销售，含地芬诺酯复方制剂在药品零售企业应严格凭执业医师开具的处方销售
 - C: 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都可以在药品零售企业销售
 - D: 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都不属于麻醉药品
- 答案：B**

88. (2015 年真题) 属于《药品经营许可证》许可事项的变更，应按规定重新办理《药品经营许可证》的是 ()
- A: 改变药品经营方式
 - B: 更换药品经营企业采购负责人
 - C: 改变药品经营企业注册地址
 - D: 改变药品经营企业组织架构
- 答案：A**

89. 导致住院时间延长的药品不良反应属于查看材料
- A: 新的药品不良反应

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

B: 药品不良反应报告与监测

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/216242052055011030>