

2024 年河北省清苑区《执业药师之药事管理与法规》考试大全必考题

第 I 部分 单选题（100 题）

1. 有关定点经营，说法正确的是

- A: 区域性批发企业销售麻醉药品和第一类精神药品，应当将药品送至医疗机构
- B: 区域性批发企业可以经营麻醉药品和第一类精神的原料药
- C: 区域性批发企业经国家药品监督管理部门批准可以跨省销售麻醉药品
- D: 区域性批发企业只能从全国性批发企业购进麻醉药品

答案：A

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

答案：D

3. 执业药师资格考试管理机构是

- A: 国家药品监督管理部门与人力资源和社会保障部门
- B: 省级药品监督管理部门
- C: 省级人力资源和社会保障部门
- D: 国家药品监督管理部门

答案：A

4. 可以单色印刷非处方药专有标识的是

- A: 标签和使用说明书
- B: 标签和大包装
- C: 标签和内包装
- D: 使用说明书和大包装

答案：D

5. 药品管理法规定实行品种保护制度的是

- A: 中药
- B: 首次在中国销售的药品
- C: 医疗机构配制的制剂
- D: 处方药

答案：A

6. 根据《执业药师职业资格制度规定》，取得药学类相关专业大专学历，报考执业药师职业资格考试，要求在药学或中药学岗位工作的年限为

- A: 3 年
- B: 4 年
- C: 5 年
- D: 6 年

答案：D

7. 对药品生产许可证有效期届满未重新发证的，应当（）

- A: 补发药品生产许可证
- B: 注销药品生产许可证

C: 不予核发药品生产许可证

D: 不予再注册

答案: B

8. 国外几十家，甚至几家医药批发企业就承担了全国的药品供应，但是我国的药品批发企业，多数企业规模小，运营成本高，市场分散，经营行为不规范。目前，全国已有数千家药品商业企业实施了股份制改造，打破了地区、行业、所有制的限制，以联合、兼并、参股、控股的形式建立了大公司、大集团，并大量推广了代理配送制，总代理、总经销已经成为主要的销售方式，初步达到降低费用、增加效益的目的。

A: 按药品的剂型、用途以及储存要求分类陈列

B: 处方药、非处方药分区陈列

C: 毒性中药品种应专柜陈列

D: 外用药与其他药品分开摆放

答案: C

9. 某药品零售企业(单体门店)具有与经营药品相适应的营业场所、设施设备和卫生环境，建有企业门户网站。为拓展业务，向所在地省级药品监督管理部门申请办理向个人消费者提供互联网药品交易机构资格证书。该药品监督管理部门收到材料，进行形式审查后，告知其不予受理。

A: 应具备健全的网络交易与安全保障措施以及完整的管理制度

B: 应具备完整保存交易记录的能力、设施和设备

C: 应具备药学或者相关专业本科学历的专职人员负责网上实时咨询

D: 应具备网上咨询、网上查询、生成订单、电子合同等基本交易服务功能

答案: C

10. 药学专业技术人员对于不规范处方或不能判定其合法性的处方

A: 药学专业技术人员应当按有关规定报告

B: 不得调剂

C: 应当拒绝调剂，及时告知处方医师，并应当记录，按照有关规定报告

D: 应当告知处方医师，请其确认或者重新开具处方

答案：B

11. 某省发布的《基本医疗保险零售药店定点协议管理办法》规定：社会保险经办机构每年一次集中受理零售药店医保定点申请；配备与本单位签订劳动合同并缴纳社会保险的专职执业药师（执业中药师）、药师，执业药师（执业中药师）、药师的执业地与注册地点一致，营业时间保证有一名以上执业药师在岗；健全执业药师（执业中药师、药师）管理、社保卡使用管理、诚信服务信用等级等制度。该办法自2016年4月11日起执行，有效期5年。2020年2月，某连锁药店（经营范围包括中药饮片、化学药品制剂）在该省提出申请并获得定点零售药店资格。2020年3月，该零售连锁药店加入药品集中采购体系，也就是带量采购体系。

A: 执业西药师和执业中药师要明确分工，执业中药师管理中成药、中药饮片

B: 及时更新完善医疗保险信息系统药品数据库

C: 实现西药、中成药、中药饮片的编码统一管理

D: 完善智能监控系统，将执行使用《医疗保险药品目录》的情况纳入定点服务协议管理和考核范围

答案：A

12. 导致住院时间延长的药品不良反应属于查看材料

A: 药品不良反应报告与监测

B: 药品群体不良反应

C: 严重不良反应

D: 新的药品不良反应

答案：C

13. 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: 我国古代中医典籍所记载的方剂都属于古代经典名方

B: 涉及孕妇、婴幼儿等特殊用药人群的古代理方,应简化注册审批程序加快审批

C: 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

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

14. 未取得药品生产许可证生产药品的,责令关闭,没收违法生产、销售的药品和违法所得,并处罚款的金额为违法生产药品货值金额的

A: 3 倍以上 5 倍以下

B: 1 倍以上 5 倍以下

C: 15 倍以上 30 倍以下

D: 1 倍以上 3 倍以下

答案：C

15. 药品监督管理部门认为药品生产企业召回不彻底或者需要采取更为有效的措施的,可以

A: 吊销药品批准证明文件

- B: 吊销药品生产企业的《药品生产许可证》
- C: 要求药品生产企业重新召回或者扩大召回范围
- D: 要求药品生产企业停产停业整顿

答案：C

16. 下列不属于处方规范性审核内容的是

- A: 中药饮片是否单独开具处方
- B: 是否有重复给药和相互作用情况
- C: 新生儿、婴幼儿是否写日、月龄
- D: 电子处方是否有处方医师的电子签名

答案：B

17. 药品直调是指

- A: 采购药品时，与本企业首次发生供需关系的药品生产或者经营企业
- B: 本企业首次采购的药品
- C: 销售药品时，营业人员根据医师处方调剂、配合药品的过程
- D: 将已购进但未入库的药品，从供货方直接发送到向本企业购买同一药品的需求方

答案：D

18. (2016 年真题) 药品零售企业可以经营的肽类激素是

- A: 复方盐酸伪麻黄碱缓释胶囊
- B: 胰岛素注射剂
- C: 列入兴奋剂目录的利尿剂
- D: A 型肉毒毒素

答案：B

19. 对管辖发生争议的

- A: 报请共同的上一级行政机关指定管辖
- B: 由最先立案的行政机关管辖
- C: 违法行为发生地的县级以上地方人民政府具有行政处罚权的行政机关管辖
- D: 由最先受理的行政机关管辖

答案：A

20. 应当立即向有关行政部门报告和告知消费者，并采取停止销售、警示、召回、无害化处理、销毁、停止生产或者服务等措施的是

- A: 发现其提供的商品或者服务存在缺陷，有危及人身、财产安全危险的
- B: 消费者在购买该商品或者接受该服务前已经知道其存在不违反法律强制性规定的瑕疵
- C: 可能危及人身、财产安全的商品和服务
- D: 经营者向消费者提供有关商品或者服务的虚假信息

答案：A

21. （2019 年真题）《药品生产许可证》许可事项变更不包括

- A: 企业生产地址的变更
- B: 企业生产范围的变更
- C: 企业法定代表人的变更
- D: 企业负责人的变更

答案：C

22. （2017 年真题）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

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: 药品抽查检验只能按照检验成本收取费用

D: 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

答案：C

23. 甲医疗器械批发企业经营的高频电刀采购自境内乙医疗器械生产企业。后医疗器械不良事件监测、评估结果表明使用该高频电刀可能或已经引起暂时的或可逆的健康危害，药品监督管理部门决定责令召回。

A: 三级召回，7 日内

B: 二级召回，3 日内

C: 一级召回，1 日内

D: 四级召回，15 日内

答案：B

24. 医院中涉及的处方不包括

A: 法定处方

B: 民间偏方

C: 医师处方

D: 病区用药医嘱单

答案：B

25. 国家药品监督管理部门在对 A 省药品上市许可持有人甲实施飞行检查中，检查组要求 A 省药品检验所对甲的药品 X 进行检验。检验结果表明，药品 X 的含量低于规定范围，决定对甲立案调查，并拟在药品质量公告中予以公告。

A: 指定检验

B: 抽样检验

C: 复验

D: 注册检验

答案：B

26. 根据《药品管理法》，以下说法错误的是

A: 药品质量公告向全社会公布药品质量的信息，及时使社会公众了解药品质量的状况，可以保障公众的健康权益

B: 药品质量公告可以防止已经出现质量问题、尚未处理的药品再次流入市场，实施对药品质量的后续跟踪管理

C: 药品质量抽验结果是药品质量公告的反馈

D: 药品质量公告起到了对药品生产企业有效的警示作用，促进药品生产企业不断改进生产工艺，提升技术水平

答案：C

27. （2019 年真题）国家药品监督管理局会同组织制定国家药典的机构是

A: 国家中医药管理局

B: 国家医疗保障局

C: 国家发展和改革委员会

D: 国家卫生健康委员会

答案：D

28. 乙类非处方药应是用于常规轻微疾病和症状以及日常营养补充等的非处方药药品，下列药品中可以作为乙类非处方药的有

A: 儿童用药（维生素、矿物质类）

B: 中西药复方制剂

C: 含抗菌药物、激素等成分的化学药品

D: 含毒性药材的口服中成药

答案：A

29. 医疗机构向患者提供的含有蛋白同化制剂、肽类激素的处方应当保存

A: 5 年

B: 3 年

C: 1 年

D: 2 年

答案：D

30. 在药品生产单位的执业药师，要求到药品经营单位执业的应办理

A: 首次注册

B: 延续注册

C: 变更注册

D: 注销注册

答案：C

31. 对已批准上市的药品改变原注册事项的申请是

A: 进口药品申请

B: 补充申请

C: 仿制药申请

D: 新药申请

答案：B

32. (2015 年真题) 医疗机构门诊开具麻醉药品 (非缓控释制剂)，每张处方用量要求为 ()

A: 不超过 15 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！

B: 不超过 3 日常用量

C: 1 日常用量

D: 不超过 7 日常用量

答案：B

33. (2016 年真题) 从批准文号格式判断，属于国产特殊用途化妆品的是

A: 国妆特字 (年份) 第 XXXX 号

B: 国妆特字 GXXXXXXXX

C: 国妆特进字 (年份) 第 XXXX 号

D: 国妆备进字 JXXXXXXXX

答案：B

34. 新活性成分的发现与筛选属于

A: 生产和上市后研究

B: 临床前研究阶段

C: I 期临床实验

D: II 期临床实验

答案：B

35. (2016 年真题) 根据《药品注册管理办法》，下列药品批准文号格式符合规定的是

A: 国食药监字 H20130085

B: 国药准字 S20143005

C: 国食药准字 Z20163026

D: 国卫药注字 J20160008

答案：B

36. 有关曲马多口服复方制剂以及含麻黄碱类复方制剂药品销售管理的说法，错误的是

- A: 发现超过正常医疗需求，大量、多次购买的，应当立即向当地药品监管部门和公安机关报告
- B: 应当设置专柜，由专人管理、专册登记
- C: 曲马多口服复方制剂及单位剂量麻黄碱类药物含量大于 30mg（不含 30mg）的含麻黄碱类复方制剂，无医师处方严禁销售
- D: 除处方药按处方剂量销售外，一次销售不得超过 3 个最小包装

答案：D

37. 秦某是一所中医药大学中医学专业硕士毕业生，已获得硕士学位，在校期间学过中药材知识和栽培技术，具有中药材鉴别能力。临近毕业时，准备参加执业药师职业资格考试，但专业工作年限不符合报名条件，未能参加考试。

- A: 将自产中药材加工成中药制剂方便村民使用
- B: 销售给当地的中药饮片生产企业
- C: 在其开设的诊所中煎汤药给村民治病
- D: 种植仅供自用的医疗用毒性中药材

答案：C

38. （2021 年真题）甲药品研究所研制了一种化学创新药，已成功获得药品注册证书，成为药品上市许可持有人。

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

答案：A

39. 根据《关于加强中药饮片监督管理的通知》，有关医疗机构使用中药饮片，说法错误的是（）

- A: 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省级以上食品药品监管部门备案
- B: 医疗机构必须保证在储存、运输、调剂过程中的饮片质量
- C: 医疗机构必须按照《医院中药饮片管理规范》的规定使用中药饮片
- D: 严禁医疗机构从中药材市场或其他没有资质的单位和个人，违法采购中药饮片调剂使用

答案：A

40. 行政机关受理行政许可申请时，申请事项不需要取得行政许可

- A: 行政机关应当允许申请人当场更正
- B: 行政机关负有告知的义务
- C: 行政机关应当在法定期限内一次性告知申请人
- D: 行政机关负有告知其向有权机关申请的义务

答案：C

41. 经营中药饮片应划分零货称取专库(区)，饮片斗前应写

- A: 并开药品
- B: 地方名称
- C: 正名正字
- D: 常用名

答案：C

42. 对行政行为不服，公民直接向人民法院提出行政诉讼的时效为

- A: 3 个月
- B: 30 日
- C: 6 个月

D: 60 日

答案：C

43. 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实施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: 省级食品药品监督管理部门

B: 省级卫生行政部门

C: 国家食品药品监督管理部门

D: 国家卫生行政部门

答案：B

44. (2020 年真题) 关于职业化专业化药品检查员管理的说法，错误的是 ()

A: 不断提升药品检查员的能力素质，强化检查员业务培训，鼓励检查员提升能力水平，创新高素质检查员的培养模式

B: 国家建立药品检查员分级分类管理制度，将检查员划分为初级检查员、中级检查员、高级检查员、专家级检查员和首席检查员五个层级

C: 药品检查员要积极配合药品监管稽查办案，落实有因检查要求，为科学监管依法办案提供技术支持

D: 职业化专业化药品检查员是指经药品监督管理部门认定，依法对管理相对人从事药品研制、生产等场所、活动进行合规确认和风险研判的人员

答案：B

45. (2019 年真题) A 县药品稽查人员在该县的一村卫生室进行监督检查，现场查获标示为 B 省的大众生物科技有限公司生产的金银花百合片和乌梢蛇桔梗胶囊等 8 种产品，共计 6000 盒。这些产品在标签上或说明书中标注了适应症或功能主治，明示了治疗功效和用法用量，但未标示药品批准文号。

- A: 张某应当被处罚款，没收违法所得
- B: 张某应当被追究刑事责任
- C: 张某除被处罚款，没收违法所得之外，还应当处以行政拘留
- D: 如果没有对患者造成人体伤害，张某无需承担法律责任

答案：B

46. 组织制定与修订直接接触药品的包装材料和容器的技术要求与质量标准的机构是

- A: 国家药品监督管理部门
- B: CFDA 药品评价中心
- C: 中国食品药品检定研究院
- D: 国家药典委员会

答案：D

47. (2016 年真题) 根据《最高人民法院、最高人民检察院关于办理危害药品安全刑事案件适用法律若干问题的解释》，在生产、销售假药的刑事案件中，下列情形不属于“酌情从重处罚”的是

- A: 生产的假药属于注射剂的
- B: 药品检验机构工作人员销售假药的
- C: 医疗机构工作人员销售假药的
- D: 生产的假药属于疫苗的

答案：B

48. 药品生产企业在启动药品召回后，应当将调查评估报告和召回计划提交所在地省级药品监督管理部门备案的时限是三级召回在

- A: 7 日内
- B: 3 日内
- C: 2 日内
- D: 1 日内

答案：A

49. 药品召回分为

- A: 五级
- B: 四级
- C: 三级
- D: 二级

答案：C

50. 初步评价药物对目标适应症患者的治疗作用和安全性的的是

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

答案：D

51. 关于医疗机构制剂管理的说法，正确的是

- A: 经批准可以在医疗机构间调剂制剂
- B: 可以由零售药店采购和销售
- C: 可以在医院网站发布产品信息
- D: 只能在政府指定的医学和药学专业期刊上发布广告

答案：A

52. 保存期满的处方销毁须

- A: 经县级以上卫生行政部门批准、登记备案
- B: 经医疗机构主要负责人批准、登记备案
- C: 经医疗机构的药学部门批准、登记备案
- D: 经县级以上药品监督管理部门批准、登记备案

答案：B

53. 有关非处方药专有标识管理的说法，错误的是

- A: 乙类非处方药所使用的标签可单色印刷
- B: 甲类非处方药的大包装上专有标识可单色印刷
- C: 乙类非处方药为绿色
- D: 甲类非处方药为红色

答案：A

54. 药品经营许可证核发、换发、变更、补发、吊销、撤销、注销等信息办理情况在信息系统更新的行政程序为

- A: 药品监督管理部门应当在办理工作完成后 10 个工作日内在信息系统中更新，并予以公开
- B: 药品监督管理部门应当在办理工作完成时在信息系统中更新，并予以公开
- C: 药品监督管理部门信息系统更新与社会公开选择其一即可
- D: 药品监督管理部门应当在办理工作完成前 10 个工作日内在信息系统中更新，并予以公开

答案：A

55. (2017 年真题) 伪麻黄素属于 ()

- A: 精神药品

- B: 麻醉药品
- C: 医疗用毒性药品
- D: 药品类易制毒化学品

答案：D

56. 《印鉴卡》的有效期为

- A: 4 年
- B: 1 年
- C: 3 年
- D: 2 年

答案：C

57. 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，抢救病人急需第一类精神药品而本医疗机构无法提供时，可以（）

- A: 请求卫生行政部门紧急调用
- B: 请求药品监督管理部门紧急调用
- C: 从定点生产企业紧急借用
- D: 从其他医疗机构紧急借用

答案：D

58. 关于药品类易制毒化学品购销的说法，错误的是

- A: 购买药品类易制毒化学品原料药的，必须取得《药品类易制毒化学品购用证明》
- B: 药品类易制毒化学品经营企业之间不得购销药品类易制毒化学品原料药
- C: 教学科研单位凭《药品类易制毒化学品购用证明》只能从麻醉药品区域性批发企业购买药品类易制毒化学品
- D: 药品类易制毒化学品禁止使用现金或者实物进行交易

答案：C

59. 属于处方前记内容的是

- A: 开具日期
- B: 药师签名
- C: 药品批号
- D: 药品剂型

答案：A

60. 甲药品零售企业的经营类别有：药品、医疗器械、保健食品，其《药品经营许可证》的经营范围有：中药饮片、中成药、化学药制剂、抗生素制剂。2016 年初，甲企业的采购人员发现原来本企业一直可以购进的 A 药不能再购进了，经查实，A 药属于 2015 年新列入《兴奋剂目录》的肽类激素，同时发现库存还有 A 药 20 盒（都在有效期内）。另外，本企业仓库保管人员发现新购进的 B 药的包装标签与现库存该药品的包装标签不同，新购进的 B 药包装新增了“运动员慎用”的字样。甲企业现有库存老包装的 B 药 40 盒（在有效期内）。

- A: 甲企业可以市场短缺、没有可供货源为由，向省级药品监督管理部门申请临时购进 A 药
- B: A 药属于甲企业药品经营许可证核定的经营范围（化学药制剂），按照处方药管理
- C: A 药是药品零售企业禁止购销的品种，甲企业不能再从具备经营资格的药品批发企业购进 A 药
- D: 甲企业应对 A 药参照特殊管理药品的管理措施实施严格管理

答案：C

61. 为门（急）诊一般患者开具磷酸可待因片，处方最大用量为

- A: 3 日常用量

B: 一次常用量

C: 7 日常用量

D: 5 日常用量

答案: A

62. (2015 年真题) 甲药品经营企业持有《药品经营许可证》，经营方式为药品批发，批准的经营范围为：麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、化学原料药及其制剂、抗生素原料药及其制剂、生化药品、生物制品（含疫苗）。

A: 含麻黄碱类复方制剂

B: 中药饮片

C: 医疗机构制剂

D: 治疗性生物制品

答案: C

63. 生产、销售劣药的，没收违法生产、销售的药品扣违法所得，并处罚违法生产、销售药品货值金额的罚款是

A: 2 倍以上至 5 倍以下

B: 1 倍以上至 5 倍以下

C: 1 倍以上至 3 倍以下

D: 3 倍以上至 5 倍以下

答案: C

64. 指导全国执业药师注册管理工作是

A: 国家药品监督管理部门

B: 省级人力资源和社会保障部门

C: 国家药品监督管理部门与人力资源和社会保障部门

D: 省级药品监督管理部门

答案：A

- 65.（2015 年真题）下列关于中药保护品种保护措施的说法，错误的是
- A: 除临床用药进展的中药保护品种另外规定外，被批准保护的中药品种在保护期内仅限于已获得《中药保护品种证书》的企业生产
- B: 中药品种在保护期内向外国申请注册时，必须经国家中医药管理部门批准
- C: 中药保护品种需要延长保护期的，由生产企业在该品种保护期满前 6 个月，依照程序申报
- D: 向国外转让中药一级保护品种的处方组成，工艺制法，应当按照国家有关保密规定办理

答案：B

66. 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: 【药物相互作用】
- B: 【适应症】
- C: 【用法用量】
- D: 【注意事项】

答案：B

67. 根据《化妆品监督管理条例》，申请化妆品行政许可时提供虚假资料或者采取其他欺骗手段的，禁止违法单位的法定代表人从事化妆品生产经营活动的时限是

- A: 5 年
- B: 终身

C: 10 年

D: 3 年

答案: B

68. 根据《中华人民共和国药品管理法》《中华人民共和国刑法》《关于办理危害药品安全刑事案件适用法律若干问题的解释》

A: 构成犯罪，追究刑事责任时酌情从重处罚

B: 未构成犯罪，在行政处罚时应从重处罚

C: 未构成犯罪，在行政处罚时加重处罚

D: 构成犯罪，追究刑事责任时加重处罚

答案: A

69. 关于处方药和非处方药分类管理的说法，错误的是

A: 执业药师在药品分类管理工作中应提供优质药学服务，指导公众安全、有效、合理用药

B: 国家根据药品安全性，将非处方药分为甲、乙两类，其中甲类非处方药更安全。

C: 要加强处方药的管理，促进临床合理用药

D: 患者可自行判断、购买和使用非处方药

答案: B

70. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，发生频率与说明书描述不一致的药品不良反应，按照

A: 新的药品不良反应

B: 药品群体不良反应

C: 严重不良反应

D: 药品不良反应报告与监测

答案: A

71. 从事下列活动，无需取得行政许可的事项是

- A: 开办药品零售企业
- B: 开办药品生产企业
- C: 开办药品批发企业
- D: 种植中药材

答案：D

72. 药品批发企业主要负责人应具有

- A: 执业药师或具有相应的药学专业技术职称
- 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: 执业药师或药师以上专业技术职称

答案：C

73. 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: 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
- B: 药品抽查检验只能按照检验成本收取费用
- 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: 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

答案：B

74. 某药品监督管理部门在某医疗机构检查时发现，该单位使用的某具有麻醉作用的乳膏包装印字、色泽与正品不一致，随即对该乳膏进行了抽样检验；并将样品寄至该正品公司质量部进行确认。经检验，结果虽符合规定，但该制药公司质量部确认该乳膏为假冒产品。经过详细的调查发现不仅该乳膏“来路不明”，而且处方量也大的惊人。调查后发现该医疗机构的采购负责人因接受了药品销售人员的回扣，在检查相关记录时“睁一只眼，闭一只眼”，并且执业医师也都接受了贿赂，多次开具此药物的处方。造成了严重的后果。

- A: 紧急借用麻醉药品和第一类精神药品后备案的
- B: 未依规定购买、储存麻醉药品和第一类精神药品的
- C: 未依规定保存麻醉药品和精神药品专用处方或未依规定进行处方专册登记的
- D: 未依规定报告麻醉药品、精神药品的进货、库存、使用数量

答案：A

75. 中药饮片包装必须印有或贴有

- A: 标签
- B: 中药饮片标识
- C: 拉丁文名称
- D: 功能与主治内容

答案：A

76. 制定本机构药品处方集和基本用药供应目录的是

- A: 医疗机构药师的职责
- B: 药事管理与药物治疗委员会（组）的职责
- C: 医疗机构临床医师的职责
- D: 医疗机构制剂室的职责

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！

77. (2020 年真题) 不属于麻醉药品和精神药品，但按处方药管理，药品零售企业必须凭处方调剂的是 ()

A: 按非处方药管理的含麻黄碱类复方制剂

B: 复方磷酸可待因溶液

C: 单味罂粟壳

D: 复方甘草片

答案: D

78. 我国现行基本药物制度中规定基本药物报销的比例是

A: 0.3

B: 0.5

C: 1

D: 0.8

答案: C

79. 根据《野生药材资源保护管理条例》分布区域缩小,资源处于衰竭状态的重要野生药材对应的物种属于

A: 一级保护野生药材物种

B: 中药品种保护物种

C: 二级保护野生药材物种

D: 三级保护野生药材物种

答案: C

80. 药学专业技术人员经处方审核后,认为存在用药不适宜时

A: 应当告知处方医师,请其确认或者重新开具处方

B: 应当拒绝调剂,及时告知处方医师,并应当记录,按照有关规定报告

C: 药学专业技术人员应当按有关规定报告

D: 不得调剂

答案: A

81. 《中华人民共和国药品管理法》属于

- A: 行政法规
- B: 法律
- C: 地方性法规
- D: 部门规章

答案：B

82. 影响药物疗效的因素应列在

- A: 【适应症】
- B: 【不良反应】
- C: 【注意事项】
- D: 【药物相互作用】

答案：C

83. 丙药品生产企业以欺骗、贿赂等不正当手段取得药品批准文号的，该行政许可属于

- A: 可以撤销
- B: 应当予以撤销
- C: 重新进行行政许可
- D: 不予撤销

答案：B

84. 按第一类精神药品管理的是

- A: 麦角胺
- B: 曲马多
- C: 氯胺酮
- D: 罂粟壳

答案：C

85. 负责药物临床试验的受理和技术审评的机构是

- 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：B

86. 医疗机构抢救病人急需麻醉药品和第一类精神药品而本医疗机构无法提供时，紧急借用的渠道是

- A: 本省内其他医疗机构
- B: 定点批发企业或其他医疗机构
- C: 就近其他省医疗机构
- D: 本省内定点批发企业

答案：B

87. 对于药品被抽检单位没有正当理由拒绝抽查检验的，可以宣布停止该单位拒绝抽检的药品上市销售和使用的药品监管部门是（）

- A: 国务院药品监督管理部门和被抽检单位所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门
- B: 国务院和被抽检单位所在地的各级药品监督管理部门
- C: 国务院药品监督管理部门
- D: 国务院药品监督管理部门和国务院卫生行政部门

答案：A

88. 行政机关对不履行行政决定的公民法人或者其他组织可采取的行政强制执行方式是（）

- A: 责令组织听证

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: 责令停产停业

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/226221240100011030>