

执业西药师考试精选题库（200 题多选）

1 【多选题】下列各项中，符合药品拆零销售要求的是（ ）。

- A、只要是销售需要，任何人都可以将药品拆零销售
- B、拆零销售记录内容包括拆零起始日期、有效期、销售日期、生产厂商等
- C、拆零销售的药品须附加说明书原件或复印件
- D、拆零销售的药品只能附加说明书原件

【正确答案：B,C】

负责拆零销售的人员需要经过专门培训。拆零销售的药品必须附加说明书原件或复印件。拆零销售期间，保留原包装和说明书。

2 【多选题】以下关于甲类非处方药管理的说法正确的是（ ）。

- A、不得采用有奖销售、附赠药品和礼品销售等方式
- B、甲类非处方药与处方药应分柜摆放
- C、普通商业企业经批准可以零售
- D、所有社会药店均可零售

【正确答案：A,B】

甲类非处方药、乙类非处方药可不凭医师处方销售、购买和使用，但患者可以要求在执业药师或药师的指导下进行购买和使用。处方药、非处方药应当分柜摆放。处方药、非处方药不得采用有奖销售、附赠药品或礼品销售等销售方式，暂不允许采用网上销售方式。

3 【多选题】药品经营企业申请从事疫苗经营活动的，应当具备的条件有（ ）。

- A、具有从事疫苗管理的专业技术人员
- B、具有保证疫苗质量的冷藏设施、设备
- C、具有保证疫苗质量的冷藏运输工具
- D、具有符合疫苗储存、运输管理规范的管理制度

【正确答案：A,B,C,D】

药品批发企业申请从事疫苗经营活动的，应当具备下列条件：

- （1）具有从事疫苗管理的专业技术人员；
- （2）具有保证疫苗质量的冷藏设施、设备和冷藏运输工具；

(3) 具有符合疫苗储存、运输管理规范的管理制度。药品零售企业不得从事疫苗经营活动。

4【多选题】关于处方点评制度正确的是()。

- A、登记并通报不合理处方，对不合理用药及时予以干预
- B、医疗机构应当建立处方点评制度，填写处方评价表，对处方实施动态监测及超常预警
- C、医疗机构应当对出现超常处方 3 次以上且无正当理由的医师提出警告，限制其处方权
- D、限制处方权后，仍连续 2 次以上出现超常处方且无正当理由的，取消其处方权

【正确答案：A,B,C,D】

医疗机构应当建立处方点评制度，填写处方评价表，对处方实施动态监测及超常预警，登记并通报不合理处方，对不合理用药及时予以干预。医疗机构应当对出现超常处方 3 次以上且无正当理由的医师提出警告，限制其处方权；限制处方权后，仍连续 2 次以上出现超常处方且无正当理由的，取消其处方权。

5【多选题】根据《医疗机构药事管理规定》，关于医疗机构药事组织机构的说法，正确的有()。

- A、二级以上医院药学部门负责人，应具备高等学校药学专业本科以上学历及本专业高级技术职务任职资格
- B、各医疗机构应根据医院级别分别设置药学部、药剂科或药房
- C、医疗机构药学部门具体负责药品管理、药学技术服务和药事管理工作
- D、各级医疗机构应当设立药事管理与药物治疗学委员会

【正确答案：A,B,C】

二级以上医院应当设立药事管理与药物治疗学委员会，其他医疗机构应当成立药事管理与药物治疗学组。各医院根据自身情况可以设置药学部、药剂科或药房。药学部门具体负责药品管理、药学专业技术服务和药事管理工作，开展临床药学工作，组织药师参与临床药物治疗，提供药学专业技术服务。二级以上医院药学部门负责人应当具有高等学校专业或临床药学专业本科以上学历，以及本专业高级技术职务任职资格。

6【多选题】《药品经营许可证管理办法》规定，药品经营企业经营范围包括（）。

- A、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品
- B、生物制品
- C、放射性药品
- D、中药材、中药饮片、中成药、化学原料药及其制剂

【正确答案：A,B,D】

药品经营企业经营范围的核定。药品经营企业经营范围：麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品；生物制品；中药材、中药饮片、中成药、化学原料药及其制剂、抗生素原料药及其制剂、生化药品。

7【多选题】根据《医疗机构制剂注册管理办法（试行）》，下列情形不得作为医疗机构制剂申报的是（）。

- A、市场上已供应的品种
- B、中药、化学药组成的复方制剂
- C、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品
- D、特殊管理药品

【正确答案：A,B,C】

有下列情形之一的，不得作为医疗机构制剂申报：

- （1）市场上已有供应的品种；
- （2）含有未经国家药品监督管理局批准的活性成分的品种；
- （3）除变态反应原外的生物制品；
- （4）中药注射剂；
- （5）中药、化学药组成的复方制剂；
- （6）麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品；
- （7）其他不符合国家有关规定的制剂。

8【多选题】下列医疗器械中，需要实行注册管理的是（）。

- A、皮肤缝合针、脑电图机、中医用针灸针
- B、检查手套、集液袋、中医用刮痧板
- C、体外反搏装置、高频电刀、微波手术刀

D、脉象仪软件、助听器、体温计

【正确答案：A,C,D】

第一类医疗器械实行产品备案管理，第二类、第三类医疗器械实行产品注册管理。B 项属于第一类器械，需要备案管理而不是注册管理。

9【多选题】根据《国家基本药物目录管理办法》，应当从国家基本药物目录中调出的品种有（）。

A、发生药品不良反应的

B、根据药物经济学评价，可被风险效益比或成本效益比更优的品种所代替的

C、国家药品监督管理部门撤销其药品批准证明文件的

D、相应的国家药品标准被修订的

【正确答案：B,C】

应当从国家基本药物目录中调出的品种包括：

（1）药品标准被取消的；

（2）国家药品监督管理部门撤销其药品批准证明文件的；

（3）发生严重不良反应，经评估不宜作为国家基本药物使用的；

（4）根据经济学评价，可被风险效益比或成本效益比更优品种所替代的；

（5）国家基本药物工作委员会认为应当调出的其他情形。

10【多选题】下列属于 GMP 认证程序的是（）。

A、申请、受理

B、现场检查

C、飞行检查

D、审批与发证

【正确答案：A,B,C,D】

GMP 认证程序包括：（1）申请、受理与审查；（2）现场检查；（3）审批与发证；（4）跟踪检查；（5）《药品 GMP 证书》管理。飞行检查是药品 GMP 认证跟踪检查的一种形式，指药品监督管理部门根据监管需要随时对药品生产企业所实施的现场检查。

11【多选题】药品的安全风险特点包括（）。

- A、复杂性
- B、不可预见性
- C、不可避免性
- D、必然性

【正确答案：A,B,C】

药品安全风险的特点包括：（1）复杂性；（2）不可预见性；（3）不可避免性。

12 【多选题】根据《处方管理办法》，用药适宜性审核的内容包括（）。

- A、规定必须做皮试的药品，处方医师是否注明过敏试验及结果的判定
- B、处方用药与临床诊断的相符性
- C、处方剂量、用法的正确性
- D、剂型与给药途径的相符性

【正确答案：A,B,C,D】

药师应当对处方用药适宜性进行审核，审核内容包括：

- （1）规定必须做皮试的药品，处方医师是否注明过敏试验及结果的判定；
- （2）处方用药与临床诊断的相符性；
- （3）剂量、用法的正确性；
- （4）选用剂型与给药途径的合理性；
- （5）是否有重复给药现象；
- （6）是否有潜在临床意义的药物相互作用和配伍禁忌；
- （7）其他用药不适宜情况。

13 【多选题】下列属于我国传统进口药材的是（）。

- A、豆蔻
- B、血竭
- C、羚羊角
- D、地黄

【正确答案：A,B,C】

据统计，我国传统进口药材约有 40 余种。目前主要有：豆蔻、血竭、羚羊角、广角、豹骨、沉香、牛黄等。

14 【多选题】根据《处方管理办法》，医疗机构处方保存期限为1年的有（）。

- A、普通处方
- B、儿科处方
- C、麻醉药品处方
- D、医疗用毒性药品处方

【正确答案：A,B】

处方由调剂处方药品的医疗机构妥善保存。普通处方、急诊处方、儿科处方保存期限为1年，医疗用毒性药品、第二类精神药品处方保存期限为2年，麻醉药品和第一类精神药品处方保存期限为3年。

15 【多选题】根据医疗器械缺陷的严重程度，医疗器械召回分为（）。

- A、一级召回
- B、二级召回
- C、三级召回
- D、四级召回

【正确答案：A,B,C】

根据医疗器械缺陷的严重程度，医疗器械召回分为：

- （1）一级召回：使用该医疗器械可能或者已经引起严重健康危害的；
- （2）二级召回：使用该医疗器械可能或者已经引起暂时的或者可逆的健康危害的；
- （3）三级召回：使用该医疗器械引起危害的可能性较小但仍需要召回的。

医疗器械生产企业应当根据召回分级与医疗器械销售和使用情况，科学设计召回计划并组织实施。

16 【多选题】关于药品生产、经营企业禁止性经营活动的说法，正确的有（）。

- A、药品生产、经营企业不得为他人以本企业的名义经营药品提供场所、资质证明文件或票据
- B、药品经营企业应按照许可的经营范围经营药品，不得用邮售方式直接向公众销售处方药
- C、药品经营企业只能销售本企业生产和接受委托生产的药品，不得销售他人生产的药品

D、药品生产、经营企业不得以买药品赠药品、买商品赠药品的方式向公众赠送处方药

【正确答案：A,B,D】

药品生产、经营企业禁止性经营活动包括：

(1) 不得在经药品监督管理部门核准的地址以外的场所储存或者现货销售药品。

(2) 药品生产企业只能销售本企业生产的药品，不得销售本企业受委托生产的或者他人生产的药品。

(3) 药品生产、经营企业知道或者应当知道他人从事无证生产、经营药品行为的，不得为其提供药品。

(4) 不得为他人以本企业的名义经营药品提供场所，或者资质证明文件，或者票据等便利条件。

(5) 不得采用邮售、互联网交易等方式直接向公众销售处方药。

(6) 不得以展示会、博览会、交易会、订货会、产品宣传会等方式现货销售药品。

(7) 药品经营企业不得购进和销售医疗机构配制的制剂。

(8) 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处方药或者甲类非处方药。

(9) 未经药品监督管理部门审核同意，药品经营企业不得改变经营方式。

(10) 不得非法收购药品。

17 【多选题】对消费者提出的修理、重做、更换、退货、补足商品数贵、退还货款和服务费用或者赔偿损失的要求，故意拖延或者无理由拒绝的处罚有（ ）。

A、法律、法规未作规定的，由工商行政管理部门或其他有关行政部门责令改正

B、根据情节单处或并处警告、没收违法所得、处以违法所得1倍以上10倍以下的罚款

C、没有违法所得的，处以50万元以下的罚款

D、情节严重的，责令停业整顿、吊销营业执照

【正确答案：A,B,C,D】

经营者对消费者提出的修理、重做、更换、退货、补足商品数量、退还货款和服务费用或者赔偿损失的要求，故意拖延或无理由拒绝的，除承担相应的民事责任外，其他有关法律、法规对处罚机关和处罚方式有规定的，依照法律、法规的规定执行；法律、法规未作规定的，由工商行政管理部门或其他有关行政部门责令改正，可以根据情节单处或并处警告、没收违法所得、处以违法所得1倍以上10倍以下的罚款；没有违法所得的，处以50万元以下的罚

款；情节严重的，责令停业整顿、吊销营业执照。

18【多选题】根据《进口药材管理办法》规定，国家药品监督管理部门只颁发一次性有效批件的情形是（ ）。

- A、濒危物种药材
- B、处于衰竭状态物种药材
- C、严重减少物种药材
- D、首次进口药材的进口申请

【正确答案：A,D】

国家药品监督管理部门只颁发一次性有效批件的情形：（1）濒危物种药材；（2）首次进口药材的进口申请。

19【多选题】药品监督管理部门对《药品经营许可证》持证企业的监督检查内容有（ ）。

- A、经营地址变动情况
- B、执业药师变动情况
- C、经营方式、经营范围的执行情况
- D、经营设施设备及仓储条件变动情况

【正确答案：A,C,D】

药品监督管理部门对《药品经营许可证》持证企业的监督检查内容包括：

（1）企业名称、经营地址、仓库地址、企业法定代表人（企业负责人）、质量负责人、经营方式、经营范围、分支机构等重要事项的执行和变动情况；

（2）企业经营设施设备及仓储条件变动情况；

（3）企业实施《药品经营质量管理规范》情况；

（4）发证机关需要审查的其他有关事项。

20【多选题】关于违反药品类易制毒化学品管理的刑事法律责任的说法，正确的有（ ）。

A、以制造毒品为目的，利用麻黄碱类复方制剂加工、提炼制毒物品的，构成犯罪的，以制造毒品罪处罚

B、将麻黄碱类复方制剂拆除包装、改变形态后进行非法买卖，构成犯罪的，以非法买卖制毒物品罪处罚

C、以加工、提煉制毒物品製造毒品為目的，購買麻黃鹼類複方製劑，構成犯罪的，以製造毒品罪處罰

D、麻黃鹼類複方製劑經營企業拒不接受藥品監督管理部門監督檢查，構成犯罪的，以非法買賣制毒物品罪處罰

【正確答案：A,B,C】

以製造毒品為目的，利用麻黃鹼類複方製劑加工、提煉制毒物品的，構成犯罪的，以製造毒品罪定罪處罰。將麻黃鹼類複方製劑拆除包裝、改變形態後進行走私或者非法買賣，或者明知是已拆除包裝、改變形態的麻黃鹼類複方製劑而進行走私或者非法買賣的，分別以走私制毒品罪、非法買賣制毒物品罪定罪處罰。以加工、提煉制毒物品製造毒品為目的，購買麻黃鹼類複方製劑，或者運輸、攜帶、寄遞麻黃鹼類複方製劑進出境的，分別以非法買賣制毒物品罪、走私制毒物品罪定罪處罰。藥品類易制毒化學品生產企業、經營企業、使用藥品類易制毒化學品的藥品生產企業和教學科研單位，拒不接受藥品監督管理部門監督檢查的，由藥品監督管理部門責令改正，對直接負責的主管人員以及其他直接責任人員給予警告；情節嚴重的，對單位處一萬以上五萬以下的罰款，對直接負責的主管人員以及其他直接責任人處一千元以上五千元以下的罰款；有違反治安管理行為的，由公安機關依法給予治安管理處罰；構成犯罪的，依法追究刑事責任。

21 【多選題】根據《中華人民共和國中醫藥法》，下列中醫藥管理事項中，實行備案管理的有（ ）。

- A、醫療機構僅用傳統工藝配制中藥制劑品種
- B、委託其他取得《醫療機構制劑許可證》的醫療機構配制中藥制劑
- C、生產符合國家規定條件的來源於古代經典名方的中藥複方製劑
- D、在本醫療機構內炮制使用臨床需要的市場上無供應的中藥饮片

【正確答案：A,B,D】

A 項、B 項、D 項中的情形只需備案即可，而 C 項中的情形需要經相關部門申請批准。

22 【多選題】根據國務院印發的《“十三五”深化醫藥衛生體制改革規劃》，“十三五”期間深化醫藥衛生體制改革的重点任务包括（ ）。

- A、建立科學合理的分級診療制度
- B、建立科學有效的現代醫院管理制度

- C、建立高效运行的全民医疗保障制度
- D、建立规范有序的药品供应保障制度

【正确答案： A,B,C,D】

“十三五”期间，深化医药卫生体制改革的重点任务包括建立科学合理的分级诊疗制度，建立科学有效的现代医院管理制度，建立高效运行的全民医疗保障制度，建立规范有序的药品供应保障制度，建立严格规范的综合监管制度，统筹推进相关领域改革。

23 【多选题】 下列属于特殊用途化妆品的是（ ）。

- A、育发、染发、烫发
- B、脱毛、美乳、健美
- C、祛斑、防晒、美乳
- D、祛斑、防晒、美白

【正确答案： A,B,C】

《化妆品卫生监督条例》将化妆品分为特殊用途化妆品和非特殊用途化妆品。特殊用途化妆品是指用于育发、染发、烫发、脱毛、美乳、健美、除臭、祛斑、防晒的化妆品。

24 【多选题】 下列属于药品类易制毒化学品的是（ ）。

- A、麻黄碱
- B、伪麻黄素
- C、去甲麻黄素
- D、麦角酸

【正确答案： A,B,C,D】

药品类易制毒化学品品种目录所列物质包括：（1）麦角酸；（2）麦角胺；（3）麦角新碱；（4）麻黄素（麻黄碱）、伪麻黄素、消旋麻黄素、去甲麻黄素、甲基麻黄素、麻黄浸膏、麻黄浸膏粉等麻黄素类物质。

25 【多选题】 国家调整基本药物目录品种和数量的依据有（ ）。

- A、已上市药品循证医学、药物经济学评价
- B、国家基本药物的应用情况监测和评估
- C、我国基本医疗卫生需求和基本医疗保障水平变化

D、我国疾病谱的变化

【正确答案： A,B,C,D】

国家调整基本药物目录品种和数量的情形如下：

- (1) 我国基本医疗卫生需求和基本医疗保障水平变化；
- (2) 我国疾病谱变化；
- (3) 药品不良反应监测评价；
- (4) 国家基本药物应用情况监测和评估；
- (5) 已上市药品循证医学、药物经济学评价；
- (6) 国家基本药物工作委员会规定的其他情况。

26 【多选题】 医疗机构药师工作职责有（ ）。

- A、参与临床药物治疗，进行个体化药物治疗方案的设计与实施
- B、参与开展药学查房、会诊、病例讨论和疑难、危重患者的医疗救治
- C、参与诊断、书写药方、行使处方权
- D、开展抗菌药物临床应用监测，实施处方点评与超常预警

【正确答案： A,B,D】

(1) 负责药品采购供应、处方或者用药医嘱审核、药品调剂、静脉用药集中调配和医院制剂配制，指导病房（区）护士请领、使用与管理药品；

(2) 参与临床药物治疗，进行个体化药物治疗方案的设计与实施，开展药学查房，为患者提供药学专业技术服务；

(3) 参加查房、会诊、病例讨论和疑难、危重患者的医疗救治，协同医师做好药物使用遴选，对临床药物治疗提出意见或调整建议，与医师共同对药物治疗负责；

(4) 开展抗菌药物临床应用监测，实施处方点评与超常预警，促进药物合理使用；

(5) 开展药品质量监测，药品严重不良反应和药品损害的收集、整理、报告等工作；

(6) 掌握与临床用药相关的药物信息，提供用药信息与药学咨询服务，向公众宣传合理用药知识；

(7) 结合临床药物治疗实践，进行药学临床应用研究；开展药物利用评价和药物临床应用研究；参与新药临床试验和新药上市后安全性与有效性监测；

(8) 其他与医院药学相关的专业技术工作。

27 【多选题】根据药品经营管理办法，关于许可证管理的说法正确的有（ ）。

- A、《药品经营许可证》有效期满未换证的，由原发证机关注销
- B、《药品经营许可证》的正本应置于企业场所的醒目位置
- C、药品经营企业暂停营业的由原发证机关将《药品经营许可证》暂时收回
- D、药品经营企业暂停营业的由原发证机关将《药品经营许可证》注销

【正确答案：A,B】

有下列情形之一的，《药品经营许可证》由原发证机关注销：

- (1) 《药品经营许可证》有效期届满未换证的；
- (2) 药品经营企业终止经营药品或者关闭的；
- (3) 《药品经营许可证》被依法撤销、撤回、吊销、收回、缴销或者宣布无效的；
- (4) 不可抗力导致《药品经营许可证》的许可事项无法实施的；

(5) 法律、法规规定的应当注销行政许可的其他情形。(食品)药品监督管理部门(机构)注销《药品经营许可证》的，应当自注销之日起 5 个工作日内通知有关工商行政管理部门。企业终止经营药品或者关闭的，《药品经营许可证》由原发证机关缴销。发证机关吊销或者注销、缴销《药品经营许可证》的，应当及时通知工商行政管理部门，并向社会公布。

28 【多选题】乙类非处方药应是用于常见轻微疾病和症状以及日常营养补充等的非处方药药品。下列药品中不应作为乙类非处方药的有（ ）。

- A、含抗菌药物、激素等成分的化学药品
- B、中西药复方制剂
- C、儿童用药（非维生素、矿物质类）
- D、含毒性药材的口服中成药

【正确答案：A,B,C,D】

不应作为乙类非处方药的情形包括：

- (1) 儿童用药（有儿童用法用量的均包括在内，维生素、矿物质类除外）；
- (2) 化学药品含抗菌药物、激素等成分的；
- (3) 中成药含毒性药材（包括大毒和有毒）和重金属的口服制剂、含大毒药材的外用制剂；
- (4) 严重不良反应发生率达万分之一以上；
- (5) 中成药组方中包括无国家或省级药品标准药材的（药食同源的除外）；

(6) 中西药复方制剂;

(7) 辅助用药。

29 【多选题】根据药品不良反应报告和监测管理办法, 药品生产企业对已确认发生不良反应的药品应采取的措施是()。

A、及时报告医务人员相关信息

B、修改说明书和标签

C、暂停生产

D、暂停销售

【正确答案: A,B,C,D】

药品生产、经营企业和医疗卫生机构应经常对本单位生产、经营、使用的药品所发生的不良反应进行分析、评价, 并应采取有效措施减少和防止药品不良反应的重复发生。根据分析评价结果, 国家药品监督管理局可以采取责令修改药品说明书, 暂停生产、销售和使用的措施; 对不良反应大或者其他原因危害人体健康的药品, 应当撤销该药品批准证明文件, 并予以公布。已被撤销批准证明文件的药品, 不得生产或者进口、销售和使用; 已经生产或者进口的, 由当地(食品)药品监督管理部门监督销毁或者处理。

30 【多选题】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), 我国改革药品医疗器械审评审批制度的主要任务包括()。

A、改进药品临床试验审批, 允许境外未上市新药经批准后在境内同步开展临床试验, 鼓励国内临床试验机构参与国际多中心临床试验

B、对创新药实行特殊审评审批制度, 加快临床急需新药的审评审批

C、对已经批准上市的仿制药, 按与原研药品质量和疗效一致的原则, 分期分批进行质量一致性评价

D、开展药品上市许可持有人制度试点, 允许药品研发机构和药品经营企业申请注册新药

【正确答案: A,B,C】

我国改革药品医疗器械审评审批制度的主要任务包括:

(1) 提高药品审批标准。

(2) 推进仿制药质量一致性评价。对已经批准上市仿制药, 按与原研药品质量和疗效

一致的原则，分期分批进行质量一致性评价。

(3) 开展药品上市许可持有人制度试点等。

31【多选题】根据《中药品种保护条例》，2013 年有 6 家企业生产的“复方大青叶合剂”获批为国家中药保护品种，保护期限为 7 年。下列关于复方大青叶合剂的中药品种保护的说法，正确的有（ ）。

- A、复方大青叶合剂为中药一级保护品种
- B、中药保护品种在保护期满后可以申请延长保护期限
- C、擅自仿制和生产复方大青叶合剂的，以生产假药论处
- D、这 6 家企业必须是中国境内的生产企业

【正确答案：B,C,D】

复方大青叶合剂保护期限为 7 年，说明其申请了中药二级品种保护，在其保护期满后可以申请延长保护期限。申请中药品种保护的生产企业必须是国内的生产企业，且只能由申请品种保护的企业生产，其他企业不得生产，擅自仿制和生产复方大青叶合剂的，以生产假药论处。

32【多选题】根据《疫苗流通和预防接种管理条例》，疾病预防控制机构、疫苗生产企业应对运输过程中的疫苗进行温度监测并记录，其记录内容除疫苗名称、生产企业、供货（发送）单位、数量、批号及有效期外，还应包括（ ）。

- A、疫苗运输过程中的温度变化
- B、启运和到达时的疫苗储存温度和环境温度
- C、疫苗运输工具和接送人签字
- D、疫苗启运和到达时间

【正确答案：A,B,C,D】

疫苗生产企业应对运输过程中的疫苗进行温度监测并记录，记录内容应包括疫苗名称、生产企业、供货（发送）单位、数量、批号、有效期、启运和到达时间、启运和到达时的疫苗储存温度和环境温度、运输过程中的温度变化、运输工具名称和接送疫苗人员签名。

33【多选题】药师发现处方用药不适宜的是（ ）。

- A、与疾病不相符

- B、用药超剂量
- C、有重复用药
- D、应该实行皮试的药物没有皮试

【正确答案：A,B,C,D】

药师应当对方用药适宜性进行审核，内容包括：规定必须做皮试的药品，处方医师是否注明过敏试验及结果的判定；处方用药与临床诊断的相符性；剂量、用法的正确性；选用剂型与给药途径的合理性；是否有重复给药现象；是否有潜在临床意义的药物相互作用和配伍禁忌；其他用药不适宜情况。

34 【多选题】抗菌药物临床应用实行分级管理的依据是（ ）。

- A、安全性
- B、疗效
- C、细菌耐药性
- D、价格

【正确答案：A,B,C,D】

抗菌药物临床应用实行分级管理。根据安全性、疗效、细菌耐药性、价格等因素，将抗菌药物分为非限制使用级、限制使用级与特殊使用级三级。

35 【多选题】根据《药品不良反应报告和检测管理办法》，医疗机构发现药品不良反应，应当（ ）。

- A、详细记录
- B、分析和处理
- C、回收销毁药品
- D、按规定报告

【正确答案：A,B,D】

药品生产、经营企业和医疗机构应当主动收集药品不良反应，获知或者发现药品不良反应后应当详细记录、分析和处理，填写《药品不良反应/事件报告表》并报告。

36 【多选题】下列属于我国整合城乡居民基本医疗保险内容的是（ ）。

- A、统一筹资政策

- B、统一保障待遇
- C、统一定点管理
- D、统一基金管理

【正确答案：A,B,C,D】

我国整合城乡居民基本医疗保险的内容包括：统一覆盖范围、统一筹资政策、统一保障待遇、统一医保目录、统一定点管理、统一基金管理。

37 【多选题】 以下药品属于不得委托生产的是（ ）。

- A、肝素钠原料药
- B、可卡因
- C、哌醋甲酯
- D、中药提取物

【正确答案：A,B,C,D】

A 项是原料药，B 项是麻醉药品，C 项是第一类精神药品。麻醉药品、精神药品、药品类易制毒化学品及其复方制剂，医疗用毒性药品，生物制品，多组分生化药品，中药注射剂和原料药不得委托生产。国家药品监督管理部门可以根据监督管理工作需要调整不得委托生产的药品。自 2016 年 1 月 1 日起，中药提取物不得委托加工。

38 【多选题】 《进口药品管理办法》规定，进口药品的质量标准应为（ ）。

- A、出口国厂家标准
- B、现行版《中华人民共和国药典》
- C、卫计委药品标准
- D、工业发达国家的现行版药品标准

【正确答案：B,C】

进口药品的质量标准应为现行版《中华人民共和国药典》，卫计委药品标准或国际上通用的药典。

39 【多选题】 《药品经营质量管理规范》中规定，药品零售企业仓库应有的设备、设施包括（ ）。

- A、便于药品陈列展示的设备

- B、有效监测和调控温湿度的设备
- C、符合储存作业要求的照明设备
- D、药品与地面之间有效隔离的设备

【正确答案： B,C,D】

仓库应当有以下设施设备：

- (1) 药品与地面之间有效隔离的设备；
- (2) 避光、通风、防潮、防虫、防鼠等设备；
- (3) 有效监测和调控温湿度的设备；
- (4) 符合储存作业要求的照明设备；
- (5) 验收专用场所；
- (6) 不合格药品专用存放场所；
- (7) 经营冷藏药品的，有与其经营品种及经营规模相适应的专用设备。

40 【多选题】根据《非处方药专用标识管理规定（暂行）》，关于非处方药标识管理规定的说明，正确的有（ ）。

- A、乙类非处方药专用标识为绿色
- B、甲类非处方药专用标识为红色
- C、非处方药专用标识图案分为红色和绿色
- D、经营非处方药的企业指南性专用标识为红色

【正确答案： A,B,C】

非处方专有标识图案分为红色和绿色，红色专有标识用于甲类非处方药，绿色专有标识用于乙类非处方药和用作指南性标志。

41 【多选题】根据《中华人民共和国消费者权益保护法》，提供商品和服务的经营者应当承担的义务包括（ ）。

- A、经营者收集、使用消费者个人信息应当遵循合法、正当、必要的原则，明示收集、使用信息的目的、方式和范围，并经消费者同意
- B、经营者不得采用格式合同提醒消费者注意商品或服务的质量、价款、履行期限、安全注意事项和风险警示
- C、经营者向消费者提供有关商品或服务的质量、性能、用途、有效期限等信息，应当真

实、全面，不得做虚假或引人误解的宣传

D、经营者应当保证其提供的商品或服务符合保障人身、财产安全的要求

【正确答案：A,C,D】

经营者在经营活动中使用格式条款的，应当以显著方式提醒消费者注意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，并按照消费者的要求予以说明。

42 【多选题】 下列药品属于药品类易制毒化学品的有（ ）。

A、麦角新碱

B、罂粟浓缩物

C、麻黄浸膏

D、麦角酸

【正确答案：A,C,D】

易制毒化学药品品种目录所列物质有：麦角酸、麦角碱、麦角新碱、麻黄素、伪麻黄素、消旋麻黄素、去甲麻黄素、甲基麻黄素、麻黄浸膏、麻黄浸膏粉等麻黄素类物质（麻黄素也称麻黄碱）。

43 【多选题】 关于基本医疗保险定点零售药店管理的说法，正确的有（ ）。

A、定点零售药店对外配处方要分别管理，单独建账，定期向社会保险经办机构报告处方外配服务和费用发生情况

B、定点零售药店应配备和实行“零差率”销售基本药物

C、定点零售药店应具备及时供应基本医疗保险用药的能力

D、定点零售药店应具备24小时提供服务的能力

【正确答案：A,C,D】

基本医疗保险定点零售药店应具备及时供应基本医疗保险用药条件；24小时提供服务的能力；能保证营业时间内至少有1名药师在岗，营业人员需经地级以上管理部门培训合格；严格执行城镇职工基本医疗保险制度有关政策规定，有规范的内部管理制度，配备必要的管理人员和设备；定点零售药店对外配处方药分别管理、单独建账，定期向统筹地区社会保险经办机构报告处方外配服务及费用发生情况。社会保险经办机构要加强对定点零售药店处方外配服务情况的检查和费用审核。

44 【多选题】执业药师的主要职责是保障药品质量和指导用药，具体职责包括（ ）。

- A、 临床药学工作
- B、 开展治疗药物监测
- C、 提供用药信息
- D、 处方审核

【正确答案： A,B,C,D】

执业药师负责处方的审核及监督调配，提供用药咨询，指导合理用药，开展治疗药物的监测及药品的评价等临床药学工作。

45 【多选题】国家调整基本药物目录品种和数量的依据有（ ）。

- A、 已上市药品循证医学、药物经济学评价
- B、 国家基本药物的应用情况监测和评估
- C、 我国基本医疗卫生需求和基本医疗保障水平变化
- D、 我国疾病谱的变化

【正确答案： A,B,C,D】

国家基本药物目录的品种和数量调整应当根据以下因素确定：我国基本医疗卫生需求和基本医疗保障水平变化；我国疾病谱变化；药品不良反应监测和评估；已上市药品循证医学、药物经济学评价；国家基本药物委员会规定的其他情况。

46 【多选题】根据《医疗机构药事管理规定》，关于医疗机构药事组织机构的说法，正确的有（ ）。

- A、 二级以上医院药学部门负责人，应具备高等学校药学专业本科以上学历及本专业高级技术职务任职资格
- B、 各医疗机构应根据医院级别分别设置药学部、药剂科或药房
- C、 医疗机构药学部门具体负责药品管理，药学技术服务和药事管理工作
- D、 各级医疗机构应当设立药事管理与药物治疗学委员会

【正确答案： A,B,C】

二级以上医院药学部门负责人应当具有高等学校药学专业或者临床药学专业本科以上学历，及本专业高级技术职务任职资格；医疗机构应当根据本机构功能、任务、规模设置相应的药学部门，配备和提供与药学部门工作任务相适应的专业技术人员、设备和设施。三级医

院设置药学部，并可根据实际情况设置二级科室；二级医院设置药剂科；其他医疗机构设置药房。医疗机构的药学部门与临床科室不同，药学部门关注的重点是药品质量、用药合理性和药品保障；二级以上医院应当设立药事管理与药物治疗学委员会，其他医疗机构应当成立药事管理与药学治疗组。

47【多选题】根据刑法及其相关司法解释，下列关于走私、非法买卖麻黄碱类复方制剂的刑事责任说法，正确的有（）。

- A、将麻黄碱类复方制剂拆除包装，改变形态后进行非法买卖，达到定罪数量标准的，以非法买卖制毒物品罪处罚
- B、以加工、提煉制毒物品为目的，携带、寄递麻黄碱类复方制剂进出境，达到定罪数量标准的，以走私毒物品罪处罚
- C、以加工、提煉制毒物品为目的，购买麻黄碱类复方制剂，达到定罪数量标准的，以非法买卖制毒物品罪处罚
- D、以加工、提煉制毒物品制造毒品为目的，购买麻黄碱复方制剂，达到定罪数量标准的，以制造毒品罪处罚

【正确答案：A,B,C,D】

将麻黄碱类复方制剂拆除包装、改变形态后进行走私或者非法买卖的，以走私制毒物品罪定罪处罚；以加工、提煉制毒物品为目的，购买麻黄碱类复方制剂，或者运输、携带、寄递麻黄碱类复方制剂进出境的，分别以非法买卖制毒物品罪、走私制毒物品罪处罚。

48【多选题】根据《处方管理法》，下列关于处方限量的说法，正确的有（）。

- A、盐酸二氢埃托啡处方为一次常用量，仅限于三级以上医院内使用
- B、盐酸哌替啶处方为一次常用量，仅限于医疗机构内使用
- C、急诊处方一般不超过3日用量
- D、门诊处方一般不得超过7日用量

【正确答案：B,C,D】

处方一般不得超过7日用量；急诊处方一般不得超过3日用量；对于某些慢性病、老年病或者特殊情况，处方用量可适当延长，但医师应当注明理由；对于需要特别加强管制的麻醉药品，盐酸二氢埃托啡处方为一次常用量，仅限于二级以上医院使用；盐酸哌替啶处方为一次常用量，仅限于医疗机构内使用。

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/266150011141010103>