

2024 湖南省龙山县《执业药师之药事管理与法规》资格考试必刷 200 题完整题库及答案 【名校卷】

第 I 部分 单选题（100 题）

1. 境内第三类医疗器械的注册证编号是

- A: 省(食)药监械(准)字××××3 第×4××5××××6 号
- B: 国(食)药监械(许)字××××3 第×4××5××××6 号
- C: 国(食)药监械(准)字××××3 第×4××5××××6 号
- D: 国(食)药监械(进)字××××3 第×4××5××××6 号

答案：C

2. 负责药品采购供应、处方或者用药医嘱审核是

- A: 医疗机构药师的职责
- B: 药事管理与药物治疗学委员会（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：A

3. 主要目标细菌耐药率超过多少的抗菌药物，应当及时将预警信息通报本机构医务人员

- A: 0.4
- B: 0.6
- C: 0.5
- D: 0.3

答案：D

4. 处方书写规则错误的是

- A: 特殊情况需要超剂量使用时，应当注明原因并再次签名
- B: 药品用法可用规范的中文、英文、拉丁文或者缩写体书写，可以注明“遵医嘱”“自用”
- C: 处方医师的签名式样和专用签章应当与院内药学部门留样备查的式样相一致
- D: 每张处方限于一名患者的用药

答案：B

5. 根据《关于完善基本医疗保险定点医药机构协议管理的指导意见》关于基本医疗保险定点医药机构管理的说法，正确的是

- A: 加强定点医疗机构和定点零售药店的资格审查，由社会保险经办机构与通过前置审批的医药机构直接签订定点服务协议
- B: 对未列入“医保目录”的基本药物可适当加大自付比例
- C: 参保人员只能选择一家定点医疗机构就医购药
- D: 取消定点医疗机构和定点零售药店的资格审查，由社会保险经办机构与符合条件的医药机构签订定点服务协议

答案：D

6. 根据《药品召回管理办法》药品生产企业作出药品召回决定后，应在 72 小时内通知有关药品经营企业、使用单位停止销售和使用的是（ ）。

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

答案：D

7. 生产、销售假药，造成五人以上轻度残疾或者器官组织损伤导致一般功能障碍的

- A: 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
- B: 处三年以上十年以下有期徒刑，并处罚金
- C: 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
- D: 处三年以下有期徒刑

答案：A

8. 有关我国保障性药品目录的说法，错误的是

- A: 国家基本药物目录以“医保”目录和“新农合”药品目录为基础
- B: 基本药物目录全部纳入“医保”目录
- C: 基本药物目录全部纳入“新农合”药品目录
- D: 我国保障性药品目录包括基本药物目录、“医保”目录和“新农合”药品目录

答案：A

9. 某药品批发企业经营含麻黄碱类复方制剂药品，后被人举报该药品系麻黄碱冒充的药品。当地药品监督管理部门认为这个证据可以证明这些药品有可能危害人体健康，决定查封、扣押这批药品。这一措施生效后，医疗机构明知该药品存在问题，仍然向该批发企业采购这种药品。该药品批发企业向其销售了一个批号的被查封、扣押的药品。

- A: 生产过程中进行配料、混合、制剂、储存和包装的行为
- B: 合成、精制、提取、储存麻黄碱原料药的行为
- C: 印制包装材料、标签和说明书的行为
- D: 医疗机构的购买行为

答案：D

10. (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: 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: 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
- 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

11. 作出责令召回决定的主体是 ()。

- A: 药品监督管理部门
- B: 药品零售企业
- C: 药品生产企业
- D: 药品批发企业

答案：A

12. 乙市场监督管理部门在新冠肺炎期间查封了某药店囤积的口罩，后向人民法院申请将查封、扣押的口罩用于疫情防控，这属于

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

答案：C

13. () 临床试验是初步的临床药理学及人体安全性评价试验。

- A: II 期
- B: III 期
- C: IV 期

D: I 期

答案: D

14. 《医疗机构制剂注册管理办法》适用范围是

A: 医疗机构内配制的所有制剂

B: 有执业许可证的所有医院

C: 中华人民共和国境内

D: 中华人民共和国（含港澳地区）

答案: C

15. 医疗机构药师的主要工作职责不包括

A: 进行肿瘤化疗药物静脉用药的配制

B: 参加查房、会诊、病例讨论

C: 指导病房(区)护士请领、使用与管理药品

D: 从事新药的研究和开发

答案: D

16. 根据《药品管理法》，使用采取欺骗手段取得的《药品注册证》进口药品的，给予的行政处罚不包括

A: 情节严重的，吊销药品批准证明文件直至吊销药品经营许可证

B: 责令停产停业整顿

C: 并处违法进口、销售的药品货值金额十五倍以上三十倍以下的罚款（货值金额不足十万元的，按十万元计算）

D: 没收违法进口的药品

答案: A

17. 国家基本药物遴选的主要原则是

- A: 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
- 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: 应用安全、疗效确切、质量稳定、使用方便
- D: 安全、有效、方便、廉价

答案：A

18. 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，取得《麻醉药品和第一类精神药品印鉴卡》的医疗机构，需承担"由设区的市级卫生主管部门责令限制改正，给予警告，逾期不改正的，处于 5000 以上 1 万以下罚款；情节严重的，吊销其印鉴卡；对直接负责的主管人员和其他责任人员依法给予降级、撤职，开除的处分"的法律责任的违法情形是()。

- A: 具有处方资格的执业医师，违反规定开具麻醉药品和第一类精神药品处分的
- B: 未按照保存麻醉药品和精神药品专用处方或未依规定进行处分专册登记的
- C: 未取得麻醉药品和第一类精神药品处分资格的执业医师，擅自开具麻醉药品和第一类精神药品的
- D: 处方调配人、核对人违反规定，未对麻醉药品和第一类精神药品处方进行核对，造成严重后果的

答案：B

19. 列基本医疗保险基金准予支付药品目录的是

- A: 中成药
- B: 干果类
- C: 中药饮片
- D: 主要起滋补作用的药品

答案：A

20. 强制交易应该

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

答案：B

21. 负责仿制药质量和疗效一致性评价的技术审评的机构是

- 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: 国家基本药物工作委员会
- D: 中国食品药品检定研究院

答案：B

22. 可以纳入国家基本药物目录遴选范围的有

- A: 因严重不良反应，国家药品监督管理部门明确规定暂停生产、销售或使用的品种？
- B: 含有国家濒危野生动植物药材的品种？
- C: 主要用于滋补保健作用，易滥用的品种？
- D: 国家药品监督管理部门颁布药品标准的品种？

答案：D

23. 批准并发给药品零售企业《药品经营许可证》的是

- A: 省级药品监督管理部门
- B: 企业所在地县级以上地方药品监督管理部门
- C: 企业所在地县级以上地方市级卫生行政部门
- D: 国家药品监督管理部门

答案：B

24. 负责企业质量管理部门及其管理职能的设置

- A: 质量验收组的职能
- B: 质量管理机构的职能
- C: 质量养护组的职能
- D: 质量领导组织的职能

答案：D

25. 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: 列入必须凭处方销售的处方药管理
- B: 如发现销售超道正常医疗需求，大量、多次购买含可待因复方口服溶液，需登记身份证号
- C: 除处方药外，非处方药一次销售不得超过 5 个最小包装
- D: 设置专柜由专人管理、专册登记

答案：B

26. 按第二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：B

27. 根据《中华人民共和国药品管理法》，不属于我国药品上市所涉及事项的是

- A: 药品上市许可禁止转让
- B: 部分药品优先审评
- C: 原料药、辅料、包装材料和容器以及制剂关联审评
- D: 部分药品附条件审批

答案：A

28. 根据《中国执业药师职业道德准则》的要求，若在咨询中知晓本单位某药师的处方调配存在不当之处，执业药师应

- A: 为尊重同行，应告知患者等待该药师上班时间再来咨询
- B: 积极提供咨询，并给予纠正
- C: 向患者说明该药师的专业能力的不足，借机宣传自己的专业能力
- D: 告知该药师，并由该药师自行处理

答案：B

29. 有效期的标注自分装日期计算

- A: 注册商标
- B: 药品商品名称
- C: 生物制品
- D: 药品通用名称

答案：C

30. 区域性批发企业需要就近向相邻的其他省内取得麻醉药品使用资格的医疗机构销售麻醉药品，应当经

- A: 批发企业所在地设区的市级药品监督管理部门批准
- B: 国家药品监督管理部门批准
- C: 医疗机构所在地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》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！

D: 批发企业所在地省级药品监督管理部门批准

答案：D

31. (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 GXXXXXXXX

B: 国妆备进字 JXXXXXXXX

C: 国妆特进字 (年份) 第 XXXX 号

D: 国妆特字 (年份) 第 XXXX 号

答案：A

32. 属于麻醉药品的是

A: 胰岛素

B: 曲马多

C: 哌醋甲酯

D: 美沙酮

答案：D

33. 从某国进口动脉粥样硬化药品，海关放行应持有 ()。

A: 《医药产品注册证》

B: 《进口药品通关单》

C: 《进口药品注册证》

D: 《进口准许证》

答案：B

34. 药品批发企业从事质量管理工作的

A: 应当具有药学中专或者医学、生物、化学等相关专业大学专科以上学历或者具有药学初级以上专业技术职称

- B: 应当具有执业药师资格和 3 年以上药品经营质量管理工作经历
- C: 应当具有大学专科以上学历或者中级以上专业技术职称
- D: 应当具有大学本科以上学历、执业药师资格和 3 年以上药品经营质量管理工作经历

答案：A

35. 药品生产企业在作出药品召回决定后，通知有关药品经营企业和使用单位停止销售和使用的时限，三级召回应在

- A: 24 小时内
- B: 48 小时内
- C: 72 小时内
- D: 12 小时内

答案：C

36. (2019 年真题) 关于药物临床试验管理的说法，错误的是

- A: 试验药物应在符合《药品生产质量管理规范》的车间制备
- B: 新药上市前须完成Ⅳ期临床试验，以充分考察评价该新药的收益与风险关系
- C: 应保证受试者在自愿参与前被告知足够的试验信息，理解并签署知情同意
- D: 临床试验应符合伦理道德标准，药物临床试验方案必须经过伦理委员会审核批准

答案：B

37. 特殊使用级抗菌药物可以

- A: 在抢救生命垂危患者时使用
- B: 在门诊使用
- C: 在免疫功能低下时使用

D: 在局部感染时使用

答案：A

38. 参与制定药品、医疗器械、化妆品相关质量管理规范及指导原则等技术文件的机构是

A: 中国食品药品检定研究院

B: 国家药品监督管理部门药品评价中心

C: 国家药品监督管理部门执业药师资格认证中心

D: 国家药品监督管理部门食品药品审核查验中心

答案：D

39. (2020 年真题) 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: 调配处方时，对处方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品

C: 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

D: 麦角胺和洋地黄毒苷为医疗用毒性药品

答案：D

40. 某药品生产企业研发出的新药，经批准后进入了临床试验阶段。

A: 不少于 100 例

B: 20~30 例

C: 不少于 300 例

D: 不少于 200 例

答案：C

41. 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是

- A: 除急救、抢救用药外的独家生产药品品种
- B: 有效性和安全性证据明确、成本效益比现有基本药物更优的药品
- C: 主要用于滋补保健作用、易滥用的药品
- D: 根据药物经济学评价，可被成本效益比更优的品种所替代的药品

答案：D

42. （2020 年真题）根据《药品经营质量管理规范现场检查指导原则》，检查项目分为三级，其中严重缺陷项目（备注为**）为药品经营企业绝对禁止违反的项目。下列检查项目中，不属于药品批发企业严重缺陷项目的是（）

- A: 未遵循诚实守信、依法经营
- B: 发票内容与付款流向不一致
- C: 药品追溯管理与实施过程中，购进药品未索取发票
- D: 经营条件与经营范围规模不相适应

答案：D

43. 某药店向顾客王某推荐一种价格较低的名牌防脱发化妆品，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: 设置专库，与药品区域明显隔离，并有醒目标志
- B: 设置专区，与药品区域明显隔离，并有醒目标志
- C: 设置专柜，与药品区域明显隔离，并有醒目标志
- D: 设置专架，与药品区域明显隔离，并有醒目标志

答案：B

44. (2019 年真题) 组织制定药品价格，推动建立市场主导的社会医药服务价格形成机制的机构是

- A: 国家中医药管理局
- B: 国家发展和改革委员会
- C: 国家医疗保障局
- D: 国家卫生健康委员会

答案：C

45. 根据《中华人民共和国反不正当竞争法》经营者对其商品的性能、功能、质量、销售状况、用户评价、曾获荣誉等作虚假或者引人误解的商业宣传，欺骗、误导消费者。该经营者的行为属于

- A: 混淆行为
- B: 虚假宣传和虚假交易行为
- C: 商业贿赂行为
- D: 互联网不正当竞争行为

答案：B

46. 可以取得广告批准文号，但只能在专业期刊进行广告宣传的药品是

- A: 处方药
- B: 麻醉药品和第一类精神药品
- C: 甲类非处方药
- D: 医疗机构制剂

答案：A

47. 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，祛风除湿，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: 含有不科学地表示功效的断言和保证
- B: 任意夸大产品适应症
- C: 属于不得发布广告的药品
- D: 提供虚假材料申请药品广告审批

答案：A

48. 甲药品批发企业委托具备药品干线运输能力的乙物流公司为其承运药品，乙物流公司明知该批药品已超过有效期，但依然坚持承运该批药品。关于乙物流公司承运该批药品的行为应当定性为（）

- A: 以销售假药共同犯罪论处
- B: 以销售劣药共同犯罪论处
- C: 从非法渠道购进药品
- D: 向非法渠道销售药品

答案：B

49. 药品内标签包装尺寸过小无法全部标明的情况下，应当标注的是

- A: 用法用量
- B: 生产日期
- C: 适应证或者功能主治
- D: 通用名称、规格、产品批号、有效期

答案：D

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！

50. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，药品生产、经营、使用单位中应当设立专业机构并有专职人员（不得兼职）负责本单位不良反应报告和监测管理工作的是

A: 药品零售企业

B: 医疗机构

C: 药品生产企业

D: 药品批发企业

答案：C

51. 在药品批发企业内部对药品质量管理具有裁决权的是

A: 养护人员

B: 质量负责人

C: 销售人员

D: 验收人员

答案：B

52. 根据《中药材保护和发展规划（2015-2020 年）》提出的 2020 年的发展目标，全国中药材质量监督抽检覆盖率达到

A: 0.5

B: 1

C: 0.6

D: 0.8

答案：B

53. 根据《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》（法释[2014]14 号），以生产、销售假药为目的，不应当认定为“生产”假药行为的是

A: 医疗机构、医疗机构工作人员明知是假药而有偿提供给他人使用，或者为出售而购买、储存的行为

B: 印制包装材料、标签、说明书的行为

C: 将药品原料、辅料、包装材料制成成品过程中，进行配料、混合、制剂、储存、包装的行为

D: 合成、精制、提取、储存、加工炮制药品原料的行为

答案：A

54. 应当建立和保存完整的购销记录

A: 药品生产企业

B: 国家药品监督管理部门

C: 药品经营企业和使用单位

D: 药品生产企业、药品经营企业和使用单位

答案：D

55. 建立企业的质量体系，实施企业质量方针，并保证企业质量管理工作人员行使职权

A: 企业主要负责人

B: 质量领导组织

C: 质量管理机构

D: 药品养护组织

答案：B

56. 根据《医疗机构药事管理规定》，医疗机构药师的主要工作职责不包括

A: 进行肿瘤化疗药物静脉用药配制？

B: 开展药学查房，讨论对危重患者的医疗救治？

C: 向公众宣传合理用药知识？

D: 从事儿科新药的研究和开发？

答案：D

57. 起草企业质量管理制度

A: 质量养护组的职能

- B: 质量领导组织的职能
- C: 质量验收组的职能
- D: 质量管理机构的职能

答案: D

58. 根据《药品注册管理办法》，对已批准上市的药品改变原注册事项的
的申请是

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

答案: C

59. 某药品生产企业生产注射用乳糖酸阿奇霉素。其药品说明书和标签
标明的适应症为“治疗耳部疾病、鼻窦炎、肺炎、咽喉感染、病毒性
感染等”。国家药品监督管理部门在审核该药品注册时，核准的药品
标准中的适应症是“治疗耳部疾病、鼻窦炎、肺炎、咽喉感染”。

- A: 活性成分（化学名称、化学结构式、分子式、分子量）、全部辅料
名称
- B: 所有的药味、严重不良反应辅料名称
- C: 所有的药味、全部辅料名称
- D: 活性成分（化学名称、化学结构式、分子式、分子量）、严重不良
反应辅料名称

答案: A

60. 根据《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》推荐给个人自用的医疗器械的广告，应当显著标明

- A: 请按药品说明书或者在药师指导下购买和使用

B: 请仔细阅读产品说明书或者在医务人员的指导下购买和使用

C: 请在医生或者临床营养师指导下使用

D: 本广告仅供医学药学专业人士阅读

答案：B

61. (2016 年真题) 甲、乙、丙三家药品批发企业下列购销复方甘草片的行为，不符合规定的是

A: 甲从药品生产企业购进并销售给医疗机构

B: 乙从甲购进并销售给零售药店

C: 甲从药品生产企业购进并销售给乙

D: 乙从甲购进并销售给丙

答案：D

62. 二级综合医院药剂科药学人员中具有高等医药院校临床药学专业或者药学专业全日制本科毕业以上学历的，应当不低于药学专业技术人员总数的

A: 0.1

B: 0.3

C: 0.08

D: 0.2

答案：D

63. (2020 年真题) 药品零售企业必须凭处方销售的是 ()

A: 所有终止妊娠药品

B: 所有抗菌药物

C: 所有生物制品

D: 所有中药注射剂

答案：D

64. 根据《药品召回管理办法》，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

- A: 每日报告
- B: 每 2 日报告
- C: 每 3 日报告
- D: 每 7 日报告

答案：A

65. 提供虚假的证明文件、申报资料、样品或者采取其他欺骗手段申请批准证明文件的，不受理其申请的时间（）

- A: 3 年
- B: 5 年
- C: 1 年
- D: 半年

答案：C

66. 必须凭执业医师或执业助理医师处方才可调配、购买和使用的是

- A: 新药
- B: 处方药
- C: 仿制药
- D: 非处方药

答案：B

67. 向国外转让具体处方组成、工艺制法时，应当按照国家有关保密规定办理的是

- A: 毒性中药饮片
- B: 经典名方物质基准

C: 由中药饮片用传统方法提取制成的酒剂、酏剂

D: 中药一级保护品种

答案: D

68. 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: 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

B: 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

C: 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

D: 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

答案: C

69. 甲因其子（8 周岁）连续咳嗽一周到某药品零售连锁企业门店购药。当时该零售企业执业药师不在岗，由工作人员乙详细询问甲，了解患者是否发烧是否咳痰，在得知未发烧、咳黄痰后，向甲推荐盐酸氨溴索口服液（按甲类非处方药管理）和维生 C 素 C 泡腾片（按乙类非处方药管理），甲凭以往用药经验向乙提出新购药需求购买中成药抗病毒口服液（外包装上有绿色 OTC 标识）和小儿退烧药甲购买药品给其子使用一周后症状未改善。甲再次前往该门店，向门店执业药师表示想购买磷酸可待因糖浆给其子使用。

A: 执业药师不在岗，不应销售

B: 没有见到患者本人，不应销售

C: 可以销售,但应提供必要的用药指导

D: 经与执业药师电话确认后,可以销售

答案: A

70. 某医疗机构药师为 8 个月的男孩调剂含有青霉素针剂的处方。该处方的印刷用纸为

A: 淡黄色

B: 白色

C: 淡绿色

D: 淡红色

答案: C

71. 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,三级召回在

A: 2 日内

B: 7 日内

C: 3 日内

D: 1 日内

答案: B

72. 生产、销售假药,造成轻伤的,属于()。

A: 其他严重情节

B: 其他特别严重

C: 对人体健康造成严重危害

D: 后果特别严重

答案: C

73. 负责组织对药品注册申请进行技术审评的机构是

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

答案：D

74. 实行批签发管理的生物制品

- A: 可不打开最小包装
- B: 同一批号的药品应至少检查一个最小包装
- C: 应检查至中包装
- D: 可不開箱检查

答案：D

75. 属于分布区域缩小、资源处于衰竭状态的重要野生药材是

- A: 羚羊角
- B: 穿山甲
- C: 龙胆
- D: 当归

答案：B

76. 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: 向 C 省新闻宣传部门办理备案待其与药品广告批准文号核发机构确认后,即可发布

B: 向 C 省药品监督管理部门承诺符合条件并提交材料当场备案后即可发布

C: 向 C 省药品监督管理部门办理备案待其与药品广告批准文号核发机构确认后即可发布

D: 省药品监督管理部门提出申请获得批准后,即可发布

答案: B

77. (2016 年真题) 为门 (急) 诊癌症疼痛患者开具麻醉药品控缓释制剂, 每张处方限量为

A: 15 日常用量

B: 一次常用量

C: 3 日常用量

D: 7 日常用量

答案: A

78. 出租《药品生产许可证》, 没收违法所得, 并处罚款的金额为违法所得的 ()

A: 2 倍以上 5 倍以下

B: 1 倍以上 3 倍以下

C: 3 倍以上 5 倍以下

D: 1 倍以上 5 倍以下

答案: B

79. 下列不属特殊用途化妆品是

A: 染发类

B: 香水类

C: 脱毛类

D: 除臭类

答案：B

80. 根据《药品、医疗器械、保健、特殊医学用途配方食品广告审查管理暂行办法》药品广告中严禁出现的文字是（）

- A: 商品名称
- B: 驰名商标
- C: 注册商标
- D: 通用名称

答案：B

81. 可以接受委托生产的药品是（）。

- A: 维 C 银翘片
- B: 地西泮片
- C: 复方盐酸伪麻黄碱缓释胶囊
- D: 盐酸布桂嗪注射液

答案：A

82. 根据《中药品种保护条例》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

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

答案：C

83. 《药品注册证书》有效期为

- A: 7 年
- B: 10 年

C: 3 年

D: 5 年

答案：D

84. 病例数不少于 2000 例的是

A: I 期临床试验

B: III 期临床试验

C: II 期临床试验

D: IV 期临床试验

答案：D

85. 经营者提供商品或服务有欺诈行为的，应当

A: 按消费者购买商品的价款或接受服务的费用双倍赔偿

B: 有磨损的，折价赔偿

C: 没有磨损的，原价赔偿

D: 原价赔偿

答案：A

86. 2015 年 6 月 25 日，国家食品药品监督管理总局发布《关于停止生产销售使用酮康唑口服制剂的公告》（2015 年第 85 号），决定即日起停止酮康唑口服制剂在我国生产、销售和使用，撤销药品批准文号。

A: 该药品的有效期至 2015 年 5 月 31 日，药品已超过有效期

B: 该药品的有效期至 2015 年 7 月 1 日，药品未超过有效期

C: 该药品的有效期至 2015 年 6 月 30 日，药品未超过有效期

D: 该药品的有效期至 2015 年 6 月 1 日，药品已超过有效期

答案：C

87.（2016 年真题）根据《中华人民共和国消费者权益保护法》，消费者有权要求经营者提供检验合格证明，这在消费者权利中属于

- A: 监督批评权
- B: 公平交易权
- C: 真情知悉权
- D: 受尊重权

答案：C

88. 根据《处方管理办法》，开具处方药品用量要求急诊处方不得超过

- A: 7 日常用量
- B: 1 日常用量
- C: 2 日常用量
- D: 3 日常用量

答案：D

89. 根据《关于做好当前药品价格管理工作的意见》，关于药品价格政策的说法，错误的是（）

- A: 麻醉药品和第一类精神药品价格依法实行最高出厂（口岸）价格和最高零售价格管理
- B: 以现行药品价格政策为基础，坚持市场在资源配置中的决定性作用
- C: 同种药品在剂型、规格和包装等方面存在差异的，按照治疗费用相当的原则，综合考虑临床效果、成本价值、技术水平等因素，保持合理的差价比价关系
- D: 麻醉药品和第一类精神药品实行政府定价，其他药品实行政府指导价

答案：D

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！

90. 生产、销售假药，造成较大突发公共卫生事件的，属于（）。

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/498062060042007022>