

## 2024 年甘肃省宕昌县《执业药师之药事管理与法规》考试必背 200 题题库大全（名校卷）

### 第 I 部分 单选题（100 题）

1. 企业向个人消费者提供互联网药品交易服务应,对上网交易的品种有完整的

- A: 设施、设备及相关管理制度
- B: 管理制度与措施
- C: 药品配送系统
- D: 能力、设施和设备

答案：B

2. 投标者和招标者相互勾结，以排挤竞争对手的公平竞争属于

- A: 混淆行为
- B: 诋毁商誉行为
- C: 商业贿赂行为
- D: 限制竞争行为

答案：D

3. 承担全国药品不良反应、医疗器械不良事件监测与评价的机构是

- A: CFDA 食品药品审核查验中心
- B: CFDA 药品审评中心
- C: 中国食品药品检定研究院
- D: CFDA 药品评价中心

答案：D

4. 提供互联网药品信息服务的网站发布的药品（含医疗器械）广告，必须经

- A: 药品监督管理部门审查批准
- B: 电信管理部门审查批准
- C: 信息产业部门审查批准
- D: 工商管理部门审查批准

**答案：A**

5. 批准保护的中药品种如果在批准前是多家生产的，未获得保护的企业向国家药品监督管理部门提出申请的时间自公告发布之日起的期限是

- A: 分别为 30 年、20 年、10 年
- B: 5 年
- C: 7 年
- D: 6 个月

**答案：D**

6. 有关医疗机构配制制剂的说法，错误的是

- A: 经所在地省级药品监督管理部门批准后方可配制
- B: 经所在地市级药品监督管理部门批准，医疗机构配制制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用
- C: 医疗机构配制制剂是本单位临床需要而市场上没有供应的品种
- D: 医疗机构配制制剂凭医师处方在本医疗机构使用，不得在市场销售

**答案：B**

7. 2015 年 12 月 1 日，国家食品药品监督管理总局发布《关于百令胶囊等 16 种药品转换为非处方药的公告》，百令胶囊（每粒装 0.5 克）从处方药调整为乙类非处方药，按双跨品种管理。要求相关生产企业在 2016 年 1 月 30 日前进行补充申请，并通知相关医疗机构、药品批发企业、药品零售企业。给出的该非处方药说明书中列有以下内容：①补肾虚，益精气；②个别患者有咽部不适、恶心、呕吐、胃肠不适、皮疹、瘙痒等；③忌不易消化食物；④感冒发热病人不宜服用；⑤如正在使用其他药品，使用本品前请咨询医师或药师。

- A: 药品用量也不能超出该药品的剂量范围
- B: 不能扩大该药品的治疗范围
- C: 能扩大该药品的治疗范围
- D: 不能改变该药品的用法

**答案：C**

8. 2009 年 4 月，中共中央、国务院发布了《关于深化医药卫生体制改革的意见》，要求

- A: 建立严格有效的医药卫生监管体制，规范药品临床使用，充分发挥执业药师指导合理用药与药品质量管理方面的作用
- B: 完善临床药师制度
- C: 零售药店必须按规定配备执业药师，为患者提供购药咨询和指导
- D: 完善执业药师制度

**答案：A**

9. 根据《药品经营质量管理规范》关于药品经营企业人工作业库房的药品储存和养护的说法，错误的是

- A: 对直接接触药品最小包装破损的药品应进行隔离并按色标管理要求标示为黄色
- B: 储存药品库房的相对湿度应控制在 35%~75%

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

---

- C: 储存药品按批号堆码，不同批号的药品不得混垛码放
- D: 待销售出库的药品，应按色标管理要求标示为绿色

**答案：A**

10. 《医疗机构制剂许可证》应当载明的项目内容不包括

- A: 药检室负责人
- B: 配制范围
- C: 配制地址
- D: 制剂室负责人

**答案：A**

11. 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: 药品拆零销售应交待用法用量，但不需要给购买者提供药品说明书原件或复印件
- B: 负责药品拆零销售的人员应经过专门培训，方能从事拆零销售工作
- C: 药品拆零销售期间，应保留原包装和说明书
- D: 药品拆零销售的包装上注明药品名称、规格、数量、用法用量、批号、有效期以及药店名称等信息

**答案：A**

12. 乙药品零售企业出售的女性避孕药价格明显不合理，侵犯了消费者的

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

**答案：C**

13. 2015 年 5 月，原国家食品药品监督管理总局发布《关于穿心莲内酯软胶囊等 13 种药品转换为非处方药的通知》，将穿心莲内酯软胶囊等 13 种药品（化学药品 2 种、中成药 11 种）转换为非处方药。具体的转换为非处方药的 13 种药品名单见下表：

- A：国家对非处方药目录实行动态管理，对存在安全隐患或不适宜按非处方药管理的品种要及时转换为处方药
- B：国家对处方药目录实行动态管理，转换评价是将处方药转换为非处方药
- C：处方药与非处方药转换评价属于药品上市后评论范畴
- D：由国家药品监督管理部门组织有关部门和专家进行评价并批准

**答案：B**

14. 按药品 GMP 进行生产，并按规定保存所有受托生产文件和记录的是

- A：药品委托生产批件
- B：药品委托生产的受托方
- C：药品委托生产的委托方
- D：年检情况

**答案：B**

15. 承担中药材生产扶持项目管理和国家药品储备管理工作的政府部门是

- A：工业和信息化产业部
- B：卫生部
- C：国家中医药管理局
- D：人力资源和社会保障部

**答案：A**

16. 由其他企业退回的药品应挂（）。

- A: 黄色标牌
- B: 绿色标牌
- C: 蓝色标牌
- D: 红色标牌

**答案：A**

17. (2018 年真题) 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》。从事麻醉药品和第一类精神药品区域性批发业务的审批部门是 ( )

- A: 所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门
- B: 所在地设区的市级卫生行政部门
- C: 所在地省、自治区、直辖市卫生行政部门
- D: 所在地设区的市级药品监督管理部门

**答案：A**

18. 负责拟订中医药和民族医药事业发展的规划、政策等的部门是

- A: 国家工业和信息化管理部门
- B: 国家人力资源和社会保障部门
- C: 中医药管理部门
- D: 国家工商行政管理部门

**答案：C**

19. 下列药品零售连锁企业的经营行为，合法的是

- A: 药品零售连锁企业总部确保门店各岗位人员有效执行总部下发的质量管理体系文件
- B: 计算机系统支持门店自行采购药品的操作
- C: 计算机系统支持门店自行解除由总部做出的质量控制和药品锁定指令
- D: 计算机系统支持门店间信息显示和业务往来

**答案：A**

20. 跨省从事麻醉药品和第一类精神药品定点批发企业布局的部门是

- A: 国家卫生计生部门
- B: 县级药品监督管理部门
- C: 省级药品监督管理部门
- D: 国家药品监督管理部门

**答案：D**

21. 某药品零售连锁企业，拟从事经营第二类精神药品业务。

- A: 1 年
- B: 3 年
- C: 2 年
- D: 5 年

**答案：C**

22. 根据《化学药品和治疗用生物制品说明书规范细则》了解用药疗程或者规定用药期限，可查阅

- A: 【禁忌】
- B: 【用法用量】
- C: 【药物过量】
- D: 【药物相互作用】

**答案：B**

23. 随时收集有关药品不良反应发生的情况，每季度向省级专业机构集中报告，对其中严重、罕见或新的药品不良反应病例，在 15 个工作日内快速报告

- A: 药品生产企业

- B: 医疗预防保健机构发现严重、罕见或新的药品不良反应病例
- C: 防疫药品、普查普治用药品、预防用生物制品出现的不良反应群体或个体病例
- D: 国家药品监督管理部门

**答案：A**

24. (2020 年真题) 《药品生产监督管理办法》的法律层级属于 ( )

- A: 部门规章
- B: 法律
- C: 规范性文件
- D: 行政法规

**答案：A**

25. 应当按照规定报告所发现药品不良反应的主体是

- A: 中药生产基地、药品研发机构、疾控中心
- B: 中药生产企业、药品经营企业、医疗机构
- C: 药品生产企业、药品经营企业、药物临床前研究机构
- D: 药品批发企业、医疗机构、新药研发机构

**答案：B**

26. 关于第二类精神药品销售渠道的说法，错误的是

- A: 全国性批发企业销售出库的第二类精神药品须由该企业将药品送达购货方库房或仓库地址
- B: 区域性批发企业可以将第二类精神药品销售给定点生产企业
- C: 药品零售连锁企业门店所零售的第二类精神药品，应由总部委托第三方配送
- D: 第二类精神药品购销过程一律禁止现金交易

**答案：C**

27. 有关药品零售的说法，错误的是

- A: 在岗执业的执业药师应当挂牌明示
- B: 处方药销售不得采用有奖销售、附赠药品或礼品销售等方式
- C: 无医师开具的处方不得销售非处方药
- D: 配备执业药师，负责处方审核，指导合理用药

**答案：C**

28. 药品发生群体不良反应的报告时限是

- A: 15 日内
- B: 立即
- C: 1 日内
- D: 3 日内

**答案：B**

29. 属于分布区域缩小，资源处于衰竭状态的二级保护野生药材是

- A: 三七
- B: 龙胆
- C: 梅花鹿（鹿茸）
- D: 穿山甲

**答案：D**

30. 执业药师应当向患者准确解释药品说明书，体现了

- A: 救死扶伤，不辱使命
- B: 依法执业，质量第一
- C: 尊重患者，平等相待
- D: 进德修业，珍视声誉

**答案：B**

31. 进口药品自首次获准进口之日起 5 年内，应当报告该药品的

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

**答案：A**

32. 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: 行政处罚
- B: 行政许可
- C: 行政强制执行
- D: 行政强制措施

**答案：C**

33. 根据《中华人民共和国行政处罚法》，行政处罚的种类不包括

- A: 行政拘留
- B: 吊销许可证
- C: 罚金
- D: 警告

**答案：C**

34.（2016 年真题）根据《医疗机构药事管理》，关于医院药师工作职责的说法，错误的是

- A: 负责指导病房（区）护士请领，使用与管理药品
- B: 开展药品质量检测，对所在医院的药物治疗负全责
- C: 参与临床药物治疗，对临床药物治疗提出意见或调整建议
- D: 负责处方或用药医嘱审核

**答案：B**

35. 负责药品、保健食品、医疗器械、特殊医学用途配方食品广告审查和监督处罚的部门是

- A: 工业和信息化管理部门
- B: 新闻出版广电部门
- C: 市场监管部门
- D: 新闻宣传部门

**答案：C**

36. 准备出库销售应挂

- A: 红色标牌
- B: 黄色标牌在人工作业的库房储存药品，按质量状态实行色标管理
- C: 蓝色标牌
- D: 绿色标牌

**答案：D**

37. 根据《药品召回管理办法》，作出责令召回决定的是

- A: 医疗机构
- B: 药品监督管理部门

C: 药品批发企业

D: 药品生产企业

**答案: B**

38. 进货查验记录和销售记录应当保存至医疗器械有效期后

A: 永久保存

B: 3 年

C: 5 年

D: 2 年

**答案: D**

39. 了解用药疗程或者规定用药期限，可查阅

A: 【禁忌】

B: 【药物过量】

C: 【药物相互作用】

D: 【用法用量】

**答案: D**

40. 只能在指定的医学、药学专业刊物进行广告宣传的药品是

A: 特殊管理的药品

B: 非处方药

C: 处方药

D: 处方药和非处方药

**答案: C**

41. 某市食品药品监督管理局接到举报，反映该市甲兽药店销售人用药品。市局调查发现甲兽药店药柜上摆放有多个品种的人用药品。经查实，兽药店所经营的人用药品达 30 余种，货值金额 5000 元，主要是非处方药，部分药品已销售，销售金额已达到 1000 元。当地的兽药店有《兽药经营许可证》，无《药品经营许可证》。

- A: 医院制剂的直接接触药品的容器
- B: 直接接触药品的包装材料和容器的注册申请
- C: 直接接触药品的包装材料和容器的药用要求
- D: 直接接触药品的包装材料和容器的产品目录

**答案：A**

42. 张某因听力下降，决定去某药品零售企业购买一台助听器。选购时，发现不同助听器的注册证号具有不同的格式：国械注进 2015246××××号、沪食药监械(准)2012 第 216××××、京药监械(准)2012 第 246××××等。为此专门请教该药店值班药师，并购买了其中一款，使用两天后，张某发现该助听器存在质量问题，遂到该药店要求退货。

- A: 产品实行备案管理，经营实行备案管理
- B: 产品实行注册管理，经营实行许可管理
- C: 产品实行备案管理，经营实行许可管理
- D: 产品实行注册管理，经营实行备案管理

**答案：D**

43. (2016 年真题) 根据《中药品种保护条例》可以申请二级保护但不能申请一级保护的中药品种是

- A: 医疗用毒性中药饮片
- B: 国家重点保护野生药材
- C: 相当于国家一级保护野生药材物种的人工制成品

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

---

D: 从天然药物中提取的

答案：D

44. 经审批可以在大众传播媒介进行广告宣传的药品是

- A: 非处方药
- B: 处方药
- C: 处方药和非处方药
- D: 特殊管理的药品

**答案：A**

45. （2020 年真题）《医疗用毒性药品管理办法》的法律层级属于（）

- A: 法律
- B: 行政法规
- C: 规范性文件
- D: 部门规章

**答案：B**

46. 根据《药品管理法》，下列生产、销售药品行为不按生产、销售假药从重处罚定性的是

- A: 某药厂以麻黄碱冒充含麻黄碱类复方制剂生产、销售
- B: 某社区卫生服务中心给儿童注射的疫苗属于假药
- C: 某药店销售给儿童变质的药品
- D: 某医院给老年人超适应症范围使用药品

**答案：D**

47. 负责制定公布非处方药专有标识的机构是

- A: 国家知识产权管理部门
- B: 国家药品监督管理部门
- C: 国家出版管理部门
- D: 国家工商行政管理部门

**答案：B**

48. 药品标签使用注册商标的，应当

- A: 不得分行书写
- B: 印刷在边角
- C: 印制在首页左上角
- D: 不得同行书写

**答案：B**

49. 执业药师在个人价值观与社会不良风气发生冲突时，要自觉抵制不道德行为，并提供专业服务。其在执业药师职业道德中体现为

- A: 进德修业、珍视声誉
- B: 尊重患者、平等相待
- C: 在岗执业、标识明确
- D: 诚信服务、一视同仁

**答案：A**

50. 提供互联网药品信息服务的网站，发布医疗器械广告的审查批准部门是

- A: 药品监督管理部门
- B: 卫生行政部门
- C: 信息产业主管部门
- D: 电信管理机构

**答案：A**

51. 关于托运或自行运输麻醉药品和第一类精神药品单位所需运输证明的说法，错误的是

- A: 运输证明在申请当年有效

B: 承运单位凭运输证明副本随货通行，货物到达后，副本递交收货单位，1 个月内由其交付承运单位

C: 运输证明正本 1 份，副本可根据实际需要申领若干份，必要时可增领副本

D: 运输证明应由专人保管，不得涂改、转让、转借

**答案：B**

52. 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》特殊医学用途配方食品广告，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: 本广告仅供医学药学专业人士阅读

C: 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

D: 请在医生或者临床营养师指导下使用

**答案：D**

53. 根据《中华人民共和国药品管理法》，从事下列活动，无需取得行政许可的事项是

A: 开办药品生产企业

B: 开办药品零售企业

C: 开办药品批发企业

D: 开办药物研究机构

**答案：D**

54. 《中华人民共和国消费者权益保护法》中，不涉及消费者在购买商品时应享有的权利是

A: 无理由退货

B: 知悉所购买商品的真实情况

C: 人身安全不受损害

D: 自主选择商品

**答案：A**

55. 甲医疗机构拟从乙药品批发企业购进一种以前从未购进过的丙抗菌药物。

A: 乙药品批发企业的《药品经营许可证》和《营业执照》

B: 丙抗菌药物的药品标准

C: 丙抗菌药物的批准证明文件

D: 乙药品批发企业销售人员的授权书和身份证

**答案：B**

56. 根据最高人民法院、最高人民检察院发布的《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》，以生产、销售劣药为目的，印制包装材料、标签、说明书的行为，应该认定为

A: 生产劣药罪

B: 零售劣药罪

C: 使用劣药罪

D: 销售劣药罪

**答案：A**

57. 属于濒临灭绝状态，稀有珍贵野生药材物种实行()。

A: 限量出口

B: 三级保护

C: 二级保护

D: 一级保护

**答案：D**

58. 根据《药品经营质量管理规范》，有关药品批发企业人员的资质，说法错误的是

- A: 企业负责人应当具有大学本科以上学历或者中级专业技术职称？
- B: 质量负责人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？
- C: 从事质量管理工作的，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？
- D: 质量管理部门负责人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？

**答案：A**

59. 药品生产许可证有效期届满，需要继续生产药品的，向原发证机关申请重新发放药品生产许可证的时间应当在有效期届满（ ）。

- A: 15 日后
- B: 前 30 日
- C: 前 15 日
- D: 前 6 个月

**答案：D**

60. 医疗机构制剂批准文号有效期届满，需要继续配制制剂的，提出再注册申请的期限应在期满前

- A: 3 个月
- B: 15 日
- C: 6 个月
- D: 30 日

**答案：A**

61. 户籍在 B 省的何某 2013 年 6 月从 A 省的某医药院校药学专业本科毕业后，应聘到 A 省某一药品零售连锁企业，该企业在 A 省 C 市、B 省 D 市都设有连锁门店。自 2013 年 7 月起，何某开始在该企业 A 省 C 市的某一连锁门店从事药品销售工作。

- A: 何某变更注册后，执业药师注册 3 年有效期重新计算
- B: 何某应在注册有效期满前 6 个月内办理再注册，再注册时还应有继续教育学分证明
- C: 何某应到 B 省药品监督管理部门及时办理执业地区变更注册手续
- D: 何某无须办理执业单位、执业范围变更注册手续

**答案：C**

62. 无需审查可以在大众媒体发布的药品广告是

- A: 仅宣传处方药商品名称的
- B: 仅宣传非处方药药品名称的
- C: 仅宣传处方药通用名称的
- D: 仅宣传处方药药品名称的

**答案：B**

63. 风险程度低，实行常规管理可以保证其安全、有效的医疗器械是

- A: 一次性使用输液器
- B: 用于血源筛查的体外诊断试剂
- C: 集液袋
- D: 体温计

**答案：C**

64. 在药品的购进、储运、销售等环节实施质量管理，控制、保证已形成的药品质量，应遵循（）。

- A: GMP

B: GSP

C: GAP

D: GLP

**答案：B**

65. 疫苗上市销售前需经指定的药品检验所进行的检验属于

A: 注册检验

B: 抽查检验

C: 指定检验

D: 复验

**答案：C**

66. (2017 年真题) 中药材生产关系到中药的质量和临床疗效。关于中药材种植和产地初加工管理的说法，错误的是 ( )

A: 中药材初加工严禁滥用硫黄熏蒸

B: 禁止在非适宜区种植、养殖中药材

C: 对道地药材采收加工应选用现代化、产业化方法

D: 对野生或半野生药用动植物的采集应坚持“最大持续产量”原则

**答案：C**

67. 关于药品上市许可持有人委托储存、运输行为管理要求的说法，正确的是

A: 药品上市许可持有人应当将受托方储存、运输、销售等行为纳入己方质量管理体系，与其签订委托协议，约定双方药品质量责任，并对受托方进行监督

B: 接受疫苗上市许可持有人委托储存、运输的企业，不得再次委托储存、运输疫苗；不得将疫苗与其他药品混库储存或者混车、混箱运输

C: 药品上市许可持有人应当对受托方的质量保证能力及风险管理能力进行评估,确认受托方符合《药品经营质量管理规范》有关储存、运输的相关要求

D: 接受委托储存、运输药品的企业表明不知道承运承储的药品已超过有效期,而为其提供储存、运输服务的,可以免予行政处罚

**答案: C**

68. 处方涉及贵重药品时应该

A: 全面配备并优先使用

B: 建立处方点评和医师约谈制度, 重点跟踪监控

C: 主动与患者沟通, 规范用量, 努力减轻急性、长期用药患者药品费用负担

D: 推进药品剂型、规格、包装标准化

**答案: C**

69. (2019 年真题) 注射用头孢曲松钠与含钙类溶液合并用药有可能导致致死性结局不良反应。注射用头孢曲松钠说明书中应注明

A: “免费”

B: 黑体字警示语

C: “不推荐在该疾病流行季节使用”

D: “在药师指导下购买和使用”

**答案: B**

70. 药品批发企业高层管理人员中全面负责药品质量管理工作的人员应具有

A: 执业药师

B: 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

C: 药学中专或相关专业大专以上学历或药学初级以上专业技术职称

D: 药学或相关专业学历或药学专业技术职称

**答案：B**

71. 《药品不良反应报告和监测管理办法》规定，药品生产企业、药品经营企业、医疗机构应

A: 向省级药品监督管理部门和卫生行政部门报告药品不良反应

B: 及时报告药品不良反应

C: 按规定反映所在地发生的药品不良反应

D: 按规定报告所获知或发现的药品不良反应

**答案：D**

72. 不得在市场销售的是

A: 医疗机构配制的制剂

B: 没有实施批准文号管理的中药材

C: 中药饮片

D: 中成药

**答案：A**

73. 根据 GSP 附录《冷藏、冷冻药品的储存与运输管理》，关于冷藏、冷冻药品的储存与运输管理的说法，错误的是

A: 企业需要自行运输冷藏、冷冻药品，不得委托其他单位运输冷藏、冷冻药品

B: 冷藏、冷冻拒收的药品应当隔离存放于符合该药品贮藏温度要求的环境中，报送质量管理部门处置

C: 从事冷藏、冷冻药品收货、验收、储存、养护、出库、运输等岗位工作的人员，应当接受相关法律法规、专业知识、相关制度和标准操作规程的培训，经考核合格后，方可上岗

D: 储存冷藏、冷冻药品的冷库制冷风机出风口距离 100 厘米内、高于出风口的位置不得摆放药品，药品码放高度不得超过制冷机组出风口下沿

**答案：A**

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

- A: 3 倍以上至 5 倍以下
- B: 2 倍以上至 5 倍以下
- C: 1 倍以上至 3 倍以下
- D: 1 倍以上至 5 倍以下

**答案：C**

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、医疗用毒性药品。该企业的营业场所具有：货架和柜台，监测、调控温度的设备，存放中药饮片的设备，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，医疗用毒性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: 非药品应当设置专区，与药品区域明显隔离，并有醒目标志
- B: 处方药、非处方药应分区陈列，并有处方药、非处方药专用标识
- C: 医疗用毒性药品应陈列在处方药专区
- D: 中药饮片柜斗谱的书写应当正名正字

**答案：C**

76. 注销《药品经营许可证》的情形不包括

- A: 《药品经营许可证》遗失或被盗的

B: 《药品经营许可证》有效期届满未换证的

C: 《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

D: 药品经营企业终止经营药品或者关闭的

**答案: A**

77. 在《基本医疗保险药品目录》中列基本医疗保险基金准予支付的药品是

A: 果味制剂

B: 蛋白类制品

C: 中药饮片

D: 中成药

**答案: D**

78. 已上市中成药通用名称无需更名的是

A: 名称有地名、人名、姓氏, 有一定使用历史, 已经形成品牌的

B: 药品名称相同或相似而处方不同的

C: 处方相同而药品名称不同的

D: 有低俗用语和迷信色彩的

**答案: A**

79. 查配伍禁忌, 对

A: 药品性状、用法用量

B: 科别、姓名、年龄

C: 药名、剂型、规格、数量根据《处方管理办法》的"四查十对"原则

D: 临床判断

**答案: A**

80. 甲医疗机构拟从乙药品批发企业购进一种以前从未购进过的丙抗菌药物

- A: 3 年
- B: 5 年
- C: 1 年
- D: 2 年

**答案：B**

81. 根据《药品说明书和标签管理规定》列出某药品与其他药品合并用药的注意事项的药品说明书项目是

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

**答案：C**

82. 凭医师处方只能在本医疗机构使用的是

- A: 医疗机构配制的制剂
- B: 肿瘤治疗药
- C: 甲类非处方药
- D: 麻醉药品

**答案：A**

83. 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: 互联网不正当竞争行为

C: 虚假宣传和虚假交易行为

D: 商业贿赂行为

**答案: C**

84. 简称 GSP 的是

A: 《药品经营质量管理规范

B: 《药物非临床研究质量管理规范》

C: 《药品生产质量管理规范》

D: 《药物临床试验质量管理规范》

**答案: A**

85. 负责中药资源普查的机构是

A: 中医药管理部门

B: 中国食品药品检定研究院

C: 国家药典委员会

D: 国家药品监督管理部门

**答案: A**

86. 2015 年 8 月 15 日，根据群众举报，某市药品监督管理局执法人员在某地现场聆听了某生物工程有限公司其产品“泰元胶囊”的宣传讲座，经发现该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，并现场卖“药”。经查该保健食品于 2009 年取得了药监局颁发的批准证书。在现场销售两天中，获得违法所得 4000.00 元。

A: 保健品不能诊断治疗疾病

B: 若只宣传保健功能，该企业是不存在违法行为的

C: 保健食品批准证书文号格式为：国食健注 G+4 位年代号+4 位顺序号

D: 保健食品是具有调节机体功能的食品

**答案：B**

87. 下列关于药品批发企业的收货与验收要求的说法，错误的是（）。

- A: 应当按照规定的程序和要求对到货药品逐批进行收货，验收
- B: 验收药品应当做好验收记录
- C: 冷藏、冷冻药品无须验收直接入库
- D: 验收人员应当对抽样药品的外观、包装、标签、说明书以及相关的证明文件等逐一进行检查、核对

**答案：C**

88. 根据《药品经营质量管理规范》，关于药店零售中药饮片的说法，错误的是

- A: 中药饮片的质量管理制度包括其处方审核、调配、核对管理
- B: 有存放饮片和处方调配的设备
- C: 中药饮片需要建立处方审核、调配、核对操作规程
- D: 中药饮片调剂人员必须是执业药师

**答案：D**

89. 行政许可的执法主体是

- A: 行政机关或行政机关申请人民法院
- B: 行政机关
- C: 行政机关或其上级行政机关
- D: 人民法院

**答案：B**

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

---

---

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/866012215100011030>