



国家执业药师考试高分押密卷

药事管理与法规

主编 陈中英 卜学彬

考前必会

带你速览核心考点

重点难点，点点不漏

考前必做

帮你突破典型考题，

所有题型，一网打尽

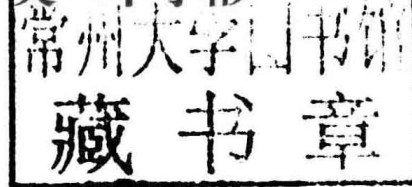
10天的付出
90分的收获

中国医药科技出版社

国家执业药师考试 高分押密卷

药事管理与法规

主编 陈中英 卜学彬



中国医药科技出版社

内 容 提 要

本套试卷是由鸭题库特邀药学专业权威人士在国家执业药师考试教材和大纲的基础上，结合考试规律和命题走向编写的，具有高度的针对性和权威性。本套押密卷共有 5 套试卷，适合参加 2015 年度国家执业药师资格考试的考生进行考前模拟与自测，及时进行查缺补漏，提高复习效果。

图书在版编目（CIP）数据

药事管理与法规 / 陈中英，卜学彬主编. —北京：中国医药科技出版社，2015.7

（国家执业药师考试高分押密卷）

ISBN 978-7-5067-7685-1

I . ①药… II . ①陈… ②卜… III . ①药政管理—药剂师—资格考试—习题集 ②药事法规—药剂师—资格考试—习题集 IV . ① R95-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字（2015）第 146538 号

美术编辑 陈君杞

出版 中国医药科技出版社

地址 北京市海淀区文慧园北路甲 22 号

邮编 100082

电话 发行：010-62227427 邮购：010-62236938

网址 www.cmstp.com

规格 787×1092mm $\frac{1}{16}$

印张 9

字数 219 千字

版次 2015 年 7 月第 1 版

印次 2015 年 7 月第 1 次印刷

印刷 三河市国英印务有限公司

经销 全国各地新华书店

书号 ISBN 978-7-5067-7685-1

定价 45.00 元

本社图书如存在印装质量问题请与本社联系调换

执业药师（Licensed Pharmacist），是指同时具有执业药师资格证书和执业药师注册证，并在药品生产、流通、使用单位执业的医药技术人员。执业药师主要提供药物知识及药事专业服务，他们是研究、使用药物的专家，同时也是解答市民大众有关药物问题的最适当人选。

1999年4月，原人事部、原国家药品监督管理局下发了《人事部、国家药品监督管理局关于修订印发〈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〉的通知》（人发〔1999〕34号），明确执业药师、执业中药师统称为执业药师，执业药师资格考试实行全国统一大纲、统一考试、统一注册、统一管理、分类执业。

现行版《药品经营质量管理规范》（GSP）明确指出：“所有零售药店法人或主要管理者必须具备执业药师资格，否则取消售药资格”。

为了帮助考生更好地掌握执业药师必备知识与技能，帮助考生顺利通过执业药师考试，我们特邀请了一批药学专业权威人士，在执业药师考试教材和大纲的基础上，结合考试规律和命题走向，编写了《国家执业药师考试高分押密卷》系列，本系列押密卷共七个科目，分别为《药师管理与法规》《中药学专业知识（一）》《中药学专业知识（二）》《中药学综合知识与技能》《药学专业知识（一）》《药学专业知识（二）》《药学综合知识与技能》。

相对历年考试模拟试题而言，本系列试卷增加了一个新的题型，即C型题（综合分析题），题量和分数都按最新考纲走向来分布，帮助考生提前适应考试题型，增加考生的应试信心。

本试卷具有如下特点：

1. 适应考纲，精准命题

编写组人员长期从事此类考试考前辅导工作，对命题规律把握精准。在本试卷编写过程中，他们依据大纲要点预测重点考点，并精选出近几年考试高频考点及题目，可为考生备考指明复习方向。

2. 紧贴考试，透彻解析

本试卷紧扣最新考试大纲，从考纲要求、考点透析、要点讲解等方面进行编写，增强了体系结构的准确性、完整性。分析考题时，力求做到理论与实际相结合，条理清晰，逻辑严密，论述合理。

为进一步对考生释疑解惑，本试卷还附有答案和解题思路，突出解题技巧，让考生在学习中能收到举一反三的学习效果。

3. 真题收集，仿真押题

编写组专家收集了历年考试真题，通过认真研究，同时综合最新考纲考点，分析考试动态，使考试题型分值与之分布一致，编成这套模拟试题，从而让考生在复习中能更深刻、更全面地把握考试要求，在答题时轻松应对，胜券在握。

目录

药事管理与法规高分押密卷（一）	1
药事管理与法规高分押密卷（二）	16
药事管理与法规高分押密卷（三）	32
药事管理与法规高分押密卷（四）	48
药事管理与法规高分押密卷（五）	64
药事管理与法规高分押密卷（一）参考答案	80
药事管理与法规高分押密卷（二）参考答案	92
药事管理与法规高分押密卷（三）参考答案	104
药事管理与法规高分押密卷（四）参考答案	115
药事管理与法规高分押密卷（五）参考答案	126

药事管理与法规高分押密卷（一）

(考试时间 150 分钟)

题型	A型题	B型题	C型题	X型题	总分
题分	40	30	20	30	120
得分					

一、A型题 (共 40 道小题, 每小题 1 分, 共计 40 分。每小题只有一个正确答案, 选对得分, 多选、错选、不选均不得分)

1. 在《医疗机构制剂许可证》项目中，哪些许可事项应由药品监督管理部门核准（ ）

A. 医疗机构名称 B. 医疗机构类别
C. 配制地址 D. 注册地址

2. 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，其保存期限应为（ ）

A. 1 年 B. 2 年
C. 3 年 D. 5 年

3. 下列哪项是说明书【药品名称】项正确的排列顺序（ ）

A. 通用名称、汉语拼音、商品名称、英文名称
B. 通用名称、商品名称、英文名称、汉语拼音
C. 通用名称、商品名称、汉语拼音、英文名称
D. 通用名称、英文名称、商品名称、汉语拼音

4. 关于保健食品，下列说法不正确的是（ ）

A. 保健食品是指声称具有特定保健功能或者以补充维生素矿物质为目的的食品
B. 功能类保健食品以治疗疾病为目的
C. 营养素补充剂类保健食品以补充维生素矿物质为目的
D. 对人体不产生任何急性亚急性或者慢性危害

5. 公民、法人或者其他组织认为具体行政行为侵犯其合法权益的，自知道该具体行政行为之日起多久之内可以提出行政复议申请（ ）

A. 15 日内 B. 30 日内
C. 60 日内 D. 3 个月内

6. 需实行备案管理方可经营的是（ ）

A. 第一类医疗器械 B. 第二类医疗器械
C. 第三类医疗器械 D. 所有医疗器械

7. 下列哪项属于复议机关不予受理的行政复议（ ）
- A. 对行政机关作出的警告罚款、没收违法所得的行政处罚决定不服的
 - B. 对行政机关作出的有关证书变更中止、撤销的决定不服的
 - C. 认为某部门的行政规章不符合法律规定的
 - D. 认为行政机关侵犯合法的经营自主权的
8. 不属于国家基本药物的遴选原则的是（ ）
- A. 防治必需
 - B. 中西药并重
 - C. 安全有效
 - D. 价格便宜
9. 下列有关药品广告的说法，不正确的是（ ）
- A. 药品广告可以患者的名义作疗效证明
 - B. 第二类精神药品不得做广告
 - C. 药品广告应按批准的说明书说明适应症
 - D. 药品广告不得说明治愈率或有效率
10. 不包括在国家基本药物的遴选原则中的是（ ）
- A. 需求量大
 - B. 临床首选
 - C. 基层能够配备
 - D. 使用方便
11. 在城乡集市贸易市场设点销售超出批准经营的药品范围的药品（ ）
- A. 按从无证企业购进药品处罚
 - B. 按无证经营处罚
 - C. 按经营假药处罚
 - D. 按经营劣药处罚
12. 下列属于药品内标签必须标注的内容的是（ ）
- A. 用法用量
 - B. 功能主治或适应症
 - C. 产品批号
 - D. 注意事项
13. 下列选项中，不属于 A 型药品不良反应的是（ ）
- A. 过度作用
 - B. 特异体质反应
 - C. 首剂效应
 - D. 停药综合征
14. 下列有关非处方药的包装、标签和说明书的说法，不正确的是（ ）
- A. 非处方药的包装必须印有国家指定的非处方药专有标识
 - B. 非处方药的标签和说明书必须经国家药品监督管理部门批准
 - C. 非处方药的包装必须附有标签和说明书
 - D. 非处方药的标签和说明书用语应当科学、易懂，便于消费者自行判断、选择和使用
15. 非处方药分为甲、乙两类的分类依据是药品的（ ）
- A. 专属性
 - B. 经济性
 - C. 安全性
 - D. 给药途径

16. 开办药品批发企业中，必须具有大学以上学历且为执业药师的是（ ）
A. 市场部负责人 B. 企业负责人
C. 质量管理负责人 D. 药品检验部门负责人
17. 医疗机构印刷第二类精神药品处方的纸张为（ ）
A. 白色 B. 淡红色
C. 淡绿色 D. 淡黄色
18. 下列关于医疗机构管理的说法，不正确的是（ ）
A. 医疗机构购进药品必须有真实完整的药品购进记录
B. 医疗机构向患者提供药品应当与诊疗范围相适应
C. 医疗机构审核和调配处方的药剂人员必须是依法经资格认定的药学技术人员
D. 个体诊所应当按照省级卫生行政部门分级管理目录制定诊所的供应目录
19. 下列哪项不属于开办药品经营企业的必备条件（ ）
A. 具有依法经过资格认定的药学技术人员
B. 具有与所经营药品相适应的质量管理机构或人员
C. 具有保证所经营药品质量的规章制度
D. 具有能对所经营药品进行质量检验的机构
20. 下列哪项不属于向个人消费者提供互联网药品交易服务的企业应具备的条件（ ）
A. 是依法设立的药品批发企业
B. 具有负责网上实时咨询的执业药师
C. 对上网交易的品种有完整的管理制度与措施
D. 具有完整保存交易记录的能力、设施和设备
21. 下列哪项是不符合药品零售企业药品陈列要求的情形（ ）
A. 按剂型用途以及储存要求分类陈列，并设置醒目标志
B. 处方药不得采用开架自选的方式陈列和销售
C. 处方药非处方药分区陈列，并有处方药、非处方药专用标识
D. 拆零销售的药品应和同品种药品集中存放
22. 《互联网药品信息服务资格证书》的有效期为（ ）
A. 1 年 B. 2 年
C. 3 年 D. 5 年
23. 在药物临床试验中采用的，具有足够样本量的随机盲法对照试验属于（ ）
A. I 期临床试验 B. II 期临床试验
C. III 期临床试验 D. IV 期临床试验

24. 某进口药品不良反应大，应对该进口药品（ ）
A. 按假药处理
B. 按劣药处理
C. 撤销进口药品注册证
D. 进行临床药学监测
25. 下列哪项属于药品零售企业可以从事的经营活动（ ）
A. 不凭处方销售处方药
B. 不凭处方销售甲类非处方药
C. 购进和销售医疗机构配制的制剂
D. 从城乡集市贸易市场采购中药饮片
26. 生产企业对包装不符合规定的中药饮片（ ）
A. 必须没收
B. 必须销毁
C. 不得使用
D. 不得销售
27. 生产药品的原料、辅料都应符合（ ）
A. 药理标准
B. 化学标准
C. 药用要求
D. 生产要求
28. 药品生产企业不得申请委托生产的药品有（ ）
A. 中药饮片
B. 中成药制剂
C. 各类注射剂
D. 血液制品、疫苗制品
29. 某省级疾病预防控制机构按照本地区第一类疫苗的使用计划，将第一类疫苗组织分发到县级疾病预防控制机构后，接到提供该批疫苗的生产企业报告，怀疑该批疫苗有质量问题。下列对本事件的处理措施中，不正确的是（ ）
A. 省级疾病预防控制机构通知县级疾病预防控制机构立即停止接种分发该疫苗
B. 县级疾病预防控制机构接到通知后立即停止接种分发该疫苗，立即向县级卫生行政部门和药品监督管理部门报告
C. 接到报告的药品监督管理部门对该批疫苗依法采取查封、扣押等措施
D. 县级疾病预防控制机构应疫苗生产企业要求，将该批疫苗退回生产企业查明质量问题
30. 不属于消费者在购买商品时享有的权利的是（ ）
A. 人身安全不受损害
B. 自主选择商品
C. 无理由退货
D. 公平交易
31. 甲医院设立了制剂室，下列行为中符合规定的是（ ）
A. 将经依法批准制备的制剂调配给本院门诊患者使用
B. 在本院病房走廊张贴客观宣传该制剂疗效的广告
C. 依法取得《医疗机构制剂许可证》，经所在地省级卫生行政部门同意后，即开始配制本院临床需用的制剂
D. 因乙医院抢救患者急需，而市场没有供应，将经依法批准制备的制剂调剂给乙医院使用，同时向省级卫生行政部门报告

32. 张某作为考试合格者取得《执业药师资格证书》后，他可以（ ）
 A. 直接在跨省、市的药品零售连锁企业以执业药师身份执业
 B. 直接在所在省、市的药品批发企业以执业药师身份执业
 C. 直接在所在省、市的药品零售企业以执业药师身份执业
 D. 经注册后，在注册所在省、市以执业药师身份执业
33. 下列有关医疗用毒性药品处方和调剂的说法，不正确的是（ ）
 A. 医疗单位供应和调配毒性药品，凭医生签名的正式处方
 B. 每次处方剂量不得超过3日极量
 C. 对处方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品
 D. 药店调配毒性药品，凭盖有医师所在的医疗单位公章的正式处方
34. 办理《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》变更事项时，应去下列哪个部门（ ）
 A. 设区的市级药品监督管理部门 B. 设区的市级卫生行政部门
 C. 省级药品监督管理部门 D. 省级卫生行政部门
35. 下列不属于药品类易制毒化学品的是（ ）
 A. 麦角酸 B. 麦角胺
 C. 麦角胺咖啡因片 D. 麦角新碱
36. 以下选项应按假药论处的是（ ）
 A. 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的
 B. 不注明或者更改生产批号的
 C. 超过有效期的
 D. 变质的
37. 某执业药师在执业过程中，发现从供货单位购进的降糖药质量可疑。按照执业药师的职业道德要求，处理该批药品的最佳方式是（ ）
 A. 要求供货单位尽快换货
 B. 将余下药品退回供货单位
 C. 要求供货单位尽快换货
 D. 不能退、换货，及时报告当地药品监督管理部门
38. 关于城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理，下列说法不正确的是（ ）
 A. 定点零售药店应配备专（兼）职管理人员
 B. 定点零售药店应与药品监督管理部门的电脑联网
 C. 对外配处方要分别管理，单独建帐
 D. 定点零售药店要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

39. 关于麻醉药品和精神药品定点批发企业应具备的条件，下列说法不正确的是（ ）

- A. 具有符合条例规定的麻醉药品和精神药品储存条件
- B. 符合国家药品监督管理部门公布的定点批发企业布局
- C. 具有通过网络实施企业安全管理和向药品监督管理部门报告经营信息的能力
- D. 单位及其工作人员 1 年内没有违反药品管理法律行政法规规定的行为

40. 下列属于医疗机构申请《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》应当符合的条件的是（ ）

- A. 具有与公安机关报警系统联网的报警装置
- B. 具有与使用麻醉药品和第一类精神药品相关的诊疗科目
- C. 具有使用麻醉药品精神药品能力的主治医师以上的医师
- D. 具有兼职从事麻醉药品和第一类精神药品管理的药学专业技术人员

二、B型题（共 30 道小题，每小题 1 分，共计 30 分。每小题只有一个正确答案，选对得分，多选、错选、不选均不得分）

阅读下列选项答 1 ~ 2 题，每题有一个正确的答案。

- | | |
|-----------|---------------|
| A. 易滥用的药品 | B. 生物制品 |
| C. 血液制品 | D. 药品标准被取消的药品 |

1. 应从国家基本药物目录中调出的药品为（ ）

2. 不能纳入国家基本药物目录遴选范围的药品是（ ）

阅读下列选项答 3 ~ 4 题，每题有一个正确的答案。

- | | |
|---------------|------------|
| A. 公开、公平、公正原则 | B. 便民和效率原则 |
| C. 信赖保护原则 | D. 法定原则 |

3. 维护行政相对人的合法权益，属于设定和施行政许可的（ ）

4. 行政机关不擅自改变已经生效的行政许可，属于设定和施行政许可的（ ）

阅读下列选项答 5 ~ 6 题，每题有一个正确的答案。

- | | |
|---------------|------------|
| A. 公开、公平、公正原则 | B. 便民和效率原则 |
| C. 信赖保护原则 | D. 法定原则 |

5. 施行政许可，应当便民，提高办事效率，提供优质服务，属于设定和施行政许可的（ ）

6. 设定和施行政许可，应当依照法定的权限、范围、条件和程序，属于设定和施行政许可的（ ）

阅读下列选项答 7 ~ 8 题，每题有一个正确的答案。

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

7. 病例数为 20 ~ 30 例的是（ ）

8. 不少于 300 例病例数的是（ ）

阅读下列选项答 9 ~ 10 题，每题有一个正确的答案。

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

9. 不少于 2000 例病例数的是（ ）

10. 应不少于 100 例病例数的是（ ）

阅读下列选项答 11 ~ 14 题，每题有一个正确的答案。

- | | |
|--------|--------|
| A. 曲马多 | B. 氯胺酮 |
| C. 麦角胺 | D. 罂粟壳 |

11. 属于麻醉药品的是（ ）

12. 属于第一类精神药品的是（ ）

13. 属于药品类易制毒化学品的是（ ）

14. 属于第二类精神药品的是（ ）

阅读下列选项答 15 ~ 17 题，每题有一个正确的答案。

- | | |
|------------|------------|
| A. 麻醉药品 | B. 第一类精神药品 |
| C. 第二类精神药品 | D. 第一类疫苗 |

15. 经批准具备一定条件的药品零售连锁企业可以经营（ ）

16. 在申请经营活动时应当具有冷藏设施设备和运输工具的是（ ）

17. 在分发时，医疗卫生机构不得收取费用的是（ ）

阅读下列选项答 18 ~ 19 题，有一个正确的答案。

- A. 注意事项
- B. 不良反应
- C. 有效期
- D. 运输注意事项

18. 药品内标签和外标签均应包括的内容是（ ）

19. 药品内标签和外标签都不包括的内容是（ ）

阅读下列选项答 20 ~ 22 题，每题有一个正确的答案。

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

20. 备案号为“国妆备进字 J××××”的属于（ ）

21. 批准文号为“国妆特进字 J××××”的属于（ ）

22. 批准文号为“国妆特字 G××××”的属于（ ）

阅读下列选项答 23 ~ 25 题，每题有一个正确的答案。

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

23. 批准文号为“卫妆特字（年份）第 ×××× 号”的属于（ ）

24. 批准文号为“卫妆特进字（年份）第 ×××× 号”的属于（ ）

25. 备案号为“卫妆备进字（年份）第 ×××× 号”的属于（ ）

阅读下列选项答 26 ~ 27 题，每题有一个正确的答案。

- A. 三倍以上五倍以下的罚款
- B. 一倍以上三倍以下的罚款
- C. 一倍以上五倍以下的罚款
- D. 二倍以上五倍以下的罚款

26. 未取得《药品生产许可证》就生产、销售药品的企业，应处以违法生产、销售药品货值金额（ ）

27. 从无许可证企业购进药品的药品生产企业，应处以违法购进药品货值金额（ ）

阅读下列选项答 28 ~ 30 题，每题有一个正确的答案。

- A. 一倍以上三倍以下的罚款
- B. 一倍以上五倍以下的罚款
- C. 二倍以上五倍以下的罚款
- D. 二倍以上十倍以下的罚款

28. 未经批准，擅自使用其他医疗机构配制的制剂的医疗机构，处违法购进药品货值金额（ ）

29. 将自己配制的制剂在市场销售的医疗机构，处违法药品销售货值金额（ ）

30. 从无《药品经营许可证》的企业购进药品的医疗机构，处违法购进药品货值金额（ ）

三、C型题（共 20 道小题，每小题 1 分，共计 20 分。每小题只有一个正确答案，选对得分，多选、错选、不选均不得分）

材料一：何某于 2015 年药学专业本科毕业，随后应聘到 A 省 B 药品零售连锁企业，从事药品采购工作。

阅读材料一答 1~4 题，每题有一个正确答案。

1. 何某执业药师注册的有效期及需要在期满前办理再注册手续的时间分别为（ ）
A. 1年，1个月 B. 2年，2个月
C. 3年，3个月 D. 5年，5个月

2. 下列哪项不属于何某申请注册需要具备的条件（ ）
A. 遵纪守法，遵守药师职业道德 B. 取得主管药师专业技术职称
C. 经所在单位考核同意 D. 身体健康，能坚持在执业药师岗位工作

3. 何某可以参加哪一年的全国执业药师资格考试（ ）
A. 2016年 B. 2018年
C. 2020年 D. 2021年

4. 若何某通过执业药师资格考试，不属于其可申请注册的执业范围是（ ）
A. 药品研发 B. 药品使用
C. 药品经营 D. 药品生产

材料二：A市药品监督管理部门在日常监督检查中，发现B药店有违法经营行为，对其作出警告，勒令限期整改，并处以万元罚款。

阅读材料二答 5~7 题，每题有一个正确答案。

材料三：某药品生产企业研发出的新药在经过批准后，进入了临床试验阶段。

阅读材料三答 8~11 题，每题有一个正确答案。

8. 上述实验的病例数应为（ ）
A. 20~30 例 B. 不少于 100 例
C. 不少于 200 例 D. 不少于 300 例

9. 在上述临床试验完成后，该药品生产企业应向哪个部门申请新药证书和药品批准文号（ ）
A. 国家药品监督管理部门 B. 省级药品监督管理部门
C. 市级药品监督管理部门 D. 市级以上药品监督管理部门

10. 用以验证药物对目标适应症患者的治疗作用和安全性，评价利益与风险关系，最终为药物注册申请的审查提供充分依据的是（ ）
A. I 期临床试验 B. II 期临床试验
C. III 期临床试验 D. IV 期临床试验

材料四：甲省乙医院经过招标，从丙医药公司采购丁药品生产企业生产的某注射液，在临床应用过程中，发生了死亡病例。

阅读材料四答 12 ~ 16 题，每题有一个正确答案。

12. 应对该注射液实施几级召回（ ）
A. 一级召回 B. 二级召回
C. 三级召回 D. 四级召回

13. 启动药品召回后，应在多长时间内将调查评估报告和召回计划提交给所在地省级药品监督管理部门备案（ ）
A. 1 日内 B. 3 日内
C. 7 日内 D. 15 日内

14. 制定召回计划并组织实施的主体应为()

- A. 甲省药品监督管理部门
- B. 乙医院
- C. 丙医药公司
- D. 丁药品生产企业

15. 作出召回决定后, 向所在地省级药品监督管理部门报告的时限为()

- A. 12 小时
- B. 24 小时
- C. 48 小时
- D. 72 小时

16. 在实施召回的过程中, 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频率应为()

- A. 每日
- B. 每 3 日
- C. 每 7 日
- D. 每 15 日

材料五: 某医疗机构药师为一 8 个月男孩调剂含有青霉素针剂的处方。

阅读材料五答 17 ~ 20 题, 每题有一个正确答案。

17. 该处方的最大用量为()

- A. 一次常用量
- B. 3 日常用量
- C. 7 日常用量
- D. 15 日常用量

18. 下列有关该处方的说法, 不正确的是()

- A. 药师应审核处方医师是否注明过敏
- B. 试验及结果的判定该处方限制外配
- C. 该处方不能超过 5 种药品品种
- D. 该处方患者年龄应注明不满 1 岁, 并注明体重

19. 该处方的保存期限应为()

- A. 1 年
- B. 2 年
- C. 3 年
- D. 5 年

20. 用于印刷该处方的纸张为()

- A. 淡黄色
- B. 淡绿色
- C. 淡红色
- D. 白色

四、X型题(共 30 道小题, 每小题 1 分, 共计 30 分。每小题有两个或两个以上的正确答案, 选对得分, 单选、错选、不选均不得分)

1. 属于经营者从事经营活动时不得采用的手段的是()

- A. 在商品上使用经营者的联系电话号码
- B. 擅自使用知名商品特有的包装
- C. 在商品上冒用质量标志
- D. 假冒他人的注册商标

2. 下列机构中，应当定期公告药品质量抽查检验结果的是（ ）
A. 国家药品监督管理部门 B. 省级药品监督管理部门
C. 市级药品监督管理部门 D. 市级以上药品检验机构
3. 国产保健食品批准文号格式包括（ ）
A. 国食健字 G+4 位年代号 +4 位顺序号
B. 国食健字 J+4 位年代号 +4 位顺序号
C. 卫食健字 +4 位年代号第 ×××× 号
D. 卫进食健字 +4 位年代号第 ×××× 号
4. 企业通过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，并已取得批准证明文件的，应给予的处罚包括（ ）
A. 对申请人给予警告 B. 撤销其批准证明文件
C. 五年内不受理其申请 D. 并处 1 万元以上 3 万元以下罚款
5. 关于二级、三级保护的野生药材物种，下列说法正确的有（ ）
A. 二级保护的野生药材物种是指资源严重减少的主要常用野生药材物种
B. 二、三级保护野生药材物种的药用部分实行限量出口
C. 不得使用禁用工具进行采猎二、三级保护野生药材物种
D. 不得在禁止采猎区禁止采猎期进行采猎二、三级保护野生药材物种
6. 个人可以向下列哪些对象报告其发现的新的或者严重的药品不良反应（ ）
A. 当地的药品监督管理部门 B. 药品生产企业
C. 药品经营企业 D. 经治医师
7. 下列属于我国执业药师药学服务规范内容的是（ ）
A. 在岗执业、标识明确 B. 诚信服务、一视同仁
C. 履职尽责、指导用药 D. 加强交流、合作互助
8. 到 2020 年医药卫生体制改革总体应实现（ ）
A. 普遍建立比较健全的医疗保障体系
B. 普遍建立比较完善的医疗服务系统
C. 普遍建立比较规范的药品供应保障体系
D. 普遍建立比较完善的公共卫生服务体系
9. 张某，药学本科毕业之后，先在医院药剂科工作 2 年，随后又在药品零售企业工作 2 年。下列关于其申请执业药师资格考试或者执业的说法，正确的是（ ）
A. 张某已具备参加当年度执业药师资格考试的条件
B. 若张某取得《执业药师资格证书》，即可以执业药师身份执业
C. 若张某取得《执业药师资格证书》，只能在其户籍所在地注册
D. 张某成为执业药师后，应在注册有效期满前 3 个月办理再注册手续