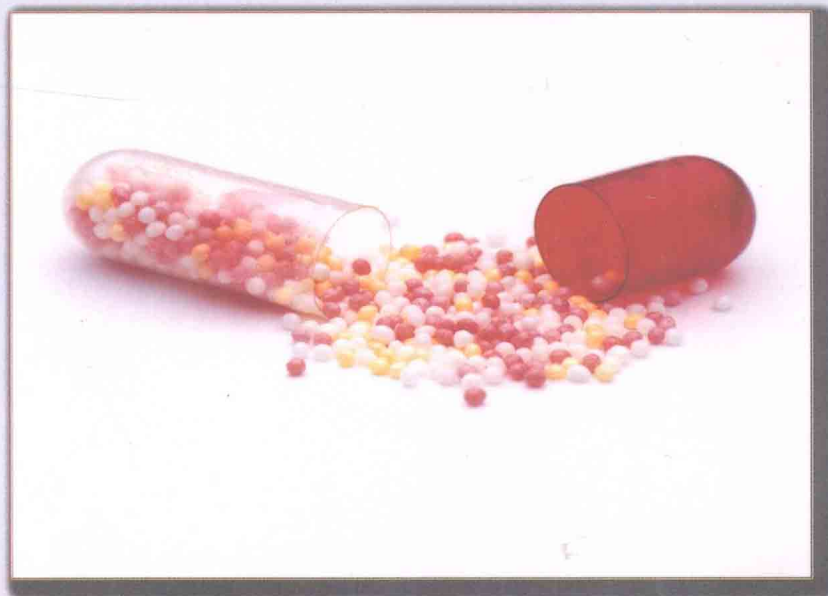


# 药剂学同步测试题

李华 赵小芳 主编

YAOJIXUE TONGBU CESHI



甘肃科学技术出版社

# 药剂学同步测试题

主编：李 华 赵小芳

编委：李 华 赵小芳  
汪 洋 侍秋庆  
刘爱军

甘肃科学技术出版社

## **图书在版编目（CIP）数据**

药剂学同步测试题 / 李华, 赵小芳主编. --兰州: 甘肃  
科学技术出版社, 2008. 7

ISBN 978-7-5424-1206-5

I. 药… II. ①李… ②赵… III. 药剂学—专业学校—习  
题 IV. R94-44

中国版本图书馆CIP数据核字 (2008) 第100229号

**责任编辑:** 刘 刚 (13919356432 Lz928@sina.com)

**封面设计:** 张其禄

**出版发行:** 甘肃科学技术出版社(兰州市南滨河东路 520 号 0931—8773237)

**印 刷:** 兰州市兰林印刷厂

**开 本:** 787mm×1092mm 1/16

**印 张:** 12.5

**字 数:** 245 千

**版 次:** 2008 年 8 月第 1 版 2008 年 8 月第 1 次印刷

**印 数:** 1—1 000 册

**书 号:** ISBN 978-7-5424-1206-5

**定 价:** 24.00 元

# 前　　言

《药剂学》既是卫生职业学校药剂专业的核心课程，也是参加药学专业资格考试的必修科目之一。初学者多感内容庞杂而难得要领，缺乏理论而重于记忆。为指导学生的学习，并窥其堂奥，我们特编写了这本《药剂学同步测试题》。

本书以全国中等职业教育卫生部“十一五”规划教材《药剂学》（高宏主编，人民卫生出版社）为底本，博采省内外兄弟院校的优秀试题，历年药学专业资格考试的相关试题，以及编者长期从事本专业教学的成功试题汇集而成。题型包括各类选择题、填空题、判断题、问答题以及名词解释、处方分析与工艺设计的实践性题目；内容涵盖了配套教材的每个章节。命题严谨、题量适中、题型丰富，并附参考答案以备索查。

与流行的试题集相比，本书有如下特点：一是突出了同步；既与配套教材的内容及编排次序同步，亦与本学科教学大纲要求的“三基”内容的比重同步。二是体现了“宽口径，重实用”及能力测试的教学理念；将“处方分析与工艺设计”的实践性题目融入其中。三是参考了国家及省市级历年资格考试及岗位考核的试卷体例，使读者了解命题动向及频率分布，以利于晋升或深造。

本书将对三类人员有所裨益：①对于在校学生，作为学习的辅助性读物；②对于有志于取得职称或资格的在职者，作为自学自测性用书；③对于教学管理人员，作为药剂学的基本题库。

本书由李华老师编写第一、三、五、九章，赵小芳老师编写第四、六、八、十章，汪洋老师编写第七、十一章，侍秋庆、刘爱军老师编写第二、十二章。虽经多方采证，精心纂勒，但疏漏之处在所难免，恳请谅解。

本书承蒙省内外兄弟学校及有关方面的大力支持，方得以付梓，在此，特表谢忱。

编者

2008年7月6日

## 目 录

第一章 绪论 .....	(1)
第二章 散剂、颗粒剂与胶囊剂 .....	(14)
第三章 片剂 .....	(20)
第四章 表面活性剂 .....	(36)
第五章 浸出药剂 .....	(44)
第六章 液体药剂 .....	(57)
第七章 软膏剂 .....	(82)
第八章 注射剂与滴眼剂 .....	(92)
第九章 其他剂型 .....	(114)
第十章 药物制剂的稳定性 .....	(125)
第十一章 药物制剂新技术与新剂型 .....	(134)
第十二章 生物药剂学简介 .....	(145)
参考答案 .....	(150)

# 第一章 绪 论

## 一、选择题

A型题（最佳选择题，每题的备选答案中只有一个最佳答案）

[1~40]

1. 以下关于药物制成剂型的目的，叙述错误的是（ ）
  - A. 药物供临床使用前，都必须制成适合于诊断、治疗及预防疾病的应用形式
  - B. 药物剂型应与给药途径相适应
  - C. 同一种药物可制成多种剂型
  - D. 一种药物制成哪种剂型与临床需要有关
  - E. 一种药物制成哪种剂型与药物性质无关
2. 关于剂型重要性的错误说法是（ ）
  - A. 改变剂型可降低药物的毒副作用
  - B. 具有靶向作用
  - C. 能调节药物作用的速度
  - D. 可改变药物作用的性质
  - E. 可降低药物的生物利用度
3. 以下剂型按分散系统分类的是（ ）
  - A. 液体剂型
  - B. 固体剂型
  - C. 半固体剂型
  - D. 乳剂型
  - E. 注射剂
4. 以下剂型按形态分类的是（ ）
  - A. 固体剂型
  - B. 气体分散型
  - C. 混悬型
  - D. 溶液型
  - E. 乳剂型
5. 下列剂型属于经胃肠给药的是（ ）
  - A. 洗剂
  - B. 栓剂
  - C. 溶液剂
  - D. 喷雾剂
  - E. 气雾剂
6. 下列剂型属于非经胃肠给药的是（ ）
  - A. 溶液剂
  - B. 胶囊剂
  - C. 散剂
  - D. 注射剂
  - E. 颗粒剂
7. 溶液剂分散相的质点大小为（ ）
  - A.  $\leq 1\text{nm}$
  - B.  $0.1\sim 10\mu\text{m}$
  - C.  $1\sim 10\mu\text{m}$
  - D.  $1\sim 100\text{nm}$
  - E.  $>1\text{nm}$

8. 以下为假药的是 ( )  
A. 药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符合的  
B. 药品成分的含量不符合国家药品标准的  
C. 超过有效期的  
D. 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的  
E. 不注明或者更改生产批号的
9. 以下按劣药论处的是 ( )  
A. 变质的      B. 被污染的      C. 超过有效期的  
D. 未经批准生产、进口的      E. 功能主治超出规定范围的
10. 下列哪项不是药剂学的主要任务 ( )  
A. 开发新剂型和新技术      B. 研究和开发新辅料  
C. 开发新器械与新设备      D. 研究药物的理化性质  
E. 开发生物技术药物制剂
11. 药剂学的基本任务是 ( )  
A. 将药物制成安全、有效、稳定的制剂      C. 研究与开发新辅料  
B. 研究与开发新剂型      D. 研究与开发生物技术药剂      E. 研究基本理论
12. 世界上最早的一部药典是 ( )  
A. 《中国药典》(1953年版)      B. 美国药典  
C. 佛洛伦斯药典      D. 本草纲目      E. 新修本草
13. 《中国药典》最早颁布于 ( )  
A. 1950年      B. 1952年      C. 1953年      D. 1954年      E. 1956年
14. 现行《中国药典》为 ( )  
A. 1990年版      B. 1995年版      C. 2000年版      D. 2005年版      E. 2008年版
15. 《中国药典》是由哪个部门组织编纂的 ( )  
A. 世界卫生组织      B. 中国政府      C. 国家食品药品监督管理局  
D. 卫生部      E. 国家药典委员会
16. 关于《中国药典》2005年版叙述错误的是 ( )  
A. 分为一、二、三部  
B. 由凡例、正文、附录、索引组成  
C. 首次将《中国生物制品规程》并入药典  
D. 由卫生部组织编纂  
E. 经国家食品药品监督管理局颁布实施
17. 美国药典的英文缩写是 ( )

- A. BP      B. USP      C. GMP      D. JP      E. WHO
18. 处方具有以下意义 ( )  
A. 法律和经济意义    B. 法律和使用意义    C. 法律和法规意义  
D. 社会和经济意义    E. 法规和使用意义
19. 处方的组成应包括处方前记、签名和 ( )  
A. 日期    B. 病历号    C. 处方正文    D. 处方编号    E. 处方剂量
20. 具有处方权的医师是 ( )  
A. 执业医师    B. 主治医师    C. 主任医师  
D. 助理执业医师    E. 执业医师和助理执业医师
21. 一般处方限量为 ( )  
A. 1日剂量    B. 3日剂量    C. 5日剂量    D. 7日剂量    E. 15日剂量
22. 儿科处方保存期限为 ( )  
A. 半年    B. 一年    C. 二年    D. 三年    E. 五年
23. 下列有关处方制度叙述错误的是 ( )  
A. 药剂科不得擅自修改处方  
B. 执业医师和助理执业医师具有处方权  
C. 一般处方以一日量为限  
D. 毒、麻药的处方，应遵照“毒、麻药管理制度”的规定办理  
E. 药品、制剂名称及使用剂量，应以《中国药典》或国家药品标准为准
24. 处方上药品数量书写应用 ( )  
A. 中文    B. 英文    C. 拉丁文    D. 阿拉伯数字    E. 罗马文
25. 以下有关药师审方权，叙述错误的是 ( )  
A. 药师对医师用药有监督权  
B. 药师必须对处方进行审核  
C. 对滥用药物、乱开处方的情况，药师有权拒绝调配  
D. 药师无处方权和处方修改权  
E. 药师对处方中的任何差错都有权修改
26. 下列关于处方药的叙述正确的是 ( )  
A. 又称“柜台销售药”  
B. 包括国家规定的毒、精、麻、放等四类特殊药品  
C. 不需凭执业医师处方即可自行判断、购买和使用  
D. 经审批可在大众媒体中进行广告宣传  
E. 分为甲、乙两类
27. 以下不符合处方书写要求的是 ( )

- A. 处方一般用钢笔、毛笔或圆珠笔书写
  - B. 处方中药名以《中国药典》及“中国药名通用名称”为准
  - C. 毒、精、麻、放等特殊药品可写全名或缩写
  - D. 用量用法用拉丁文缩写
  - E. 处方如有涂改，必须有执业医师签字
28. 协定处方是指（ ）
- A. 部颁标准收载的处方
  - B. 地方标准收载的处方
  - C. 医院药剂科与医师协商制定的处方
  - D. 药典中收载的处方
  - E. 医师依据患者的病情开出的处方
29. 关于非处方药叙述错误的是（ ）
- A. 又称“柜台销售药”，简称OTC
  - B. 遵选原则是“安全有效，慎重从严，结合国情，中西（药）并重”
  - C. 根据药品的安全性分为甲、乙两类
  - D. 经审批可在大众传媒中进行广告宣传
  - E. 只准在专业性医药报刊杂志上进行广告宣传
30. 关于处方的保管错误说法是（ ）
- A. 儿科处方保存1年
  - B. II类精神药品处方保存2年
  - C. 医疗用毒性药品处方保存3年
  - D. 麻醉药品处方保存3年
  - E. 急诊处方保存1年
31. 处方调剂的工作程序为（ ）
- A. 审方→核查→调配→发药
  - B. 核查→审方→调配→发药
  - C. 核查→调配→审方→发药
  - D. 审方→调配→核查→发药
  - E. 调配→核查→审方→发药
32. 处方调配要做到“四查十对”，四查指（ ）
- A. 查处方
  - B. 查用药合理性
  - C. 查药品
  - D. 查配伍禁忌
  - E. 以上全对
33. 处方调配要做到“四查十对”，十对不包括（ ）
- A. 对科别、姓名、年龄
  - B. 对药名、剂型、规格、数量
  - C. 对药品性状、用法、用量
  - D. 对临床诊断
  - E. 对疗效
34. 按规定每张处方不得超过几种药品（ ）
- A. 2种
  - B. 3种
  - C. 4种
  - D. 5种
  - E. 6种
35. 处方中s.o.s.的中文含义是（ ）
- A. 适量
  - B. 一半
  - C. 需要时（临时）
  - D. 临睡前
  - E. 立即
36. 中国自何时起对药品实行GMP认证制度（ ）

- A. 2000.1.1    B. 1995.10.1    C. 1995.1.1    D. 1998.8.1    E. 2004.6.30
37. 关于实施GMP的意义错误的说法是 ( )  
A. 是药品在生产过程中的质量保证体系  
B. 是药品在经营过程中的质量保证体系  
C. 是药品进入国际医药市场的“准入证”  
D. 是医药产品进入国际市场的先决条件  
E. 是把差错事故、混药及各类污染降到最低程度的必要条件
38. 关于实施GMP认证制度的意义的说法, 不正确的是 ( )  
A. 对医院制剂配制的全过程实施科学管理  
B. 是与国际惯例接轨的需要  
C. 能够充分调动药品生产企业的积极性  
D. 逐步淘汰一批不符合要求的药品生产企业  
E. 能够确保药品质量, 有利于人民健康
39. GMP的内容中湿件是指 ( )  
A. 人员    B. 卫生标准    C. 设备    D. 工艺    E. 制度
40. GMP内容中软件不包括 ( )  
A. 管理制度    B. 工艺    C. 组织    D. 卫生标准    E. 人员
- B型题 (配伍选择题, 每题只有一个正确答案, 答案可重复选用, 也可不选用)
- [41~45]  
A. 医师处方    B. 制剂处方    C. 协定处方    D. 验方    E. 单方
41. 医师对患者治疗用药的书面文件 ( )  
42. 由医院药剂科与医师协商制定的处方 ( )  
43. 民间积累的经验处方 ( )  
44. 药典或国家药品标准中收载的具有法定性质的处方 ( )  
45. 比较简单的处方 ( )
- [46~50]  
A. 药品    B. 剂型    C. 新药    D. 假药    E. 劣药
46. 药物制成适合于医疗或预防应用的形式 ( )  
47. 药品成分的含量不符合国家药品标准 ( )  
48. 中国未生产过的药品 ( )  
49. 用于预防、治疗、诊断疾病的物质 ( )  
50. 药品所含成分与国家药品标准不符合的 ( )
- [51~55]  
A. 蓝与白    B. 红与白    C. 绿与白    D. 红与黄    E. 黑与白

51. 麻醉药品标记的颜色 ( )  
52. 精神药品标记的颜色 ( )  
53. 毒性药品标记的颜色 ( )  
54. 放射性药品标记的颜色 ( )  
55. 外用药品标记的颜色 ( )

[56~60]

- A. GMP      B. OTC      C. Ph.Int      D. WHO      E. USP  
56. 非处方药 ( )                          57. 世界卫生组织 ( )  
58. 药品生产质量管理规范 ( )        59. 国际药典 ( )  
60. 美国药典 ( )

[61~65]

- A. 白色      B. 淡黄色      C. 淡红色      D. 淡绿色      E. 蓝色  
61. 普通处方 ( )      62. 麻醉药品处方 ( )  
63. I类精神药品处方 ( )      64. 儿科处方 ( )  
65. 急诊处方 ( )

[66~70]

- A. t.i.d.      B. b.i.d.      C. q.i.d.      D. q.h.      E. qd  
 66. 每日1次 ( )      67. 每日2次 ( )  
 68. 每日3次 ( )      69. 每日4次 ( )  
 70. 每小时1次 ( )

[71~75]

- |                  |             |         |         |           |
|------------------|-------------|---------|---------|-----------|
| A. q.s.          | B. a.c.     | C. p.c. | D. h.s. | E. s.o.s. |
| 71. 需要时 (临时) ( ) | 72. 餐前 ( )  |         |         |           |
| 73. 餐后 ( )       | 74. 临睡前 ( ) |         |         |           |
| 75. 适量 ( )       |             |         |         |           |

C型题 (比较选择题, 每题只有一个正确答案, 答案可重复选用, 也可不选用)

[76~80]

- A. 经胃肠给药    B. 非经胃肠给药    C. 两者均可    D. 两者均不可  
 76. 合剂 ( )    77. 注射剂 ( )    78. 气雾剂 ( )  
 79. 栓剂 ( )    80. 膜剂 ( )

[81 ~85]

- A. 处方药      B. 非处方药      C. 两者均是    D. 两者均不是

81. 国外称为“柜台销售药” ( )

82. 只准在专业性医药报刊杂志上进行广告宣传 ( )

83. 不凭医师处方即可自行判断、购买和使用 ( )

84. 规定了用法、用量和适应症 ( )

85. 保健品属于 ( )

X型题 (多项选择题,每题备选答案中有两个或两个以上正确答案,少选或多选均错)

[86 ~104]

86. 药剂学的分支学科有 ( )

- A. 物理药剂学
- B. 工业药剂学
- C. 生物药剂学
- D. 药物动力学
- E. 临床药学

87. 药剂学的研究内容包括 ( )

- A. 新药的制剂研究
- B. 药物剂型改革
- C. 新剂型的开发
- D. 质量控制与理论研究
- E. 药物销售渠道

88. 有下列情形之一的药品,按假药论处 ( )

- A. 所标明的适应症或功能主治超出规定范围的
- B. 变质的
- C. 被污染的
- D. 超过有效期的
- E. 不注明生产批号的

89. 有下列情形之一的药品,按劣药论处 ( )

- A. 变质的
- B. 擅自添加着色剂、防腐剂的
- C. 更改生产批号的
- D. 未经批准生产进口的
- E. 超过有效期的

90. 药剂学的主要任务包括 ( )

- A. 新剂型的研究与开发
- B. 基本理论与生产技术的研究
- C. 新技术的研究与开发
- D. 新辅料的研究与开发
- E. 生物制剂的研究与开发

91. 关于药典正确的说法是 ( )

- A. 一个国家记载药品规格、标准的法典
- B. 由国家组织的药典委员会编写
- C. 由卫生部颁布实施
- D. 是药品生产、检验、供应和使用的依据
- E. 由国家食品药品监督管理局颁布实施

92. 处方内容由哪三部分组成 ( )

- A. 处方前记
- B. 处方正文
- C. 后记
- D. 划价
- E. 用药方法

93. 处方具有以下意义 ( )

- A. 社会意义
- B. 法律意义
- C. 经济意义
- D. 使用意义
- E. 技术意义

94. 关于处方的正确表述是 ( )

- A. 是制备任何一种药剂的书面文件

- B. 法定处方主要指药典一部收载药品的处方，不具法律约束力  
C. 协定处方是药剂科与医师协商共同制定的处方  
D. 处方可分为医师处方、法定处方、协定处方  
E. 以上均对
95. 处方中药品名称应当用（ ）  
A. 专利名称      B. 药品通用名称      C. 处文缩写规范的英文名称  
D. 药品习惯名称    E. 复方制剂名称
96. 下列关于处方权的说法正确的是（ ）  
A. 经注册的执业医师在执业地点取得相应的处方权  
B. 经注册的执业助理医师在执业地点取得相应的处方权  
C. 经注册的执业助理医师在乡、镇、村的医疗机构从事一般执业活动  
D. 经注册的执业助理医师开具的处方应在执业地点的执业医师签名后有效  
E. 执业医师经考核合格后可为自己开具麻醉药品和 I 类精神药品处方
97. 下列关于调方权的说法正确的是（ ）  
A. 具有药师以上专业技术任职资格的人员负责处方的审核、评估、核对、发药等  
B. 药师取得麻醉药品和 I 类精神药品调剂资格后方可在本机构调剂该类药品  
C. 药士可从事处方调配工作  
D. 药士可对患者进行安全用药指导  
E. 药士可以在药师指导下调配麻醉药品
98. 下列关于处方书写的正确说法是（ ）  
A. 处方书写应字迹清楚，不得涂改  
B. 一张处方可用于相同症状的多名患者  
C. 中药和西药必须单独开具处方  
D. 同一通用名称的药品品种，注射剂和口服剂型各不得超过2种  
E. 中药饮片处方一般按照“君、臣、佐、使”的顺序排列
99. 关于处方限量说法正确的是（ ）  
A. 一般处方不得超过5日用量  
B. 急诊处方不得超过3日用量  
C. 慢性病患者处方用量可适当延长  
D. 为门诊患者开具的麻醉药品和 I 类精神药品注射剂，每张处方为1日常用量  
E. 为住院患者开具的麻醉药品和 I 类精神药品注射剂，每张处方为1次常用量
100. 国家实行特殊管理的药品有（ ）

- A. 医疗用毒性药品      B. I类精神药品      C. II类精神药品  
D. 麻醉药品      E. 放射性药品
101. 国家规定的处方药有 ( )  
A. 毒、精、麻、放等特殊药品  
B. 不凭医师处方销售、调剂和使用的药品  
C. 非经胃肠给药制剂  
D. 未列入非处方药的其他药品  
E. 经胃肠给药制剂
102. 关于GMP的正确叙述是 ( )  
A. 中文名称为《药品经营质量管理规范》  
B. 最新修订过的GMP于1998年8月1日起实施  
C. 最早实施GMP的国家是中国  
D. 1998年版的GMP共计14章88条  
E. GMP是药品进入国际医药市场的“准入证”
103. 实施GMP的要素是 ( )  
A. 调动生产企业的积极性  
B. 将人为产生的错误减到最低  
C. 淘汰不合格药品  
D. 防止对药品的污染和低质量药品的产生  
E. 作为药品生产质量保证体系
104. 药师的主要职责是 ( )  
A. 为患者提供周全、优质的服务  
B. 工作的核心是保证药品的质量  
C. 负责药品的销售、采购、供应和管理  
D. 开展药物信息咨询服务  
E. 组织生产符合药品标准的药物及制剂

## 二、填空题

1. 药剂学的分支学科有\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_。
2. 药剂学是研究药物制剂的\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的综合性技术学科，主要包括\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_两部分内容。
3. 药物剂型分类有\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_等三种分类

方法。

4. 在设计药物剂型时，要考虑\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_以及生产、贮存、服用方法等因素。
5. 非胃肠道给药剂型指除\_\_\_\_\_给药以外的其他所有给药途径，如\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_等。
6. 分散系统是指一种或几种物质的\_\_\_\_\_分散在另外一种物质的\_\_\_\_\_中形成的体系，被分散的物质称\_\_\_\_\_，容纳分散相的物质称\_\_\_\_\_。
7. 药物剂型按分散系统可分为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_等五种。
8. 药品是指用于\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_疾病，有目的地调节人的\_\_\_\_\_并规定有\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的物质。
9. 新药是指\_\_\_\_\_的药品，已上市药品改变\_\_\_\_\_、改变\_\_\_\_\_、增加\_\_\_\_\_的，按照新药管理。
10. 制剂是根据\_\_\_\_\_，将药物按\_\_\_\_\_制成一定规格并符合\_\_\_\_\_的药剂。
11. 方剂指根据\_\_\_\_\_专为\_\_\_\_\_调配并明确指出\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的药剂。
12. 特殊药品是国家对\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_实行特殊管理的药品。
13. 药品所含成分与国家药品标准规定不符合的称\_\_\_\_\_；药品成分的含量与国家药品标准规定不符合的称\_\_\_\_\_。
14. 药剂学的基本任务是将药物制成\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_的制剂，并将其应用于临床，发挥\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的作用。
15. 药典是一个国家记载\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_的法典，由国家组织的\_\_\_\_\_组织编写，由\_\_\_\_\_审批颁布实施。自\_\_\_\_\_年起，《中国药典》每隔\_\_\_\_\_年修订一次。
16. 药典中收载\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_的常用药物及其制剂，并规定其质量要求、制备方法等，作为药品\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的依据。
17. 《中国药典》的全称为\_\_\_\_\_，现行版为\_\_\_\_\_，共收载药品\_\_\_\_\_种，在此之前中国颁布过\_\_\_\_\_个版本的药典，分别是\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_。
18. 《中国药典》是国家为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_而制定的法典，

是执行\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_的技术法规，是中国药品\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_所必须遵循的法定依据。

19. 《中国药典》制定的原则是“\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_”。

20. 《中国药典》2005年版分为\_\_\_\_\_部，一部收载\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_等；二部收载\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_以及\_\_\_\_\_等；三部收载\_\_\_\_\_，首次将\_\_\_\_\_并入药典。

21. 《中国药典》由\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_等组成。  
22. 《中国药典》中“正文”包括\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_，“附录”包括\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_等。

23. SFDA全称为\_\_\_\_\_。  
24. 处方是指由\_\_\_\_\_在诊疗活动中为\_\_\_\_\_开具的，由\_\_\_\_\_审核、调配、核对，并作为患者\_\_\_\_\_的医疗文书。

25. 常见的处方按其性质分为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_及\_\_\_\_\_等类型。  
26. 处方具有\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_的意义。  
27. 处方的内容包括\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_三部分。\_\_\_\_\_为自然项目，\_\_\_\_\_为处方的主要部分，以\_\_\_\_\_或\_\_\_\_\_标示，分列\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_。

28. 《处方管理办法》中规定处方的颜色：普通处方为\_\_\_\_\_，急诊处方为\_\_\_\_\_，儿科处方为\_\_\_\_\_，麻醉药品和I类精神药品处方为\_\_\_\_\_，II类精神药品处方为\_\_\_\_\_。

29. 处方调配的工作程序为\_\_\_\_\_→\_\_\_\_\_→\_\_\_\_\_→\_\_\_\_\_。  
30. 处方审核的内容包括：确认处方的\_\_\_\_\_，处方填写的\_\_\_\_\_，处方用药的\_\_\_\_\_以及处方\_\_\_\_\_种类。

31. 调剂处方时必须做到\_\_\_\_\_，不得同时调剂\_\_\_\_\_个以上处方。  
32. 《处方管理办法》由\_\_\_\_\_发布，自\_\_\_\_年\_\_月\_\_日起施行，共\_\_\_\_章\_\_\_\_条。

33. 处方的保管：一般处方、儿科处方、急诊处方保存\_\_\_\_年；精神药品、毒性药品处方保存\_\_\_\_年后销毁；麻醉药品处方应\_\_\_\_\_存放，保存\_\_\_\_年后销毁。

34. 非处方药，国外又称为\_\_\_\_\_，简称\_\_\_\_\_，根据药品的安全性，非处方药又分为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_两类，包装必须印有专用标识，即红底白字为\_\_\_\_\_类，绿底白字为\_\_\_\_\_类。

35. 非处方药是指不需凭\_\_\_\_\_的处方，消费者可自行判断、购买和使用的药品，经专家遴选，由\_\_\_\_\_批准并公布。
36. 遴选非处方药的指导思想是“\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_”。
37. 处方药简称\_\_\_\_\_药，必须凭\_\_\_\_\_的处方才可购买，并在\_\_\_\_\_指导下使用的药品。
38. 说出下列药品标签的颜色：麻醉药品\_\_\_\_\_、精神药品\_\_\_\_\_、毒性药品\_\_\_\_\_、外用药品\_\_\_\_\_。
39. 《药品生产质量管理规范》简称\_\_\_\_\_，1998年版GMP包括\_\_\_\_\_章\_\_\_\_\_条。其内容可概括为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_，检查对象为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_。
40. 中国自\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日起对药品实行GMP认证制度。

### 三、判断题

1. 药剂学包括制剂学和调剂学两部分。 ( )
2. 药物供临床使用之前都必须制成适宜剂型。 ( )
3. 一种药物制成何种剂型只能由药物的理化性质决定。 ( )
4. 同一种药物可制成多种剂型，采用一种途径给药。 ( )
5. 溶液剂既能内服又能外用。 ( )
6. 药剂学的基本任务是将药物制成符合质量标准要求的制剂。 ( )
7. 研究和开发新剂型和新技术是药剂学的主要任务之一。 ( )
8. 增加新的适应症或制成新的复方制剂也按新药管理。 ( )
9. 以非药品冒充药品或以其他药品冒充此种药品的为劣药。 ( )
10. 擅自添加着色剂、防腐剂、矫味剂、香料及辅料的按假药论处。 ( )
11. 已生产的药品改变剂型和给药途径的也按新药管理。 ( )
12. 药品成分的含量不符合国家标准的称为假药。 ( )
13. 变质药品属于劣药。 ( )
14. 药师对不合理处方有修改权。 ( )
15. 麻醉药品的处方只限当日有效。 ( )
16. 对违反规定，乱开处方、滥用药品的情况，药剂科有权拒绝调配。 ( )
17. 麻醉药品处方应增加诊断结果。 ( )
18. 协定处方可完全取代医师处方。 ( )