

国家执业药师资格考试丛书

2008

中药学类考试
全真模拟及精解

北京大学药学院

刘俊义 主编

- 紧扣新版国家执业药师资格考试大纲
- 内容涵盖资格考试的主要考点
- 专家出题 全真模拟
- 考前冲刺 实战训练

免费赠送 20 元
上网学习充值卡

北京大学医学出版社

国家执业药师资格考试丛书

中药学类考试全真模拟及精解

主 编 刘俊义

编 者 (按姓氏笔画排序)

王 弘 尹亮亮 叶 加

江 滨 刘俊义 陈世忠

杨秀伟 杨毅恒 李国强

赵玉英 徐 英 梁 鸿

薛 丽

北京大学医学出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

中药学类考试全真模拟及精解 / 刘俊义主编 . —北京 :
北京大学医学出版社, 2008. 1
(国家执业药师资格考试丛书)
ISBN 978-7-81116-447-3

I. 中… II. 刘… III. 中药学—药剂人员—资格考核—
解题 IV. R28-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2007) 第 204600 号

中药学类考试全真模拟及精解

主 编：刘俊义

出版发行：北京大学医学出版社（电话：010-82802230）

地 址：(100083) 北京市海淀区学院路 38 号 北京大学医学部院内

网 址：<http://www.pumpress.com.cn>

E - mail：booksale@bjmu.edu.cn

印 刷：莱芜市圣龙印务有限责任公司

经 销：新华书店

责任编辑：陈 然 责任校对：王怀玲 责任印制：郭桂兰

开 本：787mm×1092mm 1/16 印张：22.5 字数：544 千字

版 次：2008 年 3 月第 1 版 2008 年 3 月第 1 次印刷 印数：1-4000 册

书 号：ISBN 978-7-81116-447-3

定 价：39.00 元

版权所有，违者必究

(凡属质量问题请与本社发行部联系退换)

国家执业药师资格考试丛书

编委会名单

主任 刘俊义

委员 (按姓氏笔画排序)

马广慈 王 弘 叶 加 江 滨

李长龄 杨毅恒 陈世忠 武凤兰

赵玉英 谢晓慧 雷小平

秘书 楼 毅

前　　言

北京大学药学院已进行了十二年国家执业药师资格考试培训，在教学过程中，注重于执业药师必备的知识与能力的培训，同时也对考试内容、考纲要求、考题特点，应试技巧、教学方法等进行了深入研讨和总结，形成了具有自己特色的培训方式，培训效果优良，考试通过率较高。

为了配合每年国家执业药师资格考试，指导应试人员备考，根据国家食品药品监督管理局组织编写，并经中华人民共和国人事部审定的2003年版《国家执业药师资格考试大纲》和国家药品监督管理局执业药师资格认证中心组织编写的《应试指南》，北京大学药学院组织编写了第一版《国家执业药师资格考试全能强化题集》(7本)与《国家执业药师资格考试全真模拟及精解》(2本)。几年来该套丛书受到了广大考生的欢迎。按照国家食品药品监督管理局制定的2007年版《国家执业药师资格考试大纲》和《应试指南》的要求，在第一版的基础上又编写了第二版《国家执业药师资格考试丛书》。丛书强化题系列包括：①药事管理与法规分册(药学、中药学共用)；②药理学和药物分析分册；③调剂学和药物化学分册；④药学综合知识与技能分册；⑤中药学和中药调剂学分册；⑥中药鉴定学和中药化学分册；⑦中药学综合知识与技能分册。每分册都是直接与培训专业教材相对应，作为该门培训的辅导材料。全真模拟系列包括药学类与中药学类两本书，每本书含三套模拟试卷，与当前的考试大纲、考试内容、考试形式相一致，达到全真模拟的效果，使考生能熟悉考试题型，熟悉考试过程，作为临考前实战训练。

本套丛书是我院十二年执业药师资格考试培训经验、教学成果与2007年新版《考试大纲》和教材相结合的结晶。内容紧扣考试大纲，“试点”覆盖率高，内容丰富，重点突出，实用性强，使应试者在有限时间内，有的放矢，抓住重点，明确要点和考点，掌握教材中的大部分知识，对参加执业药师资格考试的广大医药工作者来说是一套应试指导丛书，对顺利通过执业药师资格考试有重要的帮助。

本套丛书由我院具有丰富国家执业药师资格考试培训经验的专家教授精心编撰，但由于时间紧迫，疏漏之处在所难免，敬请广大同仁及应试者给予指正。

国家执业药师资格考试丛书编委会主任

刘俊义

2007年5月18日

试题类型说明

国家执业药师资格考试试题分为最佳选择题、配伍选择题、多选题三种题型。试题由两部分组成，一为题干，是试题的主体；二为选项，即备选答案。考生在固定的备选答案中选择正确的、最符合题意的答案，不需作解释和论述。现说明如下：

一、最佳选择题

最佳选择题题干在前，选项在后。有 A、B、C、D、E 五个备选答案，其中只有一个为最佳答案，其余选项为干扰答案，考生须在五个选项中选出一个最符合题意的答案（最佳答案）。

二、配伍选择题

配伍选择题是一组试题（2 至 4 个）共用一组 A、B、C、D、E 五个备选答案。选项在前，题干在后，每题只有一个正确答案。每个选项可供选择一次，也可重复选用，也可不被选用。考生只须为每道试题选出一个最佳答案。

三、多选题

多选题由一个题干和 A、B、C、D、E 五个备选答案组成，题干在前，选项在后。要求考生从五个备选答案中选出两个或两个以上的正确答案，多选、少选、错选均不得分。

目 录

考试题型介绍与答题技巧.....	(1)
国家执业药师资格考试全真模拟试卷（一）.....	(5)
药事管理与法规.....	(5)
中药学专业知识（一）.....	(28)
中药学专业知识（二）.....	(42)
中药学综合知识与技能.....	(55)
试卷（一）答案及试题分析.....	(75)
药事管理与法规	(75)
中药学专业知识（一）	(86)
中药学专业知识（二）	(95)
中药学综合知识与技能.....	(107)
国家执业药师资格考试全真模拟试卷（二）.....	(117)
药事管理与法规.....	(117)
中药学专业知识（一）	(142)
中药学专业知识（二）	(156)
中药学综合知识与技能.....	(171)
试卷（二）答案及试题分析.....	(191)
药事管理与法规.....	(191)
中药学专业知识（一）	(203)
中药学专业知识（二）	(212)
中药学综合知识与技能.....	(224)
国家执业药师资格考试全真模拟试卷（三）.....	(232)
药事管理与法规.....	(232)
中药学专业知识（一）	(256)
中药学专业知识（二）	(270)
中药学综合知识与技能.....	(286)
试卷（三）答案及试题分析.....	(307)
药事管理与法规.....	(307)
中药学专业知识（一）	(319)
中药学专业知识（二）	(328)
中药学综合知识与技能.....	(340)

考试题型介绍与答题技巧

国家执业药师资格考试的题型有最佳选择题、配伍选择题和多选题三种题型。它们是以选择题为代表的客观性试题，尽管试题类型不同，但其基本结构大致相同。试题由两部分组成，一为题干，是试题的主体，二为选项，即备选答案。考生可在固定的备选答案中选择正确的、最符合题意要求的答案，不必解释和论述。

国家执业药师资格考试试题分 A 型题、B 型题和 X 型题。现就题型和如何解答作一介绍：

一、A 型题（最佳选择题）

A 型题题干在前，选项在后。有 A、B、C、D、E 五个备选答案，其中只有一个为最佳答案，其余选项为干扰答案。考生须在五个选项中选出这个最符合题意的答案（最佳答案），并按考试规定的方式将答题卡相应位置上的字母涂黑。

A 型题通常是考查重要的概念、结论或概括性的单句。是以重点的须准确记忆性的内容为主；同时也应该是考生重点得分的地方。

如五行中具有生化、承载、受纳作用的为

- A. 木
- B. 火
- C. 土
- D. 金
- E. 水

答案：C

相关教材在介绍五行学说的基本内容时，都会讲到“土具有生化、承载、受纳作用。”考生在复习时遇到这样的题，不要一看会了就过去了，应当把其他的几个选项也想一下，木的特性是什么，火的特性是什么，等等，这样就可以以点带面，通过一道题复习了五个考点。当然考试时，就一目了然，不必再花费时间去思考其他的内容了。

有的试题题干是以否定的形式出现的，试题有多个正确答案只有一个答案的内容与题干的主旨陈述是相悖的。因此做这种题时必须要仔细审题，要有一个逆向思维的过程。

如人体的五行属性之中，不属于水的是

- A. 五脏之肾
- B. 六腑之膀胱
- C. 五色之黑
- D. 五体之筋
- E. 五志之恐

答案：D

首先要用排除法，把每个选项都想一下，想到肾主骨，不主筋，因此 D 为最后答案。同样复习的时候，再多想一下五行之中什么主筋呢？当然是肝。肝属木，与胆相表里，在志为怒，开窍于目。又是一点带出一串的考点。

二、B型题（配伍选择题）

B型题是一组由试题的题干（2至4个）和共用一组备选答案（A、B、C、D、E五个）构成，选项在前，题干在后。每个题目只有一个正确答案，每个选项可被选择一次，也可被重复选用，也可不被选用。考生只须为每道试题选出一个最佳答案。

因为一组题对应同一组备选答案，因此这类试题是考内容相似或相近且容易被混淆的知识。考生在复习这类题时，应注意找出相关知识内容的差异，通过比较分析达到准确掌握的目的。这类题也应是考生重点得分的部分。

如 [1~3]

A. 心

B. 脾

C. 肾

D. 肝

E. 肺

1. 称为“后天之本”的是

2. 称为“水上之源”的是

3. 称为“先天之本”的是

答案：1B 2E 3C

实际上这道题仍然是考基本概念，不过是容易记混的知识放在一起。

X型题（多项选择题）

X型题由一个题干和五个备选答案（A、B、C、D、E）组成，题干在前，选项在后。要求考生从五个备选答案中选出两个或两个以上的正确答案，多选、少选、错选均不得分。

这类题出题形式很灵活，而且正确答案不是唯一的，必须全选对才能得分，是考核考生全面系统、准确熟练掌握相关知识的程度，因此这一类型试题是三种题型中难度最大的一种，也是考生容易失分的部分。

如津液输布排泄障碍的原因

A. 肺的宣发和肃降障碍

B. 脾的运化和散精不强

C. 肝的疏泄条达不畅

D. 肾的蒸腾气化不利

E. 三焦的水道通利与否

答案：A、B、C、D、E

实际这道题是考察津液的输布需要哪些脏腑的参与。在复习中，只有达到了清楚地掌握“津液输布排泄依靠肺的宣发和肃降、脾的运化和散精、肝的疏泄条达、肾的蒸腾气化、三

焦的水道通利”这一完整的知识，才能很有把握地把全部正确选项一个不漏、一个不多的选择出来。

本书是由几位近年来多次参加执业药师辅导班教学的、有着丰富应考经验的老师编写的。目的在于帮助考生了解考试题型、掌握应考技巧，在实际考试中更好地将复习掌握的知识充分地发挥出来；通过考生的模拟练习，了解自己对相关考点掌握的程度，发现存在的不足；并帮助考生在较短的时间里把相关的知识点再较系统、准确地记忆和掌握。

国家执业药师资格考试全真模拟试卷（一）

药事管理与法规

一、最佳选择题 共 40 题。每题的备选答案中只有一个最佳答案。

1. 下列说法错误的是
 - A. 基本药物目录的遴选原则是临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、中西药并重
 - B. 《中共中央国务院关于卫生改革与发展的决定》指出，依法加强药品研制、生产、流通、价格、广告及使用环节的管理
 - C. 《中共中央国务院关于卫生改革与发展的决定》指出，国家建立并完善基本药物制度、处方药与非处方药分类管理制度和中央与省两级医药储备制度
 - D. 社区卫生服务组织、门诊部及个体诊所只能经销由省级卫生、药品监管部门审定的常用和急救用药
 - E. 农村偏远地区设置的药柜所经营的品种由市级卫生和药品监管部门根据当地情况制定
2. 国家食品药品监督管理局的职能不包括
 - A. 制定药事法律法规
 - B. 负责上市后再评价、不良反应监测、药品淘汰等
 - C. 对药品质量进行全国性监督
 - D. 制定国家医药产业政策
 - E. 配合宏观调控部门贯彻实施国家医药产业政策
3. GSP 是
 - A. 药物非临床研究质量管理规范
 - B. 药物临床试验质量管理规范
 - C. 药品生产质量管理规范
 - D. 药品经营质量管理规范
 - E. 中药材生产质量管理规范
4. 不属于行政诉讼范围的是
 - A. 对行政机关的行政行为不服的
 - B. 认为侵权的
 - C. 认为行政机关违法要求履行义务的，或者侵犯其合法权益的
 - D. 对行政机关作出的资源所有权或者使用权的决定不服的
 - E. 行政法规、规章等具有普遍约束力的决定、命令
5. 下列说法错误的是

- A.《中药品种保护条例》适用于中国境内生产制造的中药品种，包括中成药、天然药物的提取物及其制剂和中药人工制成品
- B.中药材和中药饮片包装上应标明批准文号
- C.野生药材资源保护管理的原则是对野生药材资源实行保护、采猎相结合的原则，并创造条件开展人工种养
- D.制定《中药材生产质量管理规范》的目的是规范中药材生产，保证中药材质量，促进中药标准化、现代化
- E.《中药材生产质量管理规范》的适用范围是中药材生产企业生产中药材（含植物、动物药）的全过程
- 6.国家设置或确定的药检机构的法定业务不包括
- A.新药审批检验
- B.医院制剂审批检验
- C.进口药品审批检验
- D.药品生产企业药品出厂前检验
- E.药品质量监督检查检验
- 7.下列按劣药处理的是
- A.使用依照本法必须取得批准文号而未取得批准文号的原料药生产的
- B.药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符的
- C.必须批准而未经批准生产、进口的
- D.被污染的
- E.直接接触药品的包装材料未经审批的
- 8.除中药饮片外，关于药品生产说法错误的是
- A.必须按照国家药品标准和生产工艺进行
- B.必须符合国家药品标准或《中药饮片炮制规范》
- C.生产记录必须完整准确
- D.必须取得药品批准文号
- E.药品出厂前必须质量检验合格
- 9.下列说法错误的是
- A.药检所的法定职责包括新药审批检验、国家标准品种审批检验、进口药品审批检验、药品质量监督检查所需的药品检验以及药品强制性检验
- B.全国人大常委会修订并通过的《药品管理法》规定，直接接触药品的包装材料、包装容器，以及生产药品所需的原料、辅料必须符合药用要求
- C.销售药品必须准确无误，并正确说明用法、用量和注意事项；调配处方必须经过核对；除非医生签字，拒绝调配超剂量或有配伍禁忌的处方；不得擅自更改或代用处方所列药品
- D.销售中药材，必须标明产地城乡集贸市场可以出售中药材和持有零售企业《药品经营许可证》的药品
- E.特殊管理药品包括麻醉药品、精神药品、放射性药品、毒性药品、预防性生物制品
- 10.关于药品价格管理，错误的是
- A.药品定价方式包括政府定价、政府指导价和市场调节价
- B.我国药品实行最高定价，任何单位不得擅自提价
- C.市场调节价药品按照公平、合理、诚实信用的原则制定

- D. 政府定价、政府指导价药品依据社会平均成本、市场供求状况和社会承受能力合理制定和调整
 - E. 医疗机构应当向患者提供所用药品的价格清单
11. 下列说法错误的是
- A. 对已确认发生严重不良反应的药品，国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门可以采取停止生产、销售、使用的紧急控制措施
 - B. 药品监督管理部门对有证据证明可能危害人体健康的药品及其有关材料可以采取查封、扣押的行政强制措施
 - C. 药品生产和经营企业的药品检验机构或人员受当地药品检验机构的行政指导
 - D. 药品监督管理部门及其设置或确定的药品检验机构及有关工作人员不得参与药品生产经营活动，不得以其名义推荐或者监制、监销药品
 - E. 新《药品管理法》规定的制度有 GMP、GSP、药品分类管理制度、中药品种保护制度、药品储备制度、不良反应报告制度、质量公告制度等
12. 关于药品批发企业的管理，错误的是
- A. 必须取得《药品经营许可证》才能从事业务工作，由省级药品监督管理部门批准开办
 - B. 禁止在药品购销中账外暗中给予、收受回扣或者其他利益
 - C. 为降低成本在保证质量的前提下可以从无《药品生产许可证》、《药品经营许可证》的企业购进药品
 - D. 购销药品必须有真实完整的购销记录
 - E. 依法向政府价格主管部门提供其药品的实际购销价格和购销数量等资料
13. 下列关于药品检验机构的设置的说法，错误的是
- A. 国务院药品监督管理部门设置国家药品检验机构
 - B. 省级药品监督管理部门可在本行政区域内设置药品检验机构
 - C. 地方药品检验机构的设置规划由省级药品监督管理部门提出，报省政府批准
 - D. 国务院和省级药品监督管理部门可以根据需要，确定符合药品检验条件的检验机构承担药品检验工作
 - E. 只有国务院药品监督管理部门可以根据需要，确定符合药品检验条件的检验机构承担药品检验工作
14. 药品申报临床试验时弄虚作假情节严重的，不受理该药品注册者申报该品种的时限为
- A. 3 年
 - B. 4 年
 - C. 5 年
 - D. 6 年
 - E. 8 年
15. 下列说法错误的是
- A. 省以上药品监督管理部门负责组织 GMP 认证，省级药品监督管理部门负责组织 GSP 认证，国家药品监督管理部门负责制定 GMP、GSP 实施办法和步骤
 - B. 经营处方药和甲类非处方药的药品零售企业应配备执业药师或其他依法经过资格认定的药学技术人员，经有关部门考核合格的业务人员，医疗机构审核和调配人员应是依法经过资格认定的药学技术人员
 - C. 发布进口药品广告向进口药品代理机构所在地省级药品监督管理部门申请广告

- 批准文号，异地发布药品广告向发布地省级药品监督管理部门备案
- D. 采取查封、扣押的行政强制措施后，不符合立案条件的应当解除行政强制措施；采取查封、扣押的行政强制措施后，需要暂停销售和使用的应当由国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门作出决定
- E. 国务院药品监督管理部门负责疫苗、血液制品和国家规定的生物制品的 GMP 认证工作
16. 下列说法错误的是
- A. 药品抽样必须由三名以上药品监督检查人员实施
- B. 被抽检方不得拒绝，没有正当理由拒绝抽检的，国家和省级药品监督管理部门可以宣布停止该单位拒绝抽检药品的上市销售和使用
- C. 当事人对药品检验机构的检验结果有异议，申请复验时应提交书面申请和原药品检验报告书，并按规定向复验机构预先支付药品检验费用
- D. 复验结论与原检验结论不一致的，复验检验费用由原药品检验机构承担，复验样品从原药品检验机构留样中抽取
- E. 药品经营企业、医疗机构未违反《药品管理法》和《药品管理法实施条例》的有关规定，并有充分证据证明其不知道所销售或使用的药品是假药、劣药的，应当没收药品和违法所得，但是可以免除其他行政处罚
17. 制售假药，足以严重危害人体健康的处罚是
- A. 处 2 年以下有期徒刑或拘役，并处或单处销售额 50% 至 2 倍罚金
- B. 处 3 年以下有期徒刑或拘役，并处或单处销售额 50% 至 2 倍罚金
- C. 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑，并处销售额 50% 至 2 倍罚金，或者没收财产
- D. 处 10 年以上有期徒刑、无期徒刑或死刑，并处销售额 50% 至 2 倍罚金，或没收财产
- E. 处 10 年以上有期徒刑或无期徒刑，并处销售额 50% 至 2 倍罚金，或者没收财产
18. 制售假药的行为的鉴定机关是
- A. 公安机关 B. 工商部门
- C. 技术监督部门 D. 省级以上药品监督管理部门
- E. 省级以上药品监督管理部门设置或者确定的药品检验机构
19. 下列与《麻醉药品和精神药品管理条例》不相符的是
- A. 精神药品分为第一类精神药品和第二类精神药品
- B. 国家对麻醉药品药用原植物以及麻醉药品和精神药品实行管制
- C. 未经许可，任何单位、个人不得进行麻醉药品药用原植物的种植以及麻醉药品和精神药品的实验研究、生产、经营、使用、储存、运输等活动
- D. 麻醉药品分为第一类麻醉药品和第二类麻醉药品
- E. 麻醉药品和精神药品生产、经营企业和使用单位可以依法参加行业协会，行业协会应当加强行业自律管理
20. 我国生产及使用的麻醉药品有
- A. 倍他美罗 B. 海洛因
- C. 复方樟脑酊 D. 大麻
- E. 倍醋美沙朵

21. 我国生产及使用的第二类精神药品有
A. 咖啡因 B. 可待因
C. 福尔可定 D. 哌替啶
E. 蒂巴因
22. 由麻醉药品定点经营企业经销，且不得零售的是
A. 第一类中的药品类易制毒化学品
B. 第一类中的非药品类易制毒化学品
C. 第一类中的药品类易制毒化学品药品单方制剂
D. 第二类中的药品类易制毒化学品药品单方制剂
E. 第一类中的非药品类易制毒化学品药品单方制剂
23. 关于医疗用毒性药品的说法正确的是
A. 毒性药品年度生产、收购、供应和配制计划，由省药品监管部门根据医疗需要制定，下达给指定的毒性药品生产、收购、供应单位
B. 剩余的毒性药品，生产单位按购销合同销售
C. 收购、经营毒性药品，由指定的药品经营单位负责
D. 配方用药由指定药店、医疗单位负责；其他任何单位或者个人均不得从事毒性药品的收购、经营和配方业务
E. 药厂必须由医药专业人员负责生产、配制和质量检验，并建立严格的管理制度
24. 下列说法错误的是
A. 疫苗分为两类
B. 药品批发企业依法经批准后可以经营疫苗
C. 省药品监督管理部门对符合条件的药品批发企业，在其药品经营许可证上加注经营疫苗的业务
D. 药品零售企业依法经批准后可以经营疫苗
E. 药品零售企业不得从事疫苗经营活动
25. 关于执业药师的说法，错误的是
A. 执业药师基本准则是对药品质量负责，保证人民用药安全有效
B. 国家人事部是全国执业药师资格注册管理机构，各省人事部门颁发《执业药师资格证书》，省级药品监督管理部门受理执业药师资格注册并颁发《执业药师注册证》
C. 《执业药师注册管理暂行办法》规定，执业药师的执业范围为药品生产、药品经营、药品使用单位
D. 执业药师注册有效期为 3 年
E. 执业药师资格制度的性质是执业资格制度
26. 注销执业药师注册的情形不包括
A. 死亡或被宣告失踪 B. 受到行政处分
C. 受到刑事处罚 D. 因健康或其他原因不能从事执业药师业务
E. 受取消执业药师资格处分
27. 在药品分类管理中国家药品监督管理局不负责
A. 非处方药目录的遴选、审批、发布和调整

- B. 审批药品（包括处方药和非处方药）生产批准文号
- C. 审批药品的包装、标签和说明书，包括非处方药的标签和说明书
- D. 制定、公布非处方药专有标识图案及管理规定
- E. 批准其他商业企业零售乙类非处方药

28. 下列说法错误的是

- A. 药品批发企业经营药品时必须具有《药品经营许可证》
- B. 药品生产、批发企业照分类管理、分类销售的原则和规定向相应的具有合法经营资格的药品零售企业和医疗机构销售处方药和非处方药，并按有关药品监督管理规定保存销售记录备查
- C. 药品生产、批发企业不得以任何方式直接向病患者推荐、销售处方药
- D. 药品生产企业将药品的警示语或忠告语醒目地印制在药品包装或药品使用说明书上
- E. 经营乙类非处方药可以不需要《药品经营许可证》

29. 下列说法错误的是

- A. 销售处方药和甲类非处方药的零售药店必须具有《药品经营企业许可证》，《药品经营企业许可证》和执业药师证书悬挂在醒目、易见的地方，执业药师应佩戴标明其姓名、技术职称等内容的胸卡
- B. 药品零售企业必须从具有《药品经营许可证》、《药品生产许可证》的药品批发企业、药品生产企业采购，并保存采购记录
- C. 处方药、非处方药应分柜摆放，处方药不得采用开架自选销售方式
- D. 必须由执业药师或药师对医师处方进行审核、签字后方可依据处方正确调配、销售药品，零售药店对处方必须留存1年以上备查
- E. 销售乙类非处方药的普通商业企业不得销售处方药和甲类非处方药

30. 关于处方书写规则错误的是

- A. 患者一般情况、临床诊断填写清晰、完整，并与病历记载相一致
- B. 每张处方限于一名患者的用药
- C. 字迹清楚，不得涂改或修改
- D. 药品名称应当使用规范的中文名称书写，没有中文名称的可以使用规范的英文名称书写
- E. 医疗机构或者医师、药师不得自行编制药品缩写名称或者使用代号

31. 医疗机构不得限制门诊就诊人员持处方到药品零售企业购药，其中不包括下列哪些药品

- A. 麻醉药品
- B. 精神药品
- C. 医疗用毒性药品
- D. 儿科处方
- E. 生物制品

32. 下列说法错误的是

- A. 药师应审查处方的用药适宜性
- B. 取得执业药师资格的人员方可从事处方调剂工作
- C. 具有药师以上专业技术职务任职资格的人员负责处方审核、评估、核对、发药以及安全用药指导，药士从事处方调配工作