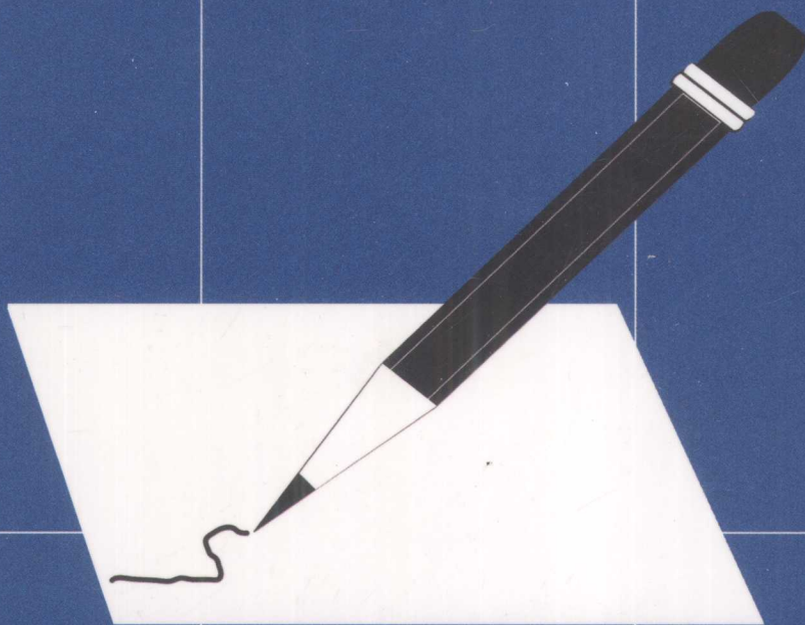


# 执业药师资格考试 习题集（下册）

2003版

主编：张瑞菊



# 执业药师资格考试 习题集(下册)

2003 版

主编:张瑞菊

编者:李仁利 杨燕龄 吴树人

张瑞菊 倪 健 慈 儒

中国致公出版社

**图书在版编目(CIP)数据**

执业药师资格考试习题集/张瑞菊主编. —北京:中国致公出版社,2003.5

ISBN 7-80096-161-4

I. 执… II. 张… III. 药剂人员-资格考核-习题 IV. R192-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字(200311)第 0372193 号

---

**执业药师资格考试习题集**

---

**主 编:**张瑞菊

**责任编辑:**于建平

---

**出版发行:**中国致公出版社

(北京市西城区太平桥大街4号 邮编:100034 电话:63481047)

**经 销:**全国新华书店

**印 刷:**北京昌平精工印刷厂

---

**开 本:**787×1092 1/16 开

**印 张:**37

**字 数:**800 千字

**版 次:**2003年5月第1版 2003年5月第1次印刷

---

ISBN7-80179-161-4/G·539

定价:90.00 元

---

版权所有 翻印必究

## 编写说明

为了加强对药学人员的职业准入控制,确保药品质量,保障人民用药安全有效,我国 1994 年实行了执业药师资格制度。从我国医药行业的现状看,执业药师数量太少,人才匮乏,不能满足药品生产、经营、使用单位的需求,供需差距十分悬殊,阻碍了药学事业的发展。因此,急需提高药学人员的素质,壮大执业药师队伍,为我国药学事业与国际接轨做好充足准备。

执业药师资格考试有其自身的规律和特点。一般来说,考试成绩的好坏取决于三个重要的因素:知识能力、应试技术和心理准备。考生只有在这三个方面进行严格训练才能取得满意的考试效果。

本书以 2003 年版《全国执业药师资格考试大纲》和各科教材为依据,按照“掌握、熟悉、了解”的要求,将教材的主要内容以 A、B、X 三种多选题形式表现出来。A 型题(最佳选择题),由一个题干和 A、B、C、D、E 五个备选答案组成,其中一个为正确答案;B 型题(配伍选择题),为一组题,先列出 A、B、C、D、E 五个答案,后列出 2-4 个试题,每题仅有一个正确答案,每个答案可被选择一次或一次以上,也可以不被选用;X 型题(多项选择题),由一个题干和 A、B、C、D、E 五个备选答案组成,每题的备选答案中有 2 个或 2 个以上正确答案,选出正确答案,少选或多选均不得分。

本书由多年从事执业药师考前辅导、有着丰富教学经验的专家根据 2003 年版《全国执业药师资格考试大纲》的要求编写而成。本书紧扣大纲,覆盖教材,精选习题 8000 多道,题目针对性强,题型规范,深入浅出,全部习题均附有答案,特别适合考生在学习教材中使用。

本书分上下两册,上册包括药物化学学、药剂学、药理学、药物分析分,下册包括药事管理与法规、药学综合知识与技能。

学习提示:执业药师资格考试中的药学专业基础知识——药物化学、药剂学、药理学、药物分析学四门课,从知识性质分析最基本的是药物化学,只有掌握了药物化学的结构特点、理化性质,才能更好地复习其他课程,所以建议复习的顺序应该是药物化学→药剂学→药理学→药物分析学。

编者

2003 年 5 月

# 目 录

## 药事管理与法规

药品管理 .....	1
药事与药事管理 .....	1
药品 .....	3
药品监督管理 .....	6
药品管理 .....	8
药事组织管理 .....	14
执业药师 .....	15
药品价格管理 .....	17
医疗保险药品与定点药店管理 .....	19
药事管理法规 .....	21
药品管理法和实施条件 .....	21
中华人民共和国刑法 .....	33
特殊药品管理办法和戒毒药品 .....	36
处方药与非处方药及包装、标签和说明书的管理 .....	40
药品不良反应监测管理办法 .....	47
药品经营质量管理规范及实施细则 .....	50
执业药师资格制度暂行规定 .....	56
药品生产监督管理办法 .....	58
药品生产质量管理规范 .....	62
医疗机构制剂配制质量管理规范 .....	67
药品流通监督管理办法 .....	71
城镇职工医疗保险、卫生体制改革 .....	74
野生药材资源保护管理条例 .....	77
中华人民共和国广告法 .....	79
中华人民共和国价格法 .....	81
消费者保护法、不正当竞争法和禁止商业贿赂条例 .....	83
双高关于伪劣商品刑事案件的解释 .....	85
药品注册管理办法 .....	87
药品临床试验管理规范 .....	96

互联网药品信息服务的规定 .....	99
医疗器械监督管理条例和说明书管理规定 .....	101
中华人民共和国计量法 .....	104
行政处罚法、行政复议法、行政诉讼法 .....	106
<b>药学职业道德</b> .....	108
药学职业道德 .....	108
执业药师道德规范 .....	110
部分国家和地区的执业药师道德规范 .....	112

## 药学综合知识与技能

药品名称与药品说明书 .....	114
处方 .....	116
合理用药 .....	124
特殊人群的用药指导 .....	129
非处方药 .....	139
药物临床评价与药物不良反应 .....	146
常见病及其药物治疗 .....	159
治疗药物监测与给药个体化 .....	174
药物相互作用 .....	177
临床常见中毒物质与解救 .....	182
药品的保管与养护 .....	189
药物经济学基本知识 .....	192
药学信息与服务 .....	195
医疗器械基本知识 .....	200

# 药事管理与法规

## 药品管理

### 药事与药事管理

#### A型题

1、我国具有最高法律效力的根本大法是

- A、《中华人民共和国宪法》
- B、《中华人民共和国刑法》
- C、《中华人民共和国劳动法》
- D、《中华人民共和国广告法》
- E、《中华人民共和国反不正当竞争法》

2、药事管理的宗旨是

- A、保证药品质量,保障人民用药安全
- B、保证药品疗效的提高,维护人民身体健康
- C、保证药品质量,维护人民身体健康
- D、保证药品质量,提高和维护全民族的身体素质
- E、保证药品质量、增进药品疗效,保障人民用药安全,维护人民身体健康

3、药事的范围包括了

- A、研究与开发、制造、采购、使用、服务等相关的活动
- B、研究与开发、制造、采购、储藏、营销、运输、服务、使用及药品价格、药品储备、医疗保险等有关的活动
- C、药品价格、药品储备、医疗保险等有关的活动
- D、药品的储藏、营销、运输等相关的活动
- E、研究、生产、经营、价格、使用、广告等药品的相关活动

4、药事管理的依据是

- A、《中华人民共和国宪法》
- B、相关法律
- C、宪法和法律
- D、法规和管理制度
- E、相关的管理措施

5、药事管理的目的是

- A、保证公民用药安全、有效、经济、合理
- B、不断提高国民的健康水平
- C、不断提高药事组织的经济、社会效益
- D、保证公民用药安全、有效、经济、合理、方便、及时,不断提高国民的健康水平,不断提高药事组织的经济、社会效益水平
- E、不断提高国民的健康水平,不断提高药事组织的经济、社会效益水平

6、药事管理的意义主要是

- A、对于公众的意义
- B、对于国家的意义
- C、对于药事组织的意义
- D、对于公众、国家、药事组织三方面的意义
- E、对私企的意义

7、药事管理的内容包括

- A、宏观药事管理
- B、微观药事管理

- C、宏观药事管理和微观药事管理
- D、法律实施管理
- E、法规实施管理

**B 型题**

[8-11]

- A、药事
  - B、药事管理
  - C、宏观药事管理
  - D、微观药事管理
  - E、药事管理的依据
- 8、与药品的安全、有效和经济、合理、方便、及时使用相关的活动是
- 9、药事组织的药事管理是
- 10、国家与政府的药事管理是
- 11、职业道德范畴的自律性管理是属于

[12-15]

- A、药品监督管理部门
  - B、劳动与社会保障部门
  - C、工商行政管理部门
  - D、商务部
  - E、社会发展计划部门
- 12、主要对医疗保险用药品种、给付标准、定点零售药店进行相应行政管理的是
- 13、依据《中华人民共和国药品管理法》对药品、药事组织、执业药师进行必要的行政管理的是
- 14、依法对药品价格进行必要的行政管理的是
- 15、负责药品广告监督检查的是

[16-18]

- A、药品物流组织
  - B、网上药品零售组织
  - C、传统药品交易中介服务组织
  - D、网上药品交易中介服务组织
  - E、药品招标代理组织
- 16、利用网络信息技术和药品配送系统通过网络向药品消费者提供药品和药学服务,进行药品零售交易业务的药品零售组织是

17、专门从事药品储藏、配送等物流业务的组织是

18、通过提供电子交易技术系统服务支持从而实现交易各方在网上进行药品交易的药品交易中介服务组织是

[19-21]

- A、药品研究与开发组织
  - B、药品生产组织
  - C、药品批发组织
  - D、药品销售代理组织
  - E、药品招标代理组织
- 19、专门从事药品招标代理业务的中介机构是
- 20、替其他药品生产、批发企业代理销售药品的组织是
- 21、对代理销售的药品没有所有权,只能按与委托方达成的协议销售药和获取利益的是

**X 型题**

- 22、药事管理的手段包括
- A、国家依照宪法——立法
  - B、药品流通环节的各项法规
  - C、政府依法——施行相关法律
  - D、药品相关的条例
  - E、药事组织依法——施行相关管理措施
- 23、药事管理的意义是
- A、保护公民健康是宪法规定的国家责任
  - B、保障公众用药安全、有效、经济、合理、方便、及时和生命健康的必要和有效的手段
  - C、体现了国家和政府对公众健康利益的关心
  - D、宏观的药事管理为药事组织的微观药事管理提供了法律依据、法定标准和程序
  - E、对药事活动进行必要的管理
- 24、我国的宏观药事管理主要包括
- A、药品监督管理
  - B、基本药物管理
  - C、药品储备管理

- D、药品价格管理
- E、医疗保险用药与定点药店管理

25、我国的微观药事管理主要包括

- A、药品价格管理
- B、药品储备管理
- C、药品研究与开发质量管理
- D、药品生产质量管理
- E、药品经营质量管理

26、我国宏观药事管理组织机构包括

- A、药品监督管理部门
- B、社会发展计划部门
- C、劳动与社会保障部门
- D、商务部
- E、国防科技工业、环境保护、公安、工商

行政管理部门

27、我国微观药事管理组织机构包括

- A、药品使用组织
- B、药品研究与开发组织
- C、药品生产组织
- D、药品批发组织
- E、药品零售组织

28、当前,我国正在或将要出现的组织形式包括

- A、物流组织
- B、传统药品交易中介服务组织
- C、药品销售代理组织
- D、网上药品交易中介服务组织
- E、网上药品交易零售组织

## 答 案

A 型题

1、A 2、C 3、B 4、C 5、D 6、D 7、C

B 型题

8、A 9、D 10、C 11、B 12、B 13、A 14、E 15、C 16、B 17、A 18、D 19、E 20、D 21、D

X 型题

22、ACE 23、ABCD 24、ABCDE 25、ABCDE 26、ABCDE 27、ABCDE 28、ABDE

## 药 品

A 型题

1、药品质量指标是

- A、物理指标、生物药剂学指标、均一性指标
- B、化学指标、安全性指标、有效性指标
- C、物理指标、化学指标、生物药剂学指标、安全性指标、有效性指标、稳定性指标、均一性指标
- D、物理、化学指标、安全性指标、生物药剂学指标

E、有效性指标、稳定性指标、均一性指标

2、药品的特殊性是

- A、与人的生命健康相关、质量标准严格、专业技术性强
- B、社会公共性、缺乏需求价格弹性
- C、消费者低选择性、需要迫切性
- D、与人的生命健康相关、质量标准严格、专业技术性强、社会公共性、缺乏需求价格弹性、消费者低选择性、需要迫切性

E、消费者低选择性、需要迫切性、与人的生命健康相关

3、药品的一般性是

- A、遵循市场规律
- B、遵循市场规律、按市场机制运作
- C、属于经济性商品
- D、属于竞争性商品
- E、遵循市场规律、按市场机制运作、属于经济性和竞争性商品

4、在现代社会中,受法律保护的基本人权是

- A、享有健康的权利和生命的权利
- B、享有生命的权利
- C、享有健康的权利
- D、享有基本生活的条件
- E、享有基本的选举权

5、建立全民医疗保健和医疗保险制度的依据是

- A、药品的技术性
- B、药品的公共性
- C、药品的需求迫切性
- D、消费者低选择性
- E、药品质量标准的严格性

6、对于药品价格变化不会明显影响公众对药品需求,西方经济学称为

- A、缺乏需求价格韧性
- B、缺乏需求价格波动性
- C、缺乏需求价格弹性
- D、缺乏需求价格稳定性
- E、缺乏需求价格固定性

**B 型题**

[7-10]

- A、药品
- B、药品质量
- C、药品标准
- D、药品标准制定原则

E、药品的特殊性

7、国家对药品质量规格及检验方法所做出的技术规定,是药品生产、供应、使用、检验和管理部门共同遵循的法定依据的是

8、药品的物理、化学、生物药剂学、安全性、有效性、均一性等指标符合规定标准程度的是

9、有规定的适应症或者功能主治、用法和用量的物质是

10、与人的生命健康相关是首要的

[11-13]

- A、质量标准严格性
- B、社会公共性
- C、消费者低选择性
- D、缺乏需求价格弹性
- E、与人的生命健康相关

11、药品首要的特殊性是

12、低于或高于规定的质量标准都可能降低甚至失去药品的疗效或者加剧药品的毒、副作用是

13、药品价格的变化不会明显地影响公众对药品的需求是

[14-16]

- A、现代药
- B、传统药
- C、国产药品
- D、进口药品
- E、药品

14、人类在与疾病作斗争的漫长历史过程中发现,使用的并一般在传统医学、药学理论指导下用于疾病治疗的物质是

15、国内(不包括香港、澳门、台湾地区)药品生产企业生产的药品是

16、国外药品生产企业生产的进入中国市场的药品是

[17-18]

- A、国家基本药物
- B、城镇职工基本医疗保险药品

- C、甲类目录药品
- D、乙类目录药品
- E、处方药

17、临床必需、使用广泛、疗效好，在同类药品中价格低的城镇职工基本医疗保险用药是

18、可供临床治疗选择使用、疗效好、比甲类目录中的同类药品略高的城镇职工基本医疗保险用药是

**X 型题**

19、药品的范围包括了

- A、中药材、中药饮片、中成药
- B、化学原料药及其制剂
- C、血清、疫苗、血液制品
- D、抗生素、生化药品
- E、放射性药品

20、药品质量的指标包括了

- A、物理指标
- B、化学指标
- C、生物药剂学指标
- D、安全性指标、有效性指标
- E、稳定性指标、均一性指标

21、药品标准主要有

- A、《中华人民共和国药典》
- B、中成药地方标准
- C、中药饮片炮制规范
- D、中草药地方规范

E、中国医院制剂规范

22、药品标准制定的原则是

- A、坚持快速、准确的原则
- B、坚持质量第一，充分体现“安全有效、技术先进、经济合理”的原则

C、选择检验方法是根据“准确、灵敏、简便、快速”的原则

D、质量标准中各种限度的规定应密切结合实际，要能保证药品在生产、储存、销售和使用过程中的质量

E、从生产、流通、使用各个环节了解影响药品质量的因素，有针对性地规定检测项目，切实加强对药品内在质量的控制

23、药品专业技术强的特性主要体现在

A、药品内在质量是否合格的判断必须借助专门的检测方法和检验仪器

B、药品的正确使用由消费者自行选择购买和使用

C、药品质量是否合格只能由药学专业技术人员利用其具备的药学和相关法律知识判断

D、药品质量是否合格无须借助专门的检测方法和检验仪器

E、药品的正确合理使用一般都必须依靠具备专门医学、药学理论知识的执业医师、执业药师

**答 案**

**A 型题**

1、C 2、D 3、E 4、A 5、B 6、C

**B 型题**

7、C 8、B 9、A 10、E 11、E 12、A 13、D 14、B 15、C 16、D 17、C 18、D

**X 型题**

19、ABCDE 20、ABCDE 21、ACE 22、BCDE 23、ACE

## 药品监督管理

### A型题

1、药品监督管理的目的是

- A、保证药品质量,维护人民身体健康
- B、保证药品质量,提高和维护全民族的身体素质
- C、提高药品质量,保障人民用药安全
- D、提高药品疗效,维护人民身体健康
- E、保障药品质量,保障人体用药安全,维护人民身体健康和用药的合法权益

2、药品监督管理的原则是

- A、目的性原则和方针性原则
- B、限制性和方法性原则
- C、目的性、方针性、限制性和方法性四项原则
- D、目的性和方法性原则
- E、限制性和方针性原则

3、药品监督管理的主要内容是

- A、药品管理和药事组织管理
- B、药事组织管理
- C、执业药师管理
- D、药品管理、药事组织管理和执业药师管理
- E、药品管理和执业药师管理

4、药品监督管理中的药品管理的内容是

- A、药品的注册管理、药品广告管理和药品监督查处
- B、药品的注册管理、药品的生产、流通和使用管理、药品广告管理和药品监督查处
- C、药品生产、流通、使用管理和药品监督查处
- D、药品广告管理和药品监督查处
- E、药品生产、流通管理和药品监督查处

5、药品监督管理中的药事组织管理的内容是

- A、药事组织许可证管理、药事组织条件与行为规范管理、药事组织监督查处
- B、药事组织许可证管理
- C、药事组织条件与行为规范管理
- D、药事组织监督查处
- E、药品的监督查处

6、具有普通约束力的规范性文件,两个主要特征是

- A、针对不特定对象发布
- B、能反复适用
- C、针对不特定对象发布和能反复适用
- D、针对特定的人群颁布
- E、具有一定的适用范围

7、国家机关包括了

- A、国家权力机关和行政机关
- B、国家权力机关、行政机关、审判机关和检查机关、军事机关
- C、审判机关和检查机关
- D、各级军事机关
- E、国家权力机关和军事机关

8、规范性文件的共性是

- A、不能被提起行政诉讼
- B、行政诉讼中可被引用
- C、无有约束力
- D、相当于一般的公文
- E、不能被提起行政诉讼和行政诉讼中可被引用

### B型题

[9-11]

- A、目的性原则

- B、方针性原则
- C、限制性原则
- D、方法性原则
- E、统一性原则

9、必须依法守法,不允许超越法律授权执法,不允许侵害有关药事组织或公众的合法权益的是药品监督管理的

10、必须正确处理各个矛盾关系,否则将背离目的性、方针性和限制性原则的是药品监督管理的

11、依据宪法并通过立法利用政府行政力量和国家机器而对有关药事活动施行的强制性管理是药品监督管理的

[12-15]

- A、中国药品生物制品检定所
- B、省级药品检验所
- C、国家药典委员会
- D、执业药师资格认证管理中心
- E、药品评价中心

12、主要负责药品上市后的再评价和不良反应监测等技术业务工作的是

13、负责执业药师继续教育管理的是

14、主要负责组织制定和修订国家药品标准的是

15、主要负责全国药品、生物制品(包括进出口药品)的质量检验的是

[16-19]

- A、规范性文件
- B、宪法
- C、法律
- D、行政法规
- E、地方性法规

16、效力高于行政法规、地方法规、规章的是

17、效力高于地方性法规、规章的是

18、由国家机关制定的具有普遍约束力的文件是

19、效力高于本级和下级地方政府规章的是

[20-21]

- A、其他规范性文件
- B、法律
- C、行政法规
- D、宪法
- E、国际条约

20、除法以外的规范性文件是

21、规定了国家的根本制度和根本任务,具有最高的法律效力的是

X 型题

22、药品监督管理的意义是

- A、保障公众的用药安全、有效、经济、合理、方便、及时,维护公众的身体健康
- B、提高药品的使用价值
- C、普及医药知识,合理的使用药品
- D、提高公众的信任感
- E、建立并维护健康的药品市场秩序,保护合法医药企业的正当权益

23、药品监督管理的方法性原则中必须正确处理

- A、目的性与有效性统一
- B、行政手段与司法手段并重
- C、管理效率与管理成本兼顾
- D、必要的高效的事前管理与经常、广泛、有效的事后监督结合
- E、监督管理与改革发展相互促进

24、药品监督管理中的执业药师管理内容是

- A、执业药师注册资格认证
- B、执业药师注册管理
- C、执业药师继续教育管理
- D、执业药师监督检查处
- E、执业药师的考试

25、我国药品监督管理行政机构分为

- A、国家药品监督管理局
- B、省、自治区、直辖市药品监督管理局
- C、市药品监督管理局

- D、县药品监督管理局
- E、国家技术监督管理局

26、我国药品监督管理技术机构包括

- A、国家药典委员会
- B、各级药品检验机构
- C、药品审评中心和药品评价中心
- D、药品认证管理中心
- E、执业药师资格认证中心

27、以下为国家药品监督管理局职责是

- A、拟定、修订药品管理法律、法规并监督实施
- B、拟定、修订和颁布药品法定标准、制定国家基本药物目录

C、拟定、修订药物非临床研究质量、临床试验质量管理规范并监督实施

- D、依法管理药品广告,负责药品的行政保护,指导全国药品检验机构的业务工作
- E、监督检定、抽验药品的生产、经营和医疗单位的药品质量

28、在其他规范性文件的效力有

- A、无有约束力
- B、不能被提起行政诉讼
- C、行政诉讼中可被引用
- D、不可设置行政处罚
- E、可与具体行政行为一并被提起行政复议

## 答 案

A 型题

1、E 2、C 3、D 4、B 5、A 6、C 7、B 8、E

B 型题

9、C 10、D 11、B 12、E 13、D 14、C 15、A 16、C 17、D 18、A 19、E 20、A 21、D

X 型题

22、AE 23、ABCDE 24、ABCD 25、ABCD 26、ABCDE 27、ABCDE 28、BCDE

## 药 品 管 理

A 型题

1、药品注册管理是指

- A、控制药品准入的前置性药品管理制度
- B、法定的药品市场准入的管理制度
- C、法定的控制药品市场准入的管理制度
- D、法定的药品前置性管理制度
- E、法定的控制药品市场准入的前置性药品管理制度

2、药品注册管理的必要性是

- A、保证公众用药安全有效
- B、保证公众用药安全

C、保证公众用药合理

D、保证公众用药有效

E、保证公众用药正确

3、我国药品注册的法定管理机构是

- A、国家技术监督管理局
- B、中华人民共和国卫生部
- C、国家药品监督管理局
- D、国家计划委员会
- E、商务部

4、药品的每个最小销售单元的包装必须

- A、按规定印有标签
- B、按规定贴有标签
- C、按规定附说明书
- D、按规定印有或贴有标签并附说明书
- E、按照规定附产品宣传品

5、药品的内包装应能

- A、保证药品的质量,确保使用安全
- B、保证药品在生产、运输、贮藏及使用过程中的质量,并便于医疗使用
- C、保证药品在生产过程中的质量
- D、保证药品在运输、贮藏中的质量
- E、保证药品在使用过程中的质量

6、目前已成为先进合理的药品管理模式的是

- A、处方药与非处方药分类管理
- B、药品不良反应监测管理
- C、药品监督管理
- D、药品储备管理
- E、药品网上零售管理

7、我国实施药品分类管理的基本原则是

- A、积极稳妥,分步实施
- B、注重实效,不断完善
- C、积极稳妥,分步实施,注重实效,不断完善
- D、积极稳妥,分步实施,不断完善
- E、积极稳妥,分步实施,注重实效

8、特殊管理的药品是

- A、麻醉药品、精神药品、放射性药品、生物制品
- B、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、抗生素类药品
- C、抗肿瘤药、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品
- D、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品
- E、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药

品、血液制品

9、特殊管理的药品管理和使用不当将

- A、严重危害病患者
- B、严重危害病患者及公众的生命健康乃至社会的利益
- C、严惩危害社会的利益
- D、严重危害公众的生命健康
- E、严惩危害民众的身体

10、我国遴选非处方药的指导思想是

- A、安全有效、慎重从严
- B、结合国情、中西并重
- C、安全有效、中西并重
- D、慎重从严、结合国情
- E、安全有效、慎重从严、结合国情、中西并重

11、我国遴选非处方药的原则是

- A、应用安全、疗效确切、质量稳定、应用方便
- B、应用安全、疗效确切、应用方便
- C、应用安全、疗效确切、质量稳定
- D、疗效确切、质量稳定、应用方便
- E、应用安全、质量稳定、应用方便

12、非处方药分为甲、乙类非处方药的依据是

- A、药品的价格
- B、药品的安全性
- C、药品的规格
- D、药品的注意点
- E、药品的经营方式

13、药品的不良反应是

- A、药品使用后出现的与用药目的无关的有害反应
- B、药品使用后出现的意外的有害反应
- C、质量合格药品在正常用法、用量下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应
- D、在正常的用量下药品出现的意外有害

反应

E、在正常的用量下药品出现的与用药目的无关的有害反应

14、国家对药品不良反应实行的是

A、逐级报告制度

B、定期报告制度

C、严重的、罕见的药品不良反应须随时报告

D、严重的、罕见的药品不良反应必要时可以越级报告

E、逐级、定期报告制度、严重或罕见的药品不良反应须随时报告,必要时可以越级报告

15、药品广告是指

A、药品使用单位所做的各种宣传、介绍活动

B、药品生产单位通过各种媒介和各种广告形式所做的药品介绍宣传活动

C、药品经营单位通过各种媒介和各种广告形式所做的药品介绍宣传活动

D、药品生产、经营者为推销自己的药品通过各种媒介和各种广告形式所做的药品介绍宣传活动

E、药品的相关单位对药品做的各种各样的介绍宣传活动

16、药品广告管理的目的是

A、通过必要的和有效的管理,确保药品广告的质量,从而保障人民用药安全有效

B、通过必要的管理,确保药品广告质量

C、通过有效的管理,确保药品广告质量

D、通过有效的管理,保障公众用药安全

E、通过必要的管理,保障公众用药有效

17、正确、合理的药品广告可以

A、促进药品的销售

B、提高人民用药的安全水平

C、普及了药品知识

D、提高了人民用药的有效水平

E、促进药品销售,同时也提高了公众用药安全、有效的水平

18、药品广告内容的依据是

A、药品证书

B、药品

C、药品法定的说明书

D、药品批准文号

E、药品经营企业的许可证

B 型题

[19-22]

A、药品通用名称

B、药品商品名称

C、化学药品名称

D、中药材的名称

E、中药制剂名称

19、经工商行政管理部门批准注册成为该药品的专用商品名称,并受到法律保护的药品名称是

20、应当符合 SDA 的规定并经 SDA 批准方可使用的是

21、列入国家药品标准的药品名称是

22、被称为药品的法定名称,不得作为药品商标使用的是

[23-26]

A、药品包装

B、药品内包装

C、药品外包装

D、临床前研究

E、临床研究

23、临床试验和生物等效性试验是新药的

24、中药材的生态环境、栽培技术、采收处理、加工炮制等属于新药的

25、直接与药品接触的包装是

26、应根据药品的特性选用不易破损的包装,以保证药品在运输、贮藏、使用过程中的质量

[27-29]

- A、化学药品名称
- B、药品名称
- C、中药材的名称
- D、药品命名原则
- E、中药制剂的名称

27、包括通用名、化学名、英文名、汉语拼音的是

28、包括中文名、汉语拼音、拉丁名的是

29、包括中文名、汉语拼音的是

[30-33]

- 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
- E、临床研究

30、新药上市后的监测是属于

31、遵循随机对照原则,进一步评价有效性、安全性是属于

32、对新药有效性及安全性做出初步评价,推荐临床给药剂量是属于

33、初步的临床药理学及人体安全性评价试验是属于

[34-36]

- A、处方药
- B、非处方药
- C、注射给药处方药
- D、口服抗生素类药
- E、麻醉药

34、患者不可自行用药,必须由医师、治疗技术人员使用,社会药店可零售的处方药是

35、患者可按处方和医嘱自行用药,社会药店可零售的处方药是

36、患者不可自行用药,必须由医师使用或在医院由医师监控使用且社会药店不可零售的处方药是

[37-39]

- A、处方药
- B、非处方药
- C、甲类非处方药
- D、乙类非处方药
- E、药品

37、只能在具有《药品经营许可证》、配备执业药师或药师以上药学技术人员的社会药店、医疗机构药房零售的非处方药是

38、除社会药店和医疗机构药房外,还可以在经过批准的普通零售商业企业零售的非处方药是

39、必须凭医师处方调配、零售、购买和使用或必须由医师或医疗技术人员使用或在其监控下使用的药品是

[40-43]

- A、药品不良反应
- B、新的药品不良反应
- C、A 类不良反应
- D、D 类不良反应
- E、迟现性不良反应

40、致畸、致癌、致突变的“三致”是属于

41、由于药品本身的药理作用增强而发生的常与剂量或合并用药有关,多数能预测,发生率较高而死亡率较低的是

42、与药品的正常药理作用无关的异常反应,反应难预测,发生率低而死亡率高的是

43、药品使用说明书或有关文献资料上未记载的不良反应是

X 型题

44、WHO 药品名称命名的原则是

A、药品名称读音应清晰易辨,全词不宜过长

B、应避免与目前已经使用的药品相似

C、以汉语拼音为基本的命名法

D、属于同一药效类别的药物,其名称应力求用适当的方法使之显示这一关系

E、凡是易令病人从解剖学、生理学、病理