



专家团队倾力打造 出题理念严谨切考

执业中药师

资格考试模拟试卷

陈吉生 马建春 关石凤 编著

最新版

- 经验丰富的作者团队 紧扣大纲的模拟真卷
- 多套模拟以广泛覆盖 考前检验可查缺补漏

全国百佳图书出版单位
中国中医药出版社

执业中药师资格考试模拟试卷

陈吉生 马建春 关石凤 编著

中国中医药出版社

· 北京 ·

图书在版编目 (CIP) 数据

执业中药师资格考试模拟试卷/陈吉生, 马建春, 关石凤编著. —北京: 中国中医药出版社, 2014. 4

ISBN 978 - 7 - 5132 - 1832 - 0

I. ①执… II. ①陈… ②马… ③关… III. ①中医学 - 药剂人员 - 资格考试 - 习题集
IV. ①R28 - 44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2014) 第 037719 号

中国中医药出版社出版
北京市朝阳区北三环东路 28 号易亨大厦 16 层
邮政编码 100013
传真 010 64405750
北京市卫顺印刷厂印刷
各地新华书店经销

*
开本 787 × 1092 1/16 印张 21.5 字数 507 千字
2014 年 4 月第 1 版 2014 年 4 月第 1 次印刷
书 号 ISBN 978 - 7 - 5132 - 1832 - 0

*
定价 45.00 元
网址 www.cptcm.com

如有印装质量问题请与本社出版部调换
版权所有 侵权必究
社长热线 010 64405720
购书热线 010 64065415 010 64065413
书店网址 csln.net/qksd/
官方微博 <http://e.weibo.com/cptcm>

编写说明

现行的执业中药师资格考试共分四个科目，即药事管理与法规、中医学综合知识与技能、中医学专业知识（一）及中医学专业知识（二）。执业中药师资格考试模拟试卷包括了执业中药师资格考试所有科目，共5套模拟试题2800道题目，是应试人员复习备考的重要参考资料。

模拟试卷紧扣新版考试大纲，参考执业中药师资格考试历年真题、国家执业中药师资格考试习题集等材料编写而成。模拟试卷题型比例及总题量与执业中药师资格考试真卷基本一致，有助于应试人员较好掌握考试方法及考试时间。

模拟试卷由熟悉全国执业中药师资格考试的资深专家编写而成，编写组成员参与过国家执业药师资格考试习题集及考点精要的编写，同时参加过国家执业药师资格考试，本次编写的模拟试卷能反映新版考试大纲所有考试要点，有较强的指导性和适用性。

编者

2014年1月15日

目 录

执业中药师资格考试模拟试卷（第一套）	(1)
第一单元	(1)
第二单元	(21)
第三单元	(37)
第四单元	(53)
执业中药师资格考试模拟试卷（第二套）	(67)
第一单元	(67)
第二单元	(87)
第三单元	(101)
第四单元	(117)
执业中药师资格考试模拟试卷（第三套）	(133)
第一单元	(133)
第二单元	(155)
第三单元	(171)
第四单元	(185)
执业中药师资格考试模拟试卷（第四套）	(201)
第一单元	(201)
第二单元	(223)
第三单元	(237)
第四单元	(253)

执业中药师资格考试模拟试卷（第五套）	(269)
第一单元	(269)
第二单元	(293)
第三单元	(307)
第四单元	(323)

执业中药师资格考试模拟试卷(第一套)

第一单元

姓 名 _____

准考证号 _____

考区(省、市、自治区) _____

考点(地、市/盟、州) _____

学校、单位 _____

执业药师资格考试答题卡

请勿折皱

姓名

考区(省、自治区、直辖市)

考点(地、市/盟、州)

学校、单位

注意事项

- 考生务必用钢笔或圆珠笔认真填写左列各项内容，按照试卷封面上的内容填写报考类别。
- 考生务必认真阅读填涂说明，用2B铅笔仔细填涂下列准考证号、考试单元和答题信息点。
- 监考人员必须填涂缺考或作弊者的准考证号、考试单元和右下角的考场记录。

准 考 证 号													考试单元	填 涂 说 明				
[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	[0]	第一单元 <input type="checkbox"/>	请用2B铅笔填涂，修改时请用橡皮擦干净。			
[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	[1]	第二单元 <input type="checkbox"/>	正确填涂：■			
[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	[2]	第三单元 <input type="checkbox"/>	错误填涂： <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>			
[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	[3]	第四单元 <input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>			
[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]	[4]					
[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]	[5]					
[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]	[6]					
[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]	[7]					
[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]	[8]					
[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]	[9]					

请考生认真填涂并核查以上信息，凡错误填涂者均不予阅卡评分。

1 [A] [B] [C] [D] [E]	36 [A] [B] [C] [D] [E]	71 [A] [B] [C] [D] [E]	106 [A] [B] [C] [D] [E]	
2 [A] [B] [C] [D] [E]	37 [A] [B] [C] [D] [E]	72 [A] [B] [C] [D] [E]	107 [A] [B] [C] [D] [E]	
3 [A] [B] [C] [D] [E]	38 [A] [B] [C] [D] [E]	73 [A] [B] [C] [D] [E]	108 [A] [B] [C] [D] [E]	
4 [A] [B] [C] [D] [E]	39 [A] [B] [C] [D] [E]	74 [A] [B] [C] [D] [E]	109 [A] [B] [C] [D] [E]	
5 [A] [B] [C] [D] [E]	40 [A] [B] [C] [D] [E]	75 [A] [B] [C] [D] [E]	110 [A] [B] [C] [D] [E]	
6 [A] [B] [C] [D] [E]	41 [A] [B] [C] [D] [E]	76 [A] [B] [C] [D] [E]	111 [A] [B] [C] [D] [E]	
7 [A] [B] [C] [D] [E]	42 [A] [B] [C] [D] [E]	77 [A] [B] [C] [D] [E]	112 [A] [B] [C] [D] [E]	
8 [A] [B] [C] [D] [E]	43 [A] [B] [C] [D] [E]	78 [A] [B] [C] [D] [E]	113 [A] [B] [C] [D] [E]	
9 [A] [B] [C] [D] [E]	44 [A] [B] [C] [D] [E]	79 [A] [B] [C] [D] [E]	114 [A] [B] [C] [D] [E]	
10 [A] [B] [C] [D] [E]	45 [A] [B] [C] [D] [E]	80 [A] [B] [C] [D] [E]	115 [A] [B] [C] [D] [E]	
11 [A] [B] [C] [D] [E]	46 [A] [B] [C] [D] [E]	81 [A] [B] [C] [D] [E]	116 [A] [B] [C] [D] [E]	
12 [A] [B] [C] [D] [E]	47 [A] [B] [C] [D] [E]	82 [A] [B] [C] [D] [E]	117 [A] [B] [C] [D] [E]	
13 [A] [B] [C] [D] [E]	48 [A] [B] [C] [D] [E]	83 [A] [B] [C] [D] [E]	118 [A] [B] [C] [D] [E]	
14 [A] [B] [C] [D] [E]	49 [A] [B] [C] [D] [E]	84 [A] [B] [C] [D] [E]	119 [A] [B] [C] [D] [E]	
15 [A] [B] [C] [D] [E]	50 [A] [B] [C] [D] [E]	85 [A] [B] [C] [D] [E]	120 [A] [B] [C] [D] [E]	
16 [A] [B] [C] [D] [E]	51 [A] [B] [C] [D] [E]	86 [A] [B] [C] [D] [E]	121 [A] [B] [C] [D] [E]	
17 [A] [B] [C] [D] [E]	52 [A] [B] [C] [D] [E]	87 [A] [B] [C] [D] [E]	122 [A] [B] [C] [D] [E]	
18 [A] [B] [C] [D] [E]	53 [A] [B] [C] [D] [E]	88 [A] [B] [C] [D] [E]	123 [A] [B] [C] [D] [E]	
19 [A] [B] [C] [D] [E]	54 [A] [B] [C] [D] [E]	89 [A] [B] [C] [D] [E]	124 [A] [B] [C] [D] [E]	
20 [A] [B] [C] [D] [E]	55 [A] [B] [C] [D] [E]	90 [A] [B] [C] [D] [E]	125 [A] [B] [C] [D] [E]	
21 [A] [B] [C] [D] [E]	56 [A] [B] [C] [D] [E]	91 [A] [B] [C] [D] [E]	126 [A] [B] [C] [D] [E]	
22 [A] [B] [C] [D] [E]	57 [A] [B] [C] [D] [E]	92 [A] [B] [C] [D] [E]	127 [A] [B] [C] [D] [E]	
23 [A] [B] [C] [D] [E]	58 [A] [B] [C] [D] [E]	93 [A] [B] [C] [D] [E]	128 [A] [B] [C] [D] [E]	
24 [A] [B] [C] [D] [E]	59 [A] [B] [C] [D] [E]	94 [A] [B] [C] [D] [E]	129 [A] [B] [C] [D] [E]	
25 [A] [B] [C] [D] [E]	60 [A] [B] [C] [D] [E]	95 [A] [B] [C] [D] [E]	130 [A] [B] [C] [D] [E]	
26 [A] [B] [C] [D] [E]	61 [A] [B] [C] [D] [E]	96 [A] [B] [C] [D] [E]	131 [A] [B] [C] [D] [E]	
27 [A] [B] [C] [D] [E]	62 [A] [B] [C] [D] [E]	97 [A] [B] [C] [D] [E]	132 [A] [B] [C] [D] [E]	
28 [A] [B] [C] [D] [E]	63 [A] [B] [C] [D] [E]	98 [A] [B] [C] [D] [E]	133 [A] [B] [C] [D] [E]	
29 [A] [B] [C] [D] [E]	64 [A] [B] [C] [D] [E]	99 [A] [B] [C] [D] [E]	134 [A] [B] [C] [D] [E]	
30 [A] [B] [C] [D] [E]	65 [A] [B] [C] [D] [E]	100 [A] [B] [C] [D] [E]	135 [A] [B] [C] [D] [E]	
31 [A] [B] [C] [D] [E]	66 [A] [B] [C] [D] [E]	101 [A] [B] [C] [D] [E]	136 [A] [B] [C] [D] [E]	
32 [A] [B] [C] [D] [E]	67 [A] [B] [C] [D] [E]	102 [A] [B] [C] [D] [E]	137 [A] [B] [C] [D] [E]	
33 [A] [B] [C] [D] [E]	68 [A] [B] [C] [D] [E]	103 [A] [B] [C] [D] [E]	138 [A] [B] [C] [D] [E]	
34 [A] [B] [C] [D] [E]	69 [A] [B] [C] [D] [E]	104 [A] [B] [C] [D] [E]	139 [A] [B] [C] [D] [E]	
35 [A] [B] [C] [D] [E]	70 [A] [B] [C] [D] [E]	105 [A] [B] [C] [D] [E]	140 [A] [B] [C] [D] [E]	

考 场 记 录

缺考

传抄

夹带

替考

其他

此栏由监考人员填涂

药事管理与法规

一、最佳选择题（共 40 题，每题 1 分。每题的备选答案中，只有 1 个最佳答案）

1. 深化医药卫生体制改革的总体目标是（ ）
 - A. 建立健全覆盖城镇居民的基本医疗卫生制度，为群众提供安全、有效、方便、价廉的医疗卫生服务
 - B. 建立健全覆盖企事业职工的基本医疗卫生制度，为其提供安全、有效、方便、价廉的医疗卫生服务
 - C. 建立基本药物制度，为群众提供安全、有效、经济的基本药品
 - D. 建立比较完善的公共卫生服务体系和医疗服务体系，使人民群众健康水平进一步提高
 - E. 建立健全覆盖城乡居民的基本医疗卫生制度，为群众提供安全、有效、方便、价廉的医疗卫生服务
2. 以下不属于药品技术监督管理机构的是（ ）
 - A. 国家中医药管理局
 - B. 国家食品药品检定研究院
 - C. 国家药典委员会
 - D. 国家食品药品监督管理总局药品评审中心
 - E. 执业药师资格认证中心
3. 撤销行政许可的情形不包括（ ）
 - A. 行政机关工作人员滥用职权、玩忽职守作出准予行政许可决定的
 - B. 超越法定职权作出准予行政许可决定的
 - C. 违反法定程序作出准予行政许可决定的
 - D. 对不具备申请资格或者不符合法定条件的申请人准予行政许可的
 - E. 公民、法人或者其他组织能够自主决定的
4. 中药饮片标签上无须注明的内容包括（ ）
 - A. 品名、规格
 - B. 功能主治
 - C. 产品批号、生产日期
 - D. 产地、生产企业
 - E. 规格
5. 《中药材 GAP 证书》的有效期为（ ）
 - A. 三年
 - B. 五年
 - C. 八年
 - D. 十年
 - E. 十二年
6. 药学职业道德的基本原则是（ ）
 - A. 全心全意为人民健康服务
 - B. 严谨治学，理明术精
 - C. 宣传医药知识，承担保健职责
 - D. 谦虚谨慎，团结协作
 - E. 济世为怀，清廉正派

7. 未经批准，擅自在城乡集市贸易市场设点销售药品的，或超出批准经营范围销售的（ ）
A. 按无证经营处罚 B. 按广告法处罚 C. 按销售劣药处罚
D. 按销售假药处罚 E. 按价格法处罚
8. 医疗机构制剂室配制制剂的审批机关是（ ）
A. 县级以上食品药品监督管理局
B. 市级食品药品监督管理局
C. 省、自治区、直辖市食品药品监督管理局
D. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
E. 国家食品药品监督管理总局
9. 生产、销售假药，对人体健康造成严重危害的，应（ ）
A. 处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处销售金额百分之五十以上二倍以下罚金
B. 处三年以上十年以下有期徒刑，并处销售金额百分之五十以上二倍以下罚金
C. 处三年以上七年以下有期徒刑，并处销售金额百分之五十以上二倍以下罚金
D. 处十年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑，并处销售金额百分之五十以上二倍以下罚金或者没收财产
E. 处十年以上有期徒刑或者无期徒刑，并处销售金额百分之五十以上二倍以下罚金或者没收财产
10. 《麻醉药品和精神药品管理条例》适用于（ ）
A. 麻醉药品和精神药品的实验研究、生产、经营、使用、储存、运输等活动以及监督管理
B. 麻醉药品药用原植物的种植，麻醉药品和精神药品的实验研究、生产、经营、使用等活动以及监督管理
C. 麻醉药品药用原植物的种植，麻醉药品和精神药品的生产、经营、使用、储存、运输等活动以及监督管理
D. 麻醉药品药用原植物的种植，麻醉药品的实验研究、生产、经营、使用、储存、运输等活动
E. 麻醉药品药用原植物的种植，麻醉药品和精神药品的实验研究、生产、经营、使用、储存、运输等活动以及监督管理
11. 第二类精神药品零售企业应当凭执业医师出具的处方，按规定剂量销售第二类精神药品，并将处方保存备查（ ）
A. 1年 B. 2年 C. 3年 D. 4年 E. 5年
12. 毒性药品处方调配时（ ）
A. 处方一次有效，由患者保存处方
B. 对处方做出明显标记，以利患者再次使用
C. 处方二次有效，取药后调配部门保存1年备查
D. 处方一次有效，取药后调配部门保存2年备查

- E. 可不凭处方零售，但应向患者说明注意点
13. 医疗机构购买哌醋酯须持有（ ）
A. 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡 B. 精神药品购用卡
C. 精神药品专用章 D. 精神药品购用证明
E. 精神药品使用许可证
14. 国家免疫规划疫苗的最小外包装（ ）
A. 国务院药品监督管理部门应当在显著位置，标明“免费”字样以及国务院卫生主管部门规定的“免疫规划”专用标识
B. 国务院卫生主管部门应当在显著位置，标明“免费”字样以及国务院卫生主管部门规定的“免疫规划”专用标识
C. 疫苗生产企业、疫苗批发企业应当在显著位置，标明“免费”字样以及国务院卫生主管部门规定的“免疫规划”专用标识
D. 疫苗生产企业、疫苗批发企业应当在显著位置，标明“免费”字样
E. 疫苗生产企业、疫苗批发企业应当在显著位置，标明国务院卫生主管部门规定的“免疫规划”专用标识
15. 《执业药师注册管理暂行办法》规定，执业药师的执业范围为（ ）
A. 药品研制、药品生产、药品经营 B. 药品生产、药品经营、药品检验
C. 药品经营、药品使用、药品检验 D. 药品生产、药品经营、药品使用
E. 药品研制、药品经营、药品使用
16. 根据《关于建立国家基本药物制度的实施意见》，下列叙述错误的是（ ）
A. 国家基本药物工作委员会办公室设在卫生部
B. 国家发展和改革委员会制定国家基本药物的具体零售价格
C. 政府举办的基层医疗机构全部配备和使用国家基本药物
D. 国家基本药物目录原则上每3年调整一次
E. 国家基本药物全部纳入基本医疗保障药品报销目录，报销比例明显高于非基本药物
17. 根据药品的安全性，非处方药分为（ ）
A. 甲类非处方药 B. 乙类非处方药 C. 甲、乙两类非处方药
D. 化学药品 E. 中成药
18. 按照《处方药与非处方药流通管理暂行规定》，以下说法错误的是（ ）
A. 国家实行特殊管理的处方药的生产销售、批发销售、调配、零售、使用按有关法律、法规执行
B. 处方药、非处方药的生产销售、批发销售业务必须由具有《药品生产许可证》、《药品经营许可证》的药品生产企业、药品批发企业经营
C. 药品生产、批发企业必须按照分类管理、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
D. 凡在国内从事特殊管理的处方药生产、批发、零售的企业及医疗机构适用于《处方药与非处方药流通管理暂行规定》
E. 进入药品流通领域的处方药和非处方药，其相应的警示语或忠告语应由生产企业醒

目地印制在药品包装或药品使用说明书上

19. 医师开具处方和药师调剂处方应当遵循的原则是（ ）
A. 安全、有效、方便 B. 安全、有效、经济 C. 注意保护患者的隐私权
D. 方便、合理 E. 注意保护药师的合法权益
20. 制定《药品不良反应报告和监测管理办法》的依据是（ ）
A. 《药品管理法》 B. 《处方管理办法》
C. 《处方药与非处方药流通管理暂行规定》 D. 《处方药与非处方药分类管理办法》
E. 《药品流通监督管理办法》
21. 药品注册申请人，是指（ ）
A. 提出药品注册申请并承担相应法律责任的机构或个人
B. 提出药品注册申请并承担相应法律责任的机构
C. 提出药品注册申请并承担相应法律责任的人
D. 提出药品注册申请的机构
E. 提出药品注册申请的人
22. GMP 规定，洁净室（区）的温度应与药品生产工艺要求相适应，无特殊要求时应控制在（ ）
A. 15℃ ~ 26℃ B. 18℃ ~ 26℃ C. 18℃ ~ 30℃ D. 18℃ 以上 E. 26℃ 以下
23. 新版 GMP 规定，药品生产洁净室（区）的空气洁净度划分的级别不包括（ ）
A. A 级 B. B 级 C. C 级 D. D 级 E. E 级
24. 药品生产企业在作出药品召回决定后，应当制定召回计划并组织实施，各级召回应在多长时间内通知到有关药品经营企业、使用单位停止销售和使用，同时向所在地省级药品监督管理部门报告（ ）
A. 一级召回在 72 小时内，二级召回在 48 小时内，三级召回在 24 小时内
B. 一级召回在 48 小时内，二级召回在 24 小时内，三级召回在 12 小时内
C. 一级召回在 24 小时内，二级召回在 48 小时内，三级召回在 72 小时内
D. 一级召回在 12 小时内，二级召回在 24 小时内，三级召回在 48 小时内
E. 一级召回在 12 小时内，二级召回在 48 小时内，三级召回在 72 小时内
25. 《抗菌药物临床应用管理办法》的执行时间为（ ）
A. 2012 年 2 月 13 日 B. 2012 年 8 月 1 日 C. 2012 年 5 月 1 日
D. 2012 年 12 月 1 日 E. 2011 年 12 月 1 日
26. 《药品经营许可证管理办法》规定，开办药品批发企业质量管理负责人的条件是（ ）
A. 具有本科以上学历，且必须具有药师以上职称
B. 具有大专以上学历，且必须具有药师以上职称
C. 具有大学以上学历，且必须是执业药师或者从业药师
D. 具有大学以上学历，且必须是执业药师
E. 具有中专以上学历，且必须是执业药师
27. 对药品养护时库房温湿度的记录要求是（ ）
A. 每天上午一次 B. 每天上午两次 C. 每天上、下午定时各一次

- D. 每天下午一次 E. 每天下午定时各两次
28. 《药品流通监督管理办法》规定，药品经营企业可以从事的活动是（ ）
A. 超出《药品经营许可证》许可的经营范围经营药品
B. 非法收购药品
C. 从城乡集市贸易市场采购中药材
D. 采用邮售、互联网交易等方式直接向公众销售处方药
E. 购进和销售医疗机构配制的制剂
29. 省、自治区、直辖市食品药品监督管理部门受理为药品生产企业、药品经营企业和医疗机构提供互联网药品交易服务的申请后，应当（ ）
A. 在 10 个工作日内向国家食品药品监督管理总局报送相关申请材料
B. 在 15 个工作日内向国家食品药品监督管理总局报送相关申请材料
C. 在 5 个工作日内向国家食品药品监督管理总局报送相关申请材料
D. 在 20 个工作日内向国家食品药品监督管理总局报送相关申请材料
E. 在 40 个工作日内向国家食品药品监督管理总局报送相关申请材料
30. 三级医院药事管理与药物治疗学委员会的组成（ ）
A. 由具有高级技术职务任职资格的药学、临床医学等方面专家组成
B. 由具有高级技术职务任职资格的药学、临床医学和医疗行政管理等方面专家组成
C. 由具有高级技术职务任职资格的药学、临床医学和医院感染管理等方面专家组成
D. 由具有高级技术职务任职资格的药学、临床医学、医院感染管理和医疗行政管理等方面专家组成
E. 由具有高级技术职务任职资格的药学、临床医学、医院感染管理和医疗行政管理、监督管理等方面专家组成
31. 负责《医疗机构制剂许可证》审核批复的部门是（ ）
A. 卫生部 B. 国家食品药品监督管理局
C. 省级卫生主管部门 D. 省级食品药品监督管理部门
E. 由省级卫生主管部门审核同意后，报同级药品监督管理部门审批
32. 对本医疗机构实施《医疗机构配制制剂质量管理规范》及制剂质量负责的是（ ）
A. 医疗机构制剂室负责人 B. 医疗机构药检室负责人
C. 医疗机构负责人 D. 医疗机构制剂配制人员
E. 医疗机构药检人员
33. 必须附有说明书的是（ ）
A. 药品上市销售的最小包装 B. 药品包装 C. 药品内包装
D. 药品中包装 E. 药品的包装和标签
34. 《化学药品和生物制品说明书规范细则》规定，化学药品和生物制品说明书中药品名称列出的顺序为（ ）
A. 商品名称、通用名称、英文名称、汉语拼音
B. 通用名称、英文名称、商品名称、汉语拼音
C. 通用名称、商品名称、英文名称、汉语拼音

- D. 商品名称、通用名称、汉语拼音、英文名称
 - E. 通用名称、商品名称、汉语拼音、英文名称
35. 药品说明书中的核准日期是指（ ）
- A. 国家食品药品监督管理总局批准该药品生产的日期
 - B. 国家食品药品监督管理总局批准该药品说明书的日期
 - C. 国家食品药品监督管理总局批准该药品注册的日期
 - D. 该药品生产的日期
 - E. 印制该药品说明书的日期
36. 处方外配是指（ ）
- A. 持定点医疗机构处方，在定点零售药店购药的行为
 - B. 参保人员持定点医疗机构处方，在药店购药的行为
 - C. 持医疗机构处方，在零售药店购药的行为
 - D. 参保人员持定点医疗机构处方，在定点零售药店购药的行为
 - E. 参保人员持医疗机构医务人员处方，在定点零售药店购药的行为
37. 各省、自治区、直辖市对国家制定的“乙类目录”的调整（增加和减少）品种数之和不得超过国家制定的“乙类目录”药品总数的（ ）
- A. 5% B. 8% C. 10% D. 15% E. 20%
38. 国家规定的应当在医师指导下使用的治疗性药品广告中，必须注明（ ）
- A. 药品批准文号 B. 由药师指导购买和使用 C. 按医师处方购买和使用
 - D. 禁忌警告 E. 药物相互作用
39. 《药品广告审查办法》规定，发布药品广告，须经（ ）
- A. 国家食品药品监督管理局备案
 - B. 企业所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门审查批准
 - C. 企业所在地市级人民政府药品监督管理部门审查批准
 - D. 企业所在地省级工商行政管理部门审查批准
 - E. 企业所在地市级工商行政管理部门审查批准
40. 通过互联网向上网用户提供药品（含医疗器械）信息的服务活动称为（ ）
- A. 经营性互联网药品信息服务 B. 非经营性互联网药品信息服务
 - C. 互联网药品信息服务 D. 公开性药品信息服务
 - E. 共享性药品信息服务

二、配伍选择题（共 80 题，每题 0.5 分。题目分为若干组，每组题目对应同一组备选项，备选项可重复选用，也可不选用。每题只有 1 个最佳答案）

[41 - 43]

- A. 生命关联性
- B. 高质量性
- C. 公共福利性
- D. 高度专业性
- E. 品种多样性

41. 国家推行 GLP、GCP、GMP、GSP、GAP 等质量管理制度的原因是因为药品的（ ）
42. 国家对基本医疗保险药品目录中的药品实行政府定价的原因是因为药品的（ ）

43. 药品作为商品只有合格品与不合格品的区分的原因是因为药品的()

[44-46]

- A. 二、三级保护野生药材物种
- B. 一、二级保护野生药材
- C. 一级保护野生药材物种
- D. 三级保护野生药材物种
- E. 二级保护野生药材物种

44. 系指资源严重减少的主要常用野生药材物种()

45. 系指分布区域缩小，资源处于衰竭状态的重要野生药材物种()

46. 系指濒临灭绝状态的稀有珍贵野生药材物种()

[47-49]

- A. 救死扶伤，不辱使命
- B. 尊重患者，一视同仁
- C. 依法执业，质量第一
- D. 实行人道主义
- E. 讲德修业，珍视声誉

47. 把患者及公众健康放在首位是()

48. 尊重患者的知情权、自主权、隐私权是()

49. 按规定着装、佩戴统一胸牌，悬挂执业药师注册证是()

[50-53]

- A. 药品生产许可证
- B. 药品经营许可证
- C. 医疗机构制剂许可证
- D. 医疗机构执业许可证
- E. 进口准许证

50. 企业违反药品管理法规定，在购销药品中无真实、完整的购销记录且情节严重的，应吊销其()

51. 医疗机构违反药品管理法规定，从无许可证企业购进药品且情节严重的，应吊销其()

52. 麻醉药品和国家规定范围内的精神药品进口必须持有相应的()

53. 药品的生产企业、未按照规定实施《药品生产质量管理规范》且情节严重的，应吊销其()

[54-56]

- A. 1年
- B. 2年
- C. 3年
- D. 4年
- E. 5年

54. 麻醉药品的专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于()

55. 第一类精神药品专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于()

56. 第二类精神药品专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于()

[57-58]

- A. 可以向疾病预防控制机构、接种单位、其他疫苗批发企业销售第二类疫苗