

北京市医药总公司职工大学 主编

执业中药师考试

多选题集

下 册

刘兴仁
主编
蒲晨光

学苑出版社

R2-44
285

执业中药师考试多选题集

主编 蒲晨光 刘兴仁
副主编 关伟 陈赞育
张宝春 黄作阵

编委会(按姓氏笔画为序)

马令琍	田 玲	关 伟	刘 薇	刘兴仁
张宝春	闫文英	蒲晨光	赵秀琴	胡继伯
海德玲	黄作阵			



0108946

学苑出版社

00423001

2075/29 IP

图书在版编目(CIP)数据

中药执业药师考试多选习题集/北京市医药职工大学主编.
北京:学苑出版社,1996.6
ISBN 7-5077-0755-8

I. 中… II. 北… III. 中药人员 - 资格考核 - 习题 IV. R288 - 44

中国版本图书馆 CIP 数据核字(96)第 10679 号

责任编辑:林森 陈辉

责任校对:关伟

学苑出版社出版 发行

社址:北京万寿路西街 11 号 邮政编码:100036

廊坊建华印刷厂印刷

787×1092 1/16 27 印张 225 千字

1996 年 6 月北京第 1 版 1996 年 6 月北京第 1 次印刷

印数:0001 - 5000

定价:59.00 元(上、下册)

前 言

科学规范的考试方法是评定学习成绩、衡量专业能力和履行专业职责所必须的重要手段，目前国外较多采用先进的多选题(Multiple Choice Question MCQ)考试方法，这种考试方法具有很多优点：

- 第一 题量多，范围广，扩大了考试知识面，避免了猜题、押题。
- 第二 题意简明，要求明确，能考核对知识的记忆、理解、评价和处理的能力。
- 第三 命题严格细致，能客观地检测考生的实际知识水平和组织能力。
- 第四 答案标准，便于客观公正地阅卷。

本题集是根据执业中药师资格考试规定和考试大纲规定编写的，下册包括药事管理与法规、中医基础理论、中医诊断学、中成药知识、综合知识与技能、医古文。本书电脑储存，编序打印，为今后不断补充提高及更新习题作了准备。

本书编写过程中，尽管我们做了很大努力，不妥之处在所难免，竭诚欢迎专家和广大读者不吝提出宝贵建议，以便再版时进一步改进和完善。

编委会

1996年6月于北京。

内容提要

本题集是有关中药执业人员考试的参考书。上册收集编写了《中医学》、《中药药剂学》(含《中药炮制学》)、《中药鉴定学》、《中医药理学》、《中药化学》近5000余道题；下册包括《药事管理与法规》、《中医基础理论》、《中医诊断学》、《中成药知识》、《综合知识与技能》、《医古文》等学科的多选题。

包括A、B、C、X四种题型，是目前国内唯一一部供执业中药人员复习及应试的参考书。

1996年全国执业药师资格考试将采用下列四种类型，现举例说明如下：

一、A型题(最佳选择)

A型题为试卷中含量最多的题型。通常的排版方式是题干在先，选项在后。共有5个选项，其中只有一个为最佳答案，其余选项为干扰答案。考生须在5个选项中选出一个最合题意的答案(选择答案)

- A. 专业资格制度
- B. 专业技术资格制度
- C. 专业任职资格制度
- D. 职业资格证书制度
- E. 从业资格证书制度

答案：A B C ● E

二、B型题(配伍选择题)

B型题是几道试题共用5个备选答案，考生只须为每道题选出一个最佳答案。

例：A. 软坚散结

- B. 清热解毒
 - C. 敛汗
 - D. 聪耳明目
 - E. 收湿敛疮
1. 朱砂的功效是
 2. 龙骨的功效是
 3. 酸枣仁的功效是
 4. 牡蛎的功效是
 5. 磁石的功效是

答案：1. A ● C D E

2. A B C D ●
3. A B ● D E
4. ● B C D E
5. A B C ● E

三、C型题(比较选择题)

C型题也是几道试题共用一组(4个)备选答案,排列方式亦为选项在前,题干在后。C型题只有4个选项,用于比较和鉴别两类情况。其A、B选项代表需比较的两项实质性内容;C代表二者均正确(有关、均有等);D代表二者均不确(无关、均无等)。每题只有一个正确答案。考生只须为每题选出最佳答案。

例:A.酸枣仁

B.柏子仁

C.二者均是

D.二者均不是

1.具有养心安神功效的药物是

2.具有润肠通便功效的药物是

3.具有利水消肿功效的药物是

4.具有敛汗功效的药物是

5.具有祛痰功效的药物是

答案:1.A B ● D

2.A ● C D

3.A B C ●

4.● B C D

5.A B C ●

四.X型题(多项选择题)

X型题与A型题相似,一道试题配置5个备选答案,排列方式为题干在前,选项在后。所不同的是要求考生从5个备选答案中选出2个或2个以上的正确答案。多选、少选、错选均不得分。

例:具有清肝明目功效的药物是:

A.珍珠母

B.石决明

C.羚羊角

D.决明子

E.白僵蚕

答案:● ● ● ● E

第一章 药事管理与法规

第一节 A型试题

- 1.《药品管理法》中药品生产经营主管部门是指：
 - A. 县级以上地方各级医药归口管理部门
 - B. 省、自治区、直辖市的医药归口管理部门
 - C. 国家卫生部
 - D. 国家医药管理局
 - E. 国家工商局
- 2.《药品生产企业许可证》、《药品经营企业许可证》、《制剂许可证》的有效期为
 - A. 一年
 - B. 三年
 - C. 五年
 - D. 没规定
- 3.《药品生产企业许可证》、《药品经营企业许可证》、《制剂许可证》的持证单位，若于期满后继续生产，应何时申请
 - A. 期满前3个月
 - B. 期满前6个月
 - C. 期满前1个月
 - D. 期满后3个月
 - E. 期满前1年
- 4.新药审批办法的制定部门是：
 - A. 县级以上卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国务院卫生行政部门
 - D. 国家医药管理局
 - E. 药典委员会
- 5.新药临床试验或临床验证应在哪一级部门批准的医疗单位进行。
 - A. 县、自治州、或市卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国家中医药管理局
 - D. 国家卫生部
 - E. 国家医药管局
- 6.新药证书的颁发部门是：
 - A. 县、自治州和市的卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国家中医药管理局
 - D. 国家卫生部
 - E. 国家医药管理局
- 7.有关部门对新药作出是否批准的决定时限为
 - A. 15天
 - B. 30天
 - C. 60天
 - D. 半年
 - E. 一年
- 8.审核批准，发给新药批准文号的部门是
 - A. 县、自治州或市的卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市的卫生行政
 - C. 国务院卫生行政部门
 - D. 国家中医管理局
 - E. 国家医药管理局
- 9.受理申请药品生产企业批准文号的部门是：
 - A. 县、自治州、市的卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国家中医药管理局
 - D. 国家卫生部
 - E. 国家医药管理局
- 10.有关部门在收到检验报告后，作出是否发给批准文号的时限为：
 - A. 15天
 - B. 30天
 - C. 60天
 - D. 半年
 - E. 一年
- 11.药品的批准文号多长时间不准变更。
 - A. 一年
 - B. 二年
 - C. 三年
 - D. 四年
 - E. 五年
- 12.停产多久的药品，其批准文号作废。
 - A. 一年
 - B. 二年
 - C. 三年
 - D. 四年
 - E. 五年
- 13.制定《药品生产质量管理规范》的部门是：
 - A. 县、自治州、市卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国务院卫生行政部门
 - D. 国家中医药局
 - E. 国家质量局
- 14.《药品生产(经营)企业合格证》审查、验收标准的制定部门是
 - A. 县、自治州、市卫生行政部门
 - B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
 - C. 国务院卫生行政部门
 - D. 国家医药管理局
 - E. 国家工商局
- 15.申请《药品生产(经营)企业合格证》的企业，一次检查达不到标准应。
 - A. 不再发给合格证
 - B. 限期整改
 - C. 整改直到合格为止
 - D. 暂发《合格证》不足处改正
 - E. 整改随时检查。
- 16.《药品生产(经营)企业合格证》的有效期为

- A. 一年 B. 三年 C. 五年 D. 十年 E. 没有期限
17. 《药品生产(经营)企业合格证》到期后,要继续生产或经营,需
A. 在期满前6个月提出复审申请
B. 继续生产经营
C. 于期满后一年提出复审申请
D. 于期满前3个月提出复审申请
E. 于期满前1年提出复审申请
18. 洁净厂房定期消毒用的剂应
A. 轮换使用(种类)
B. 不必换种类
C. 使用几种
D. 可使用一种,也可轮换使用
E. 以上均不正确
19. 不得从事直接接触药品的生产人员包括
A. 传染病患者
B. 体表有伤口者
C. 皮肤病患者
D. 药物过敏者
E. 以上均包括
20. 药品生产企业新制定的原料,辅料及包装材料的贮存期一般不超过
A. 一年
B. 两年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
21. 药品的标签使用说明书印制后
A. 经省、自治区、直辖市卫生行政部门校对,方可使用
B. 经县、自治州、市卫生行政部门校对,方可使用
C. 需经企业质量管理部门校对方可使用
D. 可直接发放使用
E. 以上均不正确
22. 医药经营企业商品质量管理机构的直接领导是:
A. 企业经理
B. 地方药品质量管理机构
C. 药品监督员
D. 地方卫生行政部门
E. 工商部门
23. 进口医药商品的检验记录和检验报告需保存
A. 一年 B. 二年
C. 三年 D. 四年
E. 五年
24. 进口药品的验收凭证是:
A. 《进口药品注册证》
B. 《一次性进口药品批件》
C. 《药品进口许可证》
D. 口岸药检所检验合格报告书
E. 药品所在国质量认可证
25. 麻醉药品新品种的研究试制须报哪级部门审批
A. 县、自治州、市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
C. 国家医药管理局
D. 国家卫生部
E. 公安部
26. 全国麻醉药品供应计划,由哪个部门提出
A. 卫生部
B. 国家医药管理局指定的部门
C. 国家医药管理局
D. 国务院卫生行政部门
E. 以上均不是
27. 麻醉药品的运输凭照
A. 由卫生部统一印制
B. 由国家医药管理局统一下发
C. 由交通部统一印制
D. 由公安部统一印制
E. 以上均不正确
28. 麻醉药品的进口业务由()办理
A. 卫生部
B. 国家医药管理局
C. 对外经济贸易部
D. 对外经济贸易部指定的单位
E. 卫生部指定的单位
29. 使用麻醉药品的医务人员须
A. 具有主治医师以上职称
B. 具有医师以上职称
C. 具有医师以上职称并经考核能正确使用麻醉药品的
D. 具有医士以上职称考核能正确使用麻醉药品的
E. 以上均不正确
30. 麻醉药品每张处方注射剂量不超过
A. 一次剂量
B. 一天的剂量
C. 二天的剂量
D. 三天的剂量
E. 一周的剂量
31. 麻醉药品的片剂、酊剂、糖浆剂每张处方不超过

- A. 一次的剂量
B. 一天的剂量
C. 二天的剂量
D. 三天的剂量
E. 一周的剂量
32. 麻醉药品连续使用不得超过
A. 三天
B. 五天
C. 七天
D. 十天
E. 十五天
33. 经县以上医疗单位诊断确需使用麻醉药品止痛的病人
A. 可凭诊断证明到任何医院开方配药
B. 凭诊断证明到指定医院开药
C. 凭诊断证明核发《麻醉药品专用卡》到指定医院开方配药
D. 凭诊断证明和户籍薄核发《麻醉药品专用卡》到指定医院开方配药
E. 以上均不正确
34. 医疗单位麻醉药品处方应保存
A. 半年备查
B. 一年备查
C. 两年备查
D. 三年备查
E. 五年备查
35. 因抢救病人急需麻醉药品的有关医疗单位和经营单位应
A. 手续完备后,迅速办理
B. 迅速办理,不必完备手续
C. 迅速办理一次剂量,不必完备手续
D. 迅速处理一次的剂量,事后补办手续
E. 以上均不正确
36. 毒性药品年度生产、收购、供应和配制计划由哪个部门制定
A. 卫生部
B. 国家医药管理局
C. 国务院卫生行政部门
D. 省、自治区、直辖市医药管理部门
E. 县、自治州、市医药管理部门
37. 毒性药品的收购经由哪个单位负责
A. 所有国营药店
B. 所有医疗单位
C. 国家医药管理局指定的药品经营单位
D. 各级医药管理部门指定的药品经营单位
- E. 以上均不是
38. 毒性药品的生产记录应备查
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
39. 每张毒性药品处方不可超过
A. 一日极量
B. 二日极量
C. 三日极量
D. 四日极量
E. 五日极量
40. 精神药品的生产
A. 由国家指定单位按计划生产
B. 任何药品生产企业按计划生产
C. 国家指定企业非计划生产
D. 国家企业非计划生产
E. 国营企业和医疗单位按需生产
41. 第二类精神药品制剂的生产单位由哪个部门确定
A. 卫生部
B. 国家医药管理局
C. 卫生部会同国家医药管理局
D. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门
42. 精神药品的原料和第一类精审药品制剂的年度生产计划
A. 由卫生部下达
B. 由国家医药管理局下达
C. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门下达
D. 卫生部会同国家医药管理局下达
E. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门联合下达
43. 第二类精神药品制剂的年度生产计划
A. 由卫生部下达
B. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门下达
C. 由国家医药管理局下达
D. 由卫生部会同国家医药管理局联合下达
E. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门联合下达
44. 精神药品的原料和制剂
A. 由生产单位自行解决
B. 企业之间协商调配
C. 按市场规律由生产企业调配

- D. 按国家计划调拨,生产单位不得自行销售
E. 按国家计划调拨,生产单位可以自行销售
45. 精神药品的进出口业务由哪个部门办理
A. 卫生部
B. 对外经济贸易部
C. 公安部
D. 国家医药管理局
E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
46. 对利用职务上的便利,为他人开具不符合规定的
精神药品外方的
A. 予以警告
B. 追究刑事责任
C. 予以罚款
D. 调离工作单位
E. 予行政处分
47. 主管全国进口药品的监督管理工作的是
A. 卫生部
B. 对外经济贸易部
C. 国家医药管理局
D. 能源部
E. 海关总署
48. 进口药品必须经何处检验
A. 出口国的药口检验机构
B. 口岸药品检验所
C. 中国药品生物制品检定所
D. 国家医药管理局质检机构
E. 进口企业的质检机构
49. 负责对口岸药检所的技术指导和有争议的检验结
果的裁决的是
A. 出口国的药品检验机构
B. 知名专家教授
C. 中国药品生物制品检定所
D. 国家医药管理局的质检机构
E. 进口企业的药品质检机构
50. 《进口药品注册证》的有效期为
A. 一年
B. 三年
C. 五年
D. 十年
E. 无有效期
51. 进口药品到达口岸后,海关放行的凭证是
A. 《药品进口注册证》
B. 发票
C. 装箱单
D. 生产厂家出示的质证书
- E. 盖有已接受报检的印章的报关单
52. 报验单位与口岸药检所约定抽验日期为
A. 当日
B. 两天
C. 三天
D. 五天
E. 七天
53. 下列哪些药品,口岸药检所可以检验
A. 未取得《进口药品注册证》的
B. 未标明药品品名的
C. 未标明药品批号的
D. 未标明生产国家厂牌
E. 以上均不可以检验
54. 口岸药检所抽样后出具进口药品检验报告书的时
限为
A. 五天
B. 十天
C. 十五天
D. 二十五天
E. 三十天
55. 中国药品生物制品检定所对进口的复验裁决的检
验费用
A. 由买方承担
B. 由卖方承担
C. 由口岸药检所承担
D. 由胜诉方承担
E. 由散诉方承担
56. 下列哪些进口药品可在市场销售。
A. 免验的医疗急救药品。
B. 免验的科研用药品
C. 免验的国外赠送药品
D. 个人自用的进口药品
E. 经口岸药检所检验合格的药品
57. 收货单位可向哪个部门申请进口药品免验
A. 口岸药检所
B. 卫生部
C. 国家医药管理局
D. 海关
E. 收货单所属卫生厅(局)
58. 我国中西药新药按药品管理要求均分为
A. 一类 B. 二类 C. 三类 D. 四类 E. 五类
59. 新药临床研究所需的费用
A. 由患者承担
B. 由医院承担
C. 由卫生行政部门承担

- D. 由研制单位承担
E. 免费
60. 临床试验一般分几期
A. 二期 B. 三期 C. 四期 D. 五期 E. 不分期
61. 临床验证一般分几期
A. 二期 B. 三期 C. 四期 D. 五期 E. 不分期
62. 每一种新药的临床研究医院不少于
A. 3个 B. 4个 C. 5个 D. 6个 E. 7个
63. 一期临床试验所需病例数为
A. 5—10 B. 10—30
C. 30—60 D. 60—100 E. 100以上
64. 二期临床试验病例数不少于
A. 30 B. 60 C. 100 D. 300 E. 1000
65. 避孕药新药二期临床病例数不少于
A. 30 B. 60 C. 100 D. 300 E. 1000
66. 避孕药新药二期临床每例观察月经周期应不少于
A. 3 B. 6 C. 10 D. 12 E. 15
67. 临床验证的病例数不少于
A. 30 B. 60 C. 100 D. 300 E. 1000
68. 新药进行技术转让的凭证是
A. 批准文号
B. “新药证书”
C. 专利号
D. 临床验证报告
E. 卫生部审批证明
69. 一、二类新药的试产期为
A. 一年 B. 二年 C. 三年 D. 四年 E. 五年
70. 新药试产期满期不报者应
A. 发给正式生产的批准文号
B. 待其上报有关资料再发给正式生产的批准文号
C. 继续进行试产
D. 取消其原批准文号
E. 敦促其上报有关资料
71. 以下哪些包装材料可以重复使用
A. 直接接触药品的盖
B. 直接接触药品的塞
C. 直接接触药品的内衬物
D. 直接接触药品的好填充物
E. 以上均不可以
72. 标准的复审周期一般不超过
A. 一年 B. 二年 C. 三年 D. 四年 E. 五年
73. 主管医药行业标准化的管理工作的部门是
A. 国务院标准化行政主管部门
B. 国务院药典编辑委员会
- C. 卫生部
D. 国家医药管理局
E. 以上均不是
74. 医药标准征求意见稿,印发有关单位,征求意见期限为
A. 两个月 B. 六个月
C. 一年 D. 两年 E. 三年
75. 标准征求意见逾期不复函者
A. 按无异议处理
B. 按不同意处理
C. 再致函征求意见
D. 按弃权处理
E. 以上无法不正确
76. 医药标准会议审查,如需表决,何者为通过标准
A. 不少于出席代表人 3/4 同意,会议出席率大于 2/3
B. 不少于出席代表人 1/2 同意,会议出席率大于 3/4
C. 不少于出席代表人 2/3 同意,会议出席率大于 3/4
D. 不少于出席代表人 1/2 同意,会议出席率大于 1/2
E. 不少于出席代表人 2/3 同意,会议出席率大于 1/2
77. 进行医药标准复查周期一般不超过
A. 一年 B. 二年 C. 三年 D. 四年 E. 五年
78. 负责全国医药行业标准实施的监督部门是
A. 国务院标准化行政主管部门
B. 国家技术监督局
C. 国家审计局
D. 卫生部
E. 国家医药管理局
79. 作为我国药品生产、供应、使用、检验及管理等部门共同遵循的法定依据是
A.《中华人民共和国药典》
B.《中华人民共和国药品管理法》
C.《药品生产质量管理规范》
D.《医药商品质量管理规范》
E.《中华人民共和国质量法》
80. 药品标准的制定原则是
A. 疗效 B. 价廉 C. 质量
D. 以生产厂在尽量大努力后能达到的水平为制定标准的依据
E. 以上均不是
81. 对于非国家法定计量单位

- A. 应严格限制使用范围
B. 应加强管理
C. 应加强监督指导
D. 应予以废除
E. 以上均不正确
82. 实行强制检定计量器具的部门是
A. 县级以上人民政府计量行政部门
B. 省级以上人民政府计量行政部门
C. 卫生部
D. 国家计量局
E. 国家统计局
83. 哪种情况下可以拆卸、改装计量基准
A. 使用单位 B. 使用个人
C. 省级计量行政部门批准
D. 县级计量行政部门批准
E. 国务院计量行政部门批准
84. 对社会上实施计量监督具有公证作用的是
A. 社会公用计量标准
B. 计量基准器具
C. 计量标准器具
D. 当地政府计量行政主管部门
E. 以上均不是
85. 负责以技能为主的职业资格鉴定和证书的核发与管理的是
A. 各种专业学校
B. 工商行政管理局
C. 各种专业培训班
D. 劳动部
E. 人事部
86. 执业药师注册有效期为
A. 一年 B. 二年 C. 三年 D. 四年 E. 五年
87. 执业药师权格考试合格者，应在多长时间之内注册
A. 一个月 B. 三个月 C. 六个月 D. 一年
E. 两年
88. 对执业药师权格考试合格者逾期未办理注册手续的
A. 补办 B. 单位出具证明补办
C. 等待下一批一同办理
D. 执业资格考试成绩作废
E. 以上均不正确
89. 主管全国商标注册和管理工作的是
A. 工商行政管理部门 B. 劳动部
C. 人事部 D. 税务部门 E. 其他
90. 商标可使用下列哪些文字、图形
A. 同国家名称、国旗、国徽、勋章相同或相近的
B. 同政府间国际组织的旗帜、徽记、名称相同或近似的
C. 同“红十字”的标志、名称相同或近似的
D. 本商品的通用名称或图形
E. 以上均不能使用
91. 注册商标的有效期为
A. 一年 B. 二年 C. 五年 D. 七年 E. 十年
92. 两个或以上申请人，在同一种商品以相同的商标申请注册的，应初步审定并公告
A. 申请在先的 B. 使用在先的
C. 价格较廉的 D. 质量较佳的
E. 都不予初审及公告
93. 对于初审的商标，自公告之日起多长时间内有关人员可以提出异议
A. 一个月 B. 三个月 C. 六个月 D. 十二个月
E. 十八个月
94. 对初步审定的商标，自公告之日起三个月内，何人可提出异议
A. 竞争者 B. 生产者 C. 消费者
D. 审议工作者 E. 任何人
95. 注册商标期满前六个月未能提出续展申请的应
A. 注销其注册商标
B. 给予六个月的宽展期
C. 提出警告
D. 需重新履行注册手续
E. 以上均不正确
96. 下列哪些内容可授予专利
A. 科学发现
B. 智力活动的规则和方法
C. 疾病的诊断和治疗方法
D. 动物和植物品种
E. 以上均不可
97. 自颁发“新药证书”之日起，其他单位可得到研制单位的技术转让，第一类新药多久内不得生产（含试产期二年）
A. 二年 B. 三年 C. 四年 D. 六年 E. 八年
98. 自颁发“新药证书”之日起如未得到研制单位技术转让，其他单位多长时间内不得生产第二类新药（含试产期二年）
A. 二年 B. 三年 C. 四年 D. 六年 E. 八年
99. 自颁发“新药证书”之日起，其他单位如未得到研究单位的技术转让，多长时间内不得生产第三类新药
A. 二年 B. 三年 C. 四年 D. 六年 E. 八年

100. 自颁发“新药证书”之日起,其他单位如未得到研究单位的技术转让,多长时间内不得生产第四类新药
A. 二年 B. 三年 C. 四年 D. 六年 E. 八年
101. 新药的保护期在哪种情况下自行失效
A. 研制单位将新药生产技术转让
B. 有同时研究此种新药的
C. 药品疗效不确切的
D. 取得新药证书二年内不生产亦不转让的
E. 以上均不是
102. 发明专利权的期限为
A. 五年 B. 十年 C. 十五年 D. 二十年
E.二十五年
103. 实用新型专利权和外观设计专利权的期限为
A. 五年 B. 十年 C.十五年 D. 二十年
E.二十五年
104. 下列哪些不正确
A. 专利权人有权阻止他人未经专利权人许可以生产经营为目的制造其专利产品
B. 专利权人有权在其专利产品上标明专利标记和专利号
C. 专利权人有权放弃其专利权
D. 专利权人有权对不服裁决让诉
E. 专利权人有权阻止强制许可的实施
105. 侵犯专利权的诉讼时效为
A. 三个月 B. 六个月 C. 十个月 D. 一年
E. 二年
106. 下列哪些情形应视为侵权行为
A. 使用或销售专利权人制造的专利产品
B. 使用或销售不知道是未经专利权人许可而制造并售出的专利产品
C. 在专利申请日前已制造相同产品,在原有范围内继续制造的
D. 专为科研而使用有关专利的
E. 以上均不是
107. 经济合同成立的标志是
A. 当事人双方就经济合同所有条款协商一致
B. 当事人双方就经济合同主要条款协商一致
C. 当事人双方签字,盖章
D. 双方履行合同中的义务
E. 以上均不是
108. 下列哪些不正确
A. 给付定金的一方不履行合同的,无权请求返还定金
B. 接受定金的一方不履行合同的,应返还定金
C. 经济合同确认无效后,有过错的一方应赔偿对方因此所受的损失
D. 经济合同确认无效后,若双方都有过错,各自承担相应的责任
E. 除国家允许使用现金履行义务的以外,必须通过银行转帐结算
109. 执行国家订价的,在合同规定的交付期限内国家价格调整时
A. 按交付时的价格计价
B. 交货遇价格上涨时,按新价格执行
C. 交货遇价格下降时,按原价格执行
D. 提货遇价格下降时,按原价格执行
E. 提货遇价格下降时,按新价格执行
110. 合同当事人一方发生合并、分立时
A. 原合同即行作废
B. 需重新签订合同
C. 仍由原当事人承担合同的义务,享有应有的权力
D. 由变更后的当事人承担合同的义务,享有应有的权力
E. 以上均不正确
111. 约金、赔偿金应在明确责任后
A. 三天内偿付 B. 五天内偿付
C. 七天内偿付 D. 十天内偿付
E. 十五天内偿付
112. 消费者组织可以从事
A. 商品经营 B. 营利性服务
C. 以营利为目的向社会推荐商品
D. 以营利为目的向社会推荐服务
E. 以上均不可以
113. 消费者要求经营修理包修的大件商品,运输费
A. 由经营者承担
B. 由消费者承担
C. 通过双方协商达成协议
D. 近的由消费者承担,远的由经营者承担
E. 由生产者承担
114. 下列正确的是:
A. 依法具有独占地位的经营者,限定他人购买其指定的商品
B. 政府利用行政权力,限制外地商品进入本地市场
C. 政府利用行政权力,限制他人购买其指定的经营者商品
D. 政府利用行政权利,限制本地产品流向外地市场

- E. 以上均不正确
115. 哪一部门可以对不正当竞争行为进行监督检查
A. 省级工商行政部门
B. 群众团体
C. 县级以上监督检查部门
D. 县级税务部门
E. 检察院
116. 医药生产企业和经营企业为使对方购买医药商品可以
A. 送物 B. 提供旅游
C. 为对方报销费用
D. 以明示方式给对方折扣
E. 以上均不可
117. 负责全国中药品种保护的监督管理工作的是
A. 国家医药管理局
B. 国务院卫生行政部门
C. 国家专利局 D. 国家工商局
E. 经贸部
118. 对申请保护的中药品种进行审评的是
A. 国务院卫生行政部门
B. 国家专利局
C. 国家医药管理局
D. 农业部
E. 中药品种保护评审委员会
119. 中药品种保护审评应于接到申请局多长时间内做出审评
A. 一个月 B. 二个月 C. 三个月 D. 六个月
E. 十二个月
120. 中药二级保护品种保护期限为
A. 五年 B. 七年 C. 九年 D. 二十年
E. 三十年
121. 中药二级保护品种在保护期满后可延长
A. 五年 B. 七年 C. 九年 D. 二十年
E. 三十年
122. 中药一级保护品种保护期满后可延长
A. 十年 B. 二十年 C. 三十年 D. 四十年
E. 不超过第一次的保护期限
123. 批准受保护的中药品种在批准前由多家生产,其中未申请《中药保护品种证书》的
A. 马上停生产
B. 自动得到《中药保护品种证书》
C. 可继续生产
D. 可于公告发布之日起六个月内向有关部门申报
E. 以上均不正确
1240. 国家重点保护的野生药材物种分为
A. 一级 B. 二级 C. 三级
D. 四级 E. 五级
125. 以生产经营为主的有限责任公司最低注册资本不少于
A. 10万元人民币 B. 20万元人民币
C. 30万元人民币 D. 40万元人民币
E. 50万元人民币
126. 以商品批发为主的有限责任公司最低注册资本为
A. 10万元人民币 B. 20万元 C. 30万元
D. 40万元 E. 50万元
127. 以商业零售为主的有限责任公司最低注册资本为
A. 10万元人民币 B. 20万元 C. 30万元
D. 40万元 E. 50万元
128. 以科技开发、咨询,服务性有限责任公司的注册资本不低于
A. 10万元人民币 B. 20万元 C. 30万元
D. 40万元 E. 50万元
129. 股东会对公司事务表决,须经代表多少表决权的股东通过
A. 1/2 B. 2/3 C. 3/4 D. 4/5 E. 1/3
130. 有限责任公司的法定代表人是
A. 总经理 B. 股东会
C. 董事会 D. 董事长
E. 股东
131. 有限公司的经理,由谁来聘任或解聘
A. 董事会 B. 股东会 C. 公司职员
D. 国家政府 E. 以上均不是
132. 董事会任期每届不超过
A. 一年 B. 二年 C. 三年 D. 四年 E. 五年
133. 设立股份有限公司,发起人应有
A. 5人以上 B. 3人以上
C. 7人以上 D. 10人以上
E. 15人以上
134. 股份有限公司注册资本最低限额为人民币
A. 10万元 B. 30万元 C. 50万元
D. 100万元 E. 1000万元
135. 发起人以工业产权、非专利技术作价出资的金额不超过股份有限公司注册资本的
A. 10% B. 20% C. 30% D. 40% E. 50%
136. 以募集设立方式股份有限公司的,发起人认购的股份不少于股份总数的
A. 10% B. 20% C. 30% D. 35% E. 40%

137. 股份有限公司的成立日期为
A. 创立大会召开日
B. 第一董事会召开日
C. 股份征集日
D. 营业执照签发日
E. 申请登记日
138. 股份有限公司的权力机构是
A. 董事长 B. 总经理 C. 董事会
D. 股东大会 E. 以上均不是
139. 专利权人应
A. 自授与专利权的当年缴纳年费
B. 为了公共利益,随时献专利
C. 尽快找到有关单位实施专利权
D. 对专利进行保密
E. 随时复审
140. 下列说法哪些正确
A. 生产操作区内可存放非生产性物品
B. 生产操作区内可带入生活用品
C. 生产操作区内可带入食品
D. 不同生产操作区的工作服可以混穿
E. 以上说法均不正确
141. 专利权人应
A. 自授予专利权的当年缴纳年费
B. 为了公共利益,随时贡献专利
C. 尽快找到有关单位实施专利权
D. 对专利进行保护
E. 随时复审
142. 负责组织国家药品标准的制定和修订的部门是
A. 国务院卫生行政部门的药典委员会
B. 国家医药管理局
C. 各省、直辖市的卫生部门
D. 国家卫生部
E. 以上均不是
143. 对疗效不确切,不良反应的药品应
A. 继续观察
B. 撤销其批准号,停止生产
C. 停止生产,已生产出的继续使用
D. 改进药品质量
E. 以上均不是
144. 劣药包括
A. 未取得批准文号生产的
B. 被污染不能药用的
C. 超过有效期的
D. 变质不能药用的
E. 药品所含成份的名称与国家药品标准不符的
145. 下列说法哪些正确
A. 生产操作区内可存放非生产物料
B. 生产操作区内可带入生活用品
C. 生产操作区内可带入食品
D. 不同生产操作区的工作服可以混穿
E. 以上说法无法不正确
146. 经营者提供商品有欺诈行为的
A. 退回商品价款
B. 退回商品从款的两倍
C. 赔礼道歉
D. 吊销营业执照
E. 追究法律责任
147. 世界上最早的一部国家级药典是
A. 《本草纲目》 B. 《本草品汇精要》
C. 《本草纲目拾遗》
D. 《新修本草》 E. 《日本药方》
148. 中华人民共和国卫生部药典委员会成立于
A. 1949 年 B. 1950 年 C. 1952 年
D. 1954 年 E. 1956 年
149. 我国现代药学教育始于
A. 清朝陆军学堂药科
B. 张立洞办湖北自强学堂
C. 1949 年建国
D. 1978 年国家恢复高考
E. “五四”运动后
150. 至 1994 年止我国共有高等药学类本专科教育单位
A. 11 个 B. 42 个 C. 52 个 D. 61 个
E. 84 个
151. 我国共有药学博士后流动站
A. 3 个 B. 4 个 C. 5 个 D. 6 个 E. 7 个
152. 据 1992 年数据,我国每年约毕业药学研究生
A. 100—200 人 B. 400—500 人
C. 800—1000 人 D. 1000—1200 人
E. 1500 以上人
153. 据 1992 年数据,我国每年约招收药学专业本科生约
A. 1500 人 B. 2000 人
C. 3000 人 D. 4000 人
E. 5000 人
154. 组织实施医药教育发展规划的周期一般为
A. 2 年 B. 3 年 C. 4 年 D. 5 年 E. 6 年
155. 我国医药教育力量的现状是
A. 严重浪费
B. 严重不足

- C. 比例适当
D. 基本适应需要
E. 严重浪费与严重不足并存
156. 科技管理的基础是
A. 科技组织管理
B. 科技计划管理
C. 科技经费管理
D. 科技成果管理
E. 科技政策管理
157. 科技从国外向国内转移称为
A. 技术引进 B. 技术普及
C. 技术推广 D. 科技转让
E. 技术消化吸收
158. 目前制药厂的管理归属
A. 卫生部 B. 轻工业部医药局
C. 化学工业部
D. 燃料化学工业部医药小组
E. 国家医药管理局
159. 我国医药商业的药品经营管理分为
A. 三类 B. 四类 C. 五类
D. 六类 E. 七类
160. 全国麻醉药品经营点的货源均直调于
A. 全国指定的生产企业
B. 国家卫生部指定的医药公司
C. 国家医药管理局指定的医药站
D. 北京医药站
E. 上海医药站
161. 目前我国新药、特药供应点共有
A. 3个 B. 10个 C. 50个
D. 80余个 E. 200余个
162. 医药商业企业的经营管理首先应确立的是
A. 企业整体优化的基本思想
B. 企业的经营机制
C. 企业的经营方针
D. 企业质量管理方法
E. 企业服务管理方法
163. 企业整体优化的中心环节是
A. TQC B. CSP C. GMP
D. GB/TQ(ISO) E. 药典
164. 企业整体优化的重要基础是：
A. TQC B. CSP C. GMP
D. GB/TQ(ISO) E. 药典
165. 企业整体优化的发展方向是：
A. TQC B. CSP C. GMP
D. GB/TQ(ISO) E. 药典
166. 我国医药商业经的变化发展趋势是
A. 国家计划 B. 国家指导
C. 市场调节
D. 代理商—经营商—零售商的格局
E. 计划经济格局
167. 按照国家规定，医院药剂科西药的加成率一般为：
A. 5% B. 10% C. 15% D. 20% E. 25%
168. 除国家规定的品种外，城乡集市贸易市场可以出售
A. 化学药品 B. 抗生素
C. 中药饮片 D. 中药材
E. 中成药
169. 审查批准药品广告的部门是
A. 县级卫生行政部门
B. 地市级卫生行政部门
C. 省级卫生行政部门
D. 国务院卫生行政部门
E. 省级工商行政部门
170. 处理违法药品广告的部门是
A. 卫生行政部门
B. 工商行政部门
C. 药品生产、经营管理部门
D. 司法部门
E. 消费者协会
171. 当事人对违反药品法处罚不服的，有权起诉的期限是
A. 10日 B. 15日 C. 20日
D. 一个月 E. 半年
172. 根据药品的定义，不是药品的是：
A. 中药材 B. 化学原料药
C. 血清疫苗 D. 血液制品
E. 卫生材料
173. 麻醉药品、精神药品、毒性药品、放射药规定的标志颜色分形为
A. 红黄、绿白、黑白、兰白
B. 绿白、红黄、黑黄、兰白
C. 黑白、兰白、绿白、红黄
D. 兰白、黑白、绿白、红黄
E. 兰白、绿白、黑白、红黄
174. 执业中药师有效期一般为
A. 1年 B. 2年 C. 3年 D. 5年 E. 10年
175. 连续脱离中药师工作岗位取消注册的年限为
A. 3年 B. 2年 C. 5年 D. 1年 E. 10年
176. 取消执业中药师注册资格后若要重新注册

- A. 必须经主管部门批准
B. 必须经医药生产经营企业的管理部门批准
C. 必须再次通过执业中药师资格考试
D. 必须写一份申请书
E. 必须二年以后
177. 对已在须有执业中要师岗位工作,但尚未通过执业药师考试的人员。
A. 不必通过考试,可直接任命
B. 经领导批准可以不通过考试
C. 必须调离现有岗位
D. 要进行强化培训,限期达到要求
E. 以上说法均不对
178. 通过全国统一考试取保的执业中药师资格
A. 同时也获得主管中药师技术资格
B. 同时获得大专同等学历资格
C. 同时晋升一级工资
D. 同时获得独立执业资格
E. 以上提法均不正确
179. 执业中药师资格制度属于
A. 专业证书制度
B. 学历文凭制度
C. 职业资格证书制度
D. 执业资格制度
E. 岗位合格制度
180. 执业药师的英文翻译为
A. Chife pharmacist
B. Assistant pharmacist
C. Chimical pharmacist
D. Vice chief pharmacist
E. Licenseci pharmacist
181. 我国最早的医药管理制的建立是
A. 西周时期 B. 东周时期
C. 唐朝时期 D. 明朝时期
E. 原始社会后期
182. 我国最昌的医药管理制度的建立
A. 公元前 20 世纪
B. 公元前 11 世纪
C. 公元前 1 世纪
D. 公元 1 世纪
E. 公元 7 世纪
183. 世界上最早的一部国家级药典是：
A. 新修本草
B. 本草纲目
C. 本草纲目答题
D. 本草品汇精要
184. 建国初期制药工业的方针题
A. 制造西药
B. 制造中药
C. 制造析料药
D. 制造营养药
E. 制造予防药
185. 解放后我国第一个药政管理综合性法规是：
A. 关于严禁鸦片烟毒的通令
B. 关于药政管理的若干规定
C. 中华人民共和国药典
D. 中华人民共和国药品管理法
E. 关于管理麻醉药品暂行条例
186. 制定《中华人民共和国产品质量法》的主要目的是：
A. 加强对产品质量的监督管理
B. 明确产品质量责任
C. 保护消费者的合法权益
D. 维护社会经济秩序
E. 利于社会主义商品经济
187. 《中华人民共和国产品质量法》适用于
A. 所有中华人民共和国公民
B. 所有在中国境内从事的产品生产销售活动
C. 所有企事业单位
D. 产品质量监督工作部门
E. 所有从事商业活动的部门及个人。
188. 标志我国药政管理工作进入法制化阶段的法律是：
A. 《中华人民共和国药品管理法》
B. 《中华人民共和国产品质量法》
C. 《关于药政管理的若干规定》
D. 《药品质量管理规范》
E. 《中华人民共和国药典》
189. 《中华人民共和国药品管理法》开始实施的时间是：
A. 1949 年 12 月
B. 1957 年 7 月
C. 1982 年 9 月
D. 1985 年 7 月
E. 1987 年 7 月
190. 《药品管理法》规定的发展我国药品的总方针是：
A. 发展现代药和传统药,充分发挥其在予防,医疗和保健中的作用
B. 保证用药安全
C. 保证药品质量
D. 保持社会安定