

供医药护专业人员和社区大众学习用书

ANQUAN YONGYAO  
XUEXI ZHINAN

【●主编 黄正明 赵 葆】

# 安全用药

## 学习指南



 军事医学科学出版社

供医药护专业人员和社区大众学习用书

# 安全用药学习指南

主 编 黄正明 赵 葆

军事医学科学出版社  
· 北 京 ·

## 内容提要

本书以试题集的形式编撰,从多方面、多角度宣传用药法规,药物知识和保健常识,旨在指导大众学习与普及安全用药知识,提高自我保健意识。内容丰富、重点突出、贴近大众、通俗易懂,具有很强的临床实用性和大众学习指导性,不仅是医务工作者和相关专业人员的参考书,也是大众守护健康的家庭必备工具书。

---

### 图书在版编目(CIP)数据

安全用药学习指南/黄正明,赵葆主编. -北京:军事医学科学出版社,2007.2

ISBN 978-7-80121-949-7

I. 安… II. ①黄… ②赵… III. 药物-使用-指南 IV. R969.3-62

中国版本图书馆CIP数据核字(2006)第155295号

---

出版:军事医学科学出版社

地址:北京市海淀区太平路27号

邮编:100850

联系电话:发行部:(010) 63801284

63800294

编辑部:(010) 66884418, 86702315, 86702759

86703183, 86702802

传真:(010) 63801284

网址:<http://www.mmsp.cn>

印装:三河佳星印装有限公司

发行:新华书店

---

开本:787mm×1092mm 1/16

印张:15.25(彩0.125)

字数:335千字

版次:2007年5月第1版

印次:2007年5月第1次

定价:35.00元

---

本社图书凡缺、损、倒、脱页者,本社发行部负责调换

# 《安全用药学习指南》编委会

主 编 黄正明 赵 葆

副主编 杨新波 杨解人 王仁杰 王晓峰 张亚利  
陈立奇

编 委 (按姓氏笔画排序)

于新蕊	王 宁	王江雁	孔 祥	刘 立
刘丽萍	张卫宁	张东升	张春泽	张新全
陈红艳	杨 坤	单国华	房征宇	耿 森
郭莉群	黄利虹	曹文斌	谢慧民	鲍鹤梅
熊 波	魏 荣	魏振满		

# 序

摆在大家面前的这本书是中国医药教育协会和众多的医务工作者、专家、学者奉献给您的一份安全用药保健厚礼。提起安全用药人人皆知，但真正做到就不容易了。

当前，安全用药问题已成为全社会普遍关注的热点问题。药品的不良反应、抗生素的滥用、假劣药品的泛滥、药品的不安全使用对大众的伤害令人发指。世界卫生组织指出，人类不合理用药所造成的危害很严重。如对较轻病情过量用药、对严重病情用药不足、错误用药、过量注射、不经医生诊断而自行用药、病未痊愈而中止用药等情况较为普遍。大多数人都认为，由于目前全球不少国家和地区存在的缺医少药的问题，严重影响患者的康复，但实际上，由于不合理使用药品，对人们的健康也构成了巨大威胁。

据统计，我国不合理用药人数约占用药者的12%~32%，全国每年5000万住院患者中至少有250万人与药物不良反应有关；每年因上述原因死亡的人数约19万人，平均每天520人死于不合理用药。世界卫生组织在曼谷召开的“全球合理用药大会”上报告，全球有一半的药物在被不合理地使用，从而使患者可能产生抗药性甚至死亡。该组织的调查指出，全球患者有1/3是死于不合理用药，而不是疾病本身。

安全用药问题关系到人民群众的身体健康，关系到经济发展和社会稳定。党中央、国务院对此十分重视并多次作出重要指示，国家食品药品监督管理局和相关部门，始终把确保群众用药安全作为工作的出发点和最高宗旨，并为此付出了积极与艰辛的努力。尽管相关部门做了大量工作，但收效不尽人意，其中一个重要原因就是全民广泛参与不够，公众安全用药知识匮乏、意识淡漠。

为了提高全民安全用药意识，使人人关爱健康，真正做到安全用药从我做起。中国医药教育协会在国有资产委员会的支持下，组织了数十位有丰富临床实践经验的医务工作者和专家、学者编写了这本《安全用药学习指南》。这本

指南虽然是以试题集的形式编撰，但它覆盖面广、内容丰富、重点突出、贴近大众、通俗易懂，从多方面、多角度宣传用药法规、用药知识、保健常识，旨在普及安全用药知识、提高大众自我保健意识、知晓基本用药常识。由于这本书是参与编写的医务工作者多年实践经验的总结，具有很强的临床实用性和大众学习指导性，它不仅是医务工作者和相关专业人员的参考书，也是大众守护健康的家庭必备工具书。为了进一步加强安全用药科学知识的科普教育力度，我们准备在发行这本书的基础上，再编写一本更加适用于大众需要的《安全用药家庭实用大典》。

由于时间紧迫、水平有限，书中肯定有许多不妥之处，欢迎批评指正。

为编写这本书我们得到了社会各界的大力支持，特别是直接参与本书编写的医务工作者、专家、学者们为此付出了艰辛努力，在此我代表中国医药教育协会，对所有给予我们帮助的人们表示衷心的感谢！

我相信在我们的共同努力下，一个人人关爱健康，安全用药从我做起的良好社会氛围一定会形成，一个幸福、健康、和谐的社会将会到来。

中国医药教育协会秘书长 赵 葆

二〇〇六年八月一日

# 前 言

世界卫生组织调查显示，全球有一半的药物在被不合理使用，导致患者产生耐药性，或致残、致死。全球的死亡患者中有1/3不是死于疾病本身，而是死于不合理用药。我国的情况也不容乐观，诸如知识匮乏、随意改变药品用法、抗生素滥用等种种原因导致老百姓不合理用药的情况十分严重。目前不合理用药大约占到了用药者的12%~32%，据此推算，我国每年因药物不良反应致死人数多达数十万。同时，药品价格虚高、广告夸大药品疗效的现象也普遍存在，这不仅误导消费，给市场和经营带来干扰，也给消费者造成严重危害。因此在全民中进行安全用药知识宣传和教育，受到社会、政府、医药工作者的极大关注。它不仅关系到人民群众的身体健康，也关系到经济和社会的发展。

本书由数十位多年从事教学、科研的专家和具有丰富临床医药实践经验的工作者参与完成。他们查阅国内外大量相关信息，结合自己工作经验，并参考最新专业书籍，满腔热情地投入本书的编写。针对当前民众及广大基层医务工作者的需求，从多方面和多角度宣传用药法规、用药知识和自我保健常识，旨在普及安全用药知识，提高人民群众自我保健意识，了解或掌握基本用药常识。全书共分14个专题，其中包括“国家有关药品研究、生产、使用和管理”的法律及法规知识；合理用药、科学用药、安全用药的相关知识；中药、中成药使用和管理的相关知识；防治常见传染病、性病用药常识；保健品的相关知识；处方药与非处方药相关知识；国家医保、社区医疗、新型农村合作医疗相关知识；美容、查体相关知识；护理用药知识；涉及安全用药中的历史文化典故和重大药害事件；计划生育用药知识；采供血安全知识；外科常见病的合理用药（包括输液、应用抗生素等）相关知识；用药相关健康知识。

为增加趣味性和适应当今流行的群众性竞赛活动，本书采用试题的形式提出问题 and 回答问题。为突出实用性和特色，不仅介绍了与人们息息相关的常用

西药和大量中药、保健食品的应用常识，还包括了人们关心的话题——养身、美容、输血、医疗保险及重大药物历史事件等。总之，该书涉及面广，知识和趣味性兼具，既可作为医药工作者、相关企业或部门人员学习和宣传的参考书，也可作为民众家庭必备的工具书。

由于作者的水平有限，书中难免存在错误和不妥之处，恳请同行专家与读者批评指正。

黄正明

二〇〇六年八月于北京

# 目 录

解题要求	(1)
第一章 国家有关药品研究、生产、使用和管理的法律、法规知识	(2)
(一) 单选题	(2)
(二) 是非题	(8)
(三) 配对题	(11)
(四) 多选题	(12)
参考答案	(19)
第二章 合理用药、科学用药、安全用药的相关知识	(21)
(一) 单选题	(21)
(二) 是非题	(37)
(三) 配对题	(39)
(四) 多选题	(49)
参考答案	(62)
第三章 中药、中成药使用和管理的相关知识	(65)
(一) 单选题	(65)
(二) 是非题	(70)
(三) 配对题	(71)
(四) 多选题	(75)
参考答案	(79)
第四章 常见传染病、性病用药常识	(81)
(一) 单选题	(81)
(二) 是非题	(86)
(三) 配对题	(87)
(四) 多选题	(90)
参考答案	(95)

第五章 保健品的相关知识 .....	(97)
(一) 单选题 .....	(97)
(二) 是非题 .....	(102)
(三) 配对题 .....	(103)
(四) 多选题 .....	(106)
<b>参考答案</b> .....	(110)
第六章 处方药与非处方药相关知识 .....	(112)
(一) 单选题 .....	(112)
(二) 是非题 .....	(117)
(三) 配对题 .....	(118)
(四) 多选题 .....	(122)
<b>参考答案</b> .....	(129)
第七章 国家医保、社区医疗、新型农村合作医疗相关知识 .....	(131)
(一) 单选题 .....	(131)
(二) 是非题 .....	(137)
(三) 配对题 .....	(138)
(四) 多选题 .....	(147)
<b>参考答案</b> .....	(154)
第八章 美容、查体相关知识 .....	(156)
(一) 单选题 .....	(156)
(二) 是非题 .....	(159)
(三) 配对题 .....	(160)
(四) 多选题 .....	(162)
(五) 小品题 .....	(164)
<b>参考答案</b> .....	(164)
第九章 护理用药知识 .....	(166)
(一) 单选题 .....	(166)
(二) 是非题 .....	(171)
(三) 配对题 .....	(171)
(四) 多选题 .....	(172)
<b>参考答案</b> .....	(175)

第十章 涉及安全用药中的历史文化典故和重大药害事件.....	(176)
(一) 单选题 .....	(176)
(二) 是非题 .....	(180)
(三) 配对题 .....	(181)
(四) 多选题 .....	(184)
<b>参考答案</b> .....	(187)
第十一章 计划生育用药知识.....	(189)
(一) 单选题 .....	(189)
(二) 是非题 .....	(192)
(三) 配对题 .....	(193)
(四) 多选题 .....	(194)
<b>参考答案</b> .....	(197)
第十二章 采供血安全知识.....	(198)
(一) 单选题 .....	(198)
(二) 是非题 .....	(200)
(三) 配对题 .....	(201)
(四) 多选题 .....	(202)
<b>参考答案</b> .....	(204)
第十三章 外科常见病的合理用药 (包括输液、应用抗生素等) 相关知识 .....	(205)
(一) 单选题 .....	(205)
(二) 是非题 .....	(211)
(三) 配对题 .....	(213)
(四) 多选题 .....	(216)
<b>参考答案</b> .....	(218)
第十四章 用药相关健康知识.....	(219)
(一) 单选题 .....	(219)
(二) 是非题 .....	(220)
(三) 配对题 .....	(220)
(四) 多选题 .....	(221)
<b>参考答案</b> .....	(229)



## 解题要求

### 1. 单选题

先提出问题，下面列出 4~6 个答案，从答案中选出 1 个最佳答案。

例：新斯的明在临床使用中不可用于

- A. 有机磷酸酯中毒解救
- B. 肌松药过量中毒解救
- C. 阿托品中毒解救
- D. 重症肌无力

答案：A

### 2. 是非题

先提出问题，根据问题判断正确或错误，非错即对无中间答案。

例：失眠的患者长期服用地西泮会产生依赖性

答案：对

### 3. 配对题

先提出配对的要求，下面左侧列出 4 个题 (1) (2) (3) (4)，再从右侧 4 个备选答案 (A、B、C、D) 中给每个题选择 1 个最佳答案，每个答案不得重复使用。

例：下列抗生素与其不良反应搭配正确的是：

- |          |              |
|----------|--------------|
| (1) 庆大霉素 | A. 损害肾脏      |
| (2) 头孢唑啉 | B. 损伤前庭神经    |
| (3) 四环素  | C. 损害肝脏      |
| (4) 利福平  | D. 影响骨骼和牙齿生长 |

答案：(1) B (2) A (3) D (4) C

### 4. 多选题

先提出问题，再从题下面的备选答案 (A、B、C、D) 中选择合适的答案。每题应有 2 个以上答案。

例：药品管理法的意义在于

- A. 加强药品监督管理
- B. 保证药品质量
- C. 保障人体用药安全
- D. 维护人民身体健康和用药的合法权益

答案：ABCD



## 第一章 国家有关药品研究、生产、使用和管理法律、法规知识

本类试题出自于国家有关药品的法律、法规文件，其目的是让药品的研究者、生产者和管理者具有明确的法律、法规意识和规范的工作程序，使研究者能够了解国家对研究、创制新药的相关政策，药品生产企业能够掌握对药品组织生产的法规条款，药品管理部门能够严格执行药品管理的有关规定，以便保证药品质量。

### (一) 单选题 (每题只有1个正确答案)

1. 《药品管理法》是何时修订通过？何时施行的 ( )
  - A. 由九届全国人大常委会第17次会议修订通过，自2001年9月1日起施行
  - B. 由九届全国人大常委会第18次会议修订通过，自2001年10月1日起施行
  - C. 由九届全国人大常委会第19次会议修订通过，自2001年11月1日起施行
  - D. 由九届全国人大常委会第20次会议修订通过，自2001年12月1日起施行
2. 新修订的《药品管理法》共多少章，多少条 ( )
  - A. 新修订的《药品管理法》共8章100条
  - B. 新修订的《药品管理法》共9章104条
  - C. 新修订的《药品管理法》共10章106条
  - D. 新修订的《药品管理法》共11章108条
3. 药品生产、经营、医疗机构直接接触药品的工作人员多长时间进行一次健康体检 ( )
  - A. 必须每半年进行一次健康体检
  - B. 必须每季度进行一次健康体检
  - C. 至少每年进行一次健康体检
  - D. 至少每两年进行一次健康体检
4. 国家对研究、创制新药的政策是什么 ( )
  - A. 国家鼓励研究和创制新药，保护公民、法人和其他组织研究、开发新药的合法权益。
  - B. 国家鼓励研究和创制新药，保护一切个人或单位开发新药的合法权益
  - C. 国家鼓励研究和创制新药，保护民间和各种组织研究、开发新药的合法权益
  - D. 国家鼓励研究和创制新药，保护制药企业、合资药厂、医药科研单位开发新药的合法权益
5. 药品生产企业如何对药品组织生产 ( )
  - A. 必须按照《药品生产工程管理规范》组织生产
  - B. 必须按照《药品生产条例管理规范》组织生产
  - C. 必须按照《药品生产质量管理规范》组织生产
  - D. 必须按照《药品生产工序管理规范》组织生产



6. 如何确认药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求 ( )
- A. 卫生行政部门按照规定,对药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求进行认证;同时发给认证证书
  - B. 卫生行政部门按照规定,对药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求进行认证;对认证合格的,发给认证证书
  - C. 药品监督管理部门按照规定,对药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求进行认证,对认证合格的,同时发给认证证书
  - D. 药品监督管理部门按照规定,对药品生产企业是否符合《药品生产质量管理规范》的要求进行认证同时发给认证证书
7. 药品应当按照什么标准、什么生产工艺生产?对生产记录有何规定 ( )
- A. 药品必须按照药品标准和生产工艺进行生产,生产记录必须完整准确
  - B. 药品必须按照药品标准和国务院药品监督管理部门批准的生产工艺进行生产
  - C. 药品必须按照药典标准和国务院药品监督管理部门批准的生产工艺进行生产,生产记录必须完整准确
  - D. 药品必须按照国家药品标准和国务院药品监督管理部门批准的生产工艺进行生产,生产记录必须完整准确
8. 开办药品批发、零售企业,需要办理一证一照指的是 ( )
- A. 《药品生产许可证》和《营业执照》
  - B. 《药品经营许可证》和《营业执照》
  - C. 《药品生产许可证》和《法人执照》
  - D. 《药品经营许可证》和《法人执照》
9. 《药品经营许可证》是否要标明有效期和经营范围 ( )
- A. 《药品经营许可证》不标有效期但应标明经营范围
  - B. 《药品经营许可证》应当标明有效期不标经营范围
  - C. 《药品经营许可证》只标明经营范围
  - D. 《药品经营许可证》应当标明有效期和经营范围
10. 开办药品生产企业需要办理哪些手续 ( )
- A. 开办药品生产企业需要一证一照
  - B. 开办药品生产企业需要二证一照
  - C. 开办药品生产企业需要三证一照
  - D. 开办药品生产企业需要一证二照
11. 《药品生产许可证》有效期如何界定?期满后应当怎么办 ( )
- A. 《药品生产许可证》有效期为2年。有效期届满,应当在有效期届满前3个月,申请换发
  - B. 《药品生产许可证》有效期为3年。有效期届满,应当在有效期届满前4个月,申请换发
  - C. 《药品生产许可证》有效期为4年。有效期届满,应当在有效期届满前5个月,申请换发
  - D. 《药品生产许可证》有效期为5年。有效期届满,应当在有效期届满前6个月,申请换发
12. 药品经营方式是指什么 ( )
- A. 是指个体经营和集体经营
  - B. 是指个体经营和国家经营





- B. 麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品  
C. 麻醉药品、精神药品、毒性药品、放射性药品  
D. 成瘾药品、精神药品、医疗用毒性药品、同位素药品
21. 麻醉药品和精神药品是指 ( )  
A. 列入麻醉药品目录、精神药品目录的药品和其他物质  
B. 全身麻醉药  
C. 局部麻醉药  
D. 吸入麻醉药
22. 精神药品分为 ( )  
A. 抗精神病药  
B. 抗狂躁病药  
C. 抗焦虑药  
D. 第一类精神药品和第二类精神药品
23. 麻醉注射药品的每张处方的规定是 ( )  
A. 注射剂不得超过一日常用量  
B. 注射剂不得超过二日常用量  
C. 注射剂不得超过三日常用量  
D. 注射剂不得超过四日常用量
24. 麻醉非注射药品的每张处方的规定是 ( )  
A. 片剂、酞剂、糖浆剂等不超过一日常用量  
B. 片剂、酞剂、糖浆剂等不超过二日常用量  
C. 片剂、酞剂、糖浆剂等不超过三日常用量  
D. 片剂、酞剂、糖浆剂等不超过四日常用量
25. 麻醉药品使用的规定是 ( )  
A. 连续使用不得超过三天  
B. 连续使用不得超过五天  
C. 连续使用不得超过六天  
D. 连续使用不得超过七天
26. 医疗机构应当对麻醉药品和精神药品处方如何管理 ( )  
A. 麻醉药品处方至少保存1年，精神药品处方至少保存半年  
B. 麻醉药品处方至少保存2年，精神药品处方至少保存1年  
C. 麻醉药品处方至少保存3年，精神药品处方至少保存2年  
D. 麻醉药品处方至少保存4年，精神药品处方至少保存3年
27. 《麻醉药品和精神药品管理条例》是何时通过的 ( )  
A. 2005年1月26日卫生部第101次常务会议通过  
B. 2005年5月26日国务院第100次常务会议通过  
C. 2005年3月26日卫生部第101次常务会议通过  
D. 2005年7月26日国务院第100次常务会议通过
28. 《麻醉药品和精神药品管理条例》是何时开始执行的 ( )  
A. 自2005年11月1日起施行  
B. 自2005年12月1日起施行  
C. 自2006年1月1日起施行  
D. 自2006年3月1日起施行
29. 我国现在使用的最新版药典是 ( )  
A. 由国家卫生部组织编写的2005年版药典  
B. 由国家药品监督管理局编写的2005年版药典



- C. 由国家药典委员会编写的 2000 年版药典  
D. 由国家药典委员会编写的 2005 年版药典
30. 糖浆剂的含蔗糖量应 ( )  
A. 含蔗糖量应不低于 15% (g/ml)    B. 含蔗糖量应不低于 25% (g/ml)  
C. 含蔗糖量应不低于 35% (g/ml)    D. 含蔗糖量应不低于 45% (g/ml)
31. 合剂加蔗糖作为附加剂, 含蔗糖量应: ( )  
A. 不应高于 10% (g/ml)    B. 不应高于 20% (g/ml)  
C. 不应高于 30% (g/ml)    D. 不应高于 40% (g/ml)
32. 药品批准文号是 ( )  
A. 药品批准文号是药品合格合法性的标志  
B. 药品批准文号是药品经营合法性的标志  
C. 药品批准文号是药品生产合法性的标志  
D. 药品批准文号是药品生产时间的合法性标志
33. 国家批准正式生产的药品, 药品批准文号格式是 ( )  
A. 国药准字 + 1 位字母 + 8 位数字    B. 国药准字 + 2 位数字 + 6 位字母  
C. 国药准字 + 1 位数字 + 6 位数字    D. 国药准字 + 2 位字母 + 6 位数字
34. 国家批准试生产的药品, 药品批准文号格式是 ( )  
A. 国药试字 + 2 位字母 + 6 位数字    B. 国药试字 + 1 位字母 + 8 位数字  
C. 国药试字 + 2 位数字 + 6 位字母    D. 国药试字 + 1 位汉字 + 8 位数字
35. 下面那种陈述是正确的 ( )  
A. 每种药品发给一个批准文号  
B. 每种药品的各种规格发给一个批准文号  
C. 一种药品发给一个批准文号  
D. 每种药品的每一规格发给一个批准文号
36. 《药品管理法》规定, 药品批准文号应当 ( )  
A. 须经国家卫生部批准并发给药品批准文号  
B. 须经省、市药品监督管理部门批准并发给药品批准文号  
C. 须经国家卫生部批准经药品管理部门发给药品批准文号  
D. 须经国务院药品监督管理部门批准并发给药品批准文号
37. 印有不规范格式的药品批准文号包装标签 ( )  
A. 在 2003 年 1 月 1 日后禁止流通使用  
B. 在 2003 年 1 月 30 日后禁止流通使用  
C. 在 2003 年 6 月 1 日后禁止流通使用  
D. 在 2003 年 6 月 30 日后禁止流通使用
38. 我国《抗菌药物临床应用指导原则》何时发布 ( )  
A. 2002 年 8 月 19 日    B. 2003 年 8 月 19 日  
C. 2004 年 8 月 19 日    D. 2005 年 8 月 19 日