

国家执业药师资格考试丛书

2007

药事管理与法规

全能强化题集

北京大学药学院

江 滨 编写

- 紧扣新版国家执业药师资格考试大纲
- 以题库形式涵盖资格考试的主要考点
- 考前强化训练

北京大学医学出版社

书

国家执业药师资格考试丛书

药事管理与法规全能强化题集

北京大学药学院

江 滨 编写

北京大学医学出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

药事管理与法规全能强化题集/江滨编写。
—2 版。—北京：北京大学医学出版社，2007
(国家执业药师资格考试丛书)
ISBN 978-7-81116-273-8

I. 药… II. 江… III. ①药政管理—药剂人员—资格考核—习题②药事法规—药剂人员—资格考核—习题
IV. R95-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2007) 第 106430 号

药事管理与法规全能强化题集

编写：江 滨

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：北京地泰德印刷有限公司

经 销：新华书店

责任编辑：张彩虹 责任校对：王怀玲 责任印制：郭桂兰

开 本：787mm×1092mm 1/16 印张：14 字数：346 千字

版 次：2007 年 8 月第 2 版 2007 年 8 月第 1 次印刷 印数：1-6000 册

书 号：ISBN 978-7-81116-273-8

定 价：24.50 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

第二版前言

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《考试大纲》和国家食品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》。该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药剂学和药物化学分册；④药学综合知识与技能分册；⑤中药学和中药药剂学分册；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，对参加国家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 5 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 5 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 5 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 5 个备选答案组成，题干在前，选项在后。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。

目 录

绪 言 (1)

第一部分 药事管理相关知识

第一章 国家药物政策与相关制度	(11)
习 题	(11)
答 案	(15)
第二章 药事管理体制	(16)
习 题	(16)
答 案	(19)
第三章 药品质量及其监督检验	(20)
习 题	(20)
答 案	(23)
第四章 行政法的相关内容	(24)
习 题	(24)
答 案	(28)
第五章 中药管理	(29)
习 题	(29)
答 案	(34)

第二部分 药事管理法规

中华人民共和国药品管理法	(37)
习 题	(37)
答 案	(48)
中华人民共和国药品管理法实施条例	(50)
习 题	(50)
答 案	(58)
中华人民共和国刑法 (节选)	(60)
习 题	(60)
答 案	(63)
最高人民法院、最高人民检察院关于办理生产、销售伪劣商品刑事案件具体应用法律若干问题的解释	(64)
习 题	(64)
答 案	(65)
麻醉药品和精神药品管理条例	(66)

习 题	(66)
答 案	(79)
关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知	(81)
习 题	(81)
答 案	(83)
麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定	(84)
习 题	(84)
答 案	(85)
易制毒化学品管理条例	(86)
习 题	(86)
答 案	(87)
医疗用毒性药品管理办法	(88)
习 题	(88)
答 案	(90)
疫苗流通和预防接种管理条例	(91)
习 题	(91)
答 案	(94)
执业药师资格制度暂行规定	(96)
习 题	(96)
答 案	(99)
处方药与非处方药分类管理办法（试行）	(100)
习 题	(100)
答 案	(102)
非处方药专有标识管理规定（暂行）	(103)
习 题	(103)
答 案	(105)
处方药与非处方药流通管理暂行规定	(106)
习 题	(106)
答 案	(108)
处方管理办法	(109)
习 题	(109)
答 案	(118)
药品不良反应报告和监测管理办法	(119)
习 题	(119)
答 案	(123)
药品注册管理办法	(124)
习 题	(124)
答 案	(126)
药品生产质量管理规范（GMP）（1998 年修订）药品生产质量管理规范附录	(127)

习 题.....	(127)
答 案.....	(136)
药品经营许可证管理办法.....	(139)
习 题.....	(139)
答 案.....	(142)
药品经营质量管理规范.....	(143)
习 题.....	(143)
答 案.....	(148)
药品经营质量管理规范实施细则.....	(149)
习 题.....	(149)
答 案.....	(156)
药品流通监督管理办法.....	(157)
习 题.....	(157)
答 案.....	(159)
互联网药品交易服务审批暂行规定.....	(160)
习 题.....	(160)
答 案.....	(162)
医疗机构药事管理暂行规定.....	(163)
习 题.....	(163)
答 案.....	(167)
医疗机构制剂注册管理办法（试行）.....	(168)
习 题.....	(168)
答 案.....	(170)
医疗机构制剂配制质量管理规范（试行）.....	(171)
习 题.....	(171)
答 案.....	(173)
医疗机构制剂配制监督管理办法（试行）.....	(174)
习 题.....	(174)
答 案.....	(175)
药品说明书和标签管理规定.....	(176)
习 题.....	(176)
答 案.....	(180)
关于印发化学药品和生物制品说明书规范细则的通知 关于印发中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及撰写指导原则的通知.....	(181)
习 题.....	(181)
答 案.....	(182)
城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法.....	(183)
习 题.....	(183)
答 案.....	(184)

城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法	(185)
习 题	(185)
答 案	(187)
中华人民共和国广告法	(188)
习 题	(188)
答 案	(189)
互联网药品信息服务管理办法	(190)
习 题	(190)
答 案	(191)
中华人民共和国价格法	(192)
习 题	(192)
答 案	(194)
中华人民共和国消费者权益保护法	(195)
习 题	(195)
答 案	(198)
中华人民共和国反不正当竞争法	(199)
习 题	(199)
答 案	(200)
关于禁止商业贿赂行为的暂行规定	(201)
习 题	(201)
答 案	(202)
附：《药事管理与法规》中时间总结	(203)

第三部分 药学职业道德

第一章 药学职业道德的基本原则和规范	(207)
习 题	(207)
答 案	(208)
第二章 药学领域的道德要求	(209)
习 题	(209)
答 案	(210)
第三章 中国执业药师职业道德准则及适用指导	(211)
习 题	(211)
答 案	(212)

绪 言

一、《药事管理与法规》课程简介

《药事管理与法规》是所有参加执业药师资格考试人员的必考科目，不管是考执业药师还是执业中药师，也不管是一般人员还是获得高级职称者。《执业药师资格制度暂行规定》明确了执业药师的四大职责：对药品质量负责、保证人民用药安全有效；严格执行有关法律、法规及政策等；对执业范围内药品质量进行监督管理；指导合理用药。要合格地履行这些职责，除了掌握扎实的专业知识外，还必须懂法、守法。因为懂法是执法、守法的前提；守法是顺利开展工作、确保药品和药学服务质量的前提。在这两者的基础上，专业知识才能发挥正面作用。显而易见，《药事管理与法规》提供了一名合格执业药师必须具备的法律知识、管理知识及职业道德规范。

二、复习方法

(一) 有计划、有步骤

要想在久别了校园生活、丧失了良好的学习习惯、既有工作又有家庭的情况下顺利通过考试，首先要会客观、理智地分析自身实情，选择可行的应考方案。因为执业药师资格考试周期为两年，如果觉得一次通过4门考试难度实在太大，最好选择有计划地分步通过，“有所不为才能有所为”这是亘古不变的真理。

鉴于我国药事法律体系正在调整完善阶段，所以《药事管理与法规》的时效性非常强，每年变动的比例很大，而且教材的价格很高，所以不管是从时间、金钱还是精力的角度，争取在第一年就通过这门考试是最佳决策。

(二) 熟悉考试大纲的要求

要熟悉考试大纲的要求，把有限的时间花在刀刃上。今年《药事管理与法规》的考试内容有所调整，大纲的编排方式也和以前不同，按“大单元、小单元、细目和要点”四个层次编排，相当于目录的翻版，指导意义不大。尽管如此，还是要看考试大纲，至少要明确哪些内容是考试大纲所要求的，并在书上相应部分明确标出以方便复习。

今年考试大纲格式改变的结果是重点不突出，无法高效率复习。针对这种情况，最好的办法就是掌握所有能出题的考点，再自由发挥。比如会的直接做题，不会的用排除法做题、凭经验做题等。

根据我们对往年《药事管理与法规》考题的考点和各部分分值进行的统计分析，这里对部分内容的考试分值进行简单预测，仅供大家复习时参考。

第一部分 药事管理相关知识 (约15分)

第二部分 药事管理法规 (约75分)

中华人民共和国药品管理法及实施条例 (10~12分)

中华人民共和国刑法 (2分)

最高人民法院、最高人民检察院关于办理生产、销售伪劣商品刑事案件具体应用法律若干问题的解释 (1~2 分)

麻醉药品和精神药品管理条例 (4~6 分)

关于公布麻醉药品和精神药品品种目录的通知 (2 分)

麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定 (1~2 分)

易制毒化学品管理条例 (2 分)

疫苗流通和预防接种管理条例 (3~4 分)

医疗用毒性药品管理办法 (1~2 分)

执业药师制度暂行规定 (2~3 分)

处方药与非处方药分类管理办法 (试行) (2 分)

非处方药专有标识管理规定 (暂行) (1~2 分)

处方药与非处方药流通管理暂行规定 (3~4 分)

处方管理办法 (5~6 分)

药品不良反应报告和监测管理办法 (3~4 分)

药品注册管理办法 (1~2 分)

药品生产质量管理规范 (2~3 分)

药品生产质量管理规范附录 (2 分)

药品经营许可证管理办法 (2~3 分)

药品经营质量管理规范 (3~4 分)

药品经营质量管理规范实施细则 (3~5 分)

药品流通监督管理办法 (3 分)

互联网药品交易服务审批暂行规定 (1~2 分)

医疗机构药事管理暂行规定 (3 分)

医疗机构制剂注册管理办法 (试行) (1~2 分)

医疗机构制剂配制质量管理规范 (试行) (1~2 分)

医疗机构制剂配制监督管理办法 (试行) (1~2 分)

药品说明书和标签管理规定 (3~4 分)

关于印发化学药品和生物制品说明书规范细则的通知 关于印发中药、天然药物处方药说明书格式内容书写要求及撰写指导原则的通知 (2 分)

城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法 (2 分)

城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法 (3 分)

中华人民共和国广告法 (1~2 分)

互联网药品信息服务管理办法 (1~2 分)

中华人民共和国价格法 (1~2 分)

中华人民共和国消费者权益保护法 (1~2 分)

中华人民共和国反不正当竞争法 (1~2 分)

关于禁止商业贿赂行为的暂行规定 (1~2 分)

第三部分 药学职业道德 (约 10 分)

(三) 熟悉考试题型及题型特点

1. 题型及试题难度分析

执业药师资格考试今年还是三种题型：最佳选择题、配伍选择题和多选题。

我们把试题难度分为五档：非常困难、困难、正常、容易、非常容易。通过对往年各种题型试题难度的分析，发现难度在正常以下的题中，最佳选择题占 86.7%，配伍选择题占 80%，多选题占 51.3%。考试时只要做对难度正常以下的题，就能保证得 70 分。这个目标还是不难达到的。希望《药事管理与法规》这套全能强化题集能帮助大家 100% 地通过这门考试。

2. 题型、题型特点及举例

【最佳选择题】一般考的是重要的概念或单句，以重点的、记忆性的内容为主，不易出难题，是重点的得分部分。举例如下：

1. 2001 年 2 月 28 日全国人大常委会通过的《中华人民共和国药品管理法》规定医疗机构配制的制剂应当是本单位

- A. 临床需要而市场上没有供应的品种
- B. 临床、科研需要而市场上没有供应的品种
- C. 临床需要而市场上没有供应或供应不足的品种
- D. 临床、科研需要而市场上无供应或供应不足的品种
- E. 临床需要而市场上供应不足的品种

根据新的《中华人民共和国药品管理法》第二十五条“医疗机构配制的制剂应当是本单位临床需要而市场上没有供应的品种”，这么简单的一句话就属于“重要的单句”，如果不注意可能还真不容易答对。答案是 A。

2. 《医药产品注册证》的有效期为

- A. 5 年
- B. 7 年
- C. 20 年
- D. 30 年
- E. 10 年

根据《中华人民共和国药品管理法实施条例》的有关规定：“《进口药品注册证》、《医药产品注册证》、《药品生产批准文号》有效期为 5 年”，也是属于“重要的单句”，容易出最佳选择题，还可以和其他有效期联合出配伍选择题或比较难的多选题。答案是 A。

3. 下列按劣药处理的是

- A. 使用依照《中华人民共和国药品管理法》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
- D. 被污染的
- E. 直接接触药品的包装材料未经审批的

根据新《中华人民共和国药品管理法》第四十九条：“禁止生产、销售劣药。

药品成分的含量不符合国家药品标准的，为劣药。

有下列情形之一的药品，按劣药论处：

- (一) 未标明有效期或者更改有效期的；
- (二) 不注明或者更改生产批号的；
- (三) 超过有效期的；

- (四) 直接接触药品的包装材料和容器未经批准的；
- (五) 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的；
- (六) 其他不符合药品标准规定的”。

答案是 E。这样重要的概念，除了可出最佳选择题，还可出多选题或者和其他概念一起出配伍选择题。

4. 药品生产企业的洁净室温度，应控制在

- A. 18~26℃
- B. 20~25℃
- C. 18~24℃
- D. 18~30℃
- E. 20~26℃

根据 GMP 的有关规定：“药品生产企业的洁净室温度，应控制在 18~26℃”。大家可能发现，和数字有关的一些单句，由于非常容易出最佳选择题，也是属于“重要的单句”，还可以和其他数字联合出配伍选择题。答案是 A。

【配伍选择题】 5 个备选答案在先，试题在后，每组 2~4 题，每组题均对应同一组备选答案，每题只有一个正确答案。因为是若干个内容进行比较，这类题一般常考内容相似或相近，而且容易混淆的知识。一般法规中同一内容下针对不同情况有不同说明的部分，或不同法规中内容和范围相近或易混淆的部分都容易结合在一起出配伍选择题。举例如下：

[1~4]

- A. 擅自委托或接受委托生产药品
 - B. 未经审批擅自在城乡集贸市场设点销售药品或者在城乡集贸市场设点销售的药品超出批准经营的药品范围的
 - C. 未经批准医疗机构擅自使用其他医疗机构配制的制剂的
 - D. 生产、销售的生物制品、血液制品属于假药、劣药的
 - E. 生产没有国家标准的中药饮片不符合省级《中药饮片炮制规范》，或医疗机构不按省级药品监督管理部门批准的标准配制制剂的
- 1. 采购渠道不合法行为
 - 2. 生产假药行为
 - 3. 从重处罚行为
 - 4. 无证经营行为

这类题不需要 5 题一组，意味着题目和选项之间不是一一对应关系，因此出题的难度大大减少，相反复习准备的难度增加。该组题出自《中华人民共和国药品管理法实施条例》的法律责任部分，不同类型的违法行为容易造成混乱，容易出配伍选择题。答案分别是 CADB。

[6~9]

- A. 红色色标
 - B. 黄色色标
 - C. 绿色色标
 - D. 蓝色色标
 - E. 规定色标
- 6. 医药商品出现质量问题待复验时挂
 - 7. 医药商品经检验为合格品时应挂
 - 8. 医药商品经检验为不合格品时应挂
 - 9. 医药商品等待检验时挂

这组题结合了《药品经营质量管理规范》在库商品色标管理的要求及《中华人民共和国

药品管理法》中对特殊管理药品、外用药品的标签管理，因为都涉及不同颜色，容易混淆，最适合放在一起出配伍选择题。

这组题如果没有复习到，也能灵活结合常识（根据交通灯的颜色及相应的功能含义）做对。所以这从侧面告诉我们，如果考试时碰到未复习到的题，首先凭常识来解题，思考日常生活中是否有相类似的情形，如何处理等，实在走投无路也要猜一个答案填上，千万不能放弃。这组题大家虽然没学过，可以试着推断其答案，分别是 BCAB。

[10~12]

- A. 处 3 年以下有期徒刑、拘役管制或剥夺政治权利
 - B. 处 5 年以下有期徒刑或者拘役，并处或单处违法所得 1 至 5 倍罚金
 - C. 处 5 年以上 10 年以下有期徒刑，并处违法所得 1 至 5 倍罚金，或者没收财产
 - D. 处 5 年以上有期徒刑，并处违法所得 1 至 5 倍罚金，或者没收财产
 - E. 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑
10. 未经许可非法经营药品，扰乱市场秩序，情节严重的
 11. 未经许可非法经营药品，或买卖药品经营许可证或批准文件，扰乱市场秩序，情节特别严重的
 12. 伪造、变造、买卖或者盗窃、抢夺、毁灭国家机关的公文、证件、印章，情节严重的

这组题出自《中华人民共和国刑法》的第二百二十五条和二百八十条，也是配伍选择题的新形式之一。答案分别是 BDE。

[13~16]

- A. 印有国家指定的非处方药专有标识
- B. 省级药品监督管理部门批准
- C. 附有标签和说明书
- D. 国家药品监督管理局批准
- E. 具有《药品经营许可证》

《处方药与非处方药分类管理办法》规定

13. 非处方药的每个销售基本单元包装必须
14. 非处方药的标签和说明书必须经
15. 非处方药的包装上必须
16. 经营处方药与非处方药的批发企业必须

这是一组考题，出自《处方药与非处方药分类管理办法》，这组题明显地揭示了配伍选择题的缺陷：没有很强相关性的内容如果非要凑在一起出题，就很容易留下线索，这组题大家如果没有复习到，根据有限的语文知识，只要能读顺句子，基本上都能把答案作对！答案分别是 CDAE，您做得怎么样？

【多选题】 出题形式很灵活，难度可大可小，由于必须全选对才得分，所以难度是三种题型中最大的。而且多选题的出题趋势是综合性、应用性越来越强，难度逐年增大。举例如下：

1. 《医疗用毒性药品管理办法》规定，收购、经营、加工、使用毒性药品的单位必须健全的制度有

- A. 保管制度
- B. 验收制度
- C. 研制制度
- D. 领发制度
- E. 核对制度

这道题是最简单的多选题，考的是《医疗用毒性药品管理办法》中的第六条“收购、经营、加工、使用毒性药品的单位必须健全保管、验收、领发、核对等制度”。答案是 ABDE。

2. 关于药品生产企业的管理正确的是

- A. 必须取得《药品生产许可证》才能从事业务工作
- B. 禁止在药品购销中帐外暗中给予、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. 应当依法向政府价格主管部门如实提供药品的生产经营成本
- E. 由所在地县以上药品监督管理部门批准

这道题是比较难的多选题，归纳了《中华人民共和国药品管理法》不同章节中对药品生产企业的有关规定，具有很强的综合性。答案是 ABD。

3. 符合药品广告管理规定的是

- A. 药品广告不得含有不科学的表示功效的断言或者保证
- B. 不得利用国家机关、医药科研单位、学术机构或者专家、学者、医师、患者的名义和形象作证明
- C. 处方药不得在大众媒介发布广告
- D. 非药品广告不得有涉及药品的宣传
- E. 药品广告必须经省级药品监督管理部门审查批准

这道题虽然简单，却地地道道是道比较不错的综合题，归纳了《中华人民共和国药品管理法》中对药品广告的有关规定。答案是 ABCDE。

4. 《药品生产质量管理规范》适用于

- A. 大输液的生产
- B. 一般原料药的生产
- C. 原料药生产的关键工序
- D. 片剂、丸剂的生产
- E. 胶囊剂的生产

《药品生产质量管理规范》第二条规定：“本规范适用于药品制剂生产的全过程，原料药生产中影响成品质量的关键工序”，这个内容内涵简单，但外延极其丰富。从外延的角度很容易出多选题，且难度可大可小。答案是 ACDE。C 项是原文规定，A、D、E 项是对“药品制剂生产的全过程”的展开解释。

(四) 从出题者的角度复习

因为执业药师资格考试都是客观选择题，那么考试内容就有一定的局限性：有些内容根本就出不了客观题。所以在复习过程中，从单纯应试的角度来说，如果想以有限的时间考出最高分，只要能从出题者的角度多思考：哪些内容可以出题、哪些内容无法出题，请相信你的思维和专家的思维基本上是一样的，如果你出不了题，专家能出题的可能性就很小。因此对你来说，只要能把能出题的内容（试点）找出来，重点复习就行了。寻找能出题内容的唯一依据就是上面介绍的题型特点。希望大家能熟记并学以致用。

(五) 做一定量的习题

虽然找出能出题的考点能把书读薄，从而节省一半的复习时间，但内容还是太多，不容易记住，或者今天记住明天就忘了。在这种情况下，需要做些高质量的习题，来巩固复习成

果、加强复习的针对性及提高学习兴趣。

(六) 上一个好的辅导班

如果条件允许，上一个好的辅导班，善于把书读薄的老师可以帮助你缩短复习的进程。

三、编写原则

在给学生辅导《药事管理与法规》过程中，很多学员反映，这门课内容繁杂琐碎，记忆量大，经常是学了后面忘了前面。于是我采取归纳总结、反复强调、题海战术的方法来使要复习的内容具体化，增强复习过程的趣味性。课堂教学的很多优势，比如面对面交流、口语化、个性化教学等，是无法反映在书本上的。当然书本学习也有它无法比拟的优越性：不受时间、空间、教师等因素的限制，具有灵活、方便的特点。

为了能尽量结合课堂教学的经验，取长补短，在编写习题的过程中尽量把“试点”都归纳总结到习题中，并且以它最合适的题型出题，以提高习题的实用性。有些简单而重要的内容，适合出最佳选择题，但由于时间、篇幅等原因，我们都综合起来出多选题，这样复习效率极高，因为做一道多选题就相当于做五道最佳选择题。为了方便大家自学，除了部分逻辑性、相关性很强的内容综合在一起之外，其余内容的出题顺序和书本内容顺序基本上是保持一致的，这样即使碰到不熟悉的题，也能轻易在书上相应部分找到正确答案。

《药事管理与法规》的习题还有一个特点：题目的部分选项比较长、大部分多选题答案都是全选，和真实的考试命题方式有差异。这样做的目的是尽可能帮助考生，尤其是自学考生，把相关考点都归纳到一个选项或一道题中，降低大家在复习，尤其是自学复习中的难度和时间消耗，提高效率，希望大家能够理解。

四、本书使用方法

应如何使用本习题集才能发挥其最大效用呢？如果你是自学参加考试者，我们认为首先应把某部分内容快速浏览一遍，大体了解其基本内容；其次，对着考试大纲要求寻找“试点”，设想其出题方式；然后，做一遍本习题集相应内容，检查学习效果；最后在书上找出习题中的正确选项并重点记忆。如果你参加了辅导班，本书就更好使用：上完课后回到家，泡一杯咖啡，美美地做一遍相应的习题，既强化了学习效果，又能时时刻刻体会到学习的乐趣，给辛苦的复习过程增添几丝快乐的回忆。但是，注意尽量不要死记硬背，因为年纪越大记忆力越差，但理解力越强，要学会扬长避短，多理解少强记。另外，习题做多了也有其副作用，可能大家有这样的经历，有时题做得太熟以至于只记住答案选项而不是其具体内容，为了防止出现这种现象，希望大家在做题熟到一定程度后，自己要学会进行题型变换，从不同角度理解同一内容。等到你自己能游刃有余地出漂亮的题，那就意味着你可以出道了，那时可别忘了告诉我你成功的喜悦和你出的好题！恭候你的喜讯！

编 者
2007年5月