



国家执业药师资格考试用书

国家执业药师 资格考试

药学综合知识与技能

习题集及模拟试卷

陈永法 李 敏〇 编

中国协和医科大学出版社

• 国家执业药师资格考试 •

药学综合知识与技能 习题集及模拟试卷

陈永法 李 敏 编

中国协和医科大学出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

国家执业药师资格考试药学综合知识与技能习题集及模拟试卷 / 陈永法, 李歆编 .—北京: 中国协和医科大学出版社, 2006. 9

ISBN 7 - 81072 - 815 - 6

I . 国… II . 陈… III . 药物学—药剂人员—资格考核—习题 IV . R9 - 44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2006) 第 105238 号

**国家执业药师资格考试
药学综合知识与技能习题集及模拟试卷**

编 者: 陈永法 李 歆

责任编辑: 陈永生 何海青

出版发行: 中国协和医科大学出版社

(北京东单三条九号 邮编 100730 电话 65260378)

网 址: www.pumep.com

经 销: 新华书店总店北京发行所

印 刷: 北京丽源印刷厂

开 本: 787 × 1092 毫米 1/16 开

印 张: 10.25

字 数: 230 千字

版 次: 2007 年 4 月第一版 2007 年 4 月第一次印刷

印 数: 1—3000

定 价: 19.00 元

ISBN 7 - 81072 - 815 - 6/R·808

(凡购本书, 如有缺页、倒页、脱页及其他质量问题, 由本社发行部调换)

编者的话

为了适应我国医药事业的发展，促进我国医药产品走向世界，逐步实现药师制度与国际执业药师制度接轨，建立客观公正的评价人才的体系，造就一批既有专业知识，又有法律知识；既有实际能力，又能严格执行的医药生产和经营管理人员，以充分发挥执业药师在确保药品质量，保障人民用药安全和维护人民健康方面的特殊作用，国家每年举行一次全国执业药师资格考试。为了配合这项工作的开展，方便广大考生在较短时间内全面复习考试要求内容，检验自身专业知识水平，自 2000 年开始，我们邀请了国内有关专业的资深专家，编写了《国家执业药师资格考试应试系列丛书》，面世以后，以其科学性、适用性赢得广大考生的认可与欢迎。为了适应执业药师资格考试不断完善的要求，在总结多年考试经验的基础上，我们再次邀请有关专家根据最新修订的考试大纲，对这套丛书进行了全面的更新。本套丛书编写的特点是，紧扣《全国执业药师资格考试大纲》，严格按照《大纲》要求的范围与深度，注重试题的严谨与准确，努力体现执业药师应具备的知识水平；同时，为了帮助广大考生适应考试实战的要求，在每本习题集之后我们特编撰了四套模拟试卷，以方便广大应试人员复习与自测。

全国执业药师考试全部采用多选题形式，包括 A、B、X 三种类型：“A 型题（单项选择题）”，每题的备选答案中只有一个最佳答案；“B 型题（配伍选择题）”，备选答案在前，试题在后，每组若干题，对应同一组备选答案。每小题只有一个最符合题目要求的答案，每个备选答案可重复选用，也可以不被选用；“X 型题（多项选择题）”，每题的备选答案中有 2 个或 2 个以上正确答案，少选、多选或错选均不得分。

本套丛书是在各位作者的通力合作及辛勤劳动下完成的，若能对广大考生顺利通过执业药师资格考试有所帮助，我们将感到莫大的欣慰。随着

社会的发展与进步，执业药师考试水平也在不断的提高，我们将根据情况，对本书进行不断的修订与完善，为促进我国执业药师综合素质的提高做出积极的贡献。我们真诚欢迎广大读者对我们的工作提出自己的意见和要求。祝阅读书的读者通过努力取得优异成绩，成为合格的执业药师。

2007年3月

随着社会的进步，人们的生活水平不断提高，人们对药品的需求也越来越大。作为药师，我们要不断提高自己的专业素质，更好地服务于患者。在日常工作中，我们要掌握各种药品的基本知识，了解它们的适应症、禁忌症、用法用量等，并能够正确地指导患者用药。同时，我们还要具备良好的沟通能力，能够与患者建立良好的医患关系，满足他们的需求。作为一名合格的执业药师，不仅要具备扎实的专业知识，还要有强烈的责任感和使命感。只有这样，才能真正地服务于患者，为社会做出贡献。

在编写本书的过程中，我们参考了大量的文献资料，力求内容准确、实用。同时，我们也结合了自身的临床经验，将一些常见的问题和解答方法融入其中，希望能够帮助读者更好地理解和应用。当然，由于每个人的体质和病情不同，所以在实际操作时还需要根据具体情况灵活运用。希望本书能够成为广大执业药师学习和工作的参考书，同时也希望广大读者能够从中受益。最后，感谢所有参与本书编写的同事们，是你们的共同努力才使得本书得以完成。当然，书中难免会有一些不足之处，敬请各位读者批评指正。

目 录

上篇 复习题

第一章 药品名称与药品说明书	(1)
第二章 处方	(7)
第三章 合理用药	(23)
第四章 特殊人群的用药指导	(33)
第五章 非处方药	(51)
第六章 药物临床评价与药物不良反应	(60)
第七章 常见病及其药物治疗	(74)
第八章 治疗药物监测与给药个体化	(84)
第九章 药物相互作用	(87)
第十章 临床常见中毒物质与解救	(91)
第十一章 药品的保管和养护	(98)
第十二章 药物经济学基本知识	(101)
第十三章 药学信息与服务	(104)
第十四章 医疗器械基本知识	(108)

下篇 模拟试卷

模拟试卷（一）	(112)
模拟试卷（二）	(123)
模拟试卷（三）	(134)
模拟试卷（四）	(146)

上篇 复习题

第一章 药品名称与药品说明书

【A型题】

1. 我国收载于药典和药品标准中的药品的通用名称是

- A 商品名称
- B 法定名称
- C 专利名称
- D 国际非专利名称
- E 制剂名称

2. 不同厂家生产的同一药物制剂通过注册可以起不同的名称具有专有性质不得仿用，该注册药品又称

- A 制剂名
- B 专利名
- C 商品名
- D 中文名
- E 汉语拼音名

3. 关于药物国际通用名，说法错误的是

- A 称为国际非专利名
- B 不适用于原料药

C 英文简称为 INN

D 使世界药物名称得到统一

E 由 WHO 制定

4. 中国国家药典委员会编制的药品辞书，它所收载的药名和中国药典规定的药名是医药工作者使用的主要依据，该书是

- A 《中华人民共和国药典》
- B 《中国药名通用名称》
- C 《英汉化学化工词汇》
- D 《英汉医学名词》
- E 《化学名词》

5. 关于药品通用名称，以下说法不正确的是

- A 通用名的特点是它的通用性
- B 不论何处生产的同种药品都可用的名称
- C 国家药典或药品标准采用的名称
- D 可用作商标注册
- E 药学专业人员和医药杂志书籍提供使用的名称

6. 关于药品商品名，说法不正确的是

- A 又称商标名，是不同厂家生产同一

- A 药物制剂起的不同名称，具有专有性质，不得仿用
- B 商标名通过注册，即为注册药名，常用®表示
- C 商品名是市场竞争的结果，药品质量的标志和品牌效应的体现
- D “利复星”、“来立信”不是左旋氧氟沙星注射液的商品名
- E 药品的包装、说明书，使用商品名时必须注明通用名，进行广告宣传时，使用商品名也必须同时使用通用名

7. 药品管理法规定药品说明书必须注明，其中不包括

- A 药品的通用名称，成分规格
- B 生产企业，批准文号，产品批号
- C 生产日期，有效期，适应证或功能专治，用法用量
- D 急性毒性和长期毒性
- E 禁忌，不良反应和注意事项

8. 国家食品药品监督管理局明确规定于2005年1月1日起停止使用

- A 商品名
- B 通用名
- C 法定名
- D 曾用名
- E 习用名

9. 关于药品说明书中的“药品成分”说法不正确的是

- A 对单一化学药品需列出化学名称
- B 复方制剂列出所含活性成分及其含量
- C 中药的主要成分是指处方中的药味
- D 制剂中如含有可能引起不良反应的辅料也须列出

- E 中药复方制剂主要药味的排序要符合中医君、臣、佐、使组方原则

10. 药品说明书中，表明禁止应用该药品的人群或疾病，并尽量阐明其原因。该项是

- A 用法用量
- B 适应证
- C 禁忌
- D 药品的成分
- E 不良反应

11. 某药品某批号的有效期至2006年10月，表示该批药品可使用至

- A 2006年10月1日
- B 2006年10月31日
- C 2006年10月15日
- D 2006年9月30日
- E 2006年10月30日

12. 药品批准文号中8位数字后4位数字表示

- A 公元年号
- B 原批准代号和换发年份
- C 批准的年月
- D 批准文号的有效期限
- E 批准文号的顺序号

【B型题】

13~17题，根据原料药命名的规则

- A 国际非专利名（INN）
- B 外文名（英文名）
- C 音译命名
- D 意译、音译结合名
- E 商标注册名

13. 为便国际交流，药品的外文名应尽

- 量采用。
14. 中文名应尽量对应
 15. Codeine (可待因) 是
 16. Chlorpromazine (氯丙嗪) 是
 17. Cefadroxil (头孢羟氨苄) 是
- 18~22题, 关于药品名称
- A 化学名
 - B 通用名
 - C 国际非专利名 (INN)
 - D 商品名
 - E 俗名
18. 碳酸氢钠是
 19. 甘油是
 20. Oxacillin Sodium (苯唑西林钠) 是
 21. 头孢氨苄是
 22. 利复星是

- 23~27题, 关于药品名称
- A 商品名
 - B 通用名
 - C 国际非专利名
 - D 法定名称
 - E 注册药名
23. 不同生产厂家生产同一种药品都可以用的是
24. 生产厂家通过注册批准的商标名即为

25. 生产厂家具有专有性能, 不得仿用的是

26. 国家药典或药品标准采用的通用名称为

27. 世界范围内可以接受的原料药品名是

28~32题, 关于药品说明书中的“药品的药理、毒理作用及药物动力学”

- A 药物的药理作用包括

- B 毒理作用为
 - C 药动学是
 - D 《中华人民共和国药典 2000年版二部临床用药须知》
 - E 非临床毒理研究包括
 28. 为非临床毒理研究结果, 它可有助于判断药物临床安全性
 29. 临床药理和药物对人体作用的有关信息。
 30. 致癌性, 生殖毒性, 遗传毒性, 长期毒性和急性毒性
 31. 研究药物在体内吸收、分布、代谢和排泄的变化规律
 32. 在编制本项内容时, 应以自己科学实验结果为依据, 参照有关说明书, 并参考
- 33~37题, 药品说明书
- A 用药方法与用药剂量
 - B 用药方法
 - C 用药剂量
 - D 用药时间
 - E 疗程用药
33. 药品说明书中的核心部分是
 34. 临床安全, 有效用药的重要基础是
 35. 需详细列出口服, 注射, 外用等用药途径是属于
 36. 应分清儿童, 成人, 老龄患者及性别的用量是属于
 37. 应详细说明饭前, 饭后, 清晨, 睡前服用是属于
- 38~42题, 药品批准文号格式: 国药准字 + 1位字母 + 8位字数, 1位字母表示
- A H
 - B Z
 - C B
 - D S
 - E F

38. 表示保健品
39. 表示生物制品
40. 表示中药
41. 表示化学药品
42. 表示药用辅料
- 43~47题，药品说明书
- A 用法用量
- B 药品成分
- C 药品的适应证
- D 不良反应
- E 禁忌
43. 应尽量阐明原因，需单列一项而不能纳入“注意事项”的是
44. 药品说明书的核心部分是
45. 临床安全有效用药的重要基础是
46. 应按国家药品监督管理局批准内容书写的是
47. 应注意区分治疗、缓解症状和辅助治疗间的不同的是

【X型题】

48. 药品名称的不规范造成
- A 同物异名
- B 异物同名
- C 一药多名
- D 导致不合理用药
- E 影响人体用药安全有效
49. 目前我国药品名称的种类有
- A 通用名
- B 商品名
- C 商标名
- D 注册名
- E 国际非专利名

50. 药品名称的规范和统一
- A 标志一个国家医药科技水平和管理水平
- B 是合理用药的基本保证
- C 能保证安全有效用药
- D 是药品流通的客观依据
- E 给医疗卫生工作者带来困扰
51. “药品命名原则”主要遵循如下通则
- A 药品名称包括中文名、汉语拼音、英文名3种
- B 药品的名称应科学明确、简短
- C 药品的名称可用代号或政治性名词
- D 药品的英文名应采用世界卫生组织拟定的国际非专利名
- E 药品的商品名不能用作药品通用名称
52. 中国国家药典委员会“药品命名原则”总则包括
- A “药品”一词系泛指中药外的各类药品及其制剂
- B 制定的药品名称为通用名称
- C 同类药品应尽量采用已确定的词干命名，使之体现系统性
- D 应避免采用可能给患者以暗示的有关解剖学、生理学、病理学或治疗学的药品名称
- E 对于沿用已久的药名，如无原则上的不合格，一般不要轻易变动
53. 制剂命名的原则包括
- A 制剂药品的命名，药品名称列前，剂型名列后
- B 制剂药品名称中说明用途或特点等的形容词宜列于药名之前
- C 单方制剂的命名应与原料药品一致
- D 复方制剂的命名，以主药命名，前

面加“复方”二字

- E 制剂通用名称可用商品名

54. 世界卫生组织(WHO)制定的药物国际非专利名(INN)的目的是

- A 为每一种在市场上按药品销售的活性物质起一个世界范围内都可以接受的唯一名称
B 使世界药物名称得到统一
C 使世界药物制剂名称国际通用
D 便于交流合作,促进世界各国对药品名称管理
E 有利于加强对药品的监督管理

55. 关于药品说明书正确的是

- A 药品说明书是指导临床用药和患者治疗的重要依据
B 经审核批准的药品说明书是药品的法定文件,其内容不得自行修改
C 药品说明书中的资料要真实,准确,科学
D 药品说明书记载项目要全面
E 药品说明书中药品通用名和商品名的比例不得小于1:3

56. 药品说明书的撰写应遵循以下原则

- A 主要术语和内容要重点突出
B 资料要真实,准确,科学
C 文字表达要简明易懂
D 计量单位要统一
E 记载项目要全面

57. 药品说明书存在的问题,主要表现在

- A 药品名称不规范,商品名太大,通用名太小
B 用法,用量(剂量)不明确
C 不良反应不全,只说优点,不说或

少说不良反应

- D 药物动力学(吸收,分布,代谢)
E 资料欠缺
E 有效期不明

58. 国家药品监督管理局对药品说明书中的药品名称作了明确规定

- A 药品说明书中的药品名称不能只注商品名,必须标明通用名称
B 药品的通用名称必须采用国家批准的法定名称并用中文显著标示
C 剂型名称应与药典一致
D 对化学药品非药典收载的品种,其通用名需采用《中国药名通用名称》(药典委员会编)
E 汉语拼音名可以写,也可以不写。

59. 药品说明书中药品的“适应证”,此项内容应

- A 科学客观地指出药品可用于哪些疾病的治疗或症状的改善
B 按国家药品监督管理局批准的内容书写
C 不得随意夸大
D 列出可能发生的不良反应以及发生的严重程度
E 注意区分治疗,缓解疾病的症状和作为疾病辅助治疗三者间的不同

60. 药品说明书“不良反应”项中,应列出的内容包括

- A 药品可能发生的不良反应
B 不良反应的严重程度
C 不良反应发生的频率
D 不良反应的补救措施
E 不良反应的治愈率

61. 药品说明书中“注意事项”的内容

包括

- A 影响药物疗效的因素
- B 重要慎用的情况
- C 用药过程中需观察的情况
- D 药物的相互作用
- E 孕妇及哺乳期妇女用药

62. 药品有效期的正确含义是

- A 指药品被批准的使用期限
- B 在一定贮存条件下能够保证质量的期限
- C 涉及药品稳定性和使用安全性的标识
- D 根据药物稳定性通过实验研究合理判定的，具有法律效力

E 说明书未标明有效期或更改有效期按劣药论处

63. 药品批准文号的意义是

- A 指国家批准药品生产企业生产药品的文号
- B 是防止假冒伪劣药品坑害人民群众的必要手段
- C 便于药品使用部门及广大人民群众的监督
- D 最直接最简单的从外观即能判断药品合法性的标志之一
- E 执业药师更应熟练地掌握各种药品批准文号的意义

参考答案

【A型题】

1. B 2. C 3. B 4. B 5. D 6. D 7. D 8. D 9. C 10. C
 11. B 12. E

【B型题】

13. A 14. B 15. C 16. D 17. D 18. A 19. B 20. C 21. E 22. D
 23. B 24. A 25. A 26. D 27. C 28. B 29. A 30. E 31. C 32. D
 33. A 34. A 35. B 36. C 37. D 38. C 39. D 40. B 41. A 42. E
 43. E 44. A 45. A 46. C 47. C

【X型题】

- | | | | | |
|-----------|----------|----------|-----------|-----------|
| 48. ABCDE | 49. ABE | 50. ABCD | 51. ABDE | 52. ABCDE |
| 53. ABCD | 54. ABDE | 55. ABCD | 56. BCDE | 57. ABCDE |
| 58. ABCD | 59. ABCE | 60. ABCD | 61. ABCDE | 62. ABCD |
| 63. ABCD | | | | |

第二章 处 方

【A型题】

1. 对处方的理解不正确的是
 - A 处方是执业医师或执业助理医师为患者诊断、预防或治疗疾病而开具的用药指令
 - B 处方是药学技术人员为患者调剂配发药品的凭据
 - C 处方开具者与处方调配之间的书面依据
 - D 处方调配者与患者之间的书面依据
 - E 处方具有法律、技术和经济上的意义
2. 处方的法律意义在于
 - A 因开具处方造成的医疗差错或事故，医师负有法律责任
 - B 因调配处方造成的医疗差错或事故，药师负有法律责任
 - C 因开具处方或调配处方所造成的医疗差错或事故，医师和药师分别负有相应的法律责任
 - D 医师具有诊断权和开具处方权
 - E 药师具有审核、调配处方权
3. 处方的经济性在于
 - A 处方是药品消耗及收入结账的凭证和原始依据，也是患者治疗用药全过程的真实凭证
 - B 最大限度地降低患者保健支出
 - C 提高健康水平
 - D 在有限的资金下获得最大的保健效益
 - E 降低卫生保健支出
4. 医疗机构处方管理的依据是
 - A 处方权限
 - B 处方制度
 - C 处方书写
 - D 处方调配
 - E 处方保管
5. 关于处方权限的问题。不正确的是
 - A 开具处方是医师的特权
 - B 医师必须尊重病人对药物预防、诊断和治疗的知情权
 - C 患者的病情及用药，必须得到开具处方医生和配方药师的尊重与保密
 - D 开具处方的医师必须是医学院校毕业，取得任职资格，并在卫生行政部门注册后方具有处方资格
 - E 医疗机构中有处方资格的医师须经科主任审核，医务部门批准，将本人签字在药剂科留样备查
6. 根据处方调配规则，错误的是
 - A 为确保发出的药品准确无误，发药人员必须由药师以上专业技术人员担任
 - B 药师接到处方后应仔细阅读，逐项进行审核、检查及时调配
 - C 药师发现处方有问题，应立即与开具处方的医师联系解决
 - D 对书写缺项者可要求其补写

- E 对处方所列药品，如药房没有时可使用代用品

7. 调配处方过程中必须做到“三查六对”，确保调配的处方和发出的药品准确无误，其中“六对”内容不正确的是

- A 对患者姓名、性别、年龄；对药品用法、用量
- B 对用量与患者年龄是否相符，对是否有配伍禁忌或药物相互作用
- C 对处方是否在有效期内
- D 对临床诊断与药品使用是否合理
- E 对药品包装、标签、药袋书写与处方医嘱是否相符

8. 下列关于处方签的印制和空白处方签的保存说法不正确的是

- A 医疗机构使用的处方签由指定印刷厂印刷
- B 空白处方签应由库房统一保管
- C 空白处方签发出应登记签字
- D 临床科室应有专人负责保管发放处方签
- E 医疗机构门诊和病房空白处方签要妥善保存，防止丢失

9. 关于毒性药品，正确的说法是

- A 毒性药品是指毒性剧烈，治疗剂量与中毒剂量相近，使用不当会致人中毒或死亡的药品
- B 戒毒药品属于毒性药品
- C 毒性药品治疗剂量很小且易致人中毒或死亡
- D 每次处方剂量不得超过2日常用量
- E 对不可药用的毒性药品按统一方法销毁

10. 不属于毒性中药材的是

- A 生马钱子
- B 升汞
- C 生附子
- D 生南星
- E 雄黄

11. 不属于毒性西药品种的是

- A 士的年
- B 阿托品
- C 三氧化砷
- D 毛果芸香碱
- E 白降丹

12. 国家对毒性药品的生产、收购、经营、加工、使用规定，说法不正确的是

- A 毒性药品的收购，经营由各级医药管理部门指定的药品经营单位负责
- B 配方用药由其他单位和医疗单位负责
- C 毒性药品的收购、经营、加工、使用必须健全保管、验收、领发、核对等制度，必须专库或专柜加锁，并由专人保管
- D 凡炮制加工毒性中药材，必须按《中国药典》或地方《炮制规范》的规定执行
- E 生产毒性药品及其制剂，必须严格执行生产工艺，建立完整的生产记录，保证5年备查

13. 不属于麻醉药品的是

- A 普鲁卡因
- B 阿片酊
- C 盐酸吗啡片
- D 磷酸可待因糖浆
- E 福尔可定片

14. 属于合成麻醉药的是

- A 盐酸吗啡控释片
 B 阿片粉
 C 盐酸二氢埃托啡片
 D 磷酸可待因片
 E 盐酸可卡因粉

15. 下列说法中错误的是
- A 国家严格管制麻醉药品原植物的种植
 B 国家严格管制麻醉药品的生产、供应、进出口和使用
 C 麻醉药品仅限医疗使用
 D 凡麻醉药品管理范围内的各种制剂必须向麻醉药品经营单位购用
 E 医疗单位购置麻醉药品必须办理“麻醉药品购用印鉴卡”

16. 医疗单位使用麻醉药品有处方权的应是
- A 凡是考试合格的执业医师
 B 执业药师
 C 执业助理医师
 D 临床药师
 E 高年住院医师

17. 确需使用麻醉药品镇痛的危重病人，可持有“麻醉药品专用卡”到指定医院购买。核发“麻醉药品专用卡”的单位是
- A 县以上医疗单位
 B 县以上卫生行政部门
 C 县以上卫生行政部门指定的医疗单位
 D 县以上药监部门
 E 县以上药监部门指定的医疗单位

18. 癌症患者申办“麻醉药品专用卡”所需提供的材料，不正确的是
- A 二级以上（含二级）医疗单位的诊

- 断证明书
 B 患者本人的户口簿
 C 患者本人的身份证件
 D （患者亲属或监护人）代办人的身份证件
 E （患者亲属或监护人）代办人的户口簿
- 19.“麻醉药品专用卡”使用期满后需继续使用的可更换新卡，“专用卡”的有效期为
- A 1个月
 B 2个月
 C 3个月
 D 半年
 E 1年
20. 凭《麻醉药品购用印鉴卡》购买的是
- A 麻黄素单方制剂
 B 麻黄素盐类
 C 供医疗用配方小包装麻黄素
 D 麻黄素提取物
 E 布洛芬
21. 《麻黄素管理办法》中所指的麻黄素管理品种不包括
- A 麻黄素及其盐类
 B 麻黄素提取物
 C 复方麻黄素制剂
 D 麻黄素单方制剂
 E 供医疗配方用小包装麻黄素
22. 关于供医疗配方用小包装麻黄素规定不正确的是
- A 由国家药品监督管理局指定的麻黄素药品经营单位统一收购
 B 由具有药品经营权的药品批发企业

经营

- C 纳入麻醉药品供应渠道
- D 购用单位不得自行销售和相互调剂
- E 医疗单位凭《麻醉药品购用印鉴卡》购买

23. 处方调配的五个程序为

- A 收方、调配、划价、核查和发药
- B 收方、划价、核查、调配和发药
- C 收方、核查、划价、调配和发药
- D 收方、划价、调配、核查和发药
- E 收方、调配、核查、划价和发药

24. 处方调配程序中是执业药师主要职责的两项技术要求很高的工作是

- A 核查和发药
- B 收方和划价
- C 收方审核和调配
- D 划价和调配
- E 调配和发药

25. 同一张处方开写相同成分而商品名不同的两种以上药品，药师审核处方时，不正确的是

- A 药师必须提醒医师
- B 避免发生重复超剂量用量
- C 让医师按实际供应药品的名称修改
- D 药师在调配中做主调换给病人
- E 医师把名称修改后，药师调配

26. 磺胺类药物之间存在交叉过敏反应，不正确的含义是

- A 二种磺胺药不能同时使用
- B 只要对一种磺胺药过敏，不可使用其他结构相似的药物
- C 例如含磺胺成分的复方制剂
- D 例如利尿药和口服磺胺脲类降糖药
- E 对磺胺药过敏者，收方时要询问，

做到用药安全

27. 婴幼儿的生理特点引起用药的特点，说法不正确的是

- A 胃肠道处于发育阶段，口服药吸收较成人慢
- B 体表面积与体重之比较成人大，药物的局部外用可因较多吸收而引起严重反应
- C 血浆蛋白含量较低，故游离型药物浓度较成人高
- D 参与药物代谢的酶活性低，药物代谢功能低
- E 药物代谢缓慢，半衰期延长，尿中排泄的多为药物原形

28. 按体表面积计算法，计算小儿用药剂量，公式如下：①体重 30kg 以下的小儿：小儿体表面积 = 体重 × 0.035 + 0.1；②小儿用药剂量 = 成人剂量 × 某体重小儿体表面积 / 1.7。试问某小儿体重 21.43Kg，用药剂量应为成人剂量的

- A 1/5
- B 2/5
- C 1/4
- D 1/2
- E 2/3

29. 老年人的生理特点和用药特点，说法正确的是

- A 胃肠活动减弱，胃酸缺乏，吸收能力降低
- B 胃肠及肝脏血流量降低，从而使游离型药物减少
- C 肝肾功能降低，使药物半衰期延长
- D 脑血流量下降，脑血管阻力增加
- E 免疫功能下降，感染性和免疫性疾病随之增加

30. 老年人使用药物的剂量一般是成年人常用量的

- A 80%
- B 75%
- C 50%~75%
- D 50%~25%
- E 20%

31. 处方中药品的用法的决定，是根据药品的

- A AUC
- B LD₅₀
- C MIC
- D t_{1/2}
- E Vd

32. 蒸馏水的外文缩写是

- A Ag
- B Ag. dest
- C gtt
- D iv. gtt
- E qid

33. 单剂量配方制 (UDDS) 是指

- A 药师把病人所需的药品按一次剂量单独包装
- B 调剂人员把病人的药品，按一次剂量用分包机单独分装
- C 护士把病人的药品，按一次剂量分开包装
- D 药师把病人一次剂量的药品单独包装
- E 调剂人员把病人所需服用的各种药品固体制剂，按一次剂量用分包机单独包装

34. 在处方调配处方审核中，处方前记

中书写不完整最常见的项目是

- A 姓名
- B 性别
- C 年龄
- D 诊断
- E 年月日

35. 处方中可以省略不写的固体制剂的剂量单位是

- A 千克 (kg)
- B 克 (g)
- C 毫克 (mg)
- D 微克 (μg)
- E 无

36. 调剂室应设急诊药房，国家规定的医疗机构是

- A 所有的医疗机构
- B 一级医院
- C 二级以上医院
- D 三级医院
- E 二级医院

37. 调剂室摆放外用药品处要用醒目的标识是

- A 红字白地
- B 白字红地
- C 黑字白地
- D 蓝字白地
- E 黄字白地

38. 目前医院调剂室最广泛、最适用的药品摆放方法是

- A 按处方药和非处方药分类摆放
- B 按特殊管理药品摆放
- C 按使用频率摆放
- D 按药品价格高低摆放
- E 按西药和中药摆放