

2007

全国执业药师资格考试

完全破解

中 药 学 专 业

执业药师资格考试完全破解编写委员会 编



化学工业出版社

2007

全国执业药师资格考试

完全破解

中药学专业

执业药师资格考试完全破解编写委员会 编



化学工业出版社

·北京·

根据 2007 年考试大纲要求，编委会在深入领会考试大纲、详细剖析教材内容、重点推敲历年考题、准确定位命题规律、详尽收录可考题型、权威预测必考题目、严密组织习题内容、恰当设置习题题量的基础上，归纳核心考点、浓缩考点精华、直击命题精髓、认真预测考题后编写而成。

本书包括以下四部分内容：药事管理与法规、中医学专业知识（一）、中医学专业知识（二）、中医学综合知识与技能。每一部分都包含命题重点预测、命题要点解析、命题典型试题、命题优典试卷等内容。力求全面覆盖考点，具有较强的指导性。

本书可供参加执业药师资格考试的中医学专业的考生参考使用，也可供药学专业等相关人员参考阅读。

图书在版编目 (CIP) 数据

2007 全国执业药师资格考试完全破解· 中医学专业 /
执业药师资格考试完全破解编写委员会编. —北京：化学
工业出版社，2007.5
ISBN 978-7-122-00227-3

I. 2… II. 执… III. 中医学-药剂人员-资格考核-
解题 IV. R28-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2007) 第 047033 号

责任编辑：袁海燕 陈丽

装帧设计：史利平

责任校对：蒋宇

出版发行：化学工业出版社（北京市东城区青年湖南街 13 号 邮政编码 100011）

印 装：北京市彩桥印刷有限责任公司

787mm×1092mm 1/16 印张 24 $\frac{3}{4}$ 字数 684 千字 2007 年 5 月北京第 1 版第 1 次印刷

购书咨询：010-64518888（传真：010-64519680） 售后服务：010-64519661

网 址：<http://www.cip.com.cn>

凡购买本书，如有缺损质量问题，本社销售中心负责调换。

定 价：68.00 元

版权所有 违者必究

前　　言

根据 2007 年考试大纲要求，在深入领会考试大纲、详细剖析教材内容、重点推敲历年考题、准确定位命题规律、详尽收录可考题型、权威预测必考题目、严密组织习题内容、恰当设置习题题量的基础上，本书在归纳核心考点、浓缩考点精华、直击命题精髓、认真预测考题后编写而成。

本书的编写体例如下：

命题重点预测——紧扣“考试大纲”和“考试教材”，评析命题热点，总结常考知识，寻求命题规律，预测命题趋向，可以帮助考生明确学习的重点，减轻考生学习任务，理顺备考思路。

命题要点解析——编者对历年考试中所体现的要点问题做了典型解析，并做了深层次的剖析和拓展，多角度进行思路点拨，能有效形成基础知识的提高和升华，是考试得高分的关键所在。

命题典型试题——用前瞻性、预测性的目光去分析考试的规律，把握命题之源，以精细化展示每一知识点可能出现的考试题型，努力做到命题角度、深度与考试趋势合拍，引导考生巩固所学知识，夯实基础，学会解答各种类型试题的解题方法。

命题优典试卷——淘金式精选优秀试题，标准式优化设计顺应考试命题趋向和特点的试卷，力求实效性、典型性、启发性和创造性，帮助考生培养敏锐题感，提升应试能力。

本书特点：

指导性强——本书习题是编者经过一年多时间的潜心研究、精心策划、重点筛选后编辑的。

答疑服务——本书的编者为考生提供了专门的答疑邮箱（jsgczyzgks@yahoo.com.cn），及时对考生在学习中出现的疑问给予答复。

注重积累——在编辑本书的过程中，我们咨询了有着多年教学研究、考试命题和培训辅导经验的专家和教授，为本书的编写提出了建设性的建议，为我们积累了丰富的编写经验，强大的后盾为创造高质量的图书提供了有力保障。

力求完美——本书中所有习题是考题中所涉及的必考内容，而且解答完善，基本上不存在有争议的问题。

按需编辑——通过考试的亲身经历，能把握考生所需要的是什么，并按照考生的需要而进行编写。

由于编写时间仓促，书中难免存在疏漏之处，望广大读者和同行不吝赐教。衷心希望读者将建议和意见通过邮箱及时反馈给我们，我们将在以后的编写工作中予以改正。

预祝广大考生顺利通过考试！

执业药师资格考试完全破解编写委员会

2007 年 5 月

目 录

第一部分 药事管理与法规

第一篇 药事管理相关知识	1
第一章 国家药物政策与相关制度	1
第二章 药事管理体制	2
第三章 药品质量及其监督检验	4
第四章 行政法的相关内容	5
第五章 中药管理	6
第二篇 药事管理法规	8
第一章 中华人民共和国药品管理法	8
第二章 中华人民共和国药品管理法实施条例	12
第三章 中华人民共和国刑法（节选）	16
第四章 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	20
第五章 麻醉药品和精神药品管理条例	21
第六章 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定	27
第七章 医疗用毒性药品管理办法	28
第八章 易制毒化学品管理条例	30
第九章 疫苗流通和预防接种管理条例	31
第十章 执业药师资格制度暂行规定	33
第十一章 处方药与非处方药分类管理办法（试行）	36
第十二章 非处方药专有标识管理规定（暂行）	38
第十三章 处方药与非处方药流通管理暂行规定	39
第十四章 处方管理办法	42
第十五章 药品不良反应报告和监测管理办法（试行）	44
第十六章 药品注册管理办法	47
第十七章 药品生产质量管理规范	49
第十八章 药品经营许可证管理办法	50
第十九章 药品经营质量管理规范	51
第二十章 药品经营质量管理规范实施细则	56
第二十一章 药品流通监督管理办法	62
第二十二章 互联网药品交易服务审批暂行规定	65
第二十三章 医疗机构药事管理暂行规定	66
第二十四章 医疗机构制剂注册管理办法（试行）	67
第二十五章 医疗机构制剂配制质量管理规范（试行）	68
第二十六章 医疗机构制剂配制监督管理办法（试行）	69
第二十七章 城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法	72
第二十八章 中华人民共和国广告法	74
第二十九章 互联网药品信息服务管理办法	76
第三十章 中华人民共和国价格法	79

第三十一章 中华人民共和国消费者权益保护法	81
第三十二章 中华人民共和国反不正当竞争法	83
第三十三章 关于禁止商业贿赂行为的暂行规定	85
第三篇 药学职业道德	87
第一章 药学职业道德的基本原则和规范	87
第二章 药学领域的道德要求	87
第三章 中国执业药师职业道德准则及适用指导	88
第四篇 命题优典试卷	90

第二部分 中药学专业知识（一）

第一篇 中药学部分	103
上篇 总论	103
第一章 历代本草代表作简介	103
第二章 中药的性能	104
第三章 中药的应用	106
下篇 各论	107
第一章 解表药	107
第二章 清热药	111
第三章 泻下药	117
第四章 祛风湿药	120
第五章 芳香化湿药	122
第六章 利水渗湿药	124
第七章 温里药	126
第八章 理气药	129
第九章 消食药	134
第十章 驱虫药	135
第十一章 止血药	136
第十二章 活血祛瘀药	137
第十三章 化痰止咳平喘药	142
第十四章 安神药	144
第十五章 平肝息风药	145
第十六章 开窍药	147
第十七章 补虚药	148
第十八章 收涩药	153
第十九章 涌吐药	154
第二十章 杀虫燥湿止痒药	155
第二十一章 拔毒消肿敛疮药	155
第二篇 中药药剂学与炮制学	157
上篇 中药药剂学	157
第一章 绪论	157
第二章 药剂卫生	159
第三章 粉碎与筛析	161
第四章 浸提与精制	164
第五章 浓缩与干燥	166

第六章	液体药剂	168
第七章	浸出制剂	171
第八章	胶剂	174
第九章	散剂	175
第十章	颗粒剂	177
第十一章	胶囊剂	179
第十二章	丸剂	180
第十三章	片剂	183
第十四章	外用膏剂	188
第十五章	栓剂	192
第十六章	注射剂(附滴眼剂)	194
第十七章	气雾剂	201
第十八章	其他剂型	203
第十九章	药物新剂与新技术	205
第二十章	药剂的稳定性	207
第二十一章	生物药剂学与药物动力学概论	209
下篇	中药炮制学	211
第二十二章	绪论	211
第二十三章	净选与切制	214
第二十四章	炒法	215
第二十五章	炙法	217
第二十六章	煅法	220
第二十七章	蒸煮炖法	222
第二十八章	其他制法	223
第三篇	命题优典试卷	226

第三部分 中药学专业知识(二)

第一篇	中药鉴定学	237
第一章	中药鉴定学的定义和任务	237
第二章	中药鉴定学的发展史	240
第三章	中药的采收、加工和贮藏	241
第四章	中药的拉丁名	243
第五章	中药的鉴定	244
第六章	根及根茎类中药	246
第七章	茎木类中药	257
第八章	皮类中药	259
第九章	叶类中药	262
第十章	花类中药	264
第十一章	果实及种子类中药	268
第十二章	全草类中药	273
第十三章	藻、菌、地衣草类中药	275
第十四章	树脂类中药	277
第十五章	其他类中药	279
第十六章至第十八章	动物药类	280

第十九章至第二十章 矿物类中药及其鉴定	284
第二篇 中药化学	287
第一章 总论	287
第二章 生物碱	289
第三章 苷类	292
第四章 酚类	294
第五章 香豆素和木脂素	295
第六章 黄酮	297
第七章 萜类和挥发油	299
第八章 皂苷	301
第九章 强心苷	302
第十章 主要动物药化学成分	304
第十一章 其他成分	305
第三篇 命题优典试卷	307

第四部分 中药学综合知识与技能

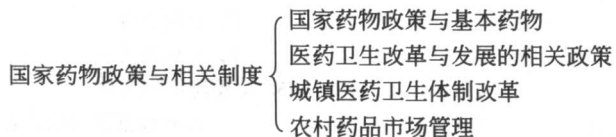
第一篇 命题重点预测、命题要点解析、命题典型试题	321
第一章 中医学的基本特点	321
第二章 阴阳学说	321
第三章 五行学说	323
第四章 藏象	324
第五章 生命活动的基本物质	327
第六章 经络	328
第七章 病因	330
第八章 发病与病机	333
第九章 四诊	336
第十章 辨证	341
第十一章 预防治则康复	344
第十二章 民族医药基础知识	346
第十三章 中药调剂的基本知识	348
第十四章 中药调剂操作技能	353
第十五章 中药的贮存与养护	356
第十六章 非处方药	359
第十七章 中药不良反应	367
第十八章 中药的合理应用	370
第十九章 药物经济学基本知识	373
第二十章 药学信息与服务	376
第二十一章 医疗器械基本知识	378
第二篇 命题优典试卷	380

第一部分 药事管理与法规

第一篇 药事管理相关知识

第一章 国家药物政策与相关制度

命题重点预测



命题要点解析

【要点一】国家药物政策

【解析】是国家政府制定的有关药品研制、生产、经营、使用、监督管理的目标、行动准则、工作策略与方法的指导性文件。

【要点二】国家药物政策目标要点

【解析】基本药物的可获得性，保证向公众提供安全、有效、质量合格的药品。

【要点三】基本药物目录的遴选原则

【解析】临床必需，安全有效，使用方便，中西药并重。

【要点四】城镇医药卫生体制改革

【解析】实行医药分开核算、分别管理；建立健全社区卫生服务，加强卫生资源配置的宏观管理；城镇职工医疗保障制度。

命题典型试题

一、A型题（最佳选择题）

1. 1979年，我国政府制订了《国家基本药物目录》，

迄今为止已修订了

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

2.《国家基本药物制剂品种》收载2033个品种，其

中中成药为

- A. 1620个品种
- B. 1060个品种
- C. 1260个品种
- D. 1020个品种
- E. 1026个品种

3. 在遴选基本药物过程中

- A. 中药为第一重要地位
- B. 西药为第一重要地位
- C. 中药和西药在同等重要地位
- D. 不同层次用不同药物
- E. 不同人群用不同药物

4. 医疗机构和医务人员对搞好职工医疗保障制度改革起重要作用，因此应

- A. 不参与改革
- B. 因病施治
- C. 不合理检查
- D. 不合理用药
- E. 分别管理

二、B型题（配伍选择题）

【1—4】

- A. 日常监督检查
- B. 15个工作日内
- C. 开办药柜申请表
- D. 提出筹办申请
- E. 具有保证所经营药品质量的规章制度

- 1. 申请设置药柜的首要程序是
- 2. 提出验收申请的材料是
- 3. 受理申请的食品药品监督管理部门应组织现场验收，时间在

4. 食品药品监督管理部门负责对药柜经营行为进行
【5—8】
- 基本药物的可获得性
 - 安全性、有效性、经济性的最优化结合
 - 提高效率，减少浪费
 - 药品监督和质量保证体系
 - 合理用药作为国家药物政策的目标
5. 基本药物的遴选充分考虑
6. 国家药物政策目标的要点包括
7. 国家基本药物政策提倡
8. 国家药物政策目标中药品质量的根本保证是
- 三、X型题（多项选择题）**
- 各国国家药物政策的目标大多与基本药物相一致，包括
 - 药物的可供性
 - 药物的可得性
 - 药物的费用可承受性
 - 药物的安全使用
 - 药物的有效使用
 - 对病人的无歧视包括
 - 病人的民族
 - 病人的性别
- C. 病人的年龄
 D. 病人的社会地位
 E. 病人的经济状况
3. 国家药物政策是一个综合框架，主要包括
 - 价格合理
 - 财政支持
 - 供应系统
 - 质量保证
 - 合理用药研究
4. 我国遴选《国家基本药物目录》主要遵循的原则
 - 临床必需
 - 安全有效
 - 价格合理
 - 使用方便
 - 中西药并重
5. 设置药柜的条件
 - 具有保证所经营药品质量的规章制度
 - 药柜经营人员必须具有初中以上文化程度
 - 药柜放置拆零销售设备应清洁卫生
 - 具有保证所陈列药品质量的相应条件和措施
 - 内服、外用药相对分开，不得将药柜与有毒、有污染的物质设置在同一场所内

典型试题答案

一、A型题（最佳选择题）

1. D 2. C 3. C 4. B

二、B型题（配伍选择题）

1. D 2. C 3. B 4. A 5. B 6. A

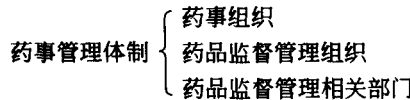
7. C 8. D

三、X型题（多项选择题）

1. ABCDE 2. ABCDE 3. ABCDE
 4. ABCDE 5. ABCDE

第二章 药事管理体制

命题重点预测



命题要点解析

【要点一】药事管理体制

【解析】是指一定社会制度下药事系统的组织方式、管理制度和管理方法。

【要点二】药事组织

【解析】是指为了实现药学的社会任务，经由人为的分工形成的各种形式的药事组织机构，以及药事组织内部、外部相互协作的关系。

命题典型试题

一、A型题（最佳选择题）

1. 每一个具体的组织都是大社会某一系统中以功能分化的子系统，主要特征为

A. 组织的整体性

B. 组织的系统性

C. 组织的整体性、系统性

2 第一部分 药事管理与法规

- D. 组织的群体性
E. 组织的多样性
2. 药事组织作为开放性的社会技术系统，这个系统运行的结果是
A. 产出合格药品
B. 提供药学服务
C. 培养药学人才
D. 获取利润
E. 产出合格药品，提供药学服务，培养药学人才
3. 药品生产、经营企业划分成不同的子系统根据的是
A. 企业的性质
B. 企业规模
C. 组织和经营形式
D. 生产形态以及药品类型
E. 以上都属于
4. 药学教育组织的子系统可按照_____划分
A. 课时安排
B. 学科专业类型
C. 学历层次
D. 办学形式
E. 学科专业类型、学历层次、办学形式
- 二、B型题（配伍选择题）**
- 【1—4】**
- A. 研究开发新药，改进现有药品
 - B. 两类
 - C. 从事生产、流通和服务活动，以盈利为目的的自主经营
 - D. 经济组织
 - E. 研制新药
1. 药品生产、经营组织属于
2. 药品生产企业指
3. 药学科研组织可分为
4. 药学科研组织的功能是
- 【5—8】**
- A. 药品管理行政组织
 - B. 以法律授予的权力，对药品运行过程的质量进行严格监督
 - C. 统一行为规范，实现自我管理，开展对外联系
 - D. 第一次
- E. 有法律地位的药品监督管理
5. 2003年3月，第十届全国人民代表大会通过的新一届国务院机构改革方案是
6. 药学行业协会、学术组织在药事组织的过程中发挥的作用是
7. 政府药品监督管理机构主要功能是
8. 政府机构中管理药品和药事活动的行政机构是
- 三、X型题（多项选择题）**
1. 药事组织的具体任务包括
A. 研制新药
B. 生产供应药品
C. 保证合理用药
D. 培养药师和药学家
E. 管理并组织药学力量
2. 药学教育组织的主要功能是教育，为维持和发展药学事业培养
A. 药师
B. 药学家
C. 药学师
D. 药学企业家
E. 药学人才
3. 国家食品药品监督管理局主管全国药品监督管理工作，内设
A. 办公室
B. 政策法规司
C. 食品安全协调司
D. 食品安全监察司
E. 药品市场监督司
4. 国家食品药品监督管理局直属技术机构设有
A. 药品审评中心
B. 药品评价中心
C. 药品认证管理中心
D. 执业药师资格认证中心
E. 国家药典委员会
5. 国家食品药品监督管理局的主要职能是
A. 依法查处制售假劣药品
B. 拟订和修订药品研究
C. 依法监管放射性药品
D. 注册药品，拟订、修订和颁布国家药品标准
E. 起草药品管理的法律、行政法规并监督实施

典型试题答案

一、A型题（最佳选择题）

1. C 2. E 3. E 4. E

二、B型题（配伍选择题）

1. D 2. B 3. B 4. A 5. D 6. C

7. B 8. A

三、X型题（多项选择题）

1. ABCDE 2. ABCD 3. ABCDE
4. ABCDE 5. ABCDE

第三章 药品质量及其监督检验

命题重点预测

药品质量及其监督检验 {
 药品质量特性
 药品质量和药品质量监督检验}

命题要点解析

【要点一】药品的质量特性

【解析】有效性、安全性、稳定性、均一性。

【要点二】药品作为特殊商品的特征

【解析】生命关联性、高质量性、公共福利性、高度的专业性、品种多样性。

命题典型试题

一、A型题（最佳选择题）

1. 不属于药品质量特性的是

- A. 有效性 B. 安全性 C. 稳定性
D. 均一性 E. 过敏性

2. 药品与其他商品相比有明显的特征，表现在

- A. 生命关联性 B. 高质量性
C. 公共福利性 D. 高度的专业性
E. 以上全包括

3. 我国法定的《药品生产质量管理规范》制定于

- A. 1889年 B. 1989年 C. 1988年
D. 1998年 E. 1999年

4. 药品质量检验根据其目的和处理方法不同可分为

- A. 抽查性检验 B. 注册检验
C. 国家检验 D. 委托检验
E. 以上四个选项全正确

二、B型题（配伍选择题）

【1—4】

- A. 进口检验
B. 委托检验
C. 《中药材生产质量管理规范》
D. 中国境内经营药品的专营或兼营企业
E. 中国境内生产药品的企业

1. GSP适用范围是

2. 2004年4月国家药品监督管理局颁发了

3. 行政、司法等部门涉案样品的送检属

4. 对进口药品实施的检验属

【5—8】

- A. 药品质量的优劣
B. GLP、GCP、GMP
C. 药品必须符合国家药品标准

D. 高度专一性

E. 品种多样性

5. 药品和其他商品不同的特征为

6. 《中华人民共和国药品管理法》规定

7. 我国药品监督管理部门制定质量保证制度简称为

8. 关系到人体的健康和生命安全的是

三、X型题（多项选择题）

1. 药品质量的特性为

- A. 有效性 B. 安全性 C. 稳定性
D. 均一性 E. 适宜性

2. 药品的特征是

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

3. 药品质量检验可分为

- A. 抽查性检验
B. 注册检验
C. 国家检验
D. 委托检验
E. 进口检验

4. 下列说法正确的是

- A. 行政、司法等部门涉案样品的检验属国家检验
B. 对进口药品实施的检验属进口检验
C. 药品监督检验具有第三方检验的公正性
D. 药品监督检验是代表国家对研制、生产、经营、使用的药品质量进行的检验
E. 药品质量检验可分为6种类型

典型试题答案

一、A型题（最佳选择题）

1. E 2. E 3. C 4. E

二、B型题（配伍选择题）

1. D 2. C 3. B 4. A 5. D 6. C

7. B 8. A

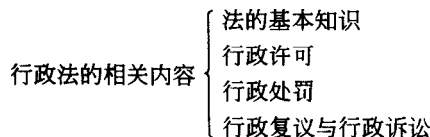
三、X型题（多项选择题）

1. BDE 2. ABCDE 3. ABCDE

4. ABCDE

第四章 行政法的相关内容

命题重点预测



命题要点解析

【要点一】法的概念

【解析】是由国家或者国家认可，体现统治阶级意志，由国家强制并保证实施的具有普遍效力的行为规范体系。

【要点二】法的特征

【解析】规范性、国家意志性、国家强制性、普遍性、程序性。

【要点三】法律效力

【解析】是指法律的适用范围，即法律在什么领域、什么时期和对谁有效的问题，也就是法律规范在空间上、时间上和对人的效力问题。

【要点四】行政许可的原则

【解析】法定原则；公开、公平、公正原则；便民和效率原则；信赖保护原则。

命题典型试题

一、A型题（最佳选择题）

1.《中华人民共和国宪法》制定于

- A. 1992年12月4日
- B. 1982年4月12日
- C. 1982年12月4日
- D. 1993年12月4日
- E. 1995年4月12日

2.有违法行为不予行政处罚的年龄是

- A. 不满十四周岁
- B. 不满十五周岁
- C. 不满十六周岁
- D. 不满十七周岁
- E. 不满十八周岁

二、B型题（配伍选择题）

【1—4】

- A. 国际惯例
- B. 空间效力
- C. 侵权行为、不履行义务行为
- D. 司法机关或法律授权的国家机关
- E. 地方性法规与部门规章之间对同一事项的规定不一致

1.国际条约的补充是

2.属于法律效力的是

- 3.违反法律的行为是
- 4.追究法律责任的机构是

【5—8】

- A. 认为行政机关侵犯法律规定的经营自主权的
- B. 60日
- C. 立案、调查、处理决定、说明理由并告知权利
- D. 行政机关提供行政许可申请格式文本不得收费
- E. 行政机关负有向申请人提供格式文本的义务

5.行政处罚的决定程序是

- 6.行政复议机关自受理申请到作出行政复议决定应是

7.行政诉讼案件的受理范围是

- 8.关于行政许可的费用说法正确的是

三、X型题（多项选择题）

1.设定和实施行政许可的原则

- A. 法定原则
- B. 公开、公平、公正原则
- C. 便民和效率原则
- D. 信赖保护原则
- E. 许可费用原则

2. 可撤销行政许可的行为是
- 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
 - 超越法定职权作出准予行政许可决定的
 - 违反法定程序作出准予行政许可决定的
 - 对不具备申请资格或不符合法定条件的申请人准予行政许可的
 - 依法可撤销行政许可的其他情形
3. 行政处罚的种类包括
- 警告
 - 罚款
 - 没收违法所得，没收非法财物
 - 责令停产停业
- E. 行政拘留
4. 行政处罚的一般程序包括
- 立案
 - 调查
 - 处理决定
 - 说明理由并告知权利
 - 当事人的陈述和申辩
5. 行政处罚的原则
- 处罚法定原则
 - 处罚公正、公开原则
 - 处罚与违法行为相适应原则
 - 处罚与教育相结合的原则
 - 不免除民事责任，不取代刑事责任原则

典型试题答案

一、A型题（最佳选择题）

1. D 2. A

二、B型题（配伍选择题）

1. A 2. B 3. C 4. D 5. C 6. B

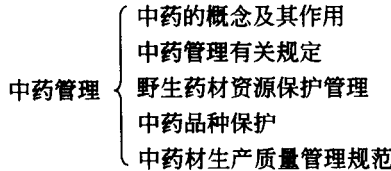
7. A 8. D

三、X型题（多项选择题）

1. ABCD 2. ABCDE 3. ABCDE
4. ABCDE 5. ABCDE

第五章 中药管理

命题重点预测



命题要点解析

【要点一】中药

【解析】是指在中医基础理论指导下用以防病治病的药物。中药包含中药材、中药饮片、中成药、民族药。

【要点二】中药学的作用

【解析】是中华民族的优秀传统文化，是我国科学技术的重要内容之一，是卫生事业的重要组成部分，具有独特的优势，是重要的社会卫生资源。

命题典型试题

一、A型题（最佳选择题）

1. 取药材切片作煎汤饮用指的是

- 中药
- 中药饮片
- 传统中药
- 民族药
- 中成药

- 三级保护野生药材物种
- 二级保护药材
- 三级保护药材

2. 分布区域缩小，资源处于衰竭状态的重要野生药

材物种的是

- 一级保护野生药材物种
- 二级保护野生药材物种

- 遇有违反保护野生药材物种收购，没收其野生药材和全部违法所得，并处以罚款的部门是

- 工商行政管理部门
- 司法税收部门
- 公安部门
- 消费者协会

- E. 销售药材公司
4. 可延长保护期限的是
A. 中药一级保护品种
B. 一级保护野生药材物种
C. 二级保护药材
D. 三级保护药材
E. 中药二级保护品种
5. 鲜用药材可采用冷藏、砂藏、罐储、生物保鲜等适宜的保鲜方法，尽可能不使用保鲜剂和
A. 添加剂 B. 除味剂
C. 防腐剂 D. 干燥剂
E. 保温剂
6. 检查组对企业实施中药材 GAP 的情况进行检查，完成的时间段为
A. 1~2 天 B. 2~3 天
C. 1 个月以上 D. 15 天
E. 3~5 天

二、B 型题（配伍选择题）

【1—4】

- A. 规范中药材生产、保护中药材质量、促进中药标准化、现代化
B. GAP
C. 采集应坚持“最大持续量”原则
D. 《中药材 GAP 认证申请表》
E. 在中医基础理论指导下用以防病治病的药物
1. 中药是
2. 中药材生产和质量管理的基本准则是
3. 国家药品监督管理局制定《中药材生产质量管理规范》的目的是
4. 申请中药材 GAP 认证的中药材生产企业向所在地省级食品药品监督管理局提交有关资料且申报时

需填写

三、X 型题（多项选择题）

1. 药用部分除了包括根、茎、花，还有
A. 核 B. 种子 C. 皮
D. 壳 E. 叶
2. 药用动物的来源有
A. 动物的骨 B. 胆
C. 结石 D. 皮、肉
E. 脏器
3. 中药包含
A. 中药材 B. 中药饮片
C. 中成药 D. 民族药
E. 宫料药
4. 中药饮片的标签必须注明
A. 品名、规格、产地
B. 生产企业
C. 产品批号
D. 生产日期
E. 用量
5. 中药经营逐步形成统一、开放、竞争、有序的流通体制要按照
A. 多环节 B. 多渠道
C. 多形式 D. 渠道清晰
E. 行为规范的原则
6. 申请中药一级保护品种应具备的条件
A. 对特定疾病有特殊疗效的
B. 从天然药物中提取的有效物质及特殊制剂
C. 相当于国家一级保护野生药材物种的人工制成品
D. 用于预防和治疗特殊疾病用
E. 符合《中药品种保护条例》的

典型试题答案

一、A 型题（最佳选择题）

1. B 2. B 3. A 4. E 5. C 6. E

二、B 型题（配伍选择题）

1. E 2. B 3. A 4. D

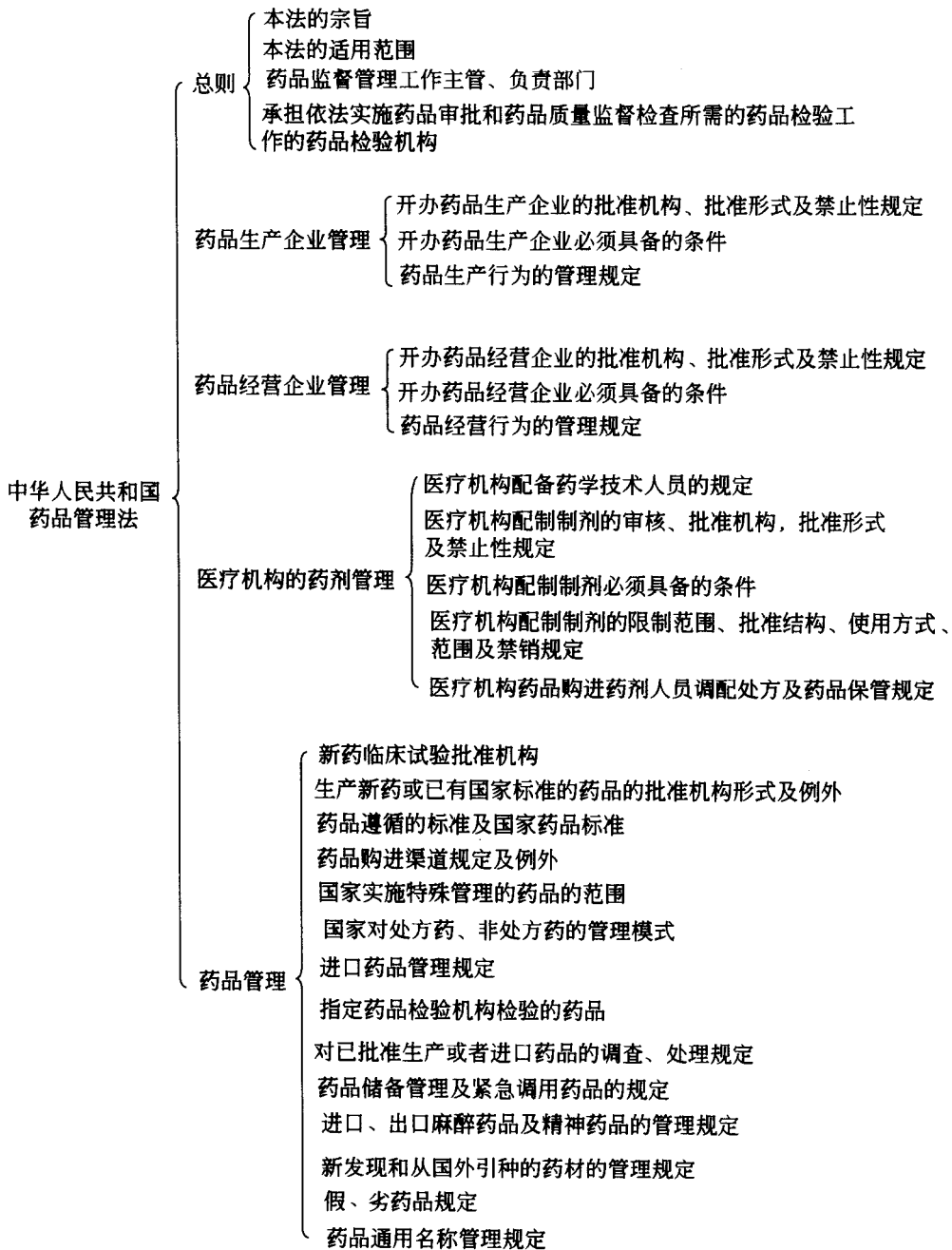
三、X 型题（多项选择题）

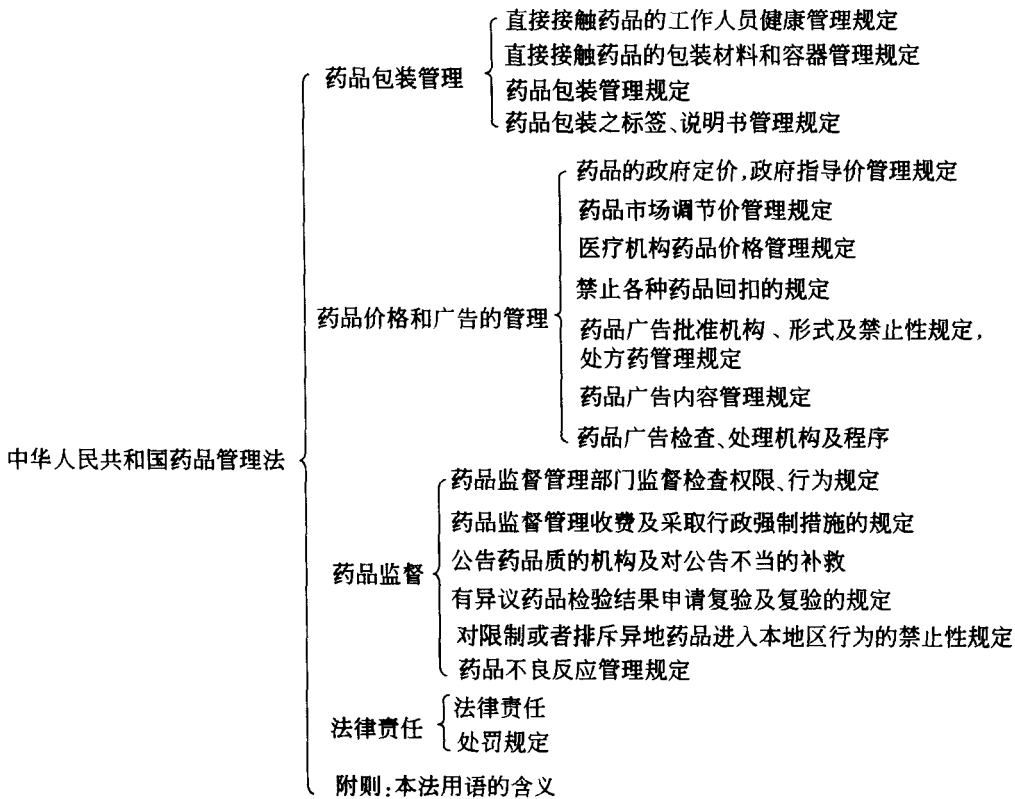
1. BCE 2. ABCDE 3. ABCD
4. ABCD 5. BCDE 6. ACD

第二篇 药事管理法规

第一章 中华人民共和国药品管理法

命题重点预测





命题要点解析

【要点一】中华人民共和国药品管理法的宗旨

【解析】制定本法，旨在加强药品监督管理，保证药品质量，保障人体用药安全，维护人民身体健康和用药的合法权益。

【要点二】中华人民共和国药品管理法的适用范围

【解析】在中华人民共和国境内从事药品的研制、生产、经营、使用和监督管理的单位和个人，必须遵守本法。

【要点三】开办药品生产企业必须具备的条件

【解析】开办药品生产企业必须具备的条件有：

- (一) 具有依法经过资格认定的药学技术人员，工程技术人员及相应的技术工人；
- (二) 具有与其药品生产相适应的厂房、设施和卫生环境；
- (三) 具有能对所生产药品进行质量管理和质量检验的机构、人员以及必要的仪器设备；
- (四) 具有保障药品质量的规章制度。

【要点四】假药

【解析】有下列情形之一的，为假药：

- (一) 药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符的；
- (二) 以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品的。

有下列情形之一的药品，按假药论处：

- (一) 国务院药品监督管理部门规定禁止使用的；
- (二) 依照本法必须批准而未经批准生产、进口或者依照本法必须检验而未经检验即销售的；