



国家执业药师资格考试丛书

- 紧扣 2003 年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

2003

国家执业药师资格考试 全 能 强 化 题 集

药学综合知识与技能分册

北京大学药学院
主编 谢晓慧

02.8-44
23



北京大学医学出版社

国家执业药师资格考试全能强化题集

药学综合知识与技能分册

北京大学药学院

主编 谢晓慧

编委 (以姓氏笔画为序)

刘芳 北京大学第三临床医学院

陈欣 北京大学药学院

段京莉 北京大学第三临床医学院

谢晓慧 北京大学药学院

北京大学医学出版社

GUOJIA ZHIYE YAOSHI ZIGE KAOSHI QUANNENG QIANGHUA TIJI
YAOXUE ZONGHE ZHISHI YU JINENG FENCE

图书在版编目 (CIP) 数据

国家执业药师资格考试全能强化题集·药学综合知识与技能分册/谢晓慧主编. —北京: 北京大学医学出版社, 2003.5

(国家执业药师资格考试丛书)

ISBN 7-81071-448-1

I. 国… II. 谢… III. ①药剂人员 - 资格考核 - 习题②药物学 - 资格考核 - 习题 IV. R192.8-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2003) 第 031826 号

本书从 2003 年 5 月第 1 次印刷起封面贴防伪标记, 无防伪标记不准销售。

北京大学医学出版社出版发行

(100083 北京市海淀区学院路 38 号 北京大学医学部院内 电话: 010-62092230)

责任编辑: 赵 莘

责任校对: 吉 鑫

责任印制: 郭桂兰

莱芜市圣龙印务书刊有限责任公司印刷 新华书店经销

开本: 787mm×1092mm 1/16 印张: 8.25 字数: 182 千字

2003 年 5 月第 1 版 2003 年 5 月第 1 次印刷 印数: 1-20000 册

定价: 17.00 元

版权所有 不得翻印

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)

马广慈 王 弘 仇文升 叶 加

江 滨 李长龄 杨毅恒 陈世忠

武凤兰 赵玉英 谢晓慧

秘书 楼 毅

前　　言

北京大学药学院已进行了六年执业药师资格考试考前培训，在培训过程中，对考试内容、考纲要求、考题特点、应试技巧、教学方法都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，通过率较高。教学和考试是实现教育目标相辅相成的两个部分。作为北大药学院，我们十分重视此项考前培训，这不但有利于我国医药工作者高水准地完成药学服务，保证人民用药安全、有效、合理，而且也促进了我院应用药学教育质量的进一步提高。

为了配合每年一次的国家执业药师资格考试，指导应试人员备考，根据国家药品监督管理局组织编写的，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》和国家药品监督管理局执业药师资格认证中心编写的《应试指南》，北京大学药学院组织编写了《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)。全能强化题集包括：①药事管理与法规分册(药学、中医学共用)；②药理学和药物分析分册；③调剂学和药物化学分册；④药学综合知识与技能分册；⑤中医学和中药调剂学分册；⑥中药鉴定学和中药化学分册；⑦中医学综合知识与技能分册。每分册都直接与考前培训专业教材相对应，作为该门考前培训的辅导材料。全真模拟分药学类与中医学类两本书，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。

本套丛书是我院数年执业药师考前培训经验的积累、教学成果的结晶与2003年新版《考试大纲》和教材相结合的产品。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，使应试者在有限的时间内，有的放矢，抓住重点，明确要点和考点，熟悉和掌握教材中的大部分知识，对参加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纂，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

2003年4月12日

试题类型说明

国家执业药师资格考试试题分为 A、B、X 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、A 型题（最佳选择题）

A 型题题干在前，选项在后。有 A、B、C、D、E 五个备选答案，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、B 型题（配伍选择题）

B 型题是一组试题（2 至 4 个）共用一组 A、B、C、D、E 五个备选答案，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、X 型题（多项选择题）

X 型题由一个题干和 A、B、C、D、E 五个备选答案组成，题干在前，选项在后。要求考生从五个备选答案中选出 2 个或 2 个以上的正确答案，多选、少选、错选均不得分。

目 录

第一章 药品名称与药品说明书	(1)
答案	(4)
第二章 处方	(5)
答案	(19)
第三章 合理用药	(21)
答案	(28)
第四章 特殊人群的用药指导	(29)
答案	(40)
第五章 非处方药	(42)
答案	(48)
第六章 药物临床评价与药物不良反应	(49)
答案	(60)
第七章 常见病及其药物治疗	(61)
第一节 支气管哮喘及其药物治疗	(61)
答案	(64)
第二节 消化性溃疡及其药物治疗	(65)
答案	(68)
第三节 糖尿病及其药物治疗	(68)
答案	(72)
第四节 高血压及其药物治疗	(72)
答案	(77)
第五节 高脂血症及其药物治疗	(77)
答案	(80)
第八章 治疗药物监测与给药个体化	(81)
答案	(84)
第九章 药物相互作用	(86)
答案	(89)
第十章 临床常见中毒物质与解救	(90)
答案	(100)
第十一章 药品的保管与养护	(101)
答案	(104)
第十二章 药物经济学基本知识	(105)

答案	(110)
第十三章 药学信息与服务	(112)
答案	(116)
第十四章 医疗器械基本知识	(118)
答案	(124)

第一章 药品名称与药品说明书

A型题

1. 药品标准的首要内容是
 - A. 药品质量
 - B. 药品名称
 - C. 药品命名
 - D. 合理用药
 - E. 药品说明书
2. 以下关于中国国家药典委员会“药品命名原则”通则哪项不正确
 - A. 药品的名称包括中文名、汉语拼音名和英文名三种
 - B. 药品名称应明确、科学、简短
 - C. 药品的商品名不能用作药品通用名称
 - D. 可以使用代号命名
 - E. 英文名尽量采用国际非专利药名
3. 药品法定名称为
 - A. 通用名称
 - B. 商品名
 - C. 国际非专利药名
 - D. 通用名称经国家卫生行政部门批准载入国家正式药品标准中
 - E. 化学名称
4. 以下哪项对国际非专利名的说法不正确
 - A. 是世界卫生组织制定的药物的国际通用名
 - B. 是为市场上按药品销售的活性物质起的世界范围内都可接受的惟一名称
 - C. 使用国际非专利名可使世界药物名称得到统一
 - D. 是根据国家药典委员会的“药品命名原则”制定的药品名称
 - E. 可以促进各国对药品名称的管理
5. 以下对药品说明书的说法不正确的是
 - A. 是具有法律意义的重要文件
 - B. 是药物信息情报最基本、最重要的来源
 - C. 是指导医生用药的惟一依据
 - D. 可指导人们正确储藏和保管药品
 - E. 与药品研制、生产、销售、使用等环节密切相关
6. 药品说明书中的核心部分是
 - A. 药品通用名
 - B. 药品的适应证
 - C. 药品不良反应
 - D. 药理毒理
 - E. 用法用量
7. 以下哪个项目在药品说明书中可以不写
 - A. 药品名称
 - B. 药理毒理

- C. 药物相互作用 D. 化学名
D. 老年患者用药 E. 国际非专利名
E. 孕妇及哺乳期妇女用药
8. 药品说明书应标明药品成分是指
A. 必须列出所有药品的化学名称
B. 复方制剂仅需列出所含各成分的名称
C. 列出制剂中含有的辅料
D. 中药的主要成分系指处方中所含主要药味、有效部位或有效成分
E. 中药复方制剂主要药味排序可按笔画为序
9. 下列药品有效期的写法正确的是
A. 有效期至 2005 年 3 月
B. 有效期至 2005.3
C. 有效期至 05/3
D. 有效期至 2005 - 03
E. 有效期至 05/03
10. 药品说明书中若标有商品名，其与通用名的比例不得
A. 小于 1:1
B. 小于 1:2
C. 大于 2:1
D. 大于 3:1
E. 小于 1:3
- 请写出以下药品的名称属于哪种药品名称
11. 消炎痛
12. 利复兴
13. 头孢羟氨苄
14. 扑尔敏
- [15 ~ 18]
- A. 适应证
B. 禁忌
C. 注意事项
D. 不良反应
E. 用法用量
15. “用药过程中定期检查血象”为药品说明书中的
16. “请在饭前 30 分钟服用”为药品说明书中的
17. “肝功能不全患者慎用”为药品说明书中的
18. “少数患者可发生可逆性白细胞或粒细胞减少”为药品说明书中的

B 型题

[11 ~ 14]

- A. 通用名
B. 商品名
C. 习用名

X 型题

19. 医药工作者药名使用的主要依据有

- A. 《新编药物学》
 - B. 《中国药名通用名称》
 - C. 《当代结构药物大全》
 - D. 《中华人民共和国药典》
 - E. 《国际非专利药名》
20. 目前我国药品名称命名的基本方式有
- A. 以音译、意译或音意合译命名
 - B. 化学命名或采用通用名
 - C. 以来源或功能命名
 - D. 遵循世界卫生组织 INN 命名原则命名
 - E. 将药品的商品名用作药品通用名
21. 药品名称的种类有
- A. 通用名
 - B. 英文名
 - C. 化学名
 - D. 商品名
 - E. 国际非专利名
22. 药品的通用名
- A. 是不论何处生产的同种药品都可用的名称
 - B. 经国家药典或药品标准采用的即成为法定名称
 - C. 可以作为商标注册
 - D. 可以采用药品的别名或习用名
 - E. 特点是其通用性
23. 采用国际非专利名
- A. 便于国际交流协作
 - B. 实现世界各国药品名称的标准化、规范化、统一化
 - C. 有利于药品的研究
- D. 有利于加强对药品的监督管理
 - E. 有利于药品的生产
24. 目前药品说明书存在的主要问题有
- A. 药品名称不规范
 - B. 用法剂量不明确
 - C. 不良反应不全
 - D. 药物动力学资料欠缺
 - E. 有效期不明
25. 药品说明书的撰写应遵循以下原则
- A. 资料要真实、准确、科学
 - B. 不良反应要客观、公正、实事求是
 - 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
26. 以下哪些项目必须在药品说明书中注明
- A. 药品通用名、成分、规格
 - B. 适应证或功能主治
 - C. 不良反应和注意事项
 - D. 生产日期和有效期
 - E. 生产企业和批准文号
27. 药物说明书中药品的药理毒理作用及药物动力学部分应包括
- A. 体外试验或动物试验的结果
 - B. 如缺乏实验依据可注明“尚不明确”
 - C. 药物体内吸收、分布、代谢、排泄的变化规律
 - D. 致癌性、生殖毒性、遗传毒性
 - E. 影响药物疗效的因素
28. 以下关于药品有效期的说法正确的是
- A. 药品说明书未标明有效期的按劣药

- 论处
- B. 药品有效期是涉及药品稳定性和使用安全的标识
- C. 药品有效期具有法律效力
- D. 药品有效期是药品在一定贮存条件下能够保证质量的期限
- E. 通过实验研究后可对有效期进行修改

E. 单方制剂的命名应与原料药名一致

答 案

29. 药品批准文号“国药准字 S10960023”表示的含义正确的为

- A. 化学药品
- B. 生物药品
- C. 原批准文号年份为 1996 年
- D. 原卫生部核发的批准文号
- E. 北京市药监局核发的批准文号

A型题

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

B型题

30. 以下关于“药品命名原则”正确的有

- A. 无机化学药品只能采用化学名，不能采用通俗名
- B. 有机化学药品可采用已习用的通俗名
- C. 放射性药品需在名称中的核素后标注核素符号和质量数
- D. 配糖体采用“甙”命名

X型题

- 19.BD 20.ABC 21.ADE
22.ABE 23.ABD 24.ABCDE
25.ACDE 26.ABCDE 27.ACD
28.ABCD 29.BCD 30.BCE

(段京莉)

第二章 处 方

A型题

1. 下列哪条是处方法律意义的正确提法
 - A. 因处方引起的差错或造成医疗事故时，医师或药师应负的法律责任
 - B. 是因开具处方引起医疗纠纷时，以明确医师的法律责任
 - C. 是调配处方错误而引起医疗纠纷时，以明确药师的法律责任
 - D. 因处方是药品消耗及支出后经济收入的凭据，备查经济上的法律责任
 - E. 处方是医师、药师、护士为患者开方调配和给药是否正确的法律依据
2. 关于协定处方下列叙述错误的是
 - A. 是药剂科与临床医师根据日常医疗用药的需要，共同协商制订的处方
 - B. 适于大量配制和储备
 - C. 便于控制药品的品种和质量
 - D. 可以提高工作效率，减少患者取药等候时间
 - E. 各个医院的协定处方可以通用
3. 关于药师处方下列叙述错误的是
 - A. 当给药遗漏或延迟可引起病人的损害时药师处方是适当的
 - B. 根据治疗反应评价，为使病人获得最
- 大利益，而修正药物和剂量时药师处方是适当的
- C. 药师处方或修改处方大多是出于经济原因
- D. 药师处方或修改处方主要原因是剂量/用药频率
- E. 药师处方可降低费用、减少并发症
4. 处方的组成包括
 - A. 患者姓名、性别、年龄、科别、病历号
 - B. 医院名称、患者姓名、药品名、剂型、规格、数量、用法
 - C. 处方前记、处方正文和处方后记三部分
 - D. 患者姓名、药品名、医师和药师签字
 - E. 医院名称、患者姓名、药品名、处方医师签字
5. 开具处方的药品名称不可采用
 - A. 《中华人民共和国药典》收载的名称
 - B. 通用名
 - C. 商品名
 - D. 国家药典委员会颁发的《中国药品通用名称》收载的名称
 - E. 自创的代号或缩写
6. 关于处方用药剂量与剂量单位下列说法错误的是

- A. 凡药典收载的品种，使用剂量应以《临床用药须知》剂量为准
- B. 药典未收载的，应以法定说明书所示剂量为准
- C. 医师超剂量使用应在剂量旁重签字
- D. 剂量书写一律用阿拉伯字码，用药剂量采用公制
- E. 注射剂一般注明支数、瓶数即可
7. 关于处方保管与销毁错误的是
- A. 销毁处方需经药剂科主任批准方能执行
- B. 医疗机构使用的处方笺应由当地卫生行政部门统一格式，定点印制
- C. 空白处方笺应由库房统一保管
- D. 临床科室应有专人负责保管发放处方
- E. 库房发出处方应登记签字
8. 不属于毒性中药材的是
- A. 土的年
- B. 生附子
- C. 生半夏
- D. 斑蝥
- E. 生川乌
9. 生产毒性药品应建立完整的生产记录，该记录需保存
- A. 3年
- B. 2年
- C. 5年
- D. 1年
- E. 10年
10. 销毁毒性药品需在下列何种人的指导下进行
- A. 药店经理
- B. 药剂科主任
- C. 熟悉药品理化性质及毒性的人员
- D. 主任药师
- E. 执业药师
11. 关于患者开具麻醉药品下列叙述错误的是
- A. 应有明确的诊断
- B. 病人家属可代替病人请医师开方买药
- C. 处方医生、配方和核对人员均应签名
- D. 需建立麻醉药品处方登记册
- E. 医生必须为患者建病历
12. 凭“麻醉药品专用卡”使用注射剂不必
- A. 在居委会登记备案
- B. 凭具有主治医师以上技术职务任职资格的执业医师开具诊断书
- C. 报地县级以上药品监督管理部门备案
- D. 备案机关在“专用卡”上注明“可供应麻醉药品注射剂”
- E. 备案机关需在卡上盖公章
13. 办理“麻醉药品专用卡”不必提供
- A. 二级以上（含二级）医疗机构的诊断书
- B. 患者本人的户口簿
- C. 患者本人的身份证
- D. 由患者亲属或监护人代办“专用卡”的，应提供代办人的身份证
- E. 患者所在地公安局的介绍信
14. 将精神药品分成两类的依据是
- A. 使人体产生依赖性的程度
- B. 危害人体健康的程度

- C. 对人体的毒性的强弱
 D. 使人体产生依赖性和危害人体健康的程度
 E. 是否产生身体依赖
15. 下列不属于一类精神药的是
 A. 强痛定针
 B. 安钠咖针
 C. 复方樟脑酊
 D. 司可巴比妥胶囊
 E. 苯巴比妥片
16. 二类精神药不包括
 A. 苯巴比妥
 B. 苯妥英钠
 C. 利眠宁
 D. 氨酚待因
 E. 艾司唑仑
17. 若某药的成人剂量是每次 500mg，那么一个体重 35kg 的儿童按体表面积计算每次服用剂量为
 A. 350mg
 B. 250mg
 C. 300mg
 D. 400mg
 E. 150mg
18. 老年人对强心苷类药物敏感性增加，小剂量即可引起老年人恶心，一般给予老年人为成人常用量的
 A. $\frac{1}{5} \sim \frac{1}{6}$
 B. $\frac{3}{4}$
 C. $\frac{1}{2} \sim \frac{1}{4}$
- D. $\frac{4}{5}$
 E. $\frac{1}{8} \sim \frac{1}{10}$
19. 关于药品有效期下列说法错误的是
 A. 药品有效期是药品在一定的贮存条件下，能够保持其质量的期限
 B. 未标明有效期的，或更改有效期的及超过有效期的药品为劣药
 C. 进口药品常以 Use before 表示失效日期，以 Expiry date 表示有效期
 D. 药品的有效期是指药品有效的终止日期
 E. 药品的失效日期是指药品失效不能使用的日期
20. 关于处方调配下列说法不正确的是
 A. 处方调配程序分为收方、划价、调配、核查和发药五个环节
 B. 发药窗口一般不接受用药咨询
 C. 已有明文规定门诊药房实行大窗口或柜台发药，住院药房实行单剂量配发药品
 D. 发药时如患者提出以前对此药过敏，药师应与处方医师联系，重新调整治疗用药
 E. 发药窗口应做好药品不良反应搜集、登记报告工作
21. 关于单剂量配方制，下列说法错误的是
 A. 又称单元调剂、单剂量配发药品或 UDDS
 B. 可防止病人服错药或重复服药
 C. 就是将病人所需服用的各种液体及固体制剂按一次剂量借助分包机用铝箔

- 或塑料袋热合后单独包装
- D. 避免了过去无法识别、无法核对的缺点
- E. 提高了制剂的稳定性
22. 处方调配的原则不包括
- A. 调配处方必须经过核对
 - B. 对处方所列药品不得擅自更改或代用
 - C. 对有配伍禁忌或者超剂量的处方，应当拒绝调配
 - D. 必须详细询问患者的病史及用药史
 - E. 必要时，经处方医师更正或者重新签字，方可调配
23. 医疗单位（医院）药剂科调剂室的设置原则是
- A. 方便患者，便于管理
 - B. 按药理性质分类摆放药品
 - C. 按药品剂型分类摆放药品
 - D. 按内服与外用药分类摆放药品
 - E. 按西药与中成药分类摆放药品
24. 不能避免肝脏首过效应的剂型是
- A. 注射剂
 - B. 气雾剂
 - C. 栓剂
 - D. 溶液剂（内服用）
 - E. 舌下含片剂
25. 关于国家基本药物下列叙述错误的是
- A. 能够满足大多数人卫生保健的需要
 - B. 能满足临床基本或必要的需求
 - C. 不是最便宜但可以说是最好的药品
 - D. 具有临床最大治疗效益又兼顾保证大多数人整体保健的最佳选择
- E. 由劳动和社会保障部每两年公布一次
- ### B型题
- [26~27]
- A. 是医院药剂科与临床医师根据日常医疗用药的需要，共同协商制订的处方
 - B. 是医师为患者诊断、治疗和预防用药所开具的处方
 - C. 主要指中国药典、局颁标准收载的处方
 - D. 该类处方仅限于在本单位使用
 - E. 该类处方便于控制药品的品种和数量，提高工作效率
26. 医师处方
27. 法定处方
- [28~31]
- A. 1~3日量
 - B. 3~7日量
 - C. 2周量
 - D. 1月量
 - E. 2月量
28. 特殊慢性病，如结核、糖尿病的处方可开
29. 急诊处方应开
30. 一般门诊处方应开
31. 普通慢性病可开

[32 ~ 35]

- A. 2 日常用量
- B. 3 日常用量
- C. 15 日量
- D. 7 日常用量
- E. 2 日极量

B. 3 月量

- C. 2 日极量
- D. 3 日常用量
- E. 7 日

32. 开注射用麻醉药品每次不超过

39. 一类精神药品处方每次不得超过

33. 开二类精神药品每次不超过

40. 毒性药品每次处方剂量不超过

34. 开麻醉药品的片剂、酊剂、糖浆剂每次
不超过

41. 麻醉药品的片剂、酊剂、糖浆剂连续使
用不得超过

35. 麻黄素单方制剂处方每次不超过

42. “麻醉药品专用卡”的有效期为

[36 ~ 38]

- A. 3 日量
- B. 15 日量
- C. 7 日量
- D. 2 日极量
- E. 1 月量

[43 ~ 44]

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

36. 晚期癌症患者凭专用“麻醉药品供应
卡”，注射剂处方一次不超过

43. 麻醉药品处方需保留

37. 晚期癌症患者凭专用“麻醉药品供
应卡”，控（缓）释制剂处方一次不
超过

44. 普通处方需保留

38. 晚期癌症患者凭专用“麻醉药品供应
卡”，除注射剂、控（缓）释制剂外，
其他剂型的麻醉药品处方一次不超过

[45 ~ 47]

- A. 淡黄色
- B. 白色
- C. 粉红色
- D. 蓝色
- E. 绿色

[39 ~ 42]

- A. 2 月量

45. 麻醉药品处方为

46. 普通处方为