

师试选集
药考多题集

(下册)

MULTIPLE CHOICE QUESTION

倪广才 主编
王信

学苑出版社

药师考试多选题集

倪广才 王信 主编
蒲晨光 关伟 副主编

编写人员(依姓氏笔划为序)

于水	王信	王政	冯凯	关伟	刘雷华
刘苇	含章	辛军	严文英	赵秀芹	郑小强
胡继伯	倪广才	秦怀金	蒲晨光	潘俊峰	

学苑出版社

内容提要

本书是一本有关药学人员考试的参考书,书内编集了有关药事管理与法规、综合知识与技能、药学专业模拟题多选题(包括A、B、C、X型)3560道。

本书可供药师、医药院校学生及医药技术人员参加考试复习用,也可用于在职人员自学学习参考。

《药师考试多选题集》下册囊括了药事管理与法规、综合知识与技能考试必须掌握的知识,同时,附有一定量的药学专业模拟题,使读者全面复习更为方便、有效。

《药师考试多选题集》上下册是目前国内唯一一套药师考试多选题习题集。

药师考试多选题集(下)

主 编:倪广才 王 信

责任编辑:陈 辉

责任印制:关 伟

封面设计:李红斌

出版发行:学苑出版社

社 址:北京市西城区成方街 33 号

印 刷:北京市通县永乐印刷厂

经 销:全国各地新华书店

开 本:787×1092 1/16

印 张:14.75

印 数:00001—10000 字数:452 千字

版 次:1995 年 6 月北京第 1 版第 1 次

统一书号:ISBN:7-5077-0403-31/R·46

定 价:32.00 元

前　言

健全考试办法,目的是使考试考核逐步做到标准化、科学化、客观化、保证人才质量,促进我国医药事业的健康发展。科学规范的考试方法是评定学习成绩,衡量专业能力和履行专业职责所必须品质的重要手段。考试形式和考题类型较多,国外近十几年来,多采用多选题(Multiple Choice Question MCQ)考试方法,它不仅适用于医药院校学生的药学专业考试,亦适用于药师进行知识自我评价及职业准入性考试。自1946年美国最先在医学内科使用多选题考试以来,目前多选题考试方法已被世界各国广泛采用。采用多选题考试的优点在于:(1)单位时间内考题数量多,从而保证了试题的广泛性,扩大了考试的知识面范围;(2)题意简明,要求明确,能考核对知识的记忆、理解及对数据的解释、评价和处理的能力,培养对问题的思考能力;(3)命题严格细致,有助于教师在教学中发挥主导作用,使教学达到预定的要求,因为考核结果可信性较高,能客观地反映学习的成绩;(4)答案标准,便于主考部门客观公正地评阅试卷;(5)考题分析比较容易,好的考题可以输入库存,重复使用;(6)对于考核结果,教师和自我测试者都能及时地得到详细而明确的反馈;(7)便于大量考生试卷的阅卷和应用电子计算机进行统分。

本《题集》内容水平设计是按照《执业药师考试大纲》与卫生部《卫生技术人员职务试行条例》的要求为标准,在规定内容范围内编集;习题源于本科药学专业第三版统编教材及正式出版的规定资料,深度和广度基本一致。编选多选题命题原则为:务期习题形式规范化,内容概念清楚,答题要求明确,记忆、理解、应用及综合题兼收,在基本要求的基础上抓住重点和难点。本《题集》下册共收入3560道多选题,其中药事管理与法规893道、综合知识与技能737道、药学模拟题1930道,书后提供正确答案,查阅方便,不作题解。本书文稿采用电脑储存、编序、打印,为今后不断补充、提高及更新习题作了准备。

本书是一套药学人员应试参考用书,可供医药院校学生、药学人员参加考试复习和自我测验用,也可为教学单位选题、组卷提供资料,并可做为在职人员自学学习参考书,具有长期使用价值。希望读者对题目要着重于理解,不要死背答案,掌握多选题解题方法,以适应题目内容和形式的多样化。

本书在编写过程中,可资参考的资料很少,尽管做了很大努力,不妥之处在所难免,竭诚欢迎专家和广大读者不吝提出宝贵意见和建议,以便再版时进一步完善和改进。

编者

1995年7月于北京

有益的建议

下面几种学习方法可使本书读者获得最佳效益。譬如，连续回答若干道试题后再查看后面的答案。如果加上记分就可作为一种小测验。对某一问题的回答没有把握时，最好不要猜测，应从参考书或有关书籍中寻找解答，再与本书答案相核对。如果两者不符，应重新复查一遍，多半可在它处找到正确解答。学习要有钻研精神，不可消极被动。采用即时复习法，当对某一问题或注解觉得面熟时，应复习前面学过的有关章节，以明确两者的关系。

目 录

第七章 药事管理与法规	1
第一节 A型题	1
第二节 B型题	16
第三节 C型题	19
第四节 X型题	26
第八章 综合知识与技能	43
第一节 A型题	43
第二节 B型题	56
第三节 C型题	62
第四节 X型题	64
第九章 模拟题	82
模拟题一 药物化学	82
模拟题二 生药学	99
模拟题三 药理学	144
模拟题四 药剂学	156
模拟题五 药物分析	179
第十章 答案	196
第一节 药事管理与法规答案	196
第二节 综合知识与技能答案	198
第三节 模拟题答案	200
附件	208
附件 1. 英文药品说明书范例	208
附件 2. 英国药典(B.P.)和美国药典(U.S.P)范例	217
附件 3. 英文药品说明书参考译文	220
附件 4. 英国药典(B.P.)(节选)和美国药典(U.S.P.)(节选)参考译文	226

第七章 药事管理与法规

第一节 A型题

1. 药事管理体制受什么制约
A. 社会形态
B. 国家卫生和经济管理体制
C. 人们的思想意识
D. 社会的经济状况
E. 以上均不是
2. 保证和提高药品质量的关键环节是
A. 原材料的质量
B. 技术人员的水平
C. 工作条件的优劣
D. 药品生产经营过程的质量管理
E. 工作人员的责任心
3. 《产品质量法》与《药品法》的关系是
A. 二者毫不相关
B. 二者是一回事
C. 二者既有区别又有联系
D. 前者不隶属于后者
E. 后者附属于前者
4. 为了加强对产品质量的监督管理,明确产品质量责任,维护用户和消费者的合法权益,我们制定了
A. 《中华人民共和国药品管理法》
B. 《中华人民共和国产品质量法》
C. 《药品生产质量管理规范》
D. 《医药商品质量管理规范》
E. 《国家医药管理局医药标准化管理办法》
5. 制定《中华人民共和国产品质量法》的主要目的是
A. 加强对产品质量的监督管理
B. 明确产品质量责任
C. 保护消费者的合法权益
D. 维护社会经济秩序
E. 利于社会主义商品经济
6. 《中华人民共和国产品质量法》适用于
A. 所有中华人民共和国公民
B. 所有在中国境内从事的产品生产销售活动
C. 所有企事业单位
D. 产品质量监督工作部门
E. 所有从事商业活动的部门及个人
7. 对产品质量实施监督检查制度的主要方式是
A. 生产监督
B. 产品质量抽查
C. 重复监查产品质量
- D. 民意测验
E. 突击检查
8. 规划和组织产品质量监督抽查工作由何部门负责
A. 国务院
B. 地方人民政府
C. 质检局
D. 审计局
E. 国务院及县级以上地方人民政府管理产品质量监督工作的部门
9. 质量监督抽查所需检验费由哪个部门支付
A. 由国家支付
B. 由检验单位支付
C. 由经营者支付
D. 按照国务院规定列支
E. 由生产者支付
10. 产品质量抽查检验结果应
A. 通知生产者
B. 保密
C. 公布于众
D. 通知经营者
E. 通知消费者协会
11. 质量认证管理条例与《药品法》的关系是
A. 前者附属于后者
B. 后者附属于前者
C. 二者毫不相干
D. 二者有部分重复
E. 二者既有区别又有联系
12. 标志着我国药政管理工作进入法制化阶段的法律是
A. 《中华人民共和国药品管理法实施办法》
B. 《中华人民共和国药品管理法》
C. 《中华人民共和国产品质量法》
D. 《中华人民共和国产品质量认证管理条例》
E. 《药品质量管理规范》
13. 《中华人民共和国药品管理法》从何时开始实施
A. 1949年12月
B. 1982年4月
C. 1984年9月
D. 1985年7月
E. 1987年7月
14. 《药品管理法》规定的我国发展药品的总方针是
A. 发展现代药和传统药,充分发挥其在预防、医疗和保健中的作用

- B. 保证用药安全
C. 保证药品质量
D. 保护生产生药材资源
E. 确保药品市场的正常运行
15. 《药品管理法》规定的国家药品监督的法定部门是
A. 人民法院
B. 人民检察院
C. 国务院卫生行政部门
D. 国家医药管理局
E. 各级人民政府
16. 药品广告须经哪一级卫生行政部门审查批准,方可刊登
A. 县以上
B. 省、自治区、直辖市
C. 国家卫生部
D. 不必审查
E. 地区级以上
17. 行使药品监督职权的行政部门是
A. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
B. 国务院
C. 国家卫生部
D. 县级以上卫生行政部门
E. 人民群众
18. 药品的生产、经营应把什么放在第一位
A. 经济效益
B. 社会效益
C. 企业效益
D. 科学研究
E. 个人利益
19. 主管全国药品监督管理工作的是
A. 药品监督员
B. 国务院卫生行政部门
C. 国家医药管理局
D. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
E. 县级以上卫生行政部门
20. 审批新药,核发药品批准文号的部门是
A. 药品审评委员会
B. 县级以上卫生行政部门
C. 卫生部药典委员会
D. 国务院卫生行政部门
E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
21. 药品监督员对暂行封存待处理的药品所定的封存期限一般不超过
A. 三天
B. 七天
C. 十天
D. 十五天
E. 三十天
22. 药品生产经营主管部门和卫生行政部门在收到企业申请药品生产材料后应在多长时间内作出决定
A. 十五天
B. 三十天
C. 两个月
D. 半年
E. 一年
23. 经营药品批发业务的企业由哪级部门审查批准
A. 县级以上药品生产经营主管部门
B. 省、自治区、直辖市的药品生产经营主管部门
C. 国家卫生部
D. 国家医药管理局
E. 县级以上工商局
24. 经营药品零售业务的企业,由哪一级部门审查批准
A. 自治州,市或县的药品生产经营主管部门
B. 省、自治区、直辖市的药品生产经营主管部门
C. 国家卫生部
D. 国家医药管理局
E. 县级以上工商局
25. 审批经营药品批发或零售的企业决定应在多长时间内完成
A. 十五天
B. 三十天
C. 两个月
D. 半年
E. 一年
26. 《药品管理法》中“药品生产经营主管部门”是指
A. 县级以上地方各级医药归口管理部门或人民政府指定的部门
B. 省、自治区、直辖市的医药归口管理部门或人民政府指定的部门
C. 国家卫生部
D. 国家医药管理局
E. 国家工商局
27. 受理审查医疗单位自配制剂的卫生行政部门,作出决定的期限为
A. 十五天
B. 三十天
C. 两个月
D. 六个月

- E. 十二个月
- 28.《药品生产企业许可证》《药品经营企业许可证》《制剂许可证》的有效期为
A. 一年
B. 三年
C. 五年
D. 十年
E. 没有有效期
- 29.《药品生产企业许可证》《药品经营企业许可证》《制剂许可证》的持证单位,若于期满后继续生产,应何时重新申请
A. 期满前三个
B. 期满前六个月
C. 期满时
D. 期满后三个
E. 期满后六个月
- 30.新药审批办法由何部门制定
A. 县级以上卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
C. 国务院卫生行政部门
D. 国家医药管理局
E. 国家工商局
- 31.新药临床试验或临床验证应在哪一级部门批准的医疗单位进行
A. 县、自治州或市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市的卫生行政部门
C. 国家中医药管理局
D. 国家卫生部
E. 国家医药管理局
- 32.新药证书由哪一级部门颁发
A. 县、自治州或市的卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市的卫生行政部门
C. 国家中医药管理局
D. 国家卫生部
E. 国家医药管理局
- 33.有关部门对新药作出是否批准的决定时限为
A. 十五天
B. 三十天
C. 两个月
D. 半年
E. 一年
- 34.审核批准发给新药批准文号的部门是
A. 县、自治州、市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
- C. 国务院卫生行政部门
- D. 国家中医药管理局
- E. 国家医药管理局
- 35.药品生产企业申请批准文号,应向哪级部门申请
A. 县、自治州、市的卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
C. 国家中医药管理局
D. 国家卫生部
E. 国家医药管理局
- 36.有关部门在收到检验报告后,作出是否发给批准文号的时限为
A. 十五天
B. 三十天
C. 两个月
D. 半年
E. 一年
- 37.药品的批准文号多长时间内不准变更
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
- 38.停产多久的药品,其批准文号作废
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
- 39.何部门制定《药品生产质量管理规范》
A. 县、自治州、市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
C. 国务院卫生行政部门
D. 国家中医药管理局
E. 国家医药管理局
- 40.医疗单位配制制剂的规范由哪级部门制定
A. 县、自治州、市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
C. 国务院卫生行政部门
D. 国家中医药管理局
E. 国家医药管理局
- 41.《药品生产(经营)企业合格证》审查,验收标准由哪一部门制定
A. 县、自治州、市卫生行政部门
B. 省、自治区、直辖市卫生行政部门

- C. 国务院卫生行政部门
D. 国家医药管理局
E. 国家工商局
42. 申请《药品生产(经营)企业合格证》的企业,一次检查达不到标准应
A. 不再发给合格证
B. 限期整改
C. 整改直到合格为止
D. 暂发《合格证》,不足处改正
E. 整改随时检查
43. 《药品生产(经营)企业合格证》的有效期为
A. 一年
B. 三年
C. 五年
D. 十年
E. 没有期限
44. 持《药品生产(经营)企业合格证》的企业,若于期满后需继续生产(经营)则需
A. 在期满前六个月提出复审申请
B. 继续生产经营
C. 于期满后一年内提出复审申请
D. 于期满后两年内提出复审申请
E. 于到期前一年提出复审申请
45. 洁净厂房定期消毒用的消毒剂应
A. 轮换使用(种类)
B. 不必更换种类
C. 使用一种,到期更换新配液
D. 可以使用一种,也可以更换种类
E. 以上说法均不正确
46. 不得从事直接接触药品的生产人员包括
A. 传染病患者
B. 体表有伤口者
C. 皮肤病患者
D. 药物过敏者
E. 以上均包括
47. 药品生产企业所制定的原料、辅料及包装材料的贮存期一般不超过
A. 一年
B. 两年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
48. 药品的标签使用说明书印制后
A. 须经省、自治区、直辖市卫生行政部门校对,方可
- 使用
B. 须经县、自治州、直辖市卫生行政部门校对,方可使用
C. 需经企业质量管理部门校对方可使用
D. 直接发放使用
E. 以上均不正确
49. 医药经营企业商品质量管理机构的直接领导是
A. 企业经理
B. 地方药品质量管理机构
C. 药品监督员
D. 地方卫生行政部门
E. 工商部门
50. 进口医药商品的检验记录和检验报告需保存
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
51. 进口药品的验收凭征是
A. 《进口药品注册证》
B. 《一次性进口药品批件》
C. 《药品进口许可证》
D. 口岸药检所检验合格报告书
E. 药品所在国质量认可证
52. 麻醉药品新品种的研究试制须报哪级部门审批
A. 县,自治市卫生行政部门
B. 省,自治区,直辖市卫生行政部门
C. 国家医药管理局
D. 国家卫生部
E. 公安部
53. 全国麻醉药品供应计划,由哪个部门提出
A. 卫生部
B. 国家医药管理局指定的部门
C. 国家医药管理局
D. 国务院卫生行政部门
E. 以上均不是
54. 麻醉药品的运输凭照
A. 由卫生部统一印制
B. 由国家医药管理局统一下发
C. 由交通部统一印制
D. 由公安部统一印制
E. 以上均不正确
55. 麻醉药品的进出口业务由()办理
A. 卫生部

- B. 国家医药管理局
C. 对外经济贸易部
D. 对外经济贸易部指定的单位
E. 卫生部指定的单位
56. 使用麻醉药品的医务人员须
A. 具有主治医师以上职称
B. 具有医师以上职称
C. 具有医师以上职称并经考核能正确使用麻醉药品的
D. 具有医士以上职称并经考核能正确使用麻醉药品的
E. 以上均不正确
57. 麻醉药品每张处方注射剂量不超过
A. 一次剂量
B. 一天的剂量
C. 二天的剂量
D. 三天的剂量
E. 一周的剂量
58. 麻醉药品片剂、酊剂、糖浆剂每张处方不超过
A. 一次的剂量
B. 一天的剂量
C. 二天的剂量
D. 三天的剂量
E. 一周的剂量
59. 麻醉药品的连续使用不得超过
A. 三天
B. 五天
C. 七天
D. 十天
E. 十五天
60. 经县以上医疗单位诊断确需使用麻醉药品止痛的病人
A. 可凭诊断证明到任何医院开方配药
B. 凭诊断证明到指定医院开药
C. 凭诊断证明核发《麻醉药品专用卡》到指定医院开方配药
D. 凭诊断证明和户籍薄核发《麻醉药品专用卡》到指定医院开方配药
E. 以上均不正确
61. 医疗单位麻醉药品处方应保存
A. 半年备查
B. 一年备查
C. 两年备查
D. 三年备查
- E. 五年备查
62. 因抢救病人急需麻醉药品的有关医疗单位和经营单位应
A. 手续完备后，迅速办理
B. 迅速办理，不必完备手续
C. 迅速办理一次剂量，不必完备手续
D. 迅速办理一次的剂量，事后补办手续
E. 以上均不正确
63. 毒性药品年度生产、收购、供应和配制计划由哪个部门制定
A. 卫生部
B. 国家医药管理局
C. 国务院卫生行政部门
D. 省、自治区、直辖市医药管理部门
E. 县、自治州、市医药管理部门
64. 毒性药品的收购经由哪个单位负责
A. 所有国营药店
B. 所有医疗单位
C. 国家医药管理局指定的药品经营单位
D. 各级医药管理部门指定的药品经营单位
E. 以上均不是
65. 毒性药品的生产记录应备查
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
66. 每张毒性药品处方不可超过
A. 一日极量
B. 二日极量
C. 三日极量
D. 四日极量
E. 五日极量
67. 精神药品的生产
A. 由国家指定单位按计划生产
B. 任何药品生产企业按计划生产
C. 国家指定企业非计划生产
D. 国营企业非计划生产
E. 国营企业和医疗单位按需生产
68. 第二类精神药品制剂的生产单位由哪个部门确定
A. 卫生部
B. 国家医药管理局
C. 卫生部会同国家医药管理局
D. 省、自治区、直辖市卫生行政部门

- E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门
69. 精神药品的原料和第一类精神药品制剂的年度生产计划
A. 由卫生部下达
B. 由国家医药管理局下达
C. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门下达
D. 卫生部会同国家医药管理局下达
E. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门联合下达
70. 第二类精神药品制剂的年度生产计划
A. 由卫生部下达
B. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门下达
C. 由国家医药管理局下达
D. 由卫生部会同国家医药管理局联合下达
E. 由省、自治区、直辖市卫生行政部门会同同级医药管理部门联合下达
71. 精神药品的原料和制剂
A. 由生产单位自行解决
B. 企业之间协商调配
C. 按市场规律由生产企业调配
D. 按国家计划调拨, 生产单位不得自行销售
E. 按国家计划调拨, 生产单位可以自行销售
72. 精神药品的进出口业务由哪个部门办理
A. 卫生部
B. 对外经济贸易部
C. 公安部
D. 国家医药管理局
E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
73. 医疗单位持有的《制剂许可证》
A. 须经国家卫生部审核批准
B. 一旦持有, 不须再换证
C. 由国家医药管理局批准
D. 可生产任何药品
E. 以上均不正确
74. 对利用职务上的便利, 为他人开具不符合规定的精神药品处方的
A. 予以警告
B. 追究刑事责任
C. 予以罚款
D. 调离工作岗位
E. 予行政处分
75. 主管全国放射性药品监督管理工作的部门是
A. 卫生部
- B. 能源部
C. 公安部
D. 国家医药管理局
E. 经贸部
76. 主管全国放射性药品生产, 经营管理工作的是
A. 卫生部
B. 能源部
C. 国务院
D. 国家医药管理局
E. 经贸部
77. 放射性药品的生产, 供销业务由哪一部门统一管理
A. 卫生部
B. 能源部
C. 冶金部
D. 国家医药管理局
E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
78. 放射性药品的内包装必须贴有
A. 商标
B. 放射性药品标志
C. 说明书
D. 出厂日期
E. 标签
79. 下列哪个说法不正确
A. 非核医学专业技术人员未经培训, 不得从事放射性药品使用工作
B. 《放射性药品使用许可证》由当地公安部门核发
C. 《放射性药品使用许可证》有效期为五年
D. 经省级卫生行政部门批准医疗单位生产的放射性药品只限本单位使用
E. 放射性药品使用后的废物, 包括患者排出物也应按国家有关规定处置
80. 主管全国进口药品的监督管理工作的是
A. 卫生部
B. 对外经济贸易部
C. 国家医药管理局
D. 能源部
E. 海关总署
81. 进口药品必须经何处检验
A. 出口国的药品检验机构
B. 口岸药品检验所
C. 中国药品生物制品检定所
D. 国家医药管理局质检机构
E. 进口企业的质检机构
82. 负责对口岸药检所的技术指导和有争议的检验结果

- 的裁决的是
- A. 出口国的药品检验机构
 - B. 知名专家教授
 - C. 中国药品生物制品检定所
 - D. 国家医药管理局的质检机构
 - E. 进口企业的药品质检机构
83. 《进口药品注册证》的有效期为
- A. 一年
 - B. 三年
 - C. 五年
 - D. 十年
 - E. 无有效期
84. 进口药品到达口岸后, 海关放行的凭证是
- A. 《药品进口注册证》
 - B. 发票
 - C. 装箱单
 - D. 生产厂家出具的质证书
 - E. 盖有已接受报验的印章的报关单
85. 报验单位与口岸药检所约定抽验日期为
- A. 当日
 - B. 两天
 - C. 三天
 - D. 五天
 - E. 七天
86. 下列哪些药品, 口岸药检所可以检验
- A. 未取得《进口药品注册证》的
 - B. 未标明药品品名的
 - C. 未标明药品批号的
 - D. 未标明生产国家厂牌
 - E. 以上均不可以检验
87. 口岸药检所抽样后出具进口药品检验报告书的时限为
- A. 五天
 - B. 十天
 - C. 十五天
 - D. 二十五天
 - E. 三十天
88. 中国药品生物制品检定所对进口药品的复验裁决的检验费用
- A. 由买方承担
 - B. 由卖方承担
 - C. 由口岸药检所承担
 - D. 由胜诉方承担
 - E. 由败诉方承担
89. 下列哪些进口药品可在市场销售
- A. 免验的医疗急救药品
 - B. 免验的科研用药品
 - C. 免验的国外赠送药品
 - D. 个人自用的进口药品
 - E. 经口岸药检所检验合格的药品
90. 收货单位可向哪个部门申请进口药品免验
- A. 口岸药检所
 - B. 卫生部
 - C. 国家医药管理局
 - D. 海关
 - E. 收货单所属卫生厅(局)
91. 我国中、西药新药按药品管理要求均分为
- A. 一类
 - B. 二类
 - C. 三类
 - D. 四类
 - E. 五类
92. 新药临床研究所需的费用
- A. 由患者承担
 - B. 由医院承担
 - C. 由卫生行政部门承担
 - D. 由研制单位承担
 - E. 免费
93. 临床试验一般分几期
- A. 二期
 - B. 三期
 - C. 四期
 - D. 五期
 - E. 不分期
94. 临床验证一般分几期
- A. 二期
 - B. 三期
 - C. 四期
 - D. 五期
 - E. 不分期
95. 每一种新药的临床研究医院不少于
- A. 3个
 - B. 4个
 - C. 5个
 - D. 6个
 - E. 7个
96. 一期临床试验所需病例数为
- A. 5~10

- B. 10 - 30
C. 30 - 60
D. 60 - 100
E. 100 以上
97. 二期临床试验病例数不少于
A. 30
B. 60
C. 100
D. 300
E. 1000
98. 避孕药新药二期临床病例数不少于
A. 30
B. 60
C. 100
D. 300
E. 1000
99. 避孕药新药二期临床每例观察月经周期应不少于
A. 3
B. 6
C. 10
D. 12
E. 15
100. 临床验证的病例数不少于
A. 30
B. 60
C. 100
D. 300
E. 1000
101. 新药进行技术转让的凭证是
A. 批准方号
B. "新药证书"
C. 专利号
D. 临床验证报告
E. 卫生部审批证明
102. 一、二类新药的试产期为
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
103. 新药试产期满逾期不报者应
A. 发给正式生产的批准文号
B. 待其上报有关资料再发给正式生产的批准文号
C. 继续进行试产
- D. 取消其原批准文号
E. 敦促其上报有关资料
104. 以下哪些包装材料可以重复使用
A. 直接接触药品的盖
B. 直接接触药品的塞
C. 直接接触药品的内衬物
D. 直接接触药品的填充物
E. 以上均不可以
105. 标准的复审周期一般不超过
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
106. 主管医药行业标准化的管理工作的部门是
A. 国务院标准化行政主管部门
B. 国务院药典编辑委员会
C. 卫生部
D. 国家医药管理局
E. 以上均不是
107. 医药标准征求意见稿, 印发有关单位, 征求意见期限为
A. 两个月
B. 六个月
C. 一年
D. 两年
E. 三年
108. 标准征求意见逾期不复函者
A. 按无异议处理
B. 按不同意处理
C. 再致函征求意见
D. 按弃权处理
E. 以上均不正确
109. 医药标准会议审查, 如需表决, 何者为通过标准
A. 不少于出席代表人 $3/4$ 同意, 会议出席率大于 $2/3$
B. 不少于出席代表人 $1/2$ 同意, 会议出席率大于 $3/4$
C. 不少于出席代表人 $2/3$ 同意, 会议出席率大于 $3/4$
D. 不少于出席代表人 $1/2$ 同意, 会议出席率大于 $1/2$
E. 不少于出席代表人 $2/3$ 同意, 会议出席率大于 $1/2$

110. 进行医药标准复查周期一般不超过
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
111. 负责全国医药行业标准实施的监督部门是
A. 国务院标准化行政主管部门
B. 国家技术监督局
C. 国家审计局
D. 卫生部
E. 国家医药管理局
112. 作为我国药品生产、供应、使用、检验及管理等部门共同遵循的法定依据是
A. 《中华人民共和国药典》
B. 《中华人民共和国药品管理法》
C. 《药品生产质量管理规范》
D. 《医药商品质量管理规范》
E. 《中华人民共和国质量法》
113. 药品标准的制定原则是
A. 疗效
B. 价廉
C. 质量
D. 以生产厂在尽最大努力后能达到的水平为制定标准的依据
E. 以上均不是
114. 对于非国家法定计量单位
A. 应严格限制使用范围
B. 应加强管理
C. 应加强监督指导
D. 应予以废除
E. 以上均不正确
115. 实行强制检定计量器具的部门是
A. 县级以上人民政府计量行政部门
B. 省级以上人民政府计量行政部门
C. 卫生部
D. 国家计量局
E. 国家统计局
116. 哪种情况下可以拆卸、改装计量基准
A. 使用单位
B. 使用个人
C. 省级计量行政部门批准
D. 县级计量行政部门批准
E. 国务院计量行政部门批准
117. 对社会上实施计量监督具有公证作用的是
A. 社会公用计量标准
B. 计量基准器具
C. 计量标准器具
D. 当地政府计量行政主管部门
E. 以上均不是
118. 负责以技能为主的职业资格鉴定和证书的核发与管理的是
A. 各种专业学校
B. 工商行政管理局
C. 各种专业培训班
D. 劳动部
E. 人事部
119. 执业药师注册有效期为
A. 一年
B. 二年
C. 三年
D. 四年
E. 五年
120. 执业药师资格考试合格者，应在多长时间内注册
A. 一个月
B. 三个月
C. 六个月
D. 一年
E. 两年
121. 对执业药师资格考试合格者逾期未办理注册手续的
A. 补办
B. 单位出具证明补办
C. 等待下一批一同办理
D. 执业资格考试成绩作废
E. 以上均不正确
122. 主管全国商标注册和管理工作的是
A. 工商行政管理部门
B. 劳动部
C. 人事部
D. 税务部门
E. 其他
123. 商标可使用下列哪些文字、图形
A. 同国家名称、国旗、国徽、勋章相同或相近的
B. 同政府间国际组织的旗帜、徽记、名称相同或近似的
C. 同“红十字”的标志、名称相同或近似的
D. 本商品的通用名称或图形

- E. 以上均不能使用
124. 注册商标的有效期为
A. 一年
B. 二年
C. 五年
D. 七年
E. 十年
125. 两个或以上申请人, 在同一种商品以相同的商标申请注册的, 应初步审定并公告
A. 申请在先的
B. 使用在先的
C. 价格较廉的
D. 质量较佳的
E. 都不予初审及公告
126. 对于初审的商标, 自公告之日起多长时间内有关人员可以提出异议
A. 一个月
B. 三个月
C. 六个月
D. 十二个月
E. 十八个月
127. 对初步审定的商标, 自公告之日起三个月内, 何人可提出异议
A. 竞争者
B. 生产者
C. 消费者
D. 审议工作者
E. 任何人
128. 注册商标期满前六个月未能提出续展申请的应
A. 注销其注册商标
B. 给予六个月的宽展期
C. 提出警告
D. 需重新履行注册手续
E. 以上均不正确
129. 下列哪些内容可授予专利
A. 科学发现
B. 智力活动的规则和方法
C. 疾病的诊断和治疗方法
D. 动物和植物品种
E. 以上均不可
130. 自颁发“新药证书”之日起, 其他单位和得到研制单位的技术转让, 第一类新药多久内不得生产(含试产期二年)
A. 二年
- B. 三年
C. 四年
D. 六年
E. 八年
131. 自颁发“新药证书”之日起如未得到研制单位技术转让, 其它单位多长时间内不得生产第二类新药(含试产期二年)
A. 二年
B. 三年
C. 四年
D. 六年
E. 八年
132. 自颁发“新药证书”之日起, 其它单位如未得到研制单位的技术转让, 多长时间内不得生产第三类新药
A. 二年
B. 三年
C. 四年
D. 六年
E. 八年
133. 自颁发“新药证书”之日起, 其他单位如未得到研制单位的技术转让, 多长时间内不得生产第四类新药
A. 二年
B. 三年
C. 四年
D. 六年
E. 八年
134. 新药的保护期在那种情况下自行失效
A. 研制单位将新药生产技术转让
B. 有同时研究此种新药的
C. 药品疗效不确切的
D. 取得新药证书二年内不生产亦不转让的
E. 以上均不是
135. 发明专利权的期限为
A. 五年
B. 十年
C. 十五年
D. 二十年
E. 二十五年
136. 实用新型专利权和外观设计专利权的期限为
A. 五年
B. 十年
C. 十五年
D. 二十年
E. 二十五年

137. 下列哪些不正确
- A. 专利权人有权阻止他人未经专利权人许可以生产经营为目的制造其专利产品
 - B. 专利权人有权在其专利产品上标明专利标记和专利号
 - C. 专利权人有权放弃其专利权
 - D. 专利权人有权对不服裁决让诉
 - E. 专利权人有权阻止强制许可的实施
138. 侵犯专利权的诉讼时效为
- A. 三个月
 - B. 六个月
 - C. 十个月
 - D. 一年
 - E. 二年
139. 下列哪些情形应视为侵权行为
- A. 使用或销售专利权人制造的专利产品
 - B. 使用或销售不知道是未经专利权人许可而制造并售出的专利产品
 - C. 在专利申请日前已制造相同产品，在原有范围内继续制造的
 - D. 专为科研而使用有关专利的
 - E. 以上均不是
140. 经济合同成立的标志是
- A. 当事人双方就经济合同所有条款协商一致
 - B. 当事人双方就经济合同主要条款协商一致
 - C. 当事人双方签字，盖章
 - D. 双方履行合同中的义务
 - E. 以上均不是
141. 下列哪些不正确
- A. 给付定金的一方不履行合同的，无权请求返还定金
 - B. 接受定金的一方不履行合同的，应返还定金
 - C. 经济合同确认无效后，有过错的一方应赔偿对方因此所受的损失
 - D. 经济合同确认无效后，若双方都有过错，各自承担相应的责任
 - E. 除国家允许使用现金履行义务的以外，必须通过银行转帐结算
142. 执行国家订价的，在合同规定的交付期限内国家价格调整时
- A. 按交付时的价格计价
 - B. 遇价格上涨时，按原价格执行
 - C. 遇价格上涨时，按新价格执行
 - D. 遇价格下降时，按原价格执行
 - E. 遇价格下降时，按新价格执行
143. 合同当事人一方发生合并、分立时
- A. 原合同即行作废
 - B. 需重新签订合同
 - C. 仍由原当事人承担合同的义务，享有应有的权力
 - D. 由变更后的当事人承担合同的义务，享有应有的权力
 - E. 以上均不正确
144. 违约金、赔偿金应在明确责任后
- A. 三天内偿付
 - B. 五天内偿付
 - C. 七天内偿付
 - D. 十天内偿付
 - E. 十五天内偿付
145. 消费者组织可以从事
- A. 商品经营
 - B. 营利性服务
 - C. 以营利为目的向社会推荐商品
 - D. 以营利为目的向社会推荐服务
 - E. 以上均不可以
146. 消费者要求经营者修理包修的大件商品，运输费
- A. 由经营者承担
 - B. 由消费者承担
 - C. 通过双方协商达成协议
 - D. 近的由消费者承担，远的由经营者承担
 - E. 由生产者承担
147. 下列哪项是正确的
- A. 依法具有独占地位的经营者，限定他人购买其指定的经营者的商品
 - B. 政府利用行政权力，限制他人购买其指定的经营者的商品
 - C. 政府利用行政权力，限制外地商品进入本地市场
 - D. 政府利用行政权力，限制本地产品流向外地市场
 - E. 经营者以明示方式给对方折扣销售商品
148. 哪一部门可以对不正当竞争行为进行监督检查
- A. 省级工商行政部门
 - B. 群众团体
 - C. 县级以上监督检查部门
 - D. 县级税务部门
 - E. 检查院
149. 医药生产企业和经营企业为使对方购买医药商品可以
- A. 送物
 - B. 提供旅游