

1997～1999年全国执业药师资格考试

考试试题与解答

(中药类)

《考试试题与解答》编写组 编写

中国医药科技出版社

1997~1999年全国执业药师资格考试

考试试题与解答

(中药类)

《考试试题与解答》编写组 编写

中国医药科技出版社

登记证号：(京) 075 号

内 容 提 要

本书由《考试试题与解答》编写组组织编写，由国内中医药学各专业的专家执笔。书中汇集了1997~1999年全国执业药师资格考试的全部中药类试题及标准答案，并对部分年度试题进行了分析解答，具有权威性。本书除对执业药师资格考试的应试人员具有重要的指导作用。

图书在版编目(CIP)数据

1997~1999年全国执业药师资格考试考试试题与解答。
中药类/《考试试题与解答》编写组编写. —北京:中国医药科技出版社, 2000.4
ISBN 7-5067-2174-0

I . I … II . 考… III . 中药学 - 药剂人员 - 资格考核
- 试题 - 1997~1999 年 IV . R192.8 - 44

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2000) 第 06908 号

中国医药科技出版社 出版
(北京市海淀区文慧园北路甲 22 号)
(邮政编码 100088)

北京集惠印刷有限责任公司 印刷
全 国 各 地 新 华 书 店 经 销

*
开本 787 × 1092mm¹/₁₆ 印张 23 1/2
字数 566 千字 印数 20001—26000
2001 年 4 月第 1 版第 2 次印刷

定价：47.00 元

本社图书如存在印装质量问题, 请与本社联系调换

目 录

1997 年全国执业药师资格考试试题	(1)
中药药事管理与法规试题	(1)
专业知识①(中药学、中药药剂学)试题	(13)
专业知识②(中药鉴定学、中药化学、中药药理学)试题	(25)
综合知识与技能试题	(43)
1997 年全国执业药师资格考试试题标准答案	(66)
中药药事管理与法规试题标准答案	(66)
专业知识①中药学试题标准答案	(67)
专业知识①中药药剂学试题标准答案	(67)
专业知识②中药鉴定学试题标准答案	(68)
专业知识②中药化学试题标准答案	(69)
专业知识②中药药理学试题标准答案	(69)
综合知识与技能试题标准答案	(70)
1998 年全国执业药师资格考试试题	(73)
中药药事管理与法规试题	(73)
专业知识①(中药学、中药药剂学)试题	(86)
专业知识②(中药鉴定学、中药化学、中药药理学)试题	(98)
综合知识与技能试题	(116)
1998 年全国执业药师资格考试试题解答	(139)
中药药事管理与法规试题解答(题号 1—140)	(139)
专业知识①中药学试题解答(题号 1—70)	(161)
专业知识①中药药剂学试题解答(题号 71—140)	(171)
专业知识②中药鉴定学试题解答(题号 1—70)	(179)
专业知识②中药化学试题解答(题号 71—140)	(186)
专业知识②中药药理学试题解答(题号 71—140)	(195)
综合知识与技能试题解答(题号 1—140)	(203)
1998 年全国执业药师资格考试试题标准答案	(233)
中药药事管理与法规试题标准答案	(233)
专业知识①中药学试题标准答案	(234)
专业知识①中药药剂学试题标准答案	(235)
专业知识②中药鉴定学试题标准答案	(235)
专业知识②中药化学试题标准答案	(236)

专业知识②中药药理学试题标准答案	(237)
综合知识与技能试题标准答案	(238)
1999 年全国执业药师资格考试试题	(241)
药事管理与法规试题	(241)
专业知识①(中药学、中药药剂学) 试题	(253)
专业知识②(中药鉴定学、中药化学) 试题	(264)
综合知识与技能试题	(276)
1999 年全国执业药师资格考试试题 (厦门考区)	(299)
药事管理与法规试题	(299)
专业知识①(中药学、中药药剂学) 试题	(311)
专业知识②(中药鉴定学、中药化学) 试题	(324)
综合知识与技能试题	(336)
1999 年全国执业药师资格考试试题标准答案	(359)
药事管理与法规试题标准答案	(359)
专业知识①中药学试题标准答案	(360)
专业知识①中药药剂学试题标准答案	(361)
专业知识②中药鉴定学试题标准答案	(361)
专业知识②中药化学试题标准答案	(362)
综合知识与技能试题标准答案	(363)
1999 年全国执业药师资格考试试题标准答案 (厦门考区)	(366)
药事管理与法规试题标准答案	(366)
专业知识①中药学试题标准答案	(367)
专业知识①中药药剂学试题标准答案	(368)
专业知识②中药鉴定学试题标准答案	(368)
专业知识②中药化学试题标准答案	(369)
综合知识与技能试题标准答案	(370)

1997 年全国执业药师资格考试试题

中药品事管理与法规试题

一、A型题（最佳选择题）共 30 题，每题 1 分。每题的备选答案中只有一个最佳答案。

1. 药品质量监督检验中复核检验的目的是
 - A. 为了加强对药品质量的宏观控制
 - B. 为了监督药品生产企业按药品标准生产合格药品
 - C. 为了公正地判定药品的质量合格性
 - D. 为了给药品生产企业提供药品的技术服务
 - E. 为了证明原检验数据和结果的可靠性和真实性
2. 我国第一部通过现代立法程序颁布的药品管理法律是
 - A. 《麻醉药品管理条例》
 - 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. 《药品非临床研究质量管理规定》
 - E. 《药品广告审查办法》
3. 根据《中华人民共和国药品管理法》规定，国家药品标准是
 - A. 卫生部颁发的标准和地方标准
 - B. 《中华人民共和国药典》和卫生部颁发的药品标准
 - C. 《中华人民共和国药典》、行业标准和地方标准
 - D. 地方标准和企业标准
 - E. 行业标准、地方标准和企业标准
4. 为了给患者提供安全、有效、质量稳定的药品，制药生产企业应该做到
 - A. 药品检验合格，同时确认有符合 GMP 的包装记录，药品方可出厂
 - B. 药品检验合格，同时确认生产过程符合 GMP 标准，药品方可出厂
 - C. 药品检验合格，同时确认生产过程无质量事故，药品方可出厂
 - D. 药品检验合格，同时确认有符合 GMP 的原始记录，药品方可出厂
 - E. 药品检验合格，同时确认有符合 GMP 的台帐记录，药品方可出厂
5. 中药经营企业的基本职能是
 - A. 组织中药的购、销、存、运活动，实现其使用价值

- B. 加速药品流通
 - C. 保证药品供应质量
 - D. 满足防疫救灾需求
 - E. 满足人民防治疾病的要求
6. 中药处方调配分帖规范的操作方法应是
- A. 估量分帖
 - B. 手抓分帖
 - C. 逐药分帖
 - D. 随意分帖
 - E. 总量减重分帖
7. 我国“九五”中医药科技开发的主体应导向
- A. 中医药专业科研院所
 - B. 大专院校科研机构
 - C. 中药企业
 - D. 医院科研机构
 - E. 民营科技机构
8. 指定药用罂粟壳供应业务经营单位的部门是
- A. 卫生部
 - B. 中国药材公司
 - C. 卫生部会同中国药材公司
 - D. 国家医药管理局及省、自治区、直辖市医药管理部门
 - E. 省、自治区、直辖市卫生行政部门
9. 《药品监督管理行政处罚规定》在处罚生产、经营、使用假药、劣药时，所称“正品价格”系指
- A. 工业成品价格
 - B. 工业成本价格
 - C. 商业批发价格
 - D. 商业零售价格
 - E. 销售折让价格
10. 根据《中国药品认证委员会认证管理办法》规定，颁发 GMP 证书和标志的部门是
- A. 中国药品认证委员会秘书处
 - B. 国家技术监督局
 - C. 中国药品认证委员会
 - D. 卫生部药政局
 - E. GMP 检查办公室
11. 药品药营企业的质量验收组必须做好各项验收原始记录，验收记录至少保存
- A. 1 年
 - B. 2 年
 - C. 3 年
 - D. 5 年
 - E. 7 年
12. 列为国家一级重点保护的野生药材物种是
- A. 豹
 - B. 黄连
 - C. 猪苓
 - D. 杜仲
 - E. 厚朴
13. 因研究犀牛角和虎骨代用品而使用犀牛角和虎骨的，必须事先经
- A. 卫生部批准

- B. 国家濒危物种进出口管理办公室批准
 - C. 国务院野生动、植物管理部门批准
 - D. 林业部批准
 - E. 国家中医药管理局批准
14. 停止执行中成药标准的药品是
- A. 壮骨追风酒
 - B. 清热化毒丸
 - C. 龙牡壮骨冲剂
 - D. 壮骨关节丸
 - E. 健步虎潜丸
15. 《药品零售企业中药饮片质量管理办法》中规定必须实行专人、专库（柜）、专帐、专用衡器、双人双锁保管的是
- A. 国家三级保护的野生植物药材炮制的饮片
 - B. 易生虫、霉变的中药饮片
 - C. 毒性中药饮片
 - D. 优质的中药饮片
 - E. 经炮制的中药饮片
16. 依照《中华人民共和国药品管理法》有关规定和要求，中药保健药品的包装、广告、商标等管理应同
- A. 滋补营养品一样
 - B. 保健康复品一样
 - C. 治疗性药品一样
 - D. 保健食品一样
 - E. 功能性食品一样
17. 依据《药品生产（经营）企业合格证管理办法》规定，市、县尚未设立药品生产经营主管部门的，其经营药品零售业务企业的审查、批准、发证工作由
- A. 当地工商行政管理部门负责
 - B. 上级药品生产经营主管部门负责
 - C. 当地卫生行政部门负责
 - D. 当地人民政府指定的部门负责
 - E. 上级卫生行政部门负责
18. 依据核发《药品生产企业许可证》验收标准的规定，对药品质量负全部责任的是
- A. 质检部门负责人
 - B. 中心化验室负责人
 - C. 厂长
 - D. 主管质量的厂长或总工程师
 - E. 主管生产的厂长
19. 根据有关规定，中药批发企业必须配备执业中药师的岗位是
- A. 药品仓储主管岗位
 - B. 财务主管岗位
 - C. 业务员岗位
 - D. 仓库保管员岗位
 - E. 质检员岗位
20. 药品生产、经营企业和医疗单位采购进口药品时，应向进口单位索取
- A. 药品说明书及中文译本
 - B. 口岸药检所出具的《进口药品检验报告书》复印件
 - C. 口岸药检所出具的《进口药品检验报告书》或盖有复印单位红色印章的《进口药品检验报告书》复印件
 - D. 《进口药品注册证》

- E. 进口药品报验单
21. 审批颁发戒毒药品国家标准的部门是
- A. 卫生部药典委员会 B. 国家医药管理局
C. 卫生部药政管理局 D. 国家中医药管理局
E. 卫生部
22. 进行药品非临床安全性研究所必须遵循的原则是
- A. 保证委托单位利益 B. 保证研究单位信誉
C. 严肃认真，确保质量，造福人民 D. 保证供试品的安全性
E. 开发临床安全的药品
23. 第二类精神药品制剂的经营单位由
- A. 卫生部指定
B. 国家医药管理局指定
C. 县以上卫生行政部门指定
D. 县以上医药管理部门指定
E. 县以上卫生行政部门会同同级医药管理部门指定
24. 负责全国出口中药产品质量注册管理工作的是
- A. 国家医药管理局 B. 海关总署
C. 卫生部 D. 国家进出口商品检验局
E. 国家中医药管理局
25. 广告经营者设计、制作广告的依据应当是
- A. 广告审查机关核发的《药品广告审查表》
B. 广告主的《药品生产企业合格证》
C. 广告审查机关核发的《药品广告初审决定通知书》
D. 广告主提供的广告作品文字内容及样件
E. 广告主向药品广告审查机关提出的申请
26. 国家对产品质量实行监督检查制度的主要方式是
- A. 把关性检查 B. 定期检查
C. 生产过程检查 D. 抽查
E. 委托检查
27. 全国的质量认证工作，由
- A. 国务院产品质量管理部门管理
B. 国务院质量检验部门管理
C. 国务院工商行政管理部门管理
D. 国务院卫生行政管理部门管理
E. 国务院标准化行政主管部门管理
28. 国家基本药物正式发布后，修订时间为
- A. 每2年1次 B. 每1年1次
C. 每3年1次 D. 每4年1次
E. 每5年1次

29. 注册商标每次续展注册的有效期为
A. 5 年 B. 7 年
C. 10 年 D. 15 年
E. 20 年
30. 依据《中华人民共和国消费者权益保护法》，经营者在商品中掺杂、掺假，以假充真，以次充好，或者以不合格商品冒充合格商品的，除根据情节单处或者并处警告、没收违法所得外，还可处以违法所得。
A. 1 倍以下罚款
B. 10 倍以上 20 倍以下罚款
C. 1 倍以上 5 倍以下罚款
D. 5 倍以上 10 倍以下罚款
E. 10 倍以上罚款

二、B 型题（配伍选择题）共 50 题，每题 0.5 分，备选答案在前，试题在后。每组若干题。每组题均对应同一组备选答案，每题只有一个正确答案。每个备选答案可重复选用，也可不选用。

[31—35]

- A. 委托检验 B. 评价性检验
C. 进出口药品检验 D. 仲裁检验
E. 抽查性检验
31. 主要运用于审批新药的检验是
32. 保护当事人正当权益的检验是
33. 由法定的口岸药品检验所进行的检验是
34. 因条件不具备，请药品检验所进行的检验是
35. 对药品进行定期或不定期的检验是

[36—40]

- A. 药品生产检验中的互检
B. 药品生产检验中的中间检验
C. 药品生产检验中的入厂检验
D. 药品生产检验中的首批检验
E. 药品生产检验中的自检
36. 厂化验室对药品辅料的检验是
37. 企业在生产前对原料的检验是
38. 班组工人之间对药品的检验是
39. 开机后对生产第一批药品进行的检验是
40. 车间化验室的检验是

[41—45]

- A. 犀牛角
 - B. 麝香壳
 - C. 砒石
 - D. 藏羚羊
 - E. 穿山甲
41. 取消药用标准的是
 42. 按麻醉药品管理的是
 43. 毒性药品是
 44. 国家一级野生药材保护物种
 45. 国家二级野生药材保护物种

[46—50]

- A. 药品的质量和稳定性
 - B. 经常抽验检查
 - C. 卫生部可停止其试产、销售和使用
 - D. 新药的疗效和毒、副作用
 - E. 提出转为正式生产的报告
46. 新药试产期内，生产单位要继续考察
 47. 新药试产期内，原临床研究单位要继续考察
 48. 新药试产期内，药检部门要
 49. 新药试产期满，生产单位要
 50. 新药试产期内，如有严重毒副作用

[51—55]

- A. 中间产品及成品
 - B. 药品生产过程中使用的所有投入物，辅料除外
 - C. 原料、辅料、中间产品、包装材料和成品等
 - D. 需进一步加工的物质或混合物
 - E. 指生产药品和调配处方时所用的赋形剂和附加剂
51. 物料含义是
 52. 原料含义是
 53. 中间产品含义是
 54. 产品含义是
 55. 辅料含义是

[56—60]

- A. 虎骨
- B. 马鹿茸
- C. 甘草
- D. 龙胆
- E. 贯众

56. 原动物禁止采猎，其药用部分禁止经营的是
57. 属于自然淘汰，其药用部分由各级药材公司负责经营管理，但限量出口的是
58. 属于自然淘汰，其药用部分不得经营的是
59. 野生原植物属于分布区域缩小，资源处于衰竭状态的是
60. 野生原植物属于资源严重减少的是

[61—65]

- A. 6 个月以内 B. 1 年以内
C. 5 年 D. 7 年
E. 分别为 30 年、 20 年、 10 年
61. 中药品种一级保护的期限是
62. 中药品种二级保护的期限是
63. 中药二级保护品种在保护期满后可延长期限是
64. 中药品种保护审评委员会做出审评结论的时间是
65. 批准保护的中药品种如果在批准前是多家生产的，未获得保护的企业向国务院卫生行政部门提出申报的时间是自公告发布之日起

[66—70]

- A. 1 日常用量 B. 2 日常用量
C. 3 日常用量 D. 2 日极量
E. 7 日常用量
66. 毒性药品每次每张处方不超过
67. 一类精神药品每次每张处方不超过
68. 麻醉药片剂每次每张处方不超过
69. 麻醉药注射剂每次每张处方不超过
70. 二类精神药品每次每张处方不超过

[71—75]

- A. 定期检定 B. 周期检定
C. 样机试验 D. 定型鉴定
E. 计量认证
71. 强制检定的计量器具实行的是
72. 非强制检定的计量器具实行的是
73. 凡制造在全国范围内从未生产过的计量器具新产品，必须经过
74. 在全国范围内已定型，而本单位未生产过的计量器具新产品应当进行
75. 为社会提供公证数据的产品质量检验机构，必须经计量行政部门

[76—80]

- A. 按原价格执行 B. 按新价格执行

- C. 按交付时的价格执行
 - D. 按国家价格调整时的价格执行
 - E. 由当事人双方协商确定
76. 执行国家定价的，在合同规定的交付期限内国家价格调整时
77. 逾期交货的，遇价格上涨时
78. 逾期交货的，价格下降时
79. 逾期提货或者逾期付款的，遇价格上涨时
80. 逾期提货或者逾期付款的，价格下降时

三、C型题（比较选择题）共30题，每题0.5分。备选答案在前，试题在后。每组若干题。每组题均对应同一组备选答案，每题只有一个正确答案。每个备选答案可重复选用，也可不选用。

[81—85]

- A. 生产工艺规程
 - B. 岗位标准操作程序（SOP）
 - C. 两者都需要
 - D. 两者都不需要
81. 企业的片剂车间压片职工重点培训内容
82. 企业的制剂车间主任重点培训内容
83. 企业的卫生岗位工人重点培训内容
84. 企业的保安人员重点培训内容
85. 企业的技术标准管理岗职工重点培训内容

[86—90]

- A. 防虫蛀
 - B. 防霉变
 - C. 二者均是
 - D. 二者均不是
86. 莱菔子的养护重点是
87. 金银花的养护重点是
88. 朱砂的养护重点是
89. 石膏的养护重点是
90. 羚羊角的养护重点是

[91—95]

- A. 国务院卫生行政部门
 - B. 国家中医药管理局
 - C. 二者均是
 - D. 二者均不是
91. 《药品生产企业许可证》、《药品经营企业许可证》统一印制的部门是
92. 全国中药生产经营企业的主管部门是
93. 依法审查新开办中药生产企业并核发《药品生产企业合格证》的部门是
94. 审批新药的部门是
95. 审查批准《制剂许可证》的部门是

[96—100]

- A. 省简称 + 卫药准字 + (年号) 第×××××号
 - B. 省简称 + 卫药健字 + (年号) 第××××号
 - C. 二者均是
 - D. 二者均不是
96. 省级卫生行政部门批准的治疗性药品批准文号格式为
97. 省级卫生行政部门批准的保健性药品批准文号格式为
98. 卫生部批准的药品批准文号格式为
99. 部颁标准收载的中成药品种批准文号格式为
100. 保健食品使用的批准文号格式为

[101—105]

- A. 假药
 - B. 劣药
 - C. 两者都是
 - D. 两者都不是
101. 未取得批准文号生产的药品是
102. 超过有效期的药品是
103. 禁止生产、销售的药品是
104. 药品成分的含量与国家药品标准或者省、自治区、直辖市药品标准规定不符合的是
105. 被污染不能药用的是

[106—110]

- A. 广告监督管理机关
 - B. 药品广告审查机关
 - C. 两者均是
 - D. 两者均不是
106. 县级卫生行政部门
107. 县级工商行政管理部门
108. 省级工商行政管理部门
109. 省级卫生行政部门
110. 国务院卫生行政部门

四、X型题（多项选择题）共30题，每题1分。每题的备选答案中有2个或2个以上正确答案。少选或多选均不得分。

111. 在我国实行处方药和非处方药分类管理的意义是有利
- A. 促进药品的合理使用
 - B. 有效地降低医药费用
 - C. 增强人们自身保健的意识
 - D. 我国医疗卫生服务体制的改革
 - E. 促进药品零售企业的发展
112. 药品作为特殊商品的特殊性主要表现在
- A. 专属性
 - B. 两重性

- C. 时限性
- D. 质量控制严格性
- E. 再生性

113. 影响药品质量的内部因素主要包括

- A. 人
- B. 设备
- C. 原材料
- D. 技术和管理方法
- E. 环境

114. 全面质量管理的特点包括

- A. 全企业的质量管理
- B. 全过程的质量管理
- C. 全员质量管理
- D. 全面的计划管理
- E. 全面的指标管理

115. 企业生产车间在结束本批生产后，清场的主要工作是

- A. 对设备、容器、工具彻底清洗
- B. 剩余物料计数退库
- C. 生产环境彻底清洁
- D. 在车间内清洗工作服
- E. 填写清场记录

116. 质量管理部门应设

- A. 理化实验室
- B. 精密仪器室
- C. 留样观察室
- D. 取样室
- E. 标本室

117. 养护党参、牛膝、麦门冬类的中药材可采用

- A. 气调法
- B. 吸潮法
- C. 晾晒法
- D. 密封法
- E. 冷藏法

118. 为发挥中医辨证施治的特点，中医临床用药广泛使用的药品是

- A. 生药材
- B. 中成药
- C. 中药饮片
- D. 抗生素
- E. 其他中药制剂

119. 首次申请进口的药品，进口单位必须向国务院卫生行政部门提供该药品的

- A. 说明书
- B. 质量标准、检验方法等有关资料和样品
- C. 出口国（地区）批准生产的证明文件
- D. 产品进口合同
- E. 进口准许证

120. 新药进行Ⅰ期临床试验的目的在于

- A. 研究人体对该药的反应和耐受性
- B. 探索安全有效的剂量
- C. 对该药的安全性、有效性做出确切评价
- D. 提出合理的给药方案
- E. 提出该药的注意事项

121. 按有关规定，对原中成药处方需改变成分的是

- A. 犀角粉、虎骨胶等单方制剂 B. 含有豹骨的内服药
 - C. 含虎骨成分的内服药 D. 含犀牛角成分的中成药
 - E. 含有虎骨的非内服药
122. 《国务院关于进一步加强药品管理工作的紧急通知》提出，制售假劣药品的违法犯罪活动屡禁不止的重要原因是
- A. 一些地方和部门为局部利益，甚至庇护制售假劣药品的违法犯罪行为
 - B. 违法、失实的药品广告泛滥
 - C. 竞相开办药厂、低水平重复
 - D. 一些地方政府和部门对药品是关系人民群众生命健康的特殊商品认识不足
 - E. 广大患者自我保护意识不强
123. 《国务院关于进一步加强药品管理工作的紧急通知》规定，对药品购销中收受回扣的单位和个人的处罚方式为
- A. 吊销药品生产、经营企业合格证
 - B. 没收收受的回扣款等非法收入，并以行贿、受贿论处
 - C. 构成犯罪的，依法追究当事人的刑事责任
 - D. 对顶风作案、情节严重的单位和个人要严肃处理，并通过新闻媒介公开曝光
 - E. 吊销药品生产、经营企业许可证
124. 审批新开办的药品生产企业的重点内容是
- A. 生产企业申请药品 GMP 认证
 - B. 按照药品 GMP 要求设计、施工和安装，并确认合格
 - C. 具有我国尚未生产的三类以上新药或者是国家重点发展的药品品种
 - D. 具有卫生部部颁标准收载的品种
 - E. 具有国家药典收载的品种
125. 开办中药生产企业的主要申报材料有
- A. 资金来源及相应佐证材料
 - B. 开办中药生产企业可行性分析报告
 - C. 技术人员构成情况表及相应证明材料
 - D. 企业总平面布置图（标明厂区周围环境）
 - E. 生产车间概况及工艺布局平面图
126. 注销或收回《药品生产（经营）企业合格证》的情况有
- A. 生产（经营）假药
 - B. 转让、出租《合格证》
 - C. 擅自生产（经营）国家实行专项管理或指令性计划管理的特定药品、中药材等
 - D. 企业变更与终止
 - E. 超出生产（经营）范围、易地经营等，经发证部门通知限期整改后仍达不到要求
127. 依据《核发中药经营企业合格证验收准则》，对中药批发企业的负责人的要求有
- A. 应熟悉中药商品专业知识

- B. 具有科学管理知识及实践经验
 - C. 有一定的组织领导能力
 - D. 对所经营的商品质量负全部责任
 - E. 应取得执业中药师资格
128. 药品经营企业根据处方临时需要加工炮制的中药品种，要严格执行国家和地方制定的加工炮制规范并做好记录，内容包括
- A. 批号
 - B. 辅料名称、用量
 - C. 加工方法
 - D. 操作人
 - E. 品名、数量
129. 执业中药师有权参与企业
- A. 有关药品质量管理规章制度的制订
 - B. 药品全面质量管理各环节的标准的制订
 - C. 对违反各项规定的处理
 - D. 有关药品质量的操作规程的制订
 - E. 财务管理
130. 进口药品合同中必须载明质量标准，进口药品的质量标准可为
- A. 《中华人民共和国药典》
 - B. 《卫生部药品标准》
 - C. 《地方药品标准》
 - D. 国际上通用的药典
 - E. 卫生部核发《进口药品注册证》时核准的质量标准
131. 麻醉性戒毒药品使用单位应做到
- A. 建立药品收支帐目
 - B. 按季度盘点，帐物相符
 - C. 合理使用，严禁滥用
 - D. 根据情况可在医疗单位之间调拨转售
 - E. 处方留存两年备查
132. 药品非临床安全性研究的各种毒性试验包括
- A. 单次给药的毒性试验，反复给药的毒性试验
 - B. 生殖毒性试验、致突变试验
 - C. 各种刺激性试验、依赖性试验
 - D. 临床试验
 - E. 与认识药物毒性有关的其他试验
133. 中药饮片生产企业应做到
- A. 生产车间必须配备专职或兼职质检员
 - B. 饮片包装前应有专人核对
 - C. 生产过程中应认真填写工艺流程卡和原始记录，并归档保存2年以上
 - D. 库房内实行色标管理
 - E. 生产饮片应取得药品生产批准文号
134. 下列哪种属于中成药品种整顿的问题
- A. 同方异名
 - B. 一方多名