



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
- 内容涵盖资格考试的主要考点
- 专家出题 全真模拟
- 考前冲刺 实战训练

2003

国家执业药师资格考试 全真模拟及精解

药学类分册

北京大学药学院

主编 刘俊义



北京大学医学出版社

国家执业药师资格考试全真模拟及精解

药学类分册

主 编 刘俊义

编 者 (按姓氏笔画排序)

王学清 马广慈 史录文 李长龄

刘俊义 刘 芳 江 滨 齐宪荣

陈 欣 邵 宏 段京莉 武凤兰

赵维璋 谢晚慧 鄢尤奇

北京大学医学出版社

GUOJIA ZHIYE YAOSHI ZIGE KAOSHI QUANZHEN MONI JI JINGJIE

图书在版编目(CIP)数据

国家执业药师资格考试全真模拟及精解·药学类分册 /

刘俊义主编. —北京:北京大学医学出版社,2003.6

ISBN 7-81071-458-9

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

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2003)第 043416 号

本书从 2003 年 6 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:冯智勇

责任校对:李月英 焦 娜

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:24 字数:562 千字

2003 年 6 月第 1 版 2003 年 6 月第 1 次印刷 印数:1--20100 册

定价:48.00 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 (按姓氏笔画排序)

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、中药学共用)；② 药理学和药物分析分册；③ 药剂学和药物化学分册；④ 药学综合知识与技能分册；⑤ 中药学和中药药剂学分册；⑥ 中药鉴定学和中药化学分册；⑦ 中药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药学类两本书，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

目 录

考试题型介绍与答题技巧	1
国家执业药师资格考试全真模拟试卷(一)	5
药事管理与法规	5
药学专业知识(一)	21
药学专业知识(二)	35
药学综合知识与技能	51
试卷(一)答案及试题分析	75
药事管理与法规	75
药学专业知识(一)	82
药学专业知识(二)	97
药学综合知识与技能	113
国家执业药师资格考试全真模拟试卷(二)	126
药事管理与法规	126
药学专业知识(一)	142
药学专业知识(二)	157
药学综合知识与技能	173
试卷(二)答案及试题分析	197
药事管理与法规	197
药学专业知识(一)	204
药学专业知识(二)	216
药学综合知识与技能	232
国家执业药师资格考试全真模拟试卷(三)	245
药事管理与法规	245
药学专业知识(一)	263
药学专业知识(二)	278
药学综合知识与技能	296
试卷(三)答案及试题分析	321
药事管理与法规	321
药学专业知识(一)	328
药学专业知识(二)	342
药学综合知识与技能	358

考试题型介绍与答题技巧

国家执业药师资格考试从今年起采用的题型有 A、B、X 三种题型。它们是以多选题为代表的客观性试题，尽管试题类型不同，但其基本结构大致相同。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。考生可在固定的备选答案中选择正确的、最符合题意要求的答案，不必解释和论述。

一、A 型试题(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)(见例题 1)。值得强调的是有的题型的干扰答案或完全不符合题干要求，也可以是部分符合而另一部分不符合题干要求，因此答题时应审慎选择(见例题 2)。在药物的化学名的选题中给出的五个化学名称非常相似，其中有四个是不存在的，要求能准确从中选出正确的一个(见例题 3)。

例题 1 指出下列哪个药物不是钙通道阻滞剂

- A. 维拉帕米
- B. 地尔硫卓
- C. 氨氯地平
- D. 普罗帕酮
- E. 桂利嗪

答案:D

例题 2 下列几种说法中，何者不能正确叙述 β -内酰胺类抗生素的结构及其性质

- A. 在青霉素类化合物的 6α -位引入甲氧基，对某些菌产生的 β -内酰胺酶有高度稳定性
- B. 青霉素遇强酸，分子裂解，生成 D-青霉胺和青霉醛
- C. β -内酰胺酶抑制剂类药物，通过抑制 β -内酰胺酶与 β -内酰胺类抗生素产生协同作用，而其本身并不具有抗菌活性
- D. 青霉素类及头孢菌素类的酰胺侧链对抗菌活性甚为重要，影响抗菌谱和作用特点与强度
- E. 青霉噻唑基是青霉素类产生过敏的主要抗原决定簇

答案:C

例题 3 苯巴比妥的化学名为

- A. 5-苯基-2,4,6-(1H,2H,5H)-嘧啶三酮
- B. 5-乙基-5-苯基-1-甲基-2,4,6-(1H,3H,5H)-嘧啶三酮
- C. 5-乙基-5-苯基-2,4,6-(1H,3H,5H)-嘧啶三酮
- D. 5-乙基-5-(1-甲基丁基)-2,4,6-(1H,3H,5H)-嘧啶三酮
- E. 5-乙基-5-(3-甲基丁基)-2,4,6-(1H,3H,5H)-嘧啶三酮

答案:C

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。考生只需为每道试题选出一个最佳答案。

- 例题1 A. 血管紧张素转化酶抑制剂
B. 羟甲戊二酰辅酶A还原酶抑制剂
C. 钙通道阻滞剂
D. 碳酸酐酶抑制剂
E. 磷酸二酯酶抑制剂
1. 氨力农
2. 洛伐他汀
3. 卡托普利
- 答案: 1. E 2. B 3. A

- 例题2 A. 头孢羟氨苄 B. 头孢哌酮
C. 头孢克洛 D. 头孢噻肟钠
E. 头孢噻吩钠
1. 3位侧链上含有氯,7位上有2-氨基苯乙酰氨基
2. 3位是乙酰氧甲基,7位侧链上含有[(2-氨基-4-噻唑基)-(甲氧亚氨基,乙酰氨基]
3. 3位上有甲基,7位有2-氨基-2(4-羟基苯基)乙酰氨基
4. 3位上含有1-甲基-1H-四唑-5基-硫甲基
- 答案: 1. C 2. D 3. A 4. B

- 例题3 A. 青霉素钠 B. 氯霉素
C. 头孢羟氨苄 D. 红霉素
E. 阿米卡星
1. 为广谱抗生素,临幊上主要用于治疗伤寒、副伤寒、斑疹伤寒等
2. 为氨基糖苷类抗生素,是半合成卡那霉素衍生物
3. 长期或多次服用可损害骨髓造血功能,引起再生障碍性贫血
4. 是一种生物合成的抗生素,对酸不稳定,不能口服。
- 答案: 1. B 2. E 3. B 4. A

三、X型题(多项选择题)

X型题是由一个题干和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二个或二个以上正确答案,多选、少选、错选均不得分。在这类题中,有时会出现下列几种类型(以药物化学部分为例)。

1. 某类药物的化学结构类型。

- 例题1 下列哪种化学结构类型属于非甾体抗炎药

- A. 1,2,4-苯并噻二嗪类 B. 1,2-苯并噻嗪类

- C. 芳基烷酸类 D. 3,5-吡唑烷二酮类
E. 芬那酸类

答案:B、C、D、E

2. 要求掌握药物的理化性质。

例题 2 异烟肼具有下列哪些理化性质

- A. 与氨制硝酸银反应产生银镜反应
B. 与铜离子反应生成有色螯合物
C. 在酸性溶液中与溴酸钾作用,有氮气生成
D. 本品不溶于水,遇光不变质
E. 与香草醛作用可产生黄色沉淀

答案:A、B、C、E

3. 辨别一些药物具有立体异构体,它们的活性是否有差别。

例题 3 下列哪些药物立体异构体作用强度不同

- A. 乙胺丁醇 B. 氯霉素
C. 维生素 C D. 氯苯那敏
E. 莱普生

答案:A、B、C、D、E

4. 某种疾病可用哪种类型药物来治疗。

例题 4 防治心绞痛药物目前主要有下列哪几类

- A. 硝酸酯及亚硝酸酯类 B. 钙通道阻滞剂
C. 钾通道阻滞剂 D. β -受体阻滞剂
E. α -受体激动剂

答案:A、B、D

5. 各类药物的作用机制或哪些药物属于某种作用机制。

例题 5 下列各药物中哪些属于抗代谢类抗肿瘤药物

- A. 氟尿嘧啶 B. 疏嘌呤
C. 顺铂 D. 环磷酰胺
E. 甲氨蝶呤

答案:A、B、E

国家执业药师资格考试全真模拟试卷(一)

药事管理与法规

一、A型题(最佳选择题) 共30题。每题的备选答案中只有一个最佳答案。

1. 药事是指
 - A. 药事组织依法对药事活动施行的必要管理
 - B. 国家及政府部门依法对药事活动施行的必要管理
 - C. 与药品的安全、有效、经济、合理、方便、及时使用相关的活动
 - D. 国家、政府部门及药事组织依法对药事活动施行的必要管理
 - E. 保证公民用药品安全、有效、经济、合理、方便、及时
2. 下列不属于《药品管理法》所规定的药品的是
 - A. 中药材、中药饮片
 - B. 化学原料药
 - C. 血清、疫苗
 - D. 内包材、医疗器械
 - E. 诊断药品
3. 药品监督管理不得侵害有关药事组织和公众的合法权益属于
 - A. 药品监督管理的目的性原则
 - B. 药品监督管理的方针性原则
 - C. 药品监督管理的限制性原则
 - D. 药品监督管理的方法性原则
 - E. 药品监督管理的权威性原则
4. 药品注册管理是
 - A. 控制药品市场准入的制度
 - B. 法定的控制药品市场准入的前置性管理制度
 - C. 法定的控制药品准入的制度
 - D. 控制药品市场准入的前置性管理制度
 - E. 法定的控制药品市场准入的前置性制度
5. 下列说法不正确的是
 - A. 对药事组织进行管理的必要性：药事组织的行为与公众生命和健康密切相关，如不进行监督管理，将严重危及公众的生命和健康
 - B. 对药品批发企业进行监管的目的是保证药品批发过程中的药品质量
 - C. 对药品生产企业进行监督管理的目的是保证药品生产质量
 - D. 对药品零售企业进行监管的目的是保证药品零售过程中的药品质量和药学服务质量
 - E. 没有强制性地将设有药品质量检验机构作为药品生产企业的市场准入条件

6. 执业药师管理的必要性是
- A. 只有通过法律对执业药师的资格、执业行为等严格管制,才能保证药学技术人员的药学专业素质、道德和法律素质,保证执业行为规范
 - B. 保证所提供的药品和药学服务的质量,从而保障公众的用药安全、有效
 - C. 具备规定药学专业素质、执业道德、法律意识和执业行为方式的执业药师可以最大限度保证所提供的药品和药学服务的质量,从而保障公众的用药安全、有效
 - D. 提高执业药师的法律、社会、经济地位
 - E. 促进建立与执业药师管理政策一致的新的药品监督管理模式和流通管理制度
7. 我国执业药师管理的核心是
- A. 建立执业药师法
 - B. 执业药师注册和行为管理
 - C. 执业药师继续教育管理
 - D. 完善执业药师的业务素质
 - E. 执业药师发展管理
8. 列入《基本医疗保险药品目录》药品必须
- A. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、保证供应
 - B. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、中西药并重
 - C. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便
 - D. 安全有效、价格合理、使用方便
 - E. 临床必需、安全有效、质量稳定、价格合理、使用方便、保证供应
9. 国家设置或确定的药检机构的法定业务不包括
- A. 新药、国家标准药品、医院制剂的审批检验
 - B. 药品强制性检验
 - C. 进口药品审批检验
 - D. 药品生产企业药品出厂前检验
 - E. 药品质量监督检查检验
10. 下列属于假药的是
- A. 改变剂型或改变给药途径的药品
 - B. 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的
 - C. 超过有效期的
 - D. 以其他药品冒充麻醉药品的
 - E. 更改生产批号的
11. 为保护公众健康,可以对药品生产企业生产的新药品种设立监测期,监测期内不得批准其他企业生产或进口,监测期的时限是
- A. 不超过二年
 - B. 不超过三年
 - C. 不超过四年
 - D. 不超过五年
 - E. 不超过六年
12. 新药是指
- A. 未曾在中国境内生产的药品
 - B. 未曾在中国境内获得专利保护的药品
 - C. 未曾在中国使用过的药品
 - D. 未曾在中国境内进口过的药品

- E. 未曾在中国境内上市销售的药品
13. 下列哪些行政行为不收费
- A. 核发证书、进行药品注册 B. 实施药品抽查检验
C. 进行药品认证 D. 实施药品审批检验
E. 实施强制性检验
14. 制售假药,足以严重危害人体健康的
- A. 处 2 年以下有期徒刑或拘役,并处或单处销售额 50% 至 2 倍罚金
B. 处 3 年以下有期徒刑或拘役,并处或单处销售额 50% 至 2 倍罚金
C. 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑,并处销售额 50% 至 2 倍罚金,或者没收财产
D. 处 10 年以上有期徒刑、无期徒刑或死刑,并处销售额 50% 至 2 倍罚金,或者没收财产
E. 处 10 年以上有期徒刑或无期徒刑,并处销售额 50% 至 2 倍罚金,或者没收财产
15. 关于精神药品的管理不正确的是
- A. 医疗单位购买的精神药品只准在本单位使用,不得转售,医生根据医疗需要合理使用,严禁滥用
B. 医疗单位购买精神药品必须持《精神药品购用卡》向指定的经营单位购买
C. 第一类精神药品仅限供应县以上主管部门指定的医疗单位使用
D. 第二类精神药品可供各医疗单位使用,也可由指定经营单位凭盖有医疗单位公章的医生处方限量零售
E. 精神药品原料和制剂的生产单位必须建立严格的管理制度,设立原料和制剂的专用仓库,并指定专人管理
16. 不需要获得许可证就能从事的业务有
- A. 处方药与非处方药的生产
B. 处方药与非处方药的批发销售
C. 处方药的零售
D. 甲类非处方药的零售
E. 乙类非处方药的零售
17. 销售处方药和甲类非处方药的零售药店必须配备
- A. 执业药师 B. 药师
C. 主管药师 D. 药师以上药学技术人员
E. 执业药师或药师以上药学技术人员
18. 非处方药可以使用非处方药专有标识的时间是
- A. 自药品列入《国家非处方药目录》之日起
B. 自药品临床研究申请通过之日起
C. 自药品生产申请通过之日起
D. 自药品上市之日起
E. 自药品监督管理部门核发《非处方药药品审核登记证书》之日起
19. 非处方药专有标识的固定位置在
- A. 醒目位置 B. 中间位置
C. 左下角 D. 右上方

- E. 非处方药标签、说明书和每个基本单元包装印有中文药品通用名(商品名)的一面的右上角
20. 药品包装、标签的内容对产品的表述要准确无误,不得印有各种不适当宣传产品的文字和标识,其中不包括
- A. 国家级新药、荣誉产品、荣誉出品、保险公司质量保险、公费报销
 - B. 中药保护品种、名贵药材
 - C. GMP 认证、现代科技
 - D. 进口原料分装、监制
 - E. 专利药品的专利标记和专利号、专利许可的种类
21. 化学药品说明书中的“曾用名”一项的使用期限为
- A. 2003 年 1 月 1 日起停止使用
 - B. 2003 年 7 月 1 日起停止使用
 - C. 2004 年 1 月 1 日起停止使用
 - D. 2004 年 7 月 1 日起停止使用
 - E. 2005 年 1 月 1 日起停止使用
22. 中药说明书的格式不包括
- A. 药品名称、主要成分
 - B. 药理作用、禁忌证、注意事项
 - C. 毒理、孕妇及哺乳期妇女用药、药物相互作用
 - D. 规格、有效期
 - E. 批准文号、生产企业
23. 《药品说明书规范细则》指出,“化学药品说明书格式”中哪些内容不按国家药品标准书写
- A. 药品名称、性状
 - B. 适应证、用法用量
 - C. 规格、贮藏
 - D. 有效期
 - E. 批准文号、生产企业
24. 不定期通报药品不良反应监测情况,公布药品再评价的结果的是
- A. 国家药品监督管理局
 - B. 省级药品监督管理部门
 - C. 各级卫生行政部门
 - D. 国家药品不良反应监测机构
 - E. 省级药品不良反应监测机构
25. 药品不良反应报告的内容和统计资料的作用是
- A. 加强药品监督管理、指导合理用药
 - B. 规范有关单位的用药行为
 - C. 医疗纠纷的依据
 - D. 医疗诉讼的依据
 - E. 处理药品质量事故的依据
26. 药品经营企业的冷库温度为
- A. 0~10℃
 - B. 2~10℃
 - C. <10℃
 - D. <20℃
 - E. <30℃

27. 《药品经营质量管理规范实施细则》规定的划分大、中、小型药品批发企业的标准分别是年零售额
- A. 2000 万元以上、300~2000 万元、300 万元以下
 - B. 500 万元以上、75~500 万元、75 万元以下
 - C. 800 万元以上、100~1000 万元、100 万元以下
 - D. 1000 万元以上、500~1000 万元、500 万元以下
 - E. 20000 万元以上、5000~20000 万元、5000 万元以下
28. 批发企业和零售连锁企业质量验收的内容
- A. 药品外观的性状检查
 - B. 药品外观的性状检查和药品内外包装及标识的检查
 - C. 内在质量化学检验
 - D. 内在质量物理检验
 - E. 内在质量生物学检验
29. 由药品监督管理部门核准的许可事项为
- A. 企业名称、法定代表人、注册地址、企业类型
 - B. 生产范围、生产地址、许可证编号
 - C. 企业负责人、生产范围、生产地址、有效期限
 - D. 企业名称、法定代表人、企业负责人、企业类型
 - E. 企业负责人、注册地址、发证机关和日期
30. 药学职业道德基本原则的内容不包括
- A. 以病人为中心
 - B. 实行人道主义
 - C. 为人民提供安全、有效、经济、合理的药品和药学服务
 - D. 遵守社会公德、遵纪守法
 - E. 全心全意为人民服务

二、B型题(配伍选择题) 共 80 题。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。

[31~33]

- A. 药品批发组织的职能
 - B. 药品销售代理组织的职能
 - C. 药品零售组织的职能
 - D. 药品物流组织的职能
 - E. 传统药品交易中介服务组织的职能
31. 保证药品购进的合法性和质量、保证售出药品的质量和药学服务质量
32. 保证药品购进渠道的合法性和质量,依法管理药品的购、销、存、运等活动
33. 保证交易主体和客体的合法性

[34~37]

- A. 药品注册管理
- B. 药品生产、流通和使用管理
- C. 药品广告管理
- D. 药品的价格管理
- E. 药品的监督查处

34. 对生产、上市和使用的药品的合法性进行监督,对非法药品依法进行处罚
35. 对药品进入市场时采取的必要的事前管理
36. 对药品流通、销售等进行监督管理
37. 包括新药管理、药品生产上市管理、进口药品注册管理、非处方药注册管理等

[38~39]

- A. 国家药品监督管理局
 - B. 国家药品监督管理局注册司
 - C. 国家药品监督管理局药品审评中心
 - D. 国家药典委员会
 - E. 中国药品生物制品检定所
38. 具体负责药品注册管理的业务部门
 39. 我国法定的药品注册管理机构

[40~43]

- | | |
|--------|-------|
| A. 一年 | B. 二年 |
| C. 三年 | D. 五年 |
| E. 六个月 | |
40. 社保经办机构和定点医疗机构签订协议的有效期为
 41. 社保经办机构和定点零售药店签订协议的有效期为
 42. 参保人员多长时间后可提出变更定点医疗机构申请
 43. 外配处方保存备查的时间为

[44~45]

- | | |
|------------------|-----------------|
| A. 药物非临床研究质量管理规范 | B. 药物临床试验质量管理规范 |
| C. 药品生产质量管理规范 | D. 药品经营质量管理规范 |
| E. 医疗机构制剂质量管理规范 | |
44. 药物非临床安全性评价机构必须遵守
 45. 药物临床研究机构必须遵守

[46~48]

- | | |
|-------------------|-----------------|
| A. 国家药品监督管理部门 | B. 省级药品监督管理部门 |
| C. 省以上药品监督管理部门 | D. 设区的市药品监督管理部门 |
| E. 直辖市设的县药品监督管理部门 | |
46. 负责组织 GMP 认证
 47. 负责组织 GSP 认证
 48. 负责制定 GMP、GSP 实施办法和步骤

[49~52]

- A. 执业药师
 - B. 药师
 - C. 经有关部门考核合格的业务人员
 - D. 依法经过资格认定的药学技术人员
 - E. 执业药师或其他依法经过资格认定的药学技术人员
49. 经营处方药的药品零售企业应配备
50. 经营甲类非处方药的药品零售企业应配备
51. 经营乙类非处方药的药品零售企业应配备
52. 医疗机构审核和调配人员应是

[53~56]

- A. 擅自委托或接受委托生产药品
 - B. 未经审批擅自 在城乡集贸市场设点销售药品或者在城乡集贸市场设点销售的药品超出批准经营的药品范围的
 - C. 未经批准医疗机构擅自使用其他医疗机构配制的制剂的
 - D. 生产、销售的生物制品、血液制品属于假药、劣药的
 - E. 生产没有国家标准的中药饮片不符合省级《炮制规范》
53. 劣药行为
54. 假药行为
55. 从重处罚行为
56. 无证经营行为

[57~59]

- A. 处 3 年以下有期徒刑、拘役、管制或剥夺政治权利
 - B. 处 5 年以下有期徒刑或者拘役，并处或单处违法所得 1 至 5 倍罚金
 - C. 处 5 年以上 10 年以下有期徒刑，并处违法所得 1 至 5 倍罚金，或者没收财产
 - D. 处 5 年以上有期徒刑，并处违法所得 1 至 5 倍罚金，或者没收财产
 - E. 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑
57. 未经许可非法经营药品，扰乱市场秩序，情节严重的
58. 买卖药品经营许可证或批准文件，扰乱市场秩序，情节严重的
59. 伪造、变造、买卖或者盗窃、抢夺、毁灭国家机关的公文、证件、印章，情节严重的

[60~63]

- A. 没收全部药品和违法所得，罚款五至十倍，停业整顿或吊销许可证
 - B. 给予行政处分
 - C. 由公安机关依照治安管理处罚条例或有关规定给予处罚
 - D. 由司法部门追究刑事责任
 - E. 处 3 至 7 年有期徒刑并可罚款
60. 违反规定制造、运输、贩卖麻醉药品、罂粟壳构成犯罪的