

山东大学药学院 编

2004 版

中药
分册

GUO 国 JIA

执业药师

ZHIYE YAOSHI

资格考试复习应试全书

ZIGE KAOSHI FUXI

YINGSHI QUANSHU

考试要点——涵盖考试大纲全部内容

重点难点疑点解析——针对性强、省时高效

练习题及答案精讲——适时复习、巩固提高

多套全真模拟试卷——实战演练、提高应试能力

北京科学技术出版社

国家执业药师资格考试

复习应试全书

中药分册

山东大学药学院 编

北京科学技术出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

国家执业药师资格考试复习应试全书·中药分册/山东大学药学院编 . - 北京: 北京科学技术出版社, 2004.3

ISBN 7 - 5304 - 2782 - 2

I . 国… II . 山… III . ①药剂人员 - 资格考核 - 自学参考资料 ②中医学 - 资格考核 - 自学参考资料 IV . R192.8

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2003) 第 042254 号

国家执业药师资格考试复习应试全书·中药分册

作 者: 山东大学药学院

责任编辑: 赵 晶 李金莉

责任校对: 黄立辉

责任印制: 张继茂

封面设计: 李 辉

出版人: 张敬德

出版发行: 北京科学技术出版社

社 址: 北京西直门南大街 16 号

邮政编码: 100035

电话传真: 0086 - 10 - 66161951 (总编室)

 0086 - 10 - 66113227 0086 - 10 - 66161952 (发行部)

电子信箱: postmaster@bjkjpress.com

网 址: www.bkjpress.com

经 销: 新华书店

印 刷: 三河市腾飞胶印厂

开 本: 787mm × 1092mm 1/16

字 数: 1350 千

印 张: 53.25

版 次: 2003 年 6 月第 1 版

印 次: 2004 年 3 月第 2 次印刷

ISBN 7 - 5304 - 2782 - 2 / R · 675

定 价: 82.00 元

 京科版图书, 版权所有, 侵权必究。

京科版图书, 印装差错, 负责退换。

编委会名单

主编 娄红祥

执行副主编 邵瑞琪

编 者

第一篇 赵玉兰

第二篇 陈永林

第三篇 张典瑞 雍德卿

第四篇 赵华英

第五篇 娄红祥 孙隆儒 任冬梅

第六篇 李允尧

前　　言

《国家执业药师资格考试复习应试全书》是针对药学专业从业人员备战执业药师资格考试而精心编写的。本书严格遵循国家食品药品监督管理局印发的2003年版国家执业药师资格《考试大纲》，内容全面、完整，涵盖了药学专业执业药师资格考试的全部课程。

本套书分为西药和中药两册。西药分册包括药理学、药物分析、药剂学、药物化学、药事管理与法规、药学综合知识与技能。中药分册包括中医学、中藥药剂学、中药鉴定学、中药化学、药事管理与法规、中藥学综合知识与技能。

本书内容紧扣考试大纲，尽量从考生角度着想，力求简明扼要，提纲挈领。做到层次分明，易读易记。习题有代表性，保证答案的准确性。

本书在编排方式上，将每门课程首先作一简要概述，明确考试大纲对本门课程的总体要求，而后将各章内容分为三个部分：第一部分“考试要点”为本章的考试大纲；第二部分“重点、难点、疑点解析”重点介绍考试大纲中要求掌握熟悉的内容，帮助读者掌握考点，突破重点，攻克难点，弄懂疑点，有利于读者对考试内容加深理解；第三部分“练习题及答案”，结合2003年全国执业药师资格考试的反馈信息，练习题设计更合理，答案更严谨，并对其中的难点和疑点给出答案讲解。每门课最后所附的模拟试题和答案重新修订，以供应考者自测之用。本书编写宗旨在于让读者复习起来事半功倍，能在尽可能短的时间内突击见效。

本书由长期工作在教学第一线，具有丰富教学实践，且具有考前培训经验的专家教授编写。练习题及模拟试题体现了最新《考试大纲》的命题原则、思路、动向、题型和难易程度，力求有的放矢，针对性强，切题率高。由于编写时间紧及编者水平所限，编写中疏漏之处在所难免，恳请广大读者见谅并提出宝贵意见。

编　　者

2004年1月

国家执业药师资格考试科目

类别	专业类别	专业类别	合共考试科目	专业类别	专业类别	专业类别	专业类别
药学类	(一) 药学	(二) 药师	药学类	(一) 药师	(二) 执业药师	(三) 执业药师	药学类
001	001	001	001	001	001	001	001
002	002	002	002	002	002	002	002

考试说明

为使广大药学技术人员了解国家执业药师资格考试的基本情况，有效地复习应考，现对国家执业药师资格考试的性质、目的、时间、方法、科目、要求等方面作如下说明：

一、考试性质

国家执业药师资格考试性质：属于职业准入考试，凡符合条件经过本考试并成绩合格者，由国家颁发《执业药师资格证书》，表明其具备了申请执业药师注册的资格。本资格在全国范围内有效。

二、考试目的

国家执业药师资格考试目的：加强对执业药师职业的准入控制，科学、公正、客观地评价应试人员的专业知识、法律知识、职业道德和执业技能，确保执业药师执业所必备的学识、技术和能力，以保证药品和药学服务质量，保障人民用药的安全、有效、经济、合理。

三、考试时间

国家执业药师资格考试时间：每年 10 月举行一次，分为 4 个半天进行，时间每场为 150 分钟。

四、考试方法

国家执业药师资格考试方法：实行全国统一大纲、统一命题、统一组织的考试制度，采用笔试、闭卷考试形式。

试题类型全部为选择题，应考人员在固定的备选答案中选择正确的、最佳的答案，填写在专门设计的答题卡上，无需作解释和论述。

五、考试科目

中药学类：药事管理与法规（药学类、中药学类共考科目）

 中药学专业知识（一）含中药学部分和中药药剂学部分

 中药学专业知识（二）含中药鉴定学部分和中药化学部分

 中药学综合知识与技能

六、考试要求

国家执业药师资格考试要求：考试以两年为一个周期，参加全部科目考试的人员须在连续两个考试年度内通过全部科目的考试。免试部分科目的人员须在一个考试年度内通过应试科目的考试。

各科考试内容均分为掌握、熟悉、了解三个层次。在试卷中，掌握部分约占 60%，熟悉部分约占 30%，了解部分约占 10%。

各科单独考试，单独计分，每份试卷满分为 100 分。

各科目考试时间及分数安排

科目名称	药事管理与法规	中药学专业知识(一)	中药学专业知识(二)	中药学综合知识与技能	药学专业知识(一)	药学专业知识(二)	药学综合知识与技能
考试时间(分钟)	150	150	150	150	150	150	150
满分(分)	100	100	100	100	100	100	100
占总分数比例	25%	50%		25%	50%		25%

七、试题类型举例

国家执业药师资格考试采用以多选题为代表的客观性试题，多选试题的类型不同，但试题的基本结构大致相同。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。

国家执业药师资格考试试题分A、B、X三种题型。现举例说明如下：

(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)，并按考试规定的方式将答题卡相应位置上的字母涂黑。

例：既祛风通络，又凉血消肿的药是

- A. 海风藤
- B. 雷公藤
- C. 络石藤
- D. 青风藤
- E. 鸡血藤

答案：A B ● D E

(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。

- 例：A. 杀虫消积 B. 杀虫疗癣
- C. 杀虫活血 D. 杀虫止血
- E. 杀虫涩肠

1. 槟榔的功效是

2. 使君子的功效是

答案：1. ● B C D E

2. ● B C D E

(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二个或二个以上的正确答案，多选、少选、错选均不得分。

例：既善清热解毒，又能疏散风热的药是

- A. 连翘 B. 金银花
- C. 牛蒡子 D. 败酱草
- E. 黄菊花

答案：● ● ● D ●

目 录

第一篇 药事管理与法规

第一部分 药事管理法规	(3)
一、 中华人民共和国药品管理法	(3)
二、 中华人民共和国药品管理法实施条例	(10)
三、 中华人民共和国刑法 (节选)	(14)
四、 麻醉药品管理办法	(15)
五、 精神药品管理办法	(18)
六、 医疗用毒性药品管理办法	(20)
七、 处方药与非处方药分类管理办法 (试行)	(21)
八、 非处方药专有标识管理规定 (暂行)	(23)
九、 药品包装、标签和说明书管理规定 (暂行)	(24)
十、 药品包装、标签规范细则 (暂行)	(26)
十一、 药品说明书规范细则 (暂行)	(28)
十二、 药品不良反应监测管理办法 (试行)	(30)
十三、 药品经营质量管理规范	(33)
十四、 药品经营质量管理规范实施细则	(36)
十五、 处方药与非处方药流通管理暂行规定	(40)
十六、 执业药师资格制度暂行规定	(42)
十七、 戒毒药品管理办法	(45)
十八、 药品生产监督管理办法 (试行)	(46)
十九、 药品生产质量管理规范 (GMP) 及附录	(49)
二十、 医疗机构制剂配制质量管理规范 (试行)	(52)
二十一、 药品流通监督管理办法 (暂行)	(55)
二十二、 城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法	(57)
二十三、 野生药材资源保护管理条例	(58)
二十四、 中华人民共和国广告法	(60)
二十五、 中华人民共和国价格法	(61)
二十六、 中华人民共和国消费者权益保护法	(63)

二十七、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	(64)
二十八、关于禁止商业贿赂行为的暂行规定	(65)
二十九、药品注册管理办法（试行）	(66)
三十、药品临床试验管理规范（GCP）	(69)
三十一、药品经营质量管理规范（GSP）认证管理办法（试行）	(70)
三十二、互联网药品信息服务管理暂行规定	(71)
三十三、关于城镇医药卫生体制改革的指导意见	(73)
三十四、城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法	(74)
三十五、医疗器械监督管理条例	(75)
三十六、医疗器械说明书管理规定	(77)
三十七、中华人民共和国反不正当竞争法	(77)
三十八、中华人民共和国计量法	(78)
三十九、中华人民共和国行政处罚法	(79)
四十、中华人民共和国行政复议法	(80)
四十一、中华人民共和国行政诉讼法	(81)
第二部分 药品管理	(82)
第一章 药事与药事管理	(82)
第二章 药品	(85)
第三章 药品监督管理	(88)
第四章 药品管理	(94)
第五章 药事组织管理	(106)
第六章 执业药师管理	(108)
第七章 药品价格管理	(110)
第八章 医疗保险药品与定点药店管理	(112)
第三部分 药学职业道德	(115)
第一章 药学职业道德	(115)
第二章 执业药师道德规范	(118)
第三章 部分国家和地区的药学职业道德规范	(120)
模拟试题（一）	(122)
模拟试题（一）答案	(131)
模拟试题（二）	(132)
模拟试题（二）答案	(141)

第二篇 中药学

总 论	(145)
第一章 历代本草代表著作简介	(145)
第二章 中药的性能	(149)
第三章 中药的应用	(158)

各 论	(166)
第四章 解表药	(166)
第五章 清热药	(180)
第六章 泻下药	(197)
第七章 祛风湿药	(204)
第八章 芳香化湿药	(211)
第九章 利水渗湿药	(216)
第十章 温里药	(224)
第十一章 理气药	(229)
第十二章 消食药	(237)
第十三章 驱虫药	(241)
第十四章 止血药	(245)
第十五章 活血祛瘀药	(252)
第十六章 化痰止咳平喘药	(260)
第十七章 安神药	(270)
第十八章 平肝息风药	(274)
第十九章 开窍药	(280)
第二十章 补虚药	(284)
第二十一章 收涩药	(301)
第二十二章 涌吐药	(307)
第二十三章 杀虫燥湿止痒药	(309)
第二十四章 拔毒消肿敛疮药	(312)
模拟试题 (一)	(315)
模拟试题 (一) 答案	(323)
模拟试题 (二)	(324)
模拟试题 (二) 答案	(332)

第三篇 中药调剂学

第一章 绪论	(335)
第二章 药剂卫生	(339)
第三章 粉碎与筛析	(344)
第四章 浸提与精制	(349)
第五章 浓缩与干燥	(354)
第六章 液体药剂	(360)
第七章 浸出制剂	(368)
第八章 胶剂	(372)
第九章 散剂	(375)
第十章 颗粒剂	(378)

第十一章	胶囊剂	(382)
第十二章	丸剂	(386)
第十三章	片剂	(392)
第十四章	外用膏剂	(404)
第十五章	栓剂	(410)
第十六章	注射剂(附滴眼剂)	(414)
第十七章	气雾剂	(421)
第十八章	其他剂型	(424)
第十九章	药物新剂型与新技术	(427)
第二十章	药剂的稳定性	(431)
第二十一章	生物药剂学与药物动力学概论	(437)
附：	中药炮制学	(444)
模拟试题(一)		(466)
模拟试题(一)答案		(474)
模拟试题(二)		(475)
模拟试题(二)答案		(483)

第四篇 中药鉴定学

总论	(487)	
第一章	中药鉴定学的定义和任务	(488)
第二章	中药鉴定学的发展史	(492)
第三章	中药的采收、加工和贮藏	(495)
第四章	中药的拉丁名	(499)
第五章	中药的鉴定	(501)
各论	(510)	
第六章	根及根茎类中药	(510)
第七章	茎木类中药	(529)
第八章	皮类中药	(533)
第九章	叶类中药	(540)
第十章	花类中药	(545)
第十一章	果实及种子类中药	(551)
第十二章	全草类中药	(561)
第十三章	藻、菌、地衣类中药	(568)
第十四章	树脂类中药	(573)
第十五章	其他类中药	(577)
第十六章	动物类中药	(581)
第十七章	矿物类中药	(593)
模拟试题(一)	(598)	

模拟试题（一）答案	(606)
模拟试题（二）	(607)
模拟试题（二）答案	(615)

第五篇 中药化学

第一章 总论	(619)
第二章 生物碱	(629)
第三章 苷类	(647)
第四章 酚类	(657)
第五章 香豆素和木脂素类	(662)
第六章 黄酮	(668)
第七章 萜类和挥发油	(675)
第八章 皂苷	(680)
第九章 强心苷	(686)
第十章 主要动物药化学成分	(692)
第十一章 其他成分	(695)
第十二章 中药化学在中药研究及开发中的地位与作用	(699)
模拟试题（一）	(700)
模拟试题（一）答案	(708)
模拟试题（二）	(709)
模拟试题（二）答案	(717)

第六篇 中药学综合知识与技能

第一章 中医学的基本特点	(721)
第二章 阴阳学说	(723)
第三章 五行学说	(727)
第四章 藏象	(731)
第五章 生命活动的基本物质	(739)
第六章 经络	(744)
第七章 痘因	(747)
第八章 发病与病机	(753)
第九章 四诊	(758)
第十章 辨证	(764)
第十一章 预防治则康复	(773)
第十二章 民族医药基础知识	(778)
第十三章 中药调剂的基本知识	(781)

第十四章 中药调剂操作技能	(786)
第十五章 中药的贮存与养护	(790)
第十六章 非处方药	(796)
第十七章 中药不良反应	(801)
第十八章 中药的合理应用	(807)
第十九章 药物经济学基本知识	(811)
第二十章 药学信息与服务	(815)
第二十一章 医疗器械基本知识	(819)
模拟试题（一）	(823)
模拟试题（一）答案	(831)
模拟试题（二）	(832)
模拟试题（二）答案	(840)

第一篇 药事管理与法规

药事管理与法规（称药事管理）包括与执业药师有关的药事管理法规、重要的药品管理基本知识以及药学职业道德知识三部分内容。它是执业药师必备知识的重要组成部分，是国家执业药师资格考试的必考科目。该科目的考试大纲要求的考试内容：

1. 掌握 与执业药师日常执业直接紧密相关的重要内容；
2. 熟悉 与执业药师日常执业有关的内容；
3. 了解 与执业药师日常执业相关的其他内容。

试卷中，掌握、熟悉、了解三个层次的内容分别占60%、30%、10%。考生在学习中根据其重要性和分值比率，首先学好掌握部分，其次学习熟悉部分，最后学习了解部分。

从近几年考试命题思路来看，药事法规的考题覆盖率很高，达到95%以上，掌握、熟悉、了解三个层次的大小法规几乎都有考题，因此在本篇结构编排上将药事管理法规纳入第一部分讲解。

另外，修订后的或新颁布施行的药事管理法规需要纳入考试范围的，由国家药品监督管理局执业药师管理机构决定。

第一部分 药事管理法规

本部分包括掌握的药事法规 16 个（1~16）、熟悉的药事法规 12 个（17~28）、了解的药事法规 13 个（29~41），三个层次共计药事法规 41 个。

一、中华人民共和国药品管理法

考试要点

1. 掌握药品生产、经营企业开办、行为，医疗机构从事药剂活动，药品管理等方面的规定。
2. 掌握药品包装、标签、说明书，药品广告管理的规定。
3. 熟悉药品价格、药品回扣及违反本法的法律责任和处罚方面的规定。
4. 了解药品监督，本法的适用范围和有关的执法部门以及本法其他方面的内容。

练习题及答案精讲

一、练习题

[A型题]

1. 新修订的《中华人民共和国药品管理法》的实施时间是
 - A. 1985 年 7 月 1 日
 - B. 2002 年 12 月 1 日
 - C. 2001 年 2 月 28 日
 - D. 2001 年 12 月 1 日
 - E. 2002 年 9 月 15 日
2. 《药品管理法》适用于在中国境内，单位或个人从事药品的
 - A. 研制开发、生产经营和使用
 - B. 研制、生产、经营、使用
 - C. 研制、生产、经营、使用和监督管理
 - D. 检验、科研、监督管理
 - E. 生产、经营、使用和监督管理
3. 目前我国主管全国药品监督管理工作的部门是
 - A. 国务院药品监督管理部门
 - B. 国家中医药管理局
 - C. 国家工商行政管理部门
 - D. 国家发展改革委员会

- E. 国务院卫生行政管理部门
4. 目前我国药品监督管理的执法部门是
- A. 卫生行政部门 B. 药品监督管理部门
C. 医药管理部门 D. 工商行政管理部门
E. 药品生产经营管理部门
5. 批准开办药品生产、经营企业和医疗机构配制制剂的表现形式是发给
- A. 《药品生产合格证》、《药品经营合格证》、《制剂合格证》
B. 《药品生产（经营）许可证》、《药品商标注册证》、《营业执照》
C. 《药品生产许可证》、《药品经营许可证》、《制剂许可证》
D. 《药品经营合格证》、《药品经营许可证》、《营业执照》
E. 《药品生产许可证》、《药品经营许可证》、《医疗机构制剂许可证》
6. 开办药品生产企业必须具备的条件中不包括
- A. 人员：具有依法经过资格认定的药学技术人员
B. 厂房设施：具有与其相适应的厂房、设施和卫生环境
C. 质检条件：具有能够进行药品质量管理和质量检验的机构、人员以及仪器设备
D. 规章制度：具有保证药品质量的规章制度
E. 营业条件：具有与经营药品相适应的营业场所、仓储设施等
7. 开办药品经营企业必须具备的条件中不包括
- A. 人员：具有依法经过资格认定的药学技术人员
B. 营业条件：具有与经营药品相适应的营业场所、仓储设施等
C. 质量管理条件：具有与经营药品相适应的质量管理机构或人员
D. 规章制度：具有保证所经营药品质量的规章制度
E. 厂房设施：具有与其相适应的厂房、设施等
8. 药品生产必须按照
- A. 国家药品标准 B. 中国药典
C. 局颁标准 D. 国家药品标准和地方药品标准
E. 炮制规范
9. 城乡集贸市场可以出售
- A. 中药材 B. 中成药
C. 中药饮片 D. 生物制品
E. 医院制剂
10. 下列说法不正确的是
- A. 医疗机构配制的制剂不得在市场出售
B. 医疗机构配制的制剂凭医师处方在本医疗机构使用
C. 医疗机构必须配备依法经过资格认定的药学技术人员
D. 医疗机构的药剂人员调配处方时，对有配伍禁忌或超剂量的处方，应当拒绝调配
E. 医疗机构配制的制剂应当是本单位需要而市场上供应不足的品种
11. 特殊管理的药品是指
- A. 麻醉药品、精神药品、毒性药品、计划生育药品
B. 麻醉药品、精神药品、毒性药品、放射性药品