

国家执业药师资格考试指定用书

执业药师 历年考点 精析与避错

(下册)

本书专家组 编

全新考纲
全新改版
权威执考
全面覆盖

新大纲
最新版

 中国协和医科大学出版社

国家执业药师资格考试

目 录

执业药师历年考点 精析与避错

(下 册)

本书专家组 编

新大纲
最新版



中国协和医科大学出版社
Peking Union Medical College Press

图书在版编目 (CIP) 数据

执业药师历年考点精析与避错. 下 / 本书专家组编. —北京: 中国协和医科大学出版社, 2014. 3

ISBN 978-7-5679-0008-0

I. ①执… II. ①本… III. ①药剂人员-资格考试-自学参考资料 IV. ①R192.8

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2013) 第 313132 号

执业药师历年考点精析与避错 (下册)

编 者: 本书专家组

责任编辑: 许进力

出版发行: 中国协和医科大学出版社

(北京东单三条九号 邮编 100730 电话 65260378)

网 址: www.pumcp.com

经 销: 新华书店总店北京发行所

印 刷: 北京玥实印刷有限公司印刷

开 本: 850×1168 1/16 开

印 张: 33.75

字 数: 910 千字

版 次: 2014 年 5 月第 1 版 2014 年 5 月第 1 次印刷

印 数: 1—5000

定 价: 80.00 元

ISBN 978-7-5679-0008-0

(凡购本书, 如有缺页、倒页、脱页及其他质量问题, 由本社发行部调换)

目 录

中篇 考题精析与避错

历年考题答案精析	1
第一章 药事管理与法规	1
第一节 试卷一答案	1
【最佳选择题】	1
【配伍选择题】	23
【多项选择题】	42
第二节 试卷二答案	54
【最佳选择题】	54
【配伍选择题】	70
【多项选择题】	93
第二章 药理学	111
第一节 试卷一答案	111
【最佳选择题】	111
【多项选择题】	140
第二节 试卷二答案	170
【最佳选择题】	170
【配伍选择题】	191
【多项选择题】	196
第三节 试卷三答案	206
【最佳选择题】	206
【配伍选择题】	218
【多项选择题】	226
第四节 试卷四答案	236
【最佳选择题】	236
【配伍选择题】	244
【多项选择题】	255
第三章 药物分析	260
第一节 试卷一答案	260
【最佳选择题】	260
【配伍选择题】	265
【多项选择题】	271

第二节 试卷二答案	274
【最佳选择题】	274
【配伍选择题】	281
【多项选择题】	288
第四章 药剂学	295
第一节 试卷一答案	295
【最佳选择题】	295
【配伍选择题】	303
【多项选择题】	311
第二节 试卷二答案	315
【最佳选择题】	315
【配伍选择题】	328
【多项选择题】	333
第五章 药物化学	339
第一节 试卷一答案	339
【最佳选择题】	339
【配伍选择题】	343
【多项选择题】	349
第二节 试卷二答案	351
【最佳选择题】	351
【配伍选择题】	360
【多项选择题】	368
第六章 药学综合知识与技能	380
第一节 试卷一答案	380
【最佳选择题】	380
【配伍选择题】	391
【多项选择题】	402
第二节 试卷二答案	410
【最佳选择题】	410
【配伍选择题】	424
【多项选择题】	443
下篇 高频考点必背	
第一章 药事管理与法规高频考点必背	454
第二章 药理学高频考点必背	478
第三章 药物分析高频考点必背	489
第四章 药剂学高频考点必背	497
第五章 药物化学高频考点必背	507
第六章 药学综合知识与技能高频考点必背	514

中篇 考题精析与避错

历年考题答案精析

第一章 药事管理与法规

第一节 试卷一答案

【最佳选择题】

1. 【答案】 E

【精析与避错】基本医疗卫生制度的四大体系是指建设覆盖城乡居民的公共卫生服务体系、医疗服务体系、医疗保障体系和药品供应保障体系。故选 E。不能望文生义。

2. 【答案】 D

【精析与避错】行政复议范围、申请、期限：

(1) 范围：有下列情形之一的，公民、法人或者其他组织可以依照《中华人民共和国行政复议法》申请行政复议。①对行政机关做出的警告、罚款、没收违法所得、没收非法财物、责令停产停业、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照、行政拘留等行政处罚决定不服的；②对行政机关作出的限制人身自由或者查封、扣押、冻结财产等行政强制措施决定不服的；③对行政机关作出的有关许可证、执照、资质证、资格证等证书变更、中止、撤销的决定不服的；④对行政机关作出的关于确认土地、矿藏、水流、森林、山岭、草原、荒地、滩涂、海域等自然资源的所有权或者使用权的决定不服的；⑤认为行政机关侵犯合法的经营自主权的；⑥认为行政机关变更或者废止农业承包合同，侵犯其合法权益的；⑦认为

为行政机关违法集资、征收财物、摊派费用或者违法要求履行其他义务的；⑧认为符合法定条件，申请行政机关颁发许可证、执照、资质证、资格证等证书，或者申请行政机关审批、登记有关事项，行政机关没有依法办理的；⑨申请行政机关履行保护人身权利、财产权利、受教育权利的法定职责，行政机关没有依法履行的；⑩申请行政机关依法发放抚恤金、社会保险金或者最低生活保障费，行政机关没有依法发放的；⑪认为行政机关的其他具体行政行为侵犯其合法权益的。(2) 申请：①一般条件：指不管提起何种复议请求都必须具备的条件，即普遍适用于任何复议案件的条件，包括申请人符合资格、有明确的被申请人、有具体的复议请求和事实根据、属于复议范围和受理复议机关管辖、法律、法规规定的其他条件；②时间条件：又称申请时效，是申请复议权的时间限制，超过申请时效，将丧失申请复议的权利。因此，申请人必须在申请时效内提起复议申请。申请时效可以分为一般时效和特别时效两种。一般时效指为行政复议法所规定的，适用于一般复议案件的申请时效，为 60 日；特别时效指其他法律规定的适用于特定案件的复议申请时效，只有在法律规定超过 60 日时才有效；③形式条件：指申请人提出复议申请应当提

交书面复议申请书。(3)期限:自受理之日起60日内作出行政复议决定,但法律规定的行政复议期限少于60日的除外。情况复杂,不能在规定的期限内作出行政复议决定的,经行政复议机关的负责人批准,可以适当延长,但延长期限最多不超过30日。故选D。

3.【答案】B

【精析与避错】职业理想:理想是人类特有的一种精神现象,是与人生奋斗目标相联系的有实现可能性的想象,是鼓舞人奋斗前进的巨大精神力量。理想是一个纵横交织的多层次结构:①在内容上,理想分为社会理想和个人理想。在社会理想中分为共同理想和最高理想;在个人理想中又包含着生活理想、职业理想和道德理想。②理想在层次上分为最高理想和共同理想。③在目标上又可分为专业理想和成才理想。职业理想是理想结构中的重要组成部分,是职业道德的反映。故选B。

4.【答案】E

【精析与避错】发现假劣或者质量可疑的疫苗的处理措施:疾病预防控制机构、接种单位、疫苗生产企业、疫苗批发企业发现假劣或者质量可疑的疫苗,应当立即停止接种、分发、供应和销售,并立即向所在地的县级人民政府卫生主管部门和药品监督管理部门报告,不得自行处理。接到报告的卫生主管部门应当立即组织疾病预防控制机构和接种单位采取必要的应急处置措施,同时向上级卫生主管部门报告,接到报告的药品监督管理部门应当对假劣或者质量可疑的疫苗依法采取查封、扣押等措施。故选E。

5.【答案】C

【精析与避错】①医疗机构配制制剂,须经所在地省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门审核同意,由省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准,发给《医疗机构制剂许可证》。故A错误。②医疗机构配制的制剂,应当是本单位临床需要而市场上没有供应的品种。故B错误。③医疗机构配制的制剂必须按照规定进行质量检验,合格的,凭医师处方在本医疗机构使用。故D错误。④特殊情况下,经国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部

门批准,医疗机构配制的制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用。故C正确。⑤医疗机构配制的制剂不得在市场销售。故E错误。故选C。

6.【答案】D

【精析与避错】药品经营企业管理开办条件:①具有依法经过资格认定的药学技术人员;②具有与所经营药品相适应的营业场所、设备、仓储设施、卫生环境;③具有与所经营药品相适应的质量管理机构或者人员;④具有保证所经营药品质量的规章制度;⑤遵循合理布局和方便群众购药的原则。故选D。

7.【答案】D

【精析与避错】药品不良反应的控制:①国家食品药品监督管理局可以采取责令修改药品说明书,暂停生产、销售和使用的措施。②对不良反应大或者其他原因危害人体健康的药品,应当撤销该药品批准证明文件,并予以公布。③已被撤销批准证明文件的药品,不得生产或者进口、销售和使用;已经生产或者进口的,由当地(食品)药品监督管理部门监督销毁或者处理。④对已确认发生严重不良反应的药品,依照《药品管理法》第71条有关规定进行处理(国务院或省级药品监督管理部门可以采取停止生产、销售、使用的紧急控制措施,并在5日内组织鉴定,自鉴定结论作出之日起15日内依法做出行政处理决定)。故选D。

8.【答案】A

【精析与避错】药品广告内容的要求:(1)药品广告内容涉及药品适应证或者功能主治、药理作用等内容的宣传,应当以国务院食品药品监督管理局批准的说明书为准,不得进行扩大或者恶意隐瞒的宣传,不得含有说明书以外的理论、观点等内容。(2)药品广告中有关药品功能疗效的宣传应当科学准确,不得出现下列情形:①含有不科学地表示功效的断言或者保证的;②说明治愈率或者有效率的;③与其他药品的功效和安全性进行比较的;④违反科学规律,明示或者暗示包治百病、适应所有症状的;⑤含有“安全无毒副作用”、“毒副作用小”等内容的;含有明示或者暗示中成药为“天然”药品,因而安全性有保证等内容的;⑥含有明示或者暗

示该药品为正常生活和治疗病症所必需等内容的；⑦含有明示或暗示服用该药能应付现代紧张生活和升学、考试等需要，能够帮助提高成绩、使精力旺盛、增强竞争力、增高、益智等内容的；⑧其他不科学的用语或者表示，如“最新技术”、“最高科学”、“最先进制法”等。(3) 药品广告应当宣传和引导合理用药，不得直接或者间接怂恿任意、过量地购买和使用药品，不得含有以下内容：①含有不科学的表述或者使用不恰当的表现形式，引起公众对所处健康状况和所患疾病产生不必要的担忧和恐惧，或者使公众误解不使用该药品会患某种疾病或加重病情的；②含有免费治疗、免费赠送、有奖销售、以药品作为礼品或者奖品等促销药品内容的；③含有“家庭必备”或者类似内容的；④含有“无效退款”、“保险公司保险”等保证内容的；⑤含有评比、排序、推荐、指定、选用、获奖等综合性评价内容的。(4) 药品广告不得含有利用医药科研单位、学术机构、医疗机构或者专家、医生、患者的名义和形象作证明的内容；药品广告不得使用国家机关和国家机关工作人员的名义；药品广告不得含有军队单位或者军队人员的名义、形象；不得利用军队装备、设施从事药品广告宣传。(5) 药品广告不得含有涉及公共信息、公共事件或其他与公共利益相关联的内容，如各类疾病信息、经济社会发展成果或医药科学以外的科技成果。(6) 药品广告不得含有医疗机构的名称、地址、联系办法、诊疗项目、诊疗方法以及有关义诊、医疗（热线）咨询、开设特约门诊等医疗服务的内容。故选 A。

9. 【答案】B

【精析与避错】①药品监督管理部门根据监督检查的需要，可以对药品质量进行抽查检验。故 C 正确。②药品监督管理部门应当按照规定，依据《药品生产质量管理规范》、《药品经营质量管理规范》，对经其认证合格的药品生产企业、药品经营企业认证后的跟踪检查。故 A 正确。③药品监督管理部门进行监督检查时，必须出示证明文件，对监督检查中知悉的被检查人的技术秘密和业务秘密应当保密。不是适当保密，故 B 错误。④药品监督管理部门对有证据证明可

能危害人体健康的药品及其有关材料可以采取查封、扣押的行政强制措施。故 E 正确。⑤国务院和省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门应当定期公告药品质量抽查检验的结果。公告不当的，必须在原公告范围内予以更正。故 D 正确。故选 B。

10. 【答案】A

【精析与避错】生产中药饮片，应当选用与药品质量相适应的包装材料和容器；包装不符合规定的中药饮片，不得销售。中药饮片包装必须印有或贴有标签。中药饮片的标签必须注明品名、规格、产地、生产企业、产品批号、生产日期，实施批准文号管理的中药饮片还必须注明药品批准文号。故选 A。

11. 【答案】A

【精析与避错】申请进口的药品应当是在生产国家或者地区获得上市许可的药品；未在生产国家或者地区获得上市许可的，经国务院药品监督管理部门确认该药品品种安全、有效而且临床需要的，可以根据《药品管理法》及其实施条例的规定批准进口。故选 A。

12. 【答案】E

【精析与避错】定点经营制度：国务院药品监督管理部门应当根据麻醉药品和第一类精神药品的需求总量，确定麻醉药品和第一类精神药品的定点批发企业布局，并应当根据年度需求总量对布局进行调整、公布。药品经营企业不得经营麻醉药品原料药和第一类精神药品原料药。但是，供医疗、科学研究、教学使用的小包装的上述药品可以由国务院药品监督管理部门规定的药品批发企业经营。故选 E。

13. 【答案】E

【精析与避错】①区域性批发企业经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门审批。故 A、C 错误。②区域性批发企业就近向其他省、自治区、直辖市行政区域内取得麻醉药品和第一类精神药品使用资格的医疗机构销售的，应当经国务院药品监督管理部门批准。故 B 错误。③供医疗、科学研究、教学使用的小包装的麻醉药品和第一类精神药品原料药可以由国务院药品监督管理部门规定的药品批发企业经营

(即全国性批发企业)。故 D 错误。④麻醉药品和精神药品定点批发企业单位及其工作人员应 2 年内没有违反有关禁毒的法律、行政法规规定的行为。故选 E。

14. 【答案】 D

【精析与避错】《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》中医疗机构名称、地址、医疗机构法人代表(负责人)、医疗管理部门负责人、药学部门负责人、采购人员等项目发生变更时,医疗机构应当在变更发生之日起 3 日内到市级卫生行政部门办理变更手续。故选 D。

15. 【答案】 C

【精析与避错】①毒性药品的包装容器必须印有有毒药标志。故 A 错误。②科研和教学单位所需的毒性药品,必须持本单位的证明信,经单位所在地县以上药监部门批准后,供应部门方能发售。科研和教学单位不可以使用毒性药品,故 E 错误。③对处方未注明“生用”的毒性中药,应当付炮制品。故 C 正确。④每次处方剂量不得超过 2 日极量。故 D 错误。⑤单位或者个人擅自生产、收购、经营毒性药品的,由县以上药品监督管理部门没收其全部毒性药品并处以警告,或按非法所得的 5~10 倍罚款;情节严重、致人伤残或死亡,构成犯罪的,由司法机关依法追究其刑事责任。有违法所得时要罚款,没有违法所得时没收全部毒性药品并处以警告,故 B 错误。故选 C。

16. 【答案】 D

【精析与避错】执业药师继续教育:①继续教育要求执业药师努力钻研业务,不断更新知识,掌握最新医药信息,保持较高的专业水平。执业药师必须接受继续教育。②继续教育登记制度:国家药品监督管理局统一印制《执业药师继续教育登记证书》,执业药师接受继续教育经考核合格后,由培训机构在证书上登记盖章,并以此作为再次注册的依据。故选 D。

17. 【答案】 E

【精析与避错】基本药物全部纳入基本医疗保障药品报销目录,报销比例明显高于非基本药物。故选 E。

18. 【答案】 D

【精析与避错】非处方药分类:根据药品的安全性分为甲、乙两类。故选 D。

19. 【答案】 B

【精析与避错】专有标识的印制:①使用说明书和大包装可以单色印刷,但在专有标识下方必须标示“甲类”或“乙类”。(标签和大包装以外的其他包装必须按照国家药品监督管理局公布的色标要求印刷)②位置:非处方药专有标识的固定位置在标签、说明书、基本单元包装印有中文药品通用名称(商品名称)一面的右上角。③使用非处方药专有标识时,应与药品标签、说明书、包装等一体化印刷,必须醒目、清晰。使用专有标识时必须按规定坐标比例和色标要求使用。故选 B。

20. 【答案】 B

【精析与避错】①前记包括医疗机构名称、费别、患者姓名、性别、年龄、门诊或住院病历号,科别或病区和床位号、临床诊断、开具日期等。可添列特殊要求的项目。麻醉药品和第一类精神药品处方还应当包括患者身份证明编号,代办人姓名、身份证明编号。故 B 正确。②正文以 Rp 或 R (拉丁文 Recipe “请取”的缩写)标示,分列药品名称、剂型、规格、数量、用法用量。故 C、E 错误。③后记包括医师签名或者加盖专用签章,药品金额以及审核、调配,核对、发药药师签名或者加盖专用签章。故 A 错误。D 药品性状无论前记、正文或后记都没有要求注明。故选 B。

21. 【答案】 E

【精析与避错】《药品不良反应报告和监测管理办法》总则①宗旨:为加强上市药品的安全监管,规范药品不良反应报告和监测的管理,保障公众用药安全。②适用范围:适用于中华人民共和国境内的药品生产、经营企业和医疗卫生机构,药品不良反应监测专业机构,(食品)药品监督管理部门和其他有关主管部门。③报告制度:国家实行药品不良反应报告制度,药品生产企业、药品经营企业、医疗卫生机构应按规定报告所发现的药品不良反应。④管理部门:国家食品药品监督管理局主管全国药品不良反应监测工作;省、自治区、直辖市人民政府(食品)药品

监督管理局主管本行政区域内的药品不良反应监测工作；各级卫生主管部门负责医疗卫生机构中与实施药品不良反应报告制度有关的管理工作。故选 E。

22. 【答案】 D

23. 【答案】 E

【精析与避错】 药品召回是指药品生产企业（包括进口药品的境外制药厂商）按照规定的程序收回已上市销售的存在安全隐患的药品。故选 E。

24. 【答案】 D

【精析与避错】 购进药品应按照可以保证药品质量的进货质量管理程序进行。此程序应包括以下环节：①确定供货企业的法定资格及质量信誉。②审核所购入药品的合法性和质量可靠性。③对与本企业进行业务联系的供货单位销售人员，进行合法资格的验证。④对首营品种，填写“首次经营药品审批表”，并经企业质量管理机构和企业主管领导的审核批准。⑤签订有明确质量条款的购货合同。⑥购货合同中质量条款的执行。故选 D。

25. 【答案】 E

【精析与避错】 ①跨地域连锁经营的零售连锁企业质量管理工作负责人，应是执业药师。故 C 正确。②储存药品仓库的相对湿度应保持在 45%~75% 之间。故 E 错误。③药品零售连锁企业应设置单独的、便于配货活动展开的配货场所。故 A 正确。④中药材和中药饮片应有包装，并附有质量合格的标志；每件包装上，中药材标明品名、产地、供货单位；中药饮片标明品名、生产企业、生产日期等；实施文号管理的中药材和中药饮片，在包装上还应标明批准文号。故 D 正确。⑤药品零售企业销售药品时，应由执业药师或药师对方剂进行审核并签字后，方可依据处方调配、销售药品，无医师开具的处方不得销售处方药。故 B 正确。故选 E。

26. 【答案】 D

27. 【答案】 A

【精析与避错】 企业向个人消费者提供交易服务的条件包括：①依法设立的药品连锁零售企业；②提供互联网药品交易服务的网站已获得从

事互联网药品信息服务的资格；③具有健全的网络与交易安全保障措施以及完整的管理制度；故 B 正确。④具有完整保存交易记录的能力、设施和设备；故 C 正确。⑤具备网上咨询、网上查询、生成订单、电子合同等基本交易服务功能；⑥对网上交易的品种有完整的管理制度与措施；⑦具有与网上交易的品种相适应的药品配送系统；故 D 正确。⑧具有执业药师负责网上实时咨询，并有保存完整咨询内容的设施、设备及相关管理制度；故 E 正确。⑨从事医疗器械交易服务，应当配备拥有医疗器械相关专业学历、熟悉医疗器械相关法规的专职专业人员。故选 A。

28. 【答案】 B

【精析与避错】 不得作为医疗机构制剂申报的品种包括：①市场上已有供应的品种，故 A 错误，B 正确。②含有未经国家食品药品监督管理局批准的活性成分的品种。③除变态反应原外的生物制品，故 D 错误。④中药注射剂。故 E 错误。⑤中药、化学药组成的复方制剂，故 C 错误。⑥麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品。故选 B。

29. 【答案】 B

【精析与避错】 ①制剂配发记录内容包括：领用部门、制剂名称、批号、规格、数量等。②制剂收回记录：制剂在使用过程中出现质量问题时，制剂质量管理组织应及时进行处理，出现质量问题的制剂应立即收回，并填写收回记录。收回记录应包括：制剂名称、批号、规格、数量、收回部门、收回原因、处理意见及日期等。③制剂使用过程中发现的不良反应的处理：应按《药品不良反应监测管理办法》的规定予以记录，填表上报。保留病历和有关检验、检查报告单等原始记录至少 1 年备查。故选 B。

30. 【答案】 B

【精析与避错】 《医疗机构制剂许可证》的管理：（1）《医疗机构制剂许可证》的项目内容应当载明：证号、医疗机构名称、医疗机构类别、法定代表人、制剂室负责人、配制范围、注册地址、配制地址、发证机关、发证日期、有效期限等项目。其中由药品监督管理部门核准的许可事项为：制剂室负责人、配制地址、配制范

围、有效期限。证号和配制范围按国家食品药品监督管理局规定的编号方法和制剂类别填写。

(2)《医疗机构制剂许可证》的变更事项分类：分为许可事项变更和登记事项变更。①许可事项变更：指制剂室负责人、配制地址、配制范围的变更。②登记事项变更：指医疗机构名称、医疗机构类别、法定代表人、注册地址等事项的变更。变更许可事项的，在许可事项发生变更前30日，向原审核、批准机关申请变更登记。《医疗机构制剂许可证》有效期届满需要继续配制制剂的，医疗机构应当在有效期届满前6个月，向原发证机关申请换发《医疗机构制剂许可证》。故选B。

31. 【答案】C

【精析与避错】有效期表述形式 (1) 药品标签中的有效期应当按照年、月、日的顺序标注，年份用四位数字表示，月、日用两位数表示。(2) 具体标注格式为“有效期至××××年××月”或者“有效期至××××年××月××日”。(3) 也可以用数字和其他符号表示为“有效期至××××.××.”或者“有效期至××××/××/××”等。(4) 有效期若标注到日，应当为起算日期对应年月日的前一天，若标注到月，应当为起算月份对应年月的前一月。(5) 预防用生物制品有效期的标注按照国家食品药品监督管理局批准的注册标准执行。(6) 治疗用生物制品有效期的标注自分装日期计算，其他药品有效期的标注自生产日期计算。故选C。

32. 【答案】E

【精析与避错】定点零售药店审查和确定的原则包括：①保证基本医疗保险用药的品种和质量。故A正确。②引入竞争机制，合理控制药品服务成本。故C、D正确。③方便参保人员就医后购药和便于管理。故B正确。故选E。

33. 【答案】B

【精析与避错】①定点零售药店应配备专(兼)职管理人员，与社会保险经办机构共同做好各项管理工作。②外配处方必须由定点医疗机构医师开具，有医师签名和定点医疗机构盖章。故A、C正确。③外配处方要有药师审核签字，并保存2年以上以备核查。故B错误。④外配处

方应分别管理，单独建账。故D正确。⑤定点零售药店要定期向统筹地区社会保险经办机构报告处方外配服务及费用发生情况。故E正确。故选B。

34. 【答案】A

【精析与避错】用排除法。网站登载药品信息的要求、不得发布的产品信息：①基本要求：提供互联网药品信息服务网站所登载的药品信息必须科学、准确，必须符合国家的法律、法规和国家有关药品、医疗器械管理的相关规定。②不得提供的信息：提供互联网药品信息服务的网站不得发布麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品、戒毒药品和医疗机构制剂的产品信息。故选A。

35. 【答案】A

【精析与避错】①消费者有权根据商品或者服务的不同情况，要求经营者提供商品的价格、产地、生产者、用途、性能、规格、等级、主要成分、生产日期、有效期限、检验合格证明、使用方法说明书、售后服务，或者服务的内容、规格、费用等有关情况。故A错误。②消费者在购买商品或者接受服务时，有权获得质量保障、价格合理、计量正确等公平交易条件，有权拒绝经营者的强制交易行为。故B正确。③消费者因购买、使用商品或者接受服务受到人身、财产损害的，享有依法获得赔偿的权利。故C正确。④消费者享有依法成立维护自身合法权益的社会团体的权利。故D正确。⑤消费者有权自主选择提供商品或者服务的经营者，自主选择商品品种或者服务方式，自主决定购买或者不购买任何一种商品、接受或者不接受任何一项服务。消费者在自主选择商品或者服务时，有权进行比较、鉴别和挑选。故E正确。故选A。

36. 【答案】D

【精析与避错】药品编码本位码共14位，由药品国别码、药品类别码，药品本体码和校验码依次连接组成，不留空格。故选D。

37. 【答案】A

【精析与避错】《中华人民共和国药品管理法实施条例》是法规，法律效力高于部门规章《医疗机构药事管理规定》、《关于禁止商业贿赂行为

的暂行规定》、《药品注册管理办法》和规范性文件《城镇职工医疗保险用药范围暂行办法》。故选 A。

38. 【答案】 E

39. 【答案】 C

【精析与避错】 根据《中华人民共和国药品管理法》，生产药品的原料、辅料应符合：药用要求。故选 C。

40. 【答案】 C

41. 【答案】 E

【精析与避错】 药品广告不得含有不科学的表示功效的断言或者保证，故 A 错误。药品广告不得利用国家机关、医药科研单位、学术机构或者专家、学者、医师、患者的名义和形象作证明，故 BCD 错误。E 法律没有限制规定，故选 E。

42. 【答案】 B

【精析与避错】 根据《中华人民共和国药品管理法实施条例》，关于药品的包装材料和容器，说法错误的是：药品生产企业使用的直接接触药品的包装材料和容器，由省级工商行政部门批准。故选 B。

43. 【答案】 D

【精析与避错】 新药监测期的规定①设立监测期的目的：国务院药品监督管理部门根据保护公众健康的要求。②监测期：不超过 5 年的监测期（在监测期内，不得批准其他企业生产和进口）。故选 D。

44. 【答案】 B

【精析与避错】 麻醉药品和精神药品定点批发企业应具备的条件包括：①符合药品管理法规定的药品经营企业的开办条件；②有符合规定的麻醉药品和精神药品储存条件，故 A 正确；③有通过网络实施企业安全管理和向药品监督管理部门报告经营信息的能力，故 E 正确；④单位及其工作人员 2 年内没有违反有关禁毒的法律、行政法规规定的行为，故 B 错误；⑤符合国务院药品监督管理部门公布的定点批发企业布局。⑥麻醉药品和第一类精神药品的定点批发企业，还应当具有保证供应责任区域内医疗机构所需麻醉药品和第一类精神药品的能力，并具有保证麻醉药品

和第一类精神药品安全经营的管理制度，故 C、D 正确。故选 B。

45. 【答案】 A

【精析与避错】 医疗机构抢救患者急需麻醉药品和第一类精神药品而本医疗机构无法提供时，可以从其他医疗机构或者定点批发企业紧急借用；抢救工作结束后，应当及时将借用情况报所在地设区的市级药品监督管理部门和卫生主管部门备案。对临床需要而市场无供应的麻醉药品和精神药品，持有医疗机构制剂许可证和印鉴卡的医疗机构需要配制制剂的，应当经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门批准。医疗机构配制的麻醉药品和精神药品制剂只能在本医疗机构使用，不得对外销售。故选 A。

46. 【答案】 B

【精析与避错】 取得《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》应符合的条件：具有相关诊疗科目。故选 B。

47. 【答案】 E

【精析与避错】 ①医疗单位供应和调配毒性药品，凭医生签名的正式处方；药店供应和调配毒性药品，凭盖有医生所在的医疗单位公章的正式处方。故 B 错误。②调配处方时，必须认真负责，计量准确，按医嘱注明要求，并由配方人员及具有药师以上技术职称的复核人员签名盖章后方可发出。故 E 正确。③对方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品。故 C 错误。④如发现处方有疑问时，须经原处方医生重新审定后再行调配。故 D 错误。⑤每次处方剂量不得超过 2 日极量。故 A 错误。故选 E。

48. 【答案】 B

【精析与避错】 (1) 第一类疫苗是指政府免费向公民提供，公民应当根据政府的规定接种的疫苗。包括：①国家免疫规划确定的疫苗；②省、自治区、直辖市人民政府在执行国家免疫规划时增加的疫苗；③县级以上人民政府或者其卫生主管部门组织的应急接种或者群体性预防接种所使用的疫苗。A、C、D、E 均属于第一类疫苗。(2) 第二类疫苗是指由公民自费并且自愿接种的其他疫苗。B 属于第二类疫苗。

49. 【答案】 C

【精析与避错】注册管理机构与注册机构

①注册管理机构：国家食品药品监督管理局。
②注册机构：各省、自治区、直辖市药品监督管理局。
③注册监督、检查机构：人事部及各省、自治区、直辖市人事（职改）部门。故选 C。

50. 【答案】 C

【精析与避错】国家基本药物目录中的药品包括化学药品、生物制品、中成药。化学药品和生物制品主要依据临床药理学分类，中成药主要依据功能分类。故选 C。

51. 【答案】 B

【精析与避错】非处方药目录遴选、审批、发布部门：由国家食品药品监督管理局负责遴选、审批、发布和调整 OTC 目录。故选 B。

52. 【答案】 D

【精析与避错】(1) 必须印有非处方药专有标识的包括：①药品标签；②使用说明书；③内包装；④外包装；⑤经营非处方药药品的企业指南性标志。故 A 正确。(2) 非处方药专有标识图案分为红色和绿色。红色专有标识用于甲类非处方药药品；绿色专有标识用于乙类非处方药药品和用作经营非处方药药品的企业指南性标志。故 B、C、E 正确，D 错误。故选 D。

53. 【答案】 C

【精析与避错】药品批准文号的格式：国药准字 H (Z、S、J) +4 位年号+4 位顺序号，其中 H 代表化学药品、Z 代表中药，S 代表生物制品，J 代表进口药品分包装。《进口药品注册证》证号的格式为：H (Z、S) +4 位年号+4 位顺序号；《医药产品注册证》证号的格式为：H (Z、S) C+4 位年号+4 位顺序号，其中 H 代表化学药品，Z 代表中药，S 代表生物制品。对于境内分包装用大包装规格的注册证，其证号在原注册证号前加字母 B。新药证书号的格式为：国药证字 H (Z、S) +4 位年号+4 位顺序号，其中 H 代表化学药品，Z 代表中药，S 代表生物制品。故选 C。

54. 【答案】 B

【精析与避错】许可事项变更是指经营方式、经营范围、注册地址、仓库地址（包括增减仓库）、企业法定代表人或负责人以及质量负责人的变更。A、C、D、E 属于许可事项变更的类型。

B 药品零售企业变更经营方式需要重新办理《药品经营许可证》，故选 B。

55. 【答案】 B

【精析与避错】①企业主要负责人对企业经营药品的质量负领导责任。故 D 正确。②企业质量管理机构的负责人应是执业药师或具有相应的药学专业技术职称，并能坚持原则、有实践经验，可独立解决经营过程中的质量问题。故 C 正确。③药品批发企业和药品零售企业每年应组织直接接触药品的人员进行健康检查，并建立健康档案。故 A 正确。④中药饮片装斗前应做质量复核，不得错斗、串斗，防止混药。故 E 正确。B 法律没有要求，故选 B。

56. 【答案】 B

【精析与避错】①跨地域连锁经营的零售连锁企业质量管理工作负责人，应是执业药师。故 B 正确。②药品批发和零售连锁企业从事质量管理和检验工作的人员应具有药师以上技术职称，或者具有中专以上药学或相关专业的学历；应经专业培训和省级药品监督管理部门考试合格后，取得岗位合格证书方可上岗。从事质量管理和检验工作的人员应在职在岗，不得为兼职人员。故 C、E 错误。③药品批发和零售连锁企业从事药品验收、养护工作的人员应具有高中以上的文化程度；应经岗位培训和地市级（含）以上药品监督管理部门考试合格后，取得岗位合格证书方可上岗。故 A 错误。④药品批发企业从事质量管理、检验、验收、养护及计量等工作的专职人员数量，不少于企业职工总数的 4%（最低不应少于 3 人），零售连锁企业此类人员不少于职工总数的 2%（最低不应少于 3 人），并保持相对稳定。故 D 错误。故选 B。

57. 【答案】 B

【精析与避错】(1) 药品生产企业、药品批发企业销售药品时，应当提供：①加盖本企业原印章的《药品生产许可证》或《药品经营许可证》和营业执照的复印件；②加盖本企业原印章的所销售药品的批准证明文件复印件；③销售进口药品的，按照国家有关规定提供相关证明文件；④派出销售人员销售药品的，还应当提供加盖本企业原印章的授权书复印件。故 D、E 正确。

(2) 药品生产企业只能销售本企业生产的药品,不得销售本企业受委托生产的或者他人生产的药品。故 A 正确, B 错误。(3) 药品生产、经营企业不得以展示会、博览会、交易会、订货会、产品宣传会等方式现货销售药品。故 C 正确。故选 B。

58. 【答案】 B

【精析与避错】 ①互联网药品交易服务,是指通过互联网提供药品(包括医疗器械、直接接触药品的包装材料和容器)交易服务的电子商务活动。故 A 正确。②国家食品药品监督管理局审批为药品生产企业、药品经营企业和医疗机构之间的互联网药品交易提供服务的企业。故 B 错误。③互联网药品交易服务机构资格证书由国家食品药品监督管理局统一印制,有效期 5 年。故 C 正确。④提供互联网药品交易服务的企业必须在其网站首页显著位置标明互联网药品交易服务机构资格证书号码。故 E 正确。⑤企业向个人消费者提供交易服务的条件之一是依法设立的药品零售连锁企业。故 D 正确。故选 B。

59. 【答案】 D

60. 【答案】 B

【精析与避错】 制剂配发记录的内容: 领用部门、制剂名称、批号、规格、数量。故选 B。

61. 【答案】 E

【精析与避错】 未经批准擅自委托或者接受委托配制制剂的,对委托方和受托方均根据《药品管理法》按生产假药给予处罚。具体包括: ①没收擅自委托或者接受委托配制制剂和违法所得; ②并处擅自委托或者接受委托配制制剂货值金额 2 倍以上 5 倍以下的罚款; ③有制剂批准证明文件的予以撤销,并责令停产、停业整顿; ④情节严重的,吊销《药品生产许可证》或《医疗机构制剂许可证》; ⑤构成犯罪的,依法追究刑事责任。故选 E。

62. 【答案】 D

【精析与避错】 药品说明书的内容: ①包含药品安全性、有效性的重要科学数据、结论和信息,用以指导安全、合理使用药品; ②药品说明书应当列出全部活性成分或者组方中的全部中药药味; ③注射剂和非处方药还应当列出所用的全

部辅料名称; ④药品处方中含有可能引起严重不良反应的成分或者辅料的,应当予以说明; ⑤药品说明书核准日期和修改日期应当在说明书中醒目标示; ⑥药品说明书的具体格式、内容和书写要求由国家食品药品监督管理局制定并发布。故选 D。

63. 【答案】 D

【精析与避错】 用法用量应当包括用法和用量两部分。需按疗程用药或者规定用药期限的,必须注明疗程、期限。应当详细列出该药品的用药方法,准确列出用药的剂量、计量方法、用药次数以及疗程期限,并应当特别注意与规格的关系。用法上有特殊要求的,应当按实际情况详细说明。故选 D。

64. 【答案】 D

【精析与避错】 外配处方管理: ①外配处方由定点医疗机构医师开具,有医师签名和定点医疗机构盖章; ②处方要有药师审核签字,保存 2 年以上备查; ③定点零售药店应配备专(兼)职管理人员,与社会保险经办机构共同做好各项管理工作; ④外配处方应分别管理,单独建账; ⑤定点零售药店要定期向统筹地区社会保险经办机构报告处方外配服务及费用发生情况。故选 D。

65. 【答案】 C

【精析与避错】 禁止发布广告的药品包括: 麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、放射性药品。可待因片属于麻醉药品,故选 C。

66. 【答案】 D

【精析与避错】 四大体系是指建设公共卫生服务体系、医疗服务体系、医疗保障体系和药品供应保障体系,构建我国的基本医疗卫生制度。故选 D。

67. 【答案】 B

【精析与避错】 设定和实施行政许可的原则不包括: 权利与义务对等原则。故选 B。

68. 【答案】 C

【精析与避错】 申请专利的中药品种,依照专利法的规定办理,不适用《中药品种保护条例》,故 B 错误。《中药品种保护条例》对受保护的中药品种划分为一级和二级进行管理。(1)可

以申请一级保护的中药品种：①对特定疾病有特殊疗效的；②用于预防和治疗特殊疾病的；③相当于国家一级保护野生药材物种的人工制成品。(2)可以申请二级保护的中药品种：①对特定疾病有显著疗效的；②符合一级保护的品种或者已经解除一级保护的品种；③从天然药物中提取的有效物质及特殊制剂。D、E均属于可申请中药二级保护品种。C属于可申请中药一级保护品种。故选C。

69. 【答案】B

【精析与避错】中药材生产质量管理规范(GAP)：①制定GAP的目的：规范中药材生产，保护中药材质量，促进中药标准化、现代化。②GAP的适用范围：适用于中药材生产企业生产中药材(含植物、动物药)的全过程。故选B。

70. 【答案】E

【精析与避错】《中华人民共和国药品管理法》未作规定的制度是基本药物制度。故选E。

71. 【答案】B

【精析与避错】国家药品不良反应监测中心报告，某省药品生产企业生产的某药品疗效不确，不良反应大。根据《中华人民共和国药品管理法》，对该药品应当：撤销批准文号。故选B。

72. 【答案】C

【精析与避错】根据《中华人民共和国药品管理法实施条例》，药品被抽验单位没有正当理由，拒绝抽查检验，国务院药品监督管理部门和被抽验单位所在地省级人民政府药品监督管理部门可以宣布：停止该单位拒绝抽验的药品上市销售和使用的。故选C。

73. 【答案】B

【精析与避错】根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，麻醉药品和第一类精神药品的区域性批发企业应当在申请定点资格前2年内没有违反有关禁毒的法律、行政法规规定的行为。故选B。

74. 【答案】B

75. 【答案】C

【精析与避错】麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡管理规定：(1)印鉴卡用途：医疗机构需要使用麻醉药品和第一类精神药品，应当取

得《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》(以下简称《印鉴卡》)，并凭《印鉴卡》向本省、自治区、直辖市范围内的定点批发企业购买麻醉药品和第一类精神药品。(2)申请《印鉴卡》的必备条件：申请《印鉴卡》的医疗机构应当符合下列条件：①有与使用麻醉药品和第一类精神药品相关的诊疗科目；②具有经过麻醉药品和第一类精神药品培训的、专职从事麻醉药品和第一类精神药品管理的药学专业技术人员；③有获得麻醉药品和第一类精神药品处方资格的执业医师；④有保证麻醉药品和第一类精神药品安全储存的设施和管理制度。(3)《印鉴卡》的有效期：《印鉴卡》有效期为3年。《印鉴卡》有效期满前3个月，医疗机构应当向市级卫生行政部门重新提出申请。《印鉴卡》有效期满需换领新卡的医疗机构，还应当提交原《印鉴卡》有效期内麻醉药品、第一类精神药品使用情况。故选C。

76. 【答案】B

【精析与避错】对方未注明“生用”的毒性中药，应当付炮制品。故选B。

77. 【答案】D

【精析与避错】①非处方药的标签和说明书必须经国家药品监督管理局批准。故E错误。②经营处方药、非处方药的批发企业和经营处方药、甲类非处方药的零售企业必须具有《药品经营许可证》。故C错误。③处方药只准在专业性医药报刊进行广告宣传。非处方药经审批可以在大众传播媒介进行广告宣传。故A、B错误。故选D。

78. 【答案】D

【精析与避错】处方规则：①字迹清楚，不得涂改；如需修改，应当在修改处签名并注明修改日期。故B正确。②患者年龄应当填写实足年龄，新生儿、婴幼儿写日、月龄，必要时注明体重。故C正确。③西药和中成药可以分别开具处方，也可以开具一张处方，中药饮片应当单独开具处方。故A正确，故D错误。④中药饮片处方的书写，一般应当按照“君、臣、佐、使”的顺序排列；调剂、煎煮的特殊要求注明在药品右上方，并加括号，如布包、先煎、后下等；对饮

片的产地、炮制有特殊要求的，应当在药品名称之前写明。故选 D。

79. 【答案】 B

【精析与避错】 临床试验分为 I、II、III、IV 期。I 期临床试验：初步的临床药理学及人体安全性评价试验。观察人体对于新药的耐受程度和药代动力学，为制定给药方案提供依据。II 期临床试验：治疗作用初步评价阶段。其目的是初步评价药物对目标适应证患者的治疗作用和安全性，也包括为 III 期临床试验研究设计和给药剂量方案的确定提供依据。此阶段的研究设计可以根据具体的研究目的，采用多种形式，包括随机盲法对照临床试验。III 期临床试验：治疗作用确证阶段。其目的是进一步验证药物对目标适应证患者的治疗作用和安全性，评价利益与风险关系，最终为药物注册申请的审查提供充分的依据。试验一般应为具有足够样本量的随机盲法对照试验。IV 期临床试验：新药上市后应用研究阶段。其目的是考察在广泛使用条件下的药物的疗效和不良反应，评价在普通或者特殊人群中使用的利益与风险关系以及改进给药剂量等。故选 B。

80. 【答案】 B

【精析与避错】 新药申请，是指未曾在中国境内上市销售的药品的注册申请（对已上市药品改变剂型、改变给药途径、增加新适应证的药品注册按照新药申请的程序申报）。仿制药申请，是指生产国家食品药品监督管理局已批准上市的已有国家标准的药品的注册申请；但是生物制品按照新药申请的程序申报。进口药品申请，是指境外生产的药品在中国境内上市销售的注册申请。补充申请，是指新药申请、仿制药申请或者进口药品申请经批准后，改变、增加或者取消原批准事项或者内容的注册申请。再注册申请，是指药品批准证明文件有效期满后申请人拟继续生产或者进口该药品的注册申请。故选 B。

81. 【答案】 C

【精析与避错】 注销《药品经营许可证》的情形：①《药品经营许可证》有效期届满未换证的；②药品经营企业终止经营药品或者关闭的；③《药品经营许可证》被依法撤销、撤回、吊销、收回、缴销或者宣布无效的；④不可抗力导

致《药品经营许可证》的许可事项无法实施的；⑤法律、法规规定的应当注销行政许可的其他情形。故选 C。

82. 【答案】 E

83. 【答案】 C

【精析与避错】 药品生产、经营企业对其销售人员的管理要求及其责任包括：①药品生产、经营企业对其药品购销行为负责，对其销售人员或设立的办事机构以本企业名义从事的药品购销行为承担法律责任。②药品生产、经营企业应当加强对药品销售人员的管理，并对其销售行为作出具体规定。③药品生产、经营企业应当对其购销人员进行药品相关的法律、法规和专业知识的培训，建立培训档案，培训档案中应当记录培训时间、地点、内容及接受培训的人员。C 错在药品生产、经营企业仅对销售人员以本企业名义从事的药品购销行为承担法律责任，而不是所有的药品购销行为承担法律责任。故选 C。

84. 【答案】 B

【精析与避错】 提供交易服务的企业药品交易行为的规定：①通过自身网站与本企业成员之外的其他企业进行互联网药品交易的药品生产企业和药品批发企业只能交易本企业生产或者本企业经营的药品，不得利用自身网站提供其他互联网药品交易服务；②向个人消费者提供互联网、药品交易服务的企业只能在网上销售本企业经营的处方药，不得向其他企业或者医疗机构销售药品；③在互联网上进行药品交易的药品生产企业、药品经营企业和医疗机构，必须通过经（食品）药品监督管理部门和电信业务主管部门审核同意的互联网药品交易服务企业进行交易。参与互联网药品交易的医疗机构只能购买药品，不得上网销售药品。故选 B。

85. 【答案】 D

86. 【答案】 A

【精析与避错】 不得作为医疗机构制剂申报的品种包括：①市场上已有供应的品种，故 D 错误；②含有未经国家食品药品监督管理局批准的活性成分的品种；③除变态反应原外的生物制品；④中药注射剂，故 B 错误；⑤中药、化学药组成的复方制剂，故 C 错误；⑥麻醉药品、精神

药品、医疗用毒性药品、放射性药品，故 E 错误；⑦其他不符合国家有关规定的制剂。

87. 【答案】 D

【精析与避错】《医疗机构制剂许可证》变更分为许可事项变更和登记事项变更。①许可事项变更：制剂室负责人、配制地址、配制范围的变更；②登记事项变更：医疗机构名称、医疗机构类别、法定代表人、注册地址等事项的变更。

88. 【答案】 D

【精析与避错】(1) 药品通用名称应当显著、突出，其字体、字号和颜色必须一致，并符合以下要求：①对于横版标签，必须在上 1/3 范围内显著位置标出；对于竖版标签，必须在右 1/3 范围内显著位置标出；②不得选用草书、篆书等不易识别的字体，不得使用斜体、中空、阴影等形式对字体进行修饰；③字体颜色应当使用黑色或者白色，与相应的浅色或者深色背景形成强烈反差，故 E 错误；④除因包装尺寸的限制而无法同行书写的，不得分行书写。(2) 药品商品名称不得与通用名称同行书写，其字体和颜色不得比通用名称更突出和显著，其字体以单字面积计不得大于通用名称所用字体的 1/2，故 B、C 错误，D 正确。(3) 药品说明书和标签中禁止使用未经注册的商标以及其他未经国家食品药品监督管理局批准的药品名称。药品标签使用注册商标的，应当印刷在药品标签的边角，含文字的，其字体以单字面积计不得大于通用名称所用字体的 1/4。故 A 错误。故选 D。

89. 【答案】 D

【精析与避错】定点零售药店审查和确定的原则：①保证基本医疗保险用药的品种和质量；②引入竞争机制，合理控制药品服务成本；③方便参保人员就医后购药和便于管理。故选 D。

90. 【答案】 E

【精析与避错】①药品广告中涉及改善和增强性功能内容的，必须与经批准的药品说明书中的适应证或者功能主治完全一致。故 E 正确。②药品广告不得含有“无效退款”、“保险公司保险”等保证内容的，故 D 错误。③药品广告不得含有“家庭必备”或者类似内容；不得含有“安全无毒副作用”、“毒副作用小”等内容，含有明

示或者暗示中成药为“天然”药品，因而安全性有保证等内容的，故 B 错误。④药品广告不得在未成年人出版物和广播电视频道、节目、栏目上发布。药品广告不得以儿童为诉求对象，不得以儿童名义介绍药品。故 C 错误。⑤电视台、广播电台不得在 7:00~22:00 发布涉及改善和增强性功能内容的广告。故 A 错误。故选 E。

91. 【答案】 E

【精析与避错】药品广告批准文号的格式：①×药广审（视）第 0000000000 号；②×药广审（声）第 0000000000 号；③×药广审（文）第 0000000000 号。其中“×”为各省、自治区、直辖市的简称。“0”由 10 位数字组成，前 6 位代表审查年月，后 4 位代表广告批准序号。“视”、“声”、“文”代表用于广告媒介形式的分类代号。药品广告批准文号有效期为 1 年，到期作废。B、C、D 错在均为 2008 年 8 月批准的药品广告批准文号，在 2009 年 10 月已经失效。A 错在药品批准文号是省级食品药品监督管理局批准，不能出现“国药”二字。故选 E。

92. 【答案】 D

【精析与避错】中国执业药师职业道德准则：①救死扶伤，不辱使命：执业药师应当将患者及公众的身体健康和生命安全放在首位，以我们的专业知识、技能和良知，尽心尽职尽责为患者及公众提供药品和药学服务；②尊重患者，平等相待：执业药师应当尊重患者或者消费者的价值观、知情权、自主权、隐私权，对待患者或者消费者应不分年龄、性别、民族、信仰、职业、地位、贫富，一律一视同仁；③依法执业，质量第一：执业药师应当遵守药品管理法律、法规，恪守职业道德，依法独立执业，确保药品质量和药学服务质量，科学指导用药，保证公众用药安全、有效、经济、合理；④进德修业，珍视声誉：执业药师应当不断学习新知识、新技术，加强道德修养，提高专业水平和执业能力，知荣明耻，正直清廉，自觉抵制不道德行为和违法行为，努力维护职业声誉；⑤尊重同仁，密切协作：执业药师应当与同仁和医护人员相互理解，相互信任，以诚相待，密切配合，建立和谐的工作关系，共同为药学事业的发展 and 人类的健康奉