

药事管理与法规试题 汇编与精解

《药事管理与法规试题汇编与精解》专家组 编写

- ◎汇集国家执业药师资格考试历年真题
- ◎紧扣新版国家执业药师资格考试大纲
- ◎具有多年考前辅导经验的专家组执笔详解试题
- ◎六套试卷实战训练，过关无忧



北京大学医学出版社

国家执业药师资格考试丛书

药事管理与法规试题汇编与精解

《药事管理与法规试题汇编与精解》专家组 编写

北京大学医学出版社

图书在版编目(CIP)数据

药事管理与法规试题汇编与精解/《药事管理与法规试题汇编与精解》专家组编写. —北京:
北京大学医学出版社, 2007. 6

(国家执业药师资格考试丛书)

ISBN 978-7-81116-264-6

I. 药… II. 药… III. ①药政管理—药剂人员—资格考核—习题②药事法规—药剂人员—资格考核—习题 IV. R95-44

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2007)第 060771 号

药事管理与法规试题汇编与精解

编 写:《药事管理与法规试题汇编与精解》专家组

出版发行: 北京大学医学出版社(电话: 010-82802230)

地 址: (100083)北京市海淀区学院路 38 号 北京大学医学部院内

网 址: <http://www.pumpress.com.cn>

E - mail: booksale@bjmu.edu.cn

印 刷: 北京东方圣雅印刷有限公司

经 销: 新华书店

责任编辑: 张彩虹

责任校对: 杜 悅

责任印制: 郭桂兰

开 本: 787mm×1092mm 1/16 印张: 14.25

字数: 348 千字

版 次: 2007 年 6 月第 1 版 2007 年 6 月第 1 次印刷

印数: 1—6000 册

标准书号: ISBN 978-7-81116-264-6

定 价: 25.00 元

版权所有, 违者必究

(凡属质量问题请与本社发行部联系退换)

目 录

试卷一	(1)
试卷二	(19)
试卷三	(37)
试卷四	(57)
试卷五	(75)
试卷六	(93)
试卷一 答案与解析	(111)
试卷二 答案与解析	(131)
试卷三 答案与解析	(150)
试卷四 答案与解析	(169)
试卷五 答案与解析	(188)
试卷六 答案与解析	(206)

试 卷 一

一、最佳选择题 共 40 题，每题 1 分。每题的备选答案中只有一个最佳答案。

1. 《中华人民共和国药品管理法》规定，下列情形按假药论处的是
 - A. 药品成分的含量不符合国家药品标准的
 - B. 所标明的适应证或者功能主治超出规定范围的
 - C. 擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的
 - D. 直接接触药品的包装材料和容器未经批准的
 - E. 未标明有效期或者更改有效期的

2. 依照《中华人民共和国药品管理法》，中药饮片的炮制，国家药品标准没有规定的，必须按照
 - A. 县级以上药品监督管理部门制定的炮制规范炮制
 - B. 地方药品标准规定炮制
 - C. 省级人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范炮制
 - D. 国家中医药管理局制定的炮制规范炮制
 - E. 行业药品标准规范炮制

3. 《中华人民共和国药品管理法实施条例》规定，对药品生产企业生产的新药品种设立的监测期不超过
 - A. 1 年
 - B. 3 年
 - C. 4 年
 - D. 5 年
 - E. 6 年

4. 依照《中华人民共和国药品管理法实施条例》，接受委托生产药品的药品生产企业，必须持有与其受托生产的药品相适应的
 - A. 《药品生产质量管理规范》认证证书
 - B. 《药品生产卫生许可证》
 - C. 药品批准文号
 - D. 《受托生产药品许可证》
 - E. 《药品生产合格证》

5. 医疗机构因临床急需进口少量药品的，应当
 - A. 持《医疗机构制剂许可证》向国务院药品监督管理部门提出申请
 - B. 持《医疗机构执业许可证》向国务院药品监督管理部门提出申请
 - C. 持《医疗机构制剂许可证》向省级药品监督管理部门提出申请
 - D. 持《医疗机构执业许可证》向省级药品监督管理部门提出申请
 - E. 不需办理进口手续

6. 《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》的批准发放部门是
A. 国务院卫生行政部门 B. 国务院药品监督管理部门
C. 省级人民政府的药品监督管理部门 D. 设区的市级人民政府卫生行政部门
E. 设区的市级人民政府药品监督管理部门
7. 因治疗疾病需要，个人凭何证明，可以携带单张处方最大用量以内的麻醉药品和第一类精神药品
A. 省级以上人民政府卫生行政部门发放的携带麻醉药品和精神药品证明
B. 省级以上人民政府药品监督管理部门发放的携带麻醉药品和精神药品证明
C. 麻醉药品、精神药品购用印鉴卡
D. 医疗机构出具的医疗诊断书、本人身份证明
E. 麻醉药品专用卡
8. 依据《处方管理办法》，麻醉药品、精神药品处方格式组成中“前记”不同于普通处方，须载明
A. 处方编号 B. 患者姓名、性别、年龄
C. 患者身份证明编号 D. 门诊病历号
E. 专科要求的项目
9. 依照《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》，非处方药标签和说明书除符合相关规定外，用语应当
A. 专业、科学、明确，便于使用 B. 由企业自行决定
C. 便于医师判断、选择和使用 D. 便于药师判断、选择和使用
E. 科学、易懂，便于消费者自行判断、选择和使用
10. 依照《非处方药专有标识管理规定（暂行）》，使用非处方药专有标识时，可以单色印刷的是
A. 标签和使用说明书 B. 使用说明书和大包装
C. 内包装和外包装 D. 乙类非处方药
E. 药品经营企业的指南性标志
11. 根据《药品说明书和标签管理规定》，下列所述属于药品内包装标签必须标注的内容是
A. 药品的用法用量 B. 药品的功能主治或适应证
C. 药品的生产企业 D. 药品生产日期
E. 药品通用名称、规格、产品批号、有效期
12. 按照《中药、天然药物处方药说明书格式、内容书写要求及撰写指导原则》，在说明书首页左上角标注的是
A. 麻醉药品专用标识 B. 精神药品专用标识

- C. 医疗用毒性药品专用标识 D. 外用药品专用标识
E. 核准日期和修改日期
13. 《药品经营许可证管理办法》规定，在核定药品零售企业经营范围时，应先核定
A. 经营人员 B. 营业场所
C. 经营类别 D. 受理通知书
E. 地域环境
14. 依照《药品不良反应报告和监测管理办法》，药品不良反应是指
A. 合格药品在超常规用法用量下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应
B. 药品在正常用法用量下出现的与用药目的有关的中毒有害反应
C. 合格药品在正常用法用量下出现的与用药目的有关的或意外的有害反应
D. 药品在正常用法用量下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应
E. 合格药品在正常用量下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应
15. 《药品不良反应报告和监测管理办法》规定，药品不良反应报告的内容和统计资料是
A. 处理医疗纠纷、医疗诉讼的依据
B. 处理药品质量事故的依据
C. 处理医疗责任事故的依据
D. 加强药品监督管理，指导合理用药的依据
E. 加强药品监督管理，指导临床用药的依据
16. 依照《药品经营质量管理规范》，药品经营企业首营品种系指
A. 国内首次进口的药品 B. 国内首次生产上市的药品
C. 当地首次上市的药品 D. 本企业首次出口的药品
E. 本企业向某一药品生产企业首次购进的药品
17. 《药品经营质量管理规范》规定，药品批发企业药品出库，必须
A. 按出库凭证进行数量核对 B. 按运输单进行数量核对
C. 进行包装检查和加固 D. 按销售凭证进行金额核对
E. 进行复核和质量检查
18. 依照《药品经营质量管理规范》，不符合药品零售企业药品陈列要求的情形有
A. 按药品的剂型或用途分类陈列
B. 药品与非药品分开陈列，内服药与外用药分开陈列
C. 处方药与非处方药分柜摆放
D. 拆零药品集中存放于拆零专柜
E. 麻醉药品、一类精神药品和危险品置专门的橱窗陈列

19. 《药品经营许可证管理办法》规定，开办药品经营企业必须具有
A. 保证所经营药品质量的规章制度 B. 保证所经营药品安全的规章制度
C. 保证企业服务质量的规章制度 D. 促进药品营销的规章制度
E. 保证药品经营人员业务素质的规章制度
20. 批准生产第一类中的药品类易制毒化学品的部门是
A. 国家食品药品监督管理局 B. 国家安全生产监督管理部门
C. 省级药品监督管理部门 D. 国务院卫生行政部门
E. 省级人民政府安全生产监督管理部门
21. 根据《疫苗流通和预防接种管理条例》，纳入国家免疫规划疫苗的最小外包装的显著位置应标明
A. “免费”字样 B. “免疫规划”专用标识
C. “免费”和“计划免疫”字样 D. “计划免疫”字样
E. “免费”字样和“免疫规划”专用标识
22. 依照《处方药与非处方药流通管理暂行规定》，药品生产、批发企业向药品零售企业和医疗机构销售处方药和非处方药，必须遵循的原则和规定是
A. 分类管理、分类销售 B. 分级管理、分类销售
C. 分类管理、分级销售 D. 分别管理、分类销售
E. 分类管理、分别销售
23. 依照《处方管理办法》的规定，调剂处方必须做到“四查十对”，其“四查”是指
A. 查剂量、查用法、查重复用药、查配伍禁忌
B. 查姓名、查药品、查剂量用法、查给药途径
C. 查处方、查药的性状、查给药途径、查用药失误
D. 查处方、查药品、查配伍禁忌、查用药合理性
E. 查给药途径、查重复给药、查用药失误、查药品价格
24. 依据《执业药师资格制度暂行规定》，执业药师继续教育实行
A. 考核制度 B. 考试制度
C. 核准制度 D. 登记制度
E. 注册制度
25. 依据《互联网药品交易服务审批暂行规定》，互联网药品交易服务机构资格证书由下列哪个部门统一印制
A. 国家信息产业部 B. 国家食品药品监督管理局
C. 国家发展与改革委员会 D. 卫生部
E. 商务部

26. 《医疗机构制剂配制监督管理办法（试行）》规定，《医疗机构制剂许可证》项目中，由药品监督管理部门核准的许可事项为
 A. 医疗机构名称，医疗机构类别，法定代表人，制剂室负责人
 B. 制剂室负责人，配制地址，配制范围，有效期限
 C. 医疗机构名称，配制地址，注册地址
 D. 法定代表人，制剂室负责人，药检室负责人
 E. 医疗机构类别，配制范围，有效期限
27. 《药品流通监督管理办法》规定，药品经营企业可以从事的活动是
 A. 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
 B. 购进和销售医疗机构配制的制剂
 C. 采用邮售、互联网交易等方式直接向公众销售处方药
 D. 非法收购药品
 E. 从城乡集市贸易市场采购中药材
28. 《城镇职工基本医疗保险定点零售药店管理暂行办法》规定，外配处方必须由
 A. 执业医师开具 B. 定点零售药店执业药师开具
 C. 社区医护人员开具 D. 定点医疗机构医师开具
 E. 定点零售药店药师开具
29. 违反《中华人民共和国广告法》的规定，在药品广告发布中说明治愈率或有效率的，对广告者责令改正、没收广告费用，可并处罚款。实施处罚的机关是
 A. 药品监督管理部门 B. 物价管理部门
 C. 工商行政管理部门 D. 卫生行政管理部门
 E. 公安部门
30. 依照《中华人民共和国价格法》，经营者销售、收购商品和提供服务，应按规定明码标价，并注明商品的
 A. 品名、产地、规格、等级、计价单位、价格等
 B. 品名、产地、规格、合格证、用途、价格等
 C. 品名、生产厂家、规格、合格证、有效期限、价格等
 D. 品名、生产厂家、合格证、质量保证期、价格等
 E. 品名、产地、合格证、性能、制作成本、价格等
31. 依照《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》，应认定为“对人体健康造成严重危害”的是
 A. 生产、销售不符合卫生标准的食品后，致人死亡的
 B. 生产、销售假药，含有超标准的有毒有害物质的
 C. 生产、销售假药，所标明的适应证超出规定范围，可能造成贻误诊治的

- D. 生产、销售的假药被使用后，造成轻伤、重伤或者其他严重后果的
E. 生产、销售的有毒有害食品被食用后，致人严重残疾、十人以上轻伤的
32. 海关放行进口药品的依据是
A. 口岸药检所检验报告
B. 口岸药品监督管理部门出具的备案登记
C. 口岸药品监督管理部门出具的《进口药品通关单》
D. 《进口药品注册证》
E. 中国药品生物制品检定所出具的检验报告书
33. 依据《医疗机构药事管理暂行规定》，三级医院药事管理委员会的组成人员不包括
A. 具有高级技术职务任职资格的药学专家
B. 具有高级技术职务任职资格的临床医学专家
C. 具有高级技术职务任职资格的医院感染管理专家
D. 具有高级技术职务任职资格的护理专家
E. 具有高级技术职务任职资格的医疗行政管理专家
34. 实行医药分开核算、分别管理，要解决的主要问题是
A. 医疗服务价格 B. 医疗机构药品采购方式
C. 以药养医 D. 药品价格过高
35. 新时期卫生事业方针的重点是
A. 城市 B. 农村
C. 社区 D. 用药安全
E. 食品安全
36. 中药二级保护品种的保护期限为
A. 30年 B. 20年 C. 10年 D. 7年 E. 5年
37. 下列不属于药品质量特性的是
A. 安全性 B. 有效性
C. 稳定性 D. 均一性
E. 经济性
38. 药品生产中的道德要求不包括
A. 用户至上，以患者为中心 B. 指导用药，做好药学服务
C. 质量第一，自觉遵守规范 D. 保护环境，保护药品生产者的健康
E. 规范包装，如实宣传

39. 医院药品采购要坚持的原则是

- A. 为临床服务
- B. 经济效益与社会效益并重
- C. 质量第一
- D. 合理用药
- E. 安全迅速

40. 药学职业道德基本范畴的内容不包括

- A. 荣誉
- B. 良心
- C. 责任
- D. 信誉
- E. 职业理想

二、配伍选择题 共 80 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。

[41~42]

- | | |
|---------|---------|
| A. 价格 | B. 价格清单 |
| C. 购进价格 | D. 出厂价格 |
| E. 批发价格 | |

《中华人民共和国药品管理法》规定

41. 医疗机构应当向患者提供所用药品的

42. 医疗保险定点医疗机构应当按照规定的办法如实公布其常用药品的

[43~46]

- | |
|--------------------------|
| A. 国务院药品监督管理部门 |
| B. 国务院卫生行政部门 |
| C. 国务院劳动和社会保障部门 |
| D. 省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门 |
| E. 省、自治区、直辖市人民政府卫生行政部门 |

《中华人民共和国药品管理法》规定

43. 审核同意医疗机构配制制剂的部门是

44. 批准并发给《医疗机构制剂许可证》的部门是

45. 批准开办药品批发企业并发给《药品经营许可证》的部门是

46. 制定医疗保险定点医疗机构常用药品价格公布办法的部门是

[47~50]

- | |
|---------------------------|
| A. 实施批准文号管理的中药材、中药饮片品种目录 |
| B. 组织药典委员会，负责国家药品标准的制定和修订 |
| C. 实行处方药与非处方药分类管理制度的具体办法 |
| D. 实行药品不良反应报告制度的具体办法 |

E. 药物非临床试验机构资格的认定办法

依照《中华人民共和国药品管理法》

- 47. 国务院药品监督管理部门
- 48. 国务院药品监督管理部门会同国务院卫生行政部门制定
- 49. 国务院药品监督管理部门会同国务院中医药管理部门制定
- 50. 国务院制定

[51~54]

- A. 应取得《进口药品注册证》
- B. 应取得《医药产品注册证》
- C. 应取得《进口许可证》
- D. 应取得《药品经营许可证》
- E. 应取得《进口药品通关单》

依照《中华人民共和国药品管理法实施条例》

- 51. 进口单位向海关办理报关验放手续
- 52. 进口在台湾地区生产的药品
- 53. 进口在英国的生产企业生产的药品
- 54. 进口在港澳地区生产的药品

[55~58]

- A. 1年
- B. 2年
- C. 3年
- D. 4年
- E. 5年

- 55. 麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡有效期
- 56. 麻醉药品、第一类精神药品运输证明
- 57. 储存第二类精神药品专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于
- 58. 储存麻醉药品和第一类精神药品的专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于

[59~62]

- A. 县级药品监督管理部门
- B. 设区的市级药品监督管理部门
- C. 国务院卫生行政部门
- D. 国务院药品监督管理部门
- E. 省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门

《麻醉药品和精神药品管理条例》规定

- 59. 全国性批发企业向取得使用资格的医疗机构销售麻醉药品和第一类精神药品，须经批准的部门是
- 60. 区域性批发企业由于特殊地理位置的原因，需要就近向其他省级行政区域内取得使用资格的医疗机构销售麻醉药品和第一类精神药品的，须经批准的部门是
- 61. 区域性批发企业从定点生产企业购进麻醉药品和第一类精神药品，须经批准的部门是
- 62. 区域性批发企业之间因特殊情况需要调剂麻醉药品和第一类精神药品的，应在调剂后2日内分别报备案的部门是

[63~64]

- A. 麻醉药品
- B. 精神药品
- C. 毒性药品
- D. 放射性药品
- E. 戒毒药品

63. 处方至少保存 3 年

64. 配料时必须两人以上核对无误

[65~66]

- A. 司可巴比妥
- B. 异戊巴比妥
- C. 麦角胺
- D. 士的宁
- E. 可卡因

65. 按第一类精神药品管理的是

66. 按第二类精神药品管理的是

[67~69]

- A. 新药
- B. 处方药
- C. 非处方药
- D. 医疗机构配制的制剂
- E. 中药

67. 不得在市场上销售或者变相销售的是

68. 未曾在中国境内上市销售的药品是

69. 药品管理法规定实行品种保护的是

[70~73]

- A. 注意事项
- B. 禁忌
- C. 药物过量
- D. 有效期
- E. 药物相互作用

依照国家对药品标签、说明书规定

70. 应列出禁止应用该药品的人群或疾病情况的项目是

71. 应列出使用该药过程中必须注意的问题的项目是

72. 应列出与该药合并用药的注意事项的项目是

73. 应列出服药期间需要慎用的情况的项目是

[74~77]

- A. 国家食品药品监督管理局
- B. 国家食品药品监督管理局会同卫生部
- C. 卫生部
- D. 国家药品不良反应监测中心
- E. 国务院卫生主管部门和地方各级卫生主管部门

《药品不良反应报告和监测管理办法》规定

74. 负责制定药品不良反应报告管理规章和政策，并监督实施的部门是

75. 负责通报全国药品不良反应报告和监测情况的部门是

76. 负责在职责范围内对已确认的药品不良反应采取相关的紧急措施的部门是
77. 负责组织药品不良反应宣传、教育、培训和刊物的编辑、出版工作的部门是

[78~80]

- A. 红色色标 B. 黄色色标
C. 绿色色标 D. 蓝色色标
E. 橙色色标

依照《药品经营质量管理规范实施细则》，药品储存实行色标管理

78. 待发药品库（区）
79. 退货药品库（区）
80. 不合格药品库（区）

[81~82]

- A. 药品的内包装标签 B. 药品的外包装标签
C. 药品的最小销售单元的包装 D. 外用药品的包装
E. 对药品贮藏有特殊要求的包装
81. 必须在醒目位置注明的包装是
82. 直接接触药品的包装的标签是

[83~86]

- A. 当日 B. 3 日 C. 5 日 D. 7 日 E. 14 日
83. 处方的有效期限一般为
84. 处方最长有效期不得超过
85. 急诊处方的用量一般不得超过
86. 一般处方的用量不得超过

[87~89]

- A. 关键工序 B. 自律性规范
C. 最后工序 D. 全过程
E. 基本准则

- 依照《药品生产质量管理规范（1998年修订）》
87. 《药品生产质量管理规范》是药品生产和质量管理的
88. 《药品生产质量管理规范》适用于药品制剂生产的
89. 《药品生产质量管理规范》适用于原料药生产中影响成品质量的

[90~92]

- A. 洁净度级别为100 B. 洁净度级别为1000级
C. 洁净度级别为10000级 D. 洁净度级别为100000级
E. 洁净度级别为300000级

依照《药品生产质量管理规范（1998年修订）》附录

90. 最终灭菌药品中，直接接触药品的包装材料最终处理生产环境的空气洁净要求
91. 注射剂浓配生产环境的空气洁净要求
92. 供角膜创伤或手术滴眼剂的配制和灌封生产环境的空气洁净要求

[93~94]

- A. 配制规程和制剂质量稳定性考察记录
- B. 配制规程、检验操作规程和检验记录
- C. 配制记录和检验记录
- D. 配制规程、标准操作规程和配制记录
- E. 质量标准、检验操作规程、制剂质量稳定性考察记录和检验记录

依照《医疗机构制剂配制质量管理规范（试行）》

93. 制剂配制的管理文件主要有
94. 配制制剂的质量管理文件主要有

[95~96]

- A. 5 日内
- B. 7 日内
- C. 15 日内
- D. 30 日
- E. 6 个月

95. 药品监督管理部门采取必要的查封、扣押行政强制措施后不需检验的，做出是否立案的决定的期限应当自采取行政强制措施之日起
96. 药品监督管理部门采取必要的查封、扣押行政强制措施后需要检验的做出是否立案的决定的期限应当自检验报告书发出之日起

[97~98]

- A. 羚羊角
- B. 甘草
- C. 人参
- D. 黄柏
- E. 防风

97. 在国家一级保护野生药材物种范围内的药材是
98. 在国家三级保护野生药材物种范围内的药材是

[99~100]

- A. 消费者的权利
- B. 经营者的义务
- C. 生产者的权利
- D. 消费者协会的义务
- E. 国家对消费者的权益保护

依照《中华人民共和国消费者权益保护法》

99. 以广告、产品说明书表明商品或服务状况的，应当保证其提供的商品或者服务的实际质量与表明的质量状况相符的为
100. 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的为

[101~102]

- A. I 期临床试验
- B. II 期临床试验
- C. III 期临床试验
- D. IV 期临床试验
- E. 生物等效性试验

依照《药品注册管理办法》

101. 药物治疗作用初步评价阶段是

102. 药物治疗作用确证阶段是

[103~104]

- A. 从国家基本药物中遴选出来，在全国范围内使用的药品
- B. 从国家基本药物中遴选出来，在省市范围内使用的药品
- C. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、市场能够保证供应的药品
- D. 临床治疗必需，使用广泛，疗效好，同类药品中价格低的药品
- E. 可供临床治疗选择使用，疗效好，同类药品中价格略高的药品

依照《城镇职工基本医疗保险用药范围管理暂行办法》

103. 基本医疗保险药品目录中的“乙类目录”是指

104. 基本医疗保险药品目录中的“甲类目录”是指

[105~106]

- A. 1 年
- B. 2 年
- C. 3 年
- D. 5 年
- E. 10 年

105. 医疗用毒性药品生产记录应保存

106. 医疗机构制剂批准文号的有效期

[107~108]

- A. 处方药
- B. 非处方药
- C. 乙类非处方药
- D. 甲类非处方药
- E. 传统药

107. 可以在经批准的普通商业企业零售的药品是

108. 警示语为“请仔细阅读药品使用说明书并按说明使用”的药品是

[109~110]

- A. 《中华人民共和国广告法》
- B. 《中华人民共和国药品管理法》
- C. 《中华人民共和国药品管理法实施条例》
- D. 《药品经营质量管理规范》
- E. 《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》

109. “非药品广告不得有涉及药品的宣传”出自于

110. 药品广告不得“妨碍环境和自然资源保护”出自于

[111~112]

- A. 合理性原则
- B. 时效性原则
- C. 信赖保护原则
- D. 实事求是原则
- E. 不免除民事责任，不取代刑事责任原则

111. 行政许可的原则是

112. 行政处罚的原则是

[113~114]

- A. 使用“甲类目录”药品所发生的费用
- B. 使用“乙类目录”药品所发生的费用
- C. 使用中药饮片所发生的费用
- D. 使用口服泡腾剂所发生的费用
- E. 使用中药材和中药饮片炮制的各类酒制剂所发生的费用

113. 先由参保人员自付一定比例，再按基本医疗保险的规定支付的是

114. 按基本医疗保险的规定支付的是

[115~117]

- A. 坚持公益原则，维护人类健康
- B. 仁爱救人，文明服务
- C. 诚实守信，保证质量
- D. 谦虚谨慎，团结协作
- E. 全心全意为人民服务

115. 药学工作人员对服务对象的职业道德规范是

116. 药学工作人员对社会的职业道德规范是

117. 药学工作者同仁间的职业道德规范是

[118~120]

- A. 执业药师应当拒绝调配、销售
- B. 执业药师应当更改
- C. 执业药师应当给予热情、耐心、准确、完整的解答
- D. 执业药师可以不回答
- E. 执业药师应向其提出寻求医师诊断、治疗的建议

118. 对于病因不明或用药后可能掩盖病情、延误治疗或加重病情的患者

119. 对有配伍、使用禁忌或超剂量的处方

120. 对于患者提出的乙类非处方药选择、使用等问题

三、多选题 共 20 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。

121. 依照《中华人民共和国药品管理法》，下列情形按劣药论处的是

- A. 变质的药品
- B. 被污染的药品
- C. 超过有效期的药品
- D. 不注明或更改生产批号的药品
- E. 所含成分与国家药品标准规定的成分不符的药品