

全国高等中医药院校配套教材

供中药学专业用

药事管理与法规 学习指导与习题集

主编 谢明 田侃



人民卫生出版社
PEOPLE'S MEDICAL PUBLISHING HOUSE

全国高等中医药院校配套教材

供中药学专业用

药事管理与法规 学习指导与习题集

主 编 谢 明 田 侃

副主编 覃 葆 李小翠 王世宇

编 委 (以姓氏笔画为序)

王世宇 (成都中医药大学)	陈 瑶 (贵阳中医学院)
王英姿 (北京中医药大学)	林津晶 (福建中医药大学)
田 侃 (南京中医药大学)	覃 葆 (广西中医药大学)
闫娟娟 (山西中医学院)	谢 明 (辽宁中医药大学)
李小翠 (广州中医药大学)	雷志钧 (湖南中医药大学)
何 宁 (天津中医药大学)	裴志东 (辽宁中医药大学)
沈 群 (南方医科大学)	

人民卫生出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

药事管理与法规学习指导与习题集/谢明, 田侃主编. —北京: 人民卫生出版社, 2013. 4

ISBN 978-7-117-17124-3

I. ①药… II. ①谢… ②田… III. ①药政管理—高等学校—教学参考资料②药事法规—高等学校—教学参考资料 IV. ①R95

中国版本图书馆 CIP 数据核字(2013)第 051853 号

人卫社官网	www.pmph.com	出版物查询, 在线购书
人卫医学网	www.ipmph.com	医学考试辅导, 医学数据库服务, 医学教育资源, 大众健康资讯

版权所有, 侵权必究!

药事管理与法规学习指导与习题集

主 编: 谢 明 田 侃

出版发行: 人民卫生出版社(中继线 010-59780011)

地 址: 北京市朝阳区潘家园南里 19 号

邮 编: 100021

E - mail: pmph@pmph.com

购书热线: 010-67605754 010-65264830

010-59787586 010-59787592

印 刷: 北京市安泰印刷厂

经 销: 新华书店

开 本: 787×1092 1/16 印张: 21

字 数: 498 千字

版 次: 2013 年 4 月第 1 版 2013 年 4 月第 1 版第 1 次印刷

标准书号: ISBN 978-7-117-17124-3/R·17125

定 价: 35.00 元

打击盗版举报电话: 010-59787491 E-mail: WQ@pmph.com

(凡属印装质量问题请与本社销售中心联系退换)

前 言

本书作为全国高等院校中医药类专业卫生部“十二五”规划教材及全国高等医药教材建设研究会规划教材《药事管理与法规》的辅助教材，由全国 12 所高等院校从事药事管理学教学和科研一线的教师编写而成。主要适用于全国中医药高等院校中药学及相关专业本科生辅助教学及自学使用，也可作为国家执业药师资格考试及相关专业研究生学习药事管理学的参考书籍。

为强化《药事管理与法规》课堂教学效果，并帮助学生及相关人士自学，本辅助教材紧紧围绕《药事管理与法规》各章节的学习重点、难点，有针对性地对各章节内容进行梳理与总结，创新性地设置每章节的“内容提要”、“重难点解析”两个模块，并依照国家执业药师资格考试题型设置一定量的习题及标准答案，对《药事管理与法规》各章节后的复习思考题给出参考答案，同时收录教材内容中涉及的主要药事法律法规原文供学生参考。

药事管理与法规学习指导与习题集共 12 章，具体分工为：第一章，由谢明、裴志东编写；第二章，由李小翠编写；第三章，由林津晶编写；第四章，由何宁编写；第五章，由陈瑶编写；第六章，由王世宇编写；第七章，由闫娟娟编写；第八章，由王英姿编写；第九章，由覃葆编写；第十章，由沈群编写；第十一章，由雷志钧编写；第十二章，由田侃编写。裴志东、王宏、霍然承担了书稿的整理工作。

本书在编写过程中，承蒙全国高等医药教材建设研究会、人民卫生出版社和各编委单位的大力支持和帮助，在此一并表示衷心的感谢！

药事管理学科目前存在许多理论与实践问题尚待进一步研究、探索与完善，限于编者水平，如有不妥之处，欢迎药学同仁和广大读者在使用过程中提出宝贵意见，以便修订与完善。

编 者

2013 年 3 月

题型说明

本书所涉题型包括 A、B、X 型题三种选择题。

A 型题：一般由一个题干和五个备选答案组成。题干以论述题形式出现，或为叙述式，或为否定式。五个备选答案中可包含两个以上正确答案或部分正确但非最佳的答案。答题时只能选择其中一个符合题意要求的最佳答案。

B 型题：由若干道考题共用一组备选答案。每道考题只能选择其中最合适的一个答案。每个备选答案可以选用一次或多次；也可以不被选用。

X 型题：每题有五个备选答案，其中有两个或两个以上正确答案，少选或多选均不得分。

目 录

第一章 绪论	1
一、内容提要	1
二、重难点解析	1
三、习题	1
四、参考答案	6
第二章 药品监督管理与国家药物管理制度	7
一、内容提要	7
二、重难点解析	7
三、习题	8
四、参考答案	15
第三章 药师与药学职业道德	17
一、内容提要	17
二、重难点解析	17
三、习题	17
四、参考答案	22
第四章 药事管理立法	24
一、内容提要	24
二、重难点解析	24
三、习题	24
四、参考答案	31
第五章 特殊管理药品的管理	33
一、内容提要	33
二、重难点解析	33
三、习题	33
四、参考答案	38
第六章 药包材、药品标识物与药品广告管理	39
一、内容提要	39
二、重难点解析	39
三、习题	39
四、参考答案	45
第七章 药品上市后监督管理	46
一、内容提要	46

二、重难点解析	46
三、习题	46
四、参考答案	49
第八章 药物研究与药品注册管理	50
一、内容提要	50
二、重难点解析	50
三、习题	51
四、参考答案	57
第九章 药品生产管理	58
一、内容提要	58
二、重难点解析	58
三、习题	58
四、参考答案	65
第十章 药品流通与经营管理	67
一、内容提要	67
二、重难点解析	67
三、习题	67
四、参考答案	76
第十一章 医疗机构药事管理	78
一、内容提要	78
二、重难点解析	78
三、习题	78
四、参考答案	83
第十二章 药品知识产权	84
一、内容提要	84
二、重难点解析	84
三、习题	84
四、参考答案	89
附录一 《药事管理与法规》复习思考题及参考答案	90
附录二 药事管理法规	107
法规-1 医疗机构药品监督管理办法（试行）	107
法规-2 关于加强中药饮片监督管理的通知	111
法规-3 药品不良反应报告和监测管理办法	112
法规-4 药品生产质量管理规范	121
法规-5 药品集中采购监督管理办法	156
法规-6 关于建立国家基本药物制度的实施意见	159

法规-7 国家基本药物目录（基层医疗卫生机构配备使用部分）（2009 版）	162
法规-8 关于保障药品电子监管网运行管理事项的通知	181
法规-9 药品召回管理办法	183
法规-10 药品注册管理办法	188
法规-11 药品广告审查办法	207
法规-12 药品流通监督管理办法	212
法规-13 中国执业药师职业道德准则	216
法规-14 药品说明书和标签管理规定	216
法规-15 麻醉药品和精神药品管理条例	219
法规-16 直接接触药品的包装材料和容器管理办法	232
法规-17 互联网药品信息服务管理办法	252
法规-18 药物非临床研究质量管理规范	256
法规-19 药物临床试验质量管理规范	262
法规-20 中华人民共和国药品管理法实施条例	272
法规-21 中药材生产质量管理规范（试行）	283
法规-22 中华人民共和国药品管理法	288
法规-23 药品经营质量管理规范	300
法规-24 处方药与非处方药分类管理办法（试行）	307
法规-25 执业药师资格考试实施办法	308
法规-26 执业药师资格制度暂行规定	309
法规-27 中药品种保护条例	313
法规-28 放射性药品管理办法	316
法规-29 医疗用毒性药品管理办法	319
法规-30 野生药材资源保护管理条例	321

3. 下列叙述中不符合我国中药管理规定的是（ ）
- A. 实施批准文号管理的中药材，必须从具有药品生产、经营资格的企业购进
 - B. 药品经营企业销售中药材，必须标明产地
 - C. 新发现和从国外引种的药材，经国务院药品监督管理部门审核批准后，方可销售
 - D. 城乡集市贸易市场可以出售中药饮片
 - E. 中药材应有包装，并附有质量合格的标志
4. 药事管理学是（ ）
- A. 社会科学的分支学科
 - B. 药学科学的分支学科
 - C. 药剂学的分支学科
 - D. 药理学的分支学科
 - E. 管理科学的分支学科
5. 《中药材生产质量管理规范》的使用范围是（ ）
- A. 中药材种植的过程
 - B. 中药材生产企业采集与加工中药材的全过程
 - C. 中药材生产企业生产中药材（含植物、动物药）的全过程
 - D. 药品生产企业生产中药饮片的全过程
 - E. 药品生产企业生产中成药的全过程
6. 《药物非临床研究质量管理规范》简称（ ）
- A. GSP
 - B. GMP
 - C. GCP
 - D. GLP
 - E. GAP
7. 中药饮片标签上无须注明的内容包括（ ）
- A. 品名、规格
 - B. 功能、主治
 - C. 产品批号、生产日期
 - D. 产地、生产企业
 - E. 实施批准文号管理的须注明药品批准文号
8. GMP 的全称为（ ）
- A. 药品经营质量管理规范
 - B. 药品生产质量管理规范
 - C. 药品临床试验质量管理规范
 - D. 药品非临床试验质量管理规范
 - E. 中药材生产质量管理规范
9. 下列不属于药事管理活动的是（ ）
- A. 国家制定与修订《中华人民共和国药品管理法》
 - B. 药品生产企业依法取得《药品生产许可证》
 - C. 药品经营企业的财务管理
 - D. 医疗机构药房的药品质量管理活动
 - E. 药师的职业道德自律管理
10. 药事管理学最常用的研究方法是（ ）
- A. 调查研究
 - B. 描述性研究
 - C. 历史研究
 - D. 发展性研究
 - E. 实验研究

11. 从广义上讲, 中药范围不包括 ()
 A. 传统中药 B. 生物制品 C. 民族药
 D. 民间药 E. 境外进口的动物药
12. 中药材专业市场可以出售 ()
 A. 毒性中药材 B. 化学药品 C. 中药饮片
 D. 中成药 E. 自种或自产中药材
13. 有关中药饮片说法不正确的是 ()
 A. 实行国家标准的中药饮片必须按照国家药品标准炮制
 B. 国家药品标准没有规定的中药饮片, 可以自行选择方法炮制
 C. 生产中药饮片, 应当选用与药品性质相适应的包装材料和容器
 D. 中药饮片包装必须印有或者贴有标签
 E. 实施批准文号管理的中药饮片标签上必须注明药品的批准文号
14. 国家药监部门规定自 () 起, 饮片生产必须取得 GMP 认证证书
 A. 2003 年 1 月 30 日 B. 2008 年 1 月 1 日 C. 2005 年 1 月 1 日
 D. 1984 年 9 月 1 日 E. 2001 年 1 月 1 日
15. 新发现和从国外引种的药材, 要经何部门审核批准后, 方可销售 ()
 A. 国务院药品监督管理部门
 B. 国家中医药管理部门
 C. 国务院卫生行政部门
 D. 国务院
 E. 国务院药品监督管理部门会同国家中医药管理部门
16. 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

B 型题

备选答案在前, 试题在后。每组题目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。

(1~5)

- | | |
|--------------|-------------|
| A. 药品研究与开发组织 | B. 药品生产组织 |
| C. 药品批发组织 | D. 药品销售代理组织 |
| E. 药品物流组织 | |

1. 其管理职能是保证药品研究与开发质量, 依法管理药品研究与开发过程 ()
 2. 以转售为目的的药品零售、使用组织销售药品的单位 ()
 3. 对代理销售的药品没有所有权, 只能按与委托方达成的协议销售药品和获得利益 ()
 4. 专门从事药品储藏、配送等物流业务的组织 ()

5. 药品生产企业 ()

(6~10)

A. GMP

B. GAP

C. GSP

D. GLP

E. GCP

6. 《药品生产质量管理规范》()

7. 《药品经营质量管理规范》()

8. 《中药材生产质量管理规范》()

9. 《药物临床试验质量管理规范》()

10. 《药物非临床研究质量管理规范》()

(11~13)

A. 需要性原则

B. 创造性原则

C. 科学性原则

D. 指导性原则

E. 社会性原则

11. 确定课题遵循该原则体现了科学研究的的目的性 ()

12. 确定课题遵循该原则体现了科学研究的的价值 ()

13. 确定课题遵循该原则体现了科学研究的根据 ()

(14~17)

A. GLP

B. GCP

C. GMP

D. GSP

E. GAP

14. 药品生产企业必须遵守 ()

15. 药品经营企业必须遵守 ()

16. 药物非临床安全评价机构必须遵守 ()

17. 药物临床试验机构必须遵守 ()

(18~21)

A. 中药

B. 中成药

C. 中药饮片

D. 中药材

E. 民族药

18. 是指在中医理论指导下,用于预防、治疗、诊断疾病并具有康复与保健作用的物质 ()

19. 是指药用植物、动物、矿物的药用部分采收后经产地初加工形成的原料药材 ()

20. 是药材经过炮制后可直接用于中医临床或制剂生产使用的处方药品 ()

21. 是根据疗效确切、应用广泛的处方、验方或秘方,经药品监督管理部门审批同意,有严格要求的质量标准和生产工艺,批量生产、供应的中药成方制剂 ()

(22~25)

A. 20世纪30年代

B. 1954年

C. 1956年

D. 1966年

E. 1945年

22. 高教部将“药学组织”列为高等药学院(系)药学专业的必修课程 ()

23. 高等药院校开设“药事组织”课程 ()

24. 教会学校开设“药物管理学及药学伦理”、“药房管理”等课程 ()

25. 由于各种原因,被迫停开以药事组织为主的药事管理类课程 ()

X 型题

每题有五个备选答案，其中有两个或两个以上正确答案，少选或多选均不得分。

1. 药事包括（ ）
 - A. 药品的研究开发、制造
 - B. 药品的采购、储藏、营销、运输
 - C. 药品的使用
 - D. 药品的价格
 - E. 药品的储备、医疗保险
2. 对药事管理概念理解正确的是（ ）
 - A. 宗旨是保证公民用药安全、有效、经济、合理、方便、及时
 - B. 不包括职业道德范畴的自律性管理
 - C. 包括宏观和微观两个层面，宏观是指国家对药事组织的管理，微观是药事组织对自身的管理
 - D. 药事管理的依据是宪法和法律，手段是依法管理
 - E. 限制性条件是对药事活动施行全面的管理
3. 药事管理的目的有（ ）
 - A. 保证公民用药安全、有效、经济、合理、方便、及时
 - B. 对药事活动施行必要的管理
 - C. 不断提高国民的健康水平
 - D. 不断提高药事组织的经济、社会效益水平
 - E. 提高宏观药事管理水平
4. 属于微观药事管理的有（ ）
 - A. 药品研究与开发管理
 - B. 药品生产质量管理
 - C. 药品经营质量管理
 - D. 药品储备管理
 - E. 药品价格管理
5. 属于宏观药事管理的内容有（ ）
 - A. 药品监督管理
 - B. 药品储备管理
 - C. 药品价格管理
 - D. 基本药物管理
 - E. 药品生产质量管理
6. 中药包括（ ）
 - A. 中药材
 - B. 中药饮片
 - C. 中成药
 - D. 中草药
 - E. 生产制造的天然药物的提取物及其制剂
7. 有关中药饮片说法正确的是（ ）
 - A. 实行国家标准的中药饮片必须按照国家药品标准炮制
 - B. 国家药品标准没有规定的中药饮片，必须按照省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范炮制
 - C. 生产中药饮片，应当选用与药品性质相适应的包装材料和容器
 - D. 中药饮片包装必须印有或者贴有标签
 - E. 实施批准文号管理的中药饮片标签上必须注明药品批准文号
8. 现代化中药产业包括（ ）

- A. 以产业化经营和规范化生产（GAP）为特色的中药农业
- B. 以统一炮制规范、统一质量标准为特色的中药饮片工业，和以现代化制药技术与规范化生产（GMP）为特色的中成药工业
- C. 适合于市场经济的，以总代理、总经销和连锁经营为特色的中药商业
- D. 以中药技术创新和信息网络为主要内容的中药知识产业
- E. 中药科技研发及技术咨询产业

四、参考答案

A型题

1. B 2. B 3. D 4. B 5. B 6. D 7. B 8. B 9. C
10. A 11. B 12. E 13. B 14. B 15. A 16. C

B型题

1. A 2. C 3. D 4. E 5. B 6. A 7. C 8. B 9. E
10. D 11. A 12. B 13. C 14. C 15. D 16. A 17. B 18. A
19. D 20. C 21. B 22. B 23. C 24. A 25. D

X型题

1. ABCE 2. BD 3. ABCDE 4. ABC 5. ABCD
6. ABC 7. ABCDE 8. ABCD

第二章 药品监督管理与 国家药物管理制度

一、内容提要

本章内容主要有六个部分。第一，药品。介绍了药品的定义、药品的分类和药品的特殊性。第二，药品标准。由于药品的监督管理以药品标准为依据，因此必须掌握药品标准方面的知识。第三，药品监督管理。介绍药品监督管理及相关的概念、药品监督管理的行政手段、药品监督检验的性质和类型、我国药品监督管理组织机构职能和运行机制等。第四，国家基本药物制度。介绍基本药物制度相关概念及基本药物制度发展历程，国家基本药物目录遴选和调整管理机制、基本药物生产管理、流通管理、使用管理、费用保障、质量监管等方面的具体管理措施。第五，药品分类管理制度。介绍处方药、非处方药的概念及特点，实现药品分类管理的目的、意义和实行药品分类管理的具体相关规定。第六，国家药品储备制度。介绍药品储备的作用和国家药品储备制度发展历程以及药品储备计划管理、储存管理、调用管理、储备资金管理、监督与检查的管理措施。

二、重难点解析

药品是指用于预防、治疗、诊断人的疾病，有目的地调节人的生理机能并规定有适应证或者功能主治、用法和用量的物质，包括中药材、中药饮片、中成药、化学原料药及其制剂、抗生素、生化药品、放射性药品、血清、疫苗、血液制品和诊断药品等。此定义规定了药品具备的功能、条件和药品的范围，另外还规定了药品只限于人用药品，不包括动物用药。

药品标准是指国家对药品的质量、规格、检验方法等所作的技术规定，是药品研制、生产、经营、使用、检验和管理部门共同遵循的法定依据。国务院药品监督管理部门颁布的《中华人民共和国药典》和药品标准为国家药品标准。

药品质量监督检验具有公正性、权威性、仲裁性，可分为抽查检验、委托检验、注册检验、进出口检验、国家检定、复验等类型。

我国药品监督管理体系主要由药品监督管理行政机构和药品监督管理技术机构组成。

国家基本药物制度是指对基本药物的遴选、生产、流通、使用、定价、报销、监测、评价等环节实施有效管理的制度。包括基本药物目录的遴选、制定，基本药物的生产、经营、价格、使用、质量监督管理和绩效评估等。

药品分类管理指的是处方药和非处方药分类管理，其作用主要是保障人民用药安

全、有效。

三、习 题

A 型题

试题在前，备选答案在后，请从每组备选答案中选择一个最佳答案。

1. 国家食品药品监督管理局的英文缩写是（ ）
 - A. SDA
 - B. CDA
 - C. FDA
 - D. CFDA
 - E. SFDA
2. 以下不属于药品监督管理技术机构的是（ ）
 - A. 国家药典委员会
 - B. 各级药品检验机构
 - C. 国家食品药品监督管理局药品认证中心
 - D. 国家食品药品监督管理局执业药师认证中心
 - E. 国家食品药品监督管理局
3. 确定国家基本药物品种目录的是（ ）
 - A. 公安部
 - B. 劳动与社会保障部
 - C. 药品监督管理部门
 - D. 社会发展与改革委员会
 - E. 工商行政管理部门
4. 国家对药品实行分类管理制度，具体指（ ）
 - A. 中药与西药分类管理
 - B. 原料药与制剂分类管理
 - C. 国产药与进口药分类管理
 - D. 处方药与非处方药分类管理
 - E. 政府定价药品与市场调节价药品分类管理
5. 负责国家药品标准的制定和修订的是（ ）
 - A. 国家食品药品监督管理局
 - B. 国务院卫生行政部门
 - C. 国家新药审评中心
 - D. 国家药典委员会
 - E. 中国食品药品检定研究院
6. 我国基本药物品种数量为（ ）
 - A. 2033 种
 - B. 2001 种
 - C. 2019 种
 - D. 205 种
 - E. 307 种
7. 中药品种保护委员会是国家审批中药保护品种的（ ）
 - A. 专业技术审查和咨询机构
 - B. 技术审查和协调机构
 - C. 咨询机构和协调机构
 - D. 协调机构和办事机构
 - E. 协调机构和评价机构
8. 国家药品标准是指（ ）
 - A. 《中国药典》和出口药品标准
 - B. 《中国药典》

- C. 《中国药典》和省、自治区、直辖市药品监督管理部门批准的药品标准
D. 《中国药典》和部（局）颁药品标准
E. 《中国药典》和企业标准
9. 我国药品监督管理行政机构分为（ ）
- A. 国家、省、市三级
B. 国家、省、市和县四级
C. 国家、省、市、县、乡五级
D. 药品监督管理部门、药品检验机构、国家药典委员会、药品审评中心等四类
E. 食品药品监督管理局、药品检验机构、药学会三类
10. 全国药品检验的最高技术仲裁机构是（ ）
- A. SFDA
B. 省级药品监督管理部门
C. SFDA 药品审评中心
D. 中国食品药品检定研究院
E. 国家药典委员会
11. 中国药学会是（ ）
- A. 药品行政监督管理机构
B. 药品技术监督管理机构
C. 药学社会团体
D. 行业技术组织
E. 药学事业性机构
12. 药品分类管理的原则和宗旨是（ ）
- A. 加强药品监督管理
B. 推行执业药师资格制度
C. 方便群众购药
D. 彻底解决药品购销中的回扣现象
E. 保障人民用药安全有效、使用方便
13. 国家食品药品监督管理局的职能不包括（ ）
- A. 制定药事法律法规
B. 制定国家医药产业政策
C. 对药品质量进行全国性监督
D. 配合宏观调控部门贯彻实施国家医药产业政策
E. 负责上市后再评价、不良反应监测、药品淘汰等
14. 我国遴选 OTC 药物的基本原则是（ ）
- A. 应用安全、质量稳定、疗效确切、价格合理
B. 应用安全、质量稳定、疗效确切、应用方便
C. 临床必需、质量稳定、经济合理、应用方便
D. 安全有效、价格合理、应用方便、质量稳定
E. 临床必需、应用安全、使用方便、质量稳定
15. 药品分类管理的依据是（ ）
- A. 根据药品的上市时间

- B. 根据药品名称
C. 根据药品的安全性
D. 根据药品的原辅材料
E. 根据药品品种、规格、适应证、剂量及给药途径不同
16. 负责非处方药目录的遴选、审批、发布和调整工作的是（ ）
A. 卫生部
B. 国务院劳动保障部门
C. 市级药品监督管理部门
D. 国家食品药品监督管理局
E. 省级食品药品监督管理局
17. 下列说法**不正确**的是（ ）
A. 经营乙类非处方药的企业，必须具有《药品经营许可证》
B. 生产处方药、非处方药的企业，必须具有《药品生产许可证》
C. 经营处方药、非处方药的批发企业，必须具有《药品经营许可证》
D. 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》
E. 其他商业企业经过药品监督管理部门批准可以零售乙类非处方药
18. 非处方药分为甲、乙两类的依据是（ ）
A. 药品的适用性
B. 药品的稳定性
C. 药品的可靠性
D. 药品的安全性
E. 药品的有效性
19. 零售药店应对处方留存（ ）
A. 1年以上备查
B. 2年以上备查
C. 3年以上备查
D. 4年以上备查
E. 5年以上备查
20. 销售处方药的零售药店执业药师或药师（ ）
A. 应佩戴标明其姓名的胸卡
B. 应佩戴标明其技术职称的胸卡
C. 应佩戴标明其姓名、技术职称的胸卡
D. 应佩戴标明其姓名、职务内容的胸卡
E. 应佩戴标明其职务等内容的胸卡
21. 执业药师或药师应对患者选购非处方药提供（ ）
A. 处方调配
B. 处方审核和监督调配
C. 处方签字
D. 药品推荐指导
E. 用药指导或提出寻求医师治疗的建议
22. 普通商业连锁超市销售的乙类非处方药必须（ ）
A. 从具有药品经营许可证的企业采购
B. 从药品生产企业采购
C. 从药品批发企业采购
D. 由分店独自采购