

图书在版编目 (CIP) 数据

国家执业药师资格考试药专业知识和药学综合知识与技能仿真试卷及详解 参《国家执业药师资格考试药专业知识和药学综合知识与技能仿真试卷及详解》编委会编写 一北京: 中国医药科技出版社, 2015. 12

ISBN 7-5067-8888-9

I. ①援国援援 II. 援国援援 III. 援药物理学 原药剂人员 原资格考核 原自学参考资料 IV. 援 ②

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2015) 第 248888 号

出版 中国医药科技出版社

地址 北京市海淀区文慧园北路甲 8 号

邮编 100029

电话 010-63949659

网址 <http://www.cnmp.com.cn>

规格 787mm×1092mm 1/16

印张 8

字数 200 千字

印数 1-10000

版次 2015 年 12 月第 1 版

印次 2015 年 12 月第 1 次印刷

印刷 廊坊市海翔印刷有限公司

经销 全国各地新华书店

书号 ISBN 7-5067-8888-9

定价 28.00 元

本社图书如存在印装质量问题请与本社联系调换

国家执业药师资格考试

药事管理与法规

仿真试卷一

## 应考人员注意事项

本试卷科目代码为“101”，考生务必将此代码填涂在答题卡“科目代码”相应的栏目内；否则，无法评分。

本试卷为客观题，全卷连续编号。请按题型指导语选择正确答案，并按题号在答题卡上将所选选项对应的字母用圆珠笔涂黑。

在试卷上作答无效。



粤援统一管理，合并使用  
月援账目清醒，责任到人  
悦援集中管理，统筹使用  
阅援专户管理，专款专用  
耘援划定各自的支付范围，分别核算，不得互相挤占

怨援2019年 04月 08日全国人大常委会通过的《中华人民共和国药品管理法》规定医疗机构配制的制剂应当是本单位

粤援临床需要而市场上没有供应的品种  
月援临床、科研需要而市场上没有供应的品种  
悦援临床需要而市场上没有供应或供应不足的种类  
阅援临床、科研需要而市场上无供应或供应不足的种类  
耘援临床需要而市场上供应不足的种类

员援依据《中华人民共和国药品管理法》规定，劣药是指

粤援国家规定禁止使用的药品  
月援未取得生产批准文号而生产的药品  
悦援超过有效期的药品  
阅援变质的药品  
耘援被污染的药品

员援企业或者其他单位直接负责的主管人员和其他直接责任人员十年内不得从事药品生产、经营活动的情况是

粤援从事生产、销售假药及生产、销售劣药情节严重  
月援无《药品生产许可证》生产药品  
悦援无《药品经营许可证》经营销售药品  
阅援医疗机构配制的制剂在市场销售  
耘援为假药生产者提供运输等便利条件

员援《中华人民共和国刑法》规定，对伪造、变造、买卖国家机关的公文、证件、印章的处罚是

粤援处三年以下有期徒刑、拘役、管制或者剥夺政治权利  
月援处三年以下有期徒刑、拘役、管制或者剥夺政治权利，并处或单处罚金  
悦援处十年以上有期徒刑  
阅援处无期徒刑  
耘援处死刑

员援《精神药品管理办法》规定，精神药品的处方必须载明患者的

粤援姓名、年龄、药品名称、剂量、职业  
月援姓名、年龄、门诊号、住院号、住址  
悦援姓名、药品名称、剂量、用法、住址

阅读姓名、年龄、住址、职业、药品名称、用量

耕读姓名、年龄、性别、药品名称、剂量、用法

阅读《医疗用毒性药品管理办法》规定，生产毒性药品必须严格执行生产工艺操作规程，在本单位药品检验人员的监督下准确投料，并

粤读建立完整的生产记录，保存十年备查

月读建立完整的生产记录，保存八年备查

悦读建立完整的生产记录，保存六年备查

阅读建立完整的生产记录，保存五年备查

耕读建立完整的生产记录，保存三年备查

阅读按照《处方药与非处方药分类管理办法（试行）》，经批准的商业企业无须具有《药品经营许可证》就可以

粤读批发经营甲类非处方药

月读批发经营乙类非处方药

悦读零售经营乙类非处方药

阅读零售经营甲类非处方药

耕读零售经营非处方药

阅读药品监督管理部门核发《非处方药药品审核登记证书》后，非处方药药品的药品标签、使用说明书、内包装、外包装上必须印有非处方药专有标识的时限是

粤读猿个月后

月读貳个月后

悦读貳个月后

阅读园个月后

耕读貳个月后

阅读根据《药品包装、标签和说明书管理规定》，药品包装上通用名称与商品名称用字的比例不得小于

粤读员原

月读员圆

悦读员猿

阅读员原

耕读员圆

阅读按照《药品说明书规范细则(暂行)》，在“化学药品说明书格式”中不可缺少的项目是

粤读【药理毒理】

月读【孕妇及哺乳期妇女用药】

悦读【不良反应】

阅读【老年患者用药】

耕读【儿童用药】

阅读药品不良反应主要是指

粤读合格药品使用后出现的与用药目的无关的或意外的有害反应

月读合格药品在正常用法下出现的与用药目的无关的或意外的有害反应

悦读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

阅读合格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

耕读合格药品在正常用法用量下出现的有害反应

阅读药品不良反应报告的内容和统计资料的作用是

粤援加强药品监督管理、指导合理用药  
悦援医疗纠纷的依据  
耘援处理药品质量事故的依据

月援规范有关单位的用药行为  
阅援医疗诉讼的依据

圆援《药品经营质量管理规范》规定，药品零售企业进货管理的首要环节是确认供货企业的

粤援供货能力和合法资格      月援优惠条件和药品质量      悦援合法资格和药品质量  
阅援供货能力和优惠条件      耘援药品质量和供货能力

圆援《药品经营质量管理规范实施细则》规定，药品批发和零售连锁企业的退货记录应保存

粤援员年                              月援圆年                              悦援猿年  
阅援源年                              耘援缘年

圆援《执业药师资格制度暂行规定》明确执业药师资格注册机构为

粤援国家药品监督管理局  
月援人事部  
悦援省、自治区、直辖市药品监督管理局  
阅援省、自治区、直辖市人事厅（局）  
耘援省级、地市级、县级药品监督管理局

圆援根据《药品经营许可证管理办法》规定，下列不属于开办药品批发企业设置标准的是  
粤援具有与经营规模相适应的一定数量的执业药师。管理负责人具有大专以上学历，且必须是执业药师

月援具有保证所经营药品质量的规章制度  
悦援具有能够保证药品储存质量要求的、与其经营品种和规模相适应的常温库、阴凉库、冷库。仓库中具有适合药品储存的专用货架和实现药品入库、传送、分检、上架、出库的现代物流系统的装置和设备  
阅援具有独立的计算机管理信息系统，能覆盖企业内药品的购进、储存、销售以及经营和质量控制的全过程  
耘援具有符合《药品经营质量管理规范》对药品营业场所及辅助、办公用房以及仓库管理、仓库内药品质量安全保障和进出库、在库储存与养护方面的条件

圆援根据《药品生产监督管理办法》规定，药品生产企业不得申请委托生产的药品包括

粤援天然药物提取物              月援中药饮片                      悦援各类注射剂  
阅援血液制品、疫苗制品      耘援中成药制剂

圆援《药品生产质量管理规范》规定，洁净厂房的温度和相对湿度为

粤援温度 18℃~24℃，相对湿度 45%~65%

月援温度 员愿- 圆益, 相对湿度 缘猿- 愿豫

悦援温度 员愿- 圆益, 相对湿度 源豫- 远豫

阅援温度 圆园- 猿益, 相对湿度 缘豫- 苑圆豫

耘援温度 圆园- 圆益, 相对湿度 缘豫- 愿豫

圆援医疗机构有关配制和质量检验记录应完整归档, 至少保存几年备查

粤援一年

月援二年

悦援三年

阅援四年

耘援五年

圆援《药品流通监督管理办法(暂行)》规定, 药品生产企业设立的办事机构不得

粤援向跨地区连锁零售药店销售现货

月援向批发企业销售现货

悦援向零售药店销售现货

阅援向医疗机构销售现货

耘援进行药品现货销售活动

圆援依据《野生药材资源保护管理条例》规定, 属于国家二级保护野生药材物种的中药材是

粤援羚羊角

月援豹骨

悦援猪苓

阅援麝香

耘援龙胆

猿援依据《中华人民共和国价格法》规定, 下列属于经营者正当价格行为的是

粤援相互串通, 操纵市场价格, 损害其他经营者或消费者的合法权益

月援为了排挤竞争对手或者独占市场, 以低于成本的价格倾销

悦援降价处理鲜活商品、季节性商品、积压商品

阅援捏造、散布涨价信息, 哄抬价格, 推动商品价格过高上涨

耘援提供相同商品或者服务, 对具有同等交易条件的其他经营者实行价格歧视

猿援经营者提供商品或服务有欺诈行为的, 应当按照消费者的要求增加赔偿其受到的损失, 增加赔偿的金额为消费者购买商品价款的

粤援员倍

月援圆倍

悦援猿倍

阅援源倍

耘援缘倍

猿援《药品注册管理办法》要求, 接受新药技术转让的生产企业必须取得

粤援《药品生产许可证》

月援《营业执照》

悦援《药品生产许可证》和《营业执照》

阅援《药品生产许可证》和《药品 员圆孕证书》

耘援《新药证书》和《营业执照》

猿援保障受试者权益的主要措施是

粤援伦理委员会

月援知情同意书

悦援伦理委员会和知情同意书

阅援伦理委员会的组成和工作相对独立

耘援伦理委员会应从保障受试者权益的角度严格审议试验方案

猿援按照《互联网药品信息服务管理办法》，从事互联网药品信息服务，除应当符合《互联网信息服务管理办法》规定的要求外，还应当具备的条件之一是

粤援必须具有《药品经营许可证》

月援必须获得《药品 GSP 认证证书》

悦援具有与开展互联网药品信息服务活动相适应的专业人员、设施及相关制度

阅援必须具有执业药师

耘援有四名以上了解药品管理法律、法规和药品知识，并经考核认可的专业人员

猿援依据《中华人民共和国行政处罚法》对责令停产停业、吊销许可证等行政处罚决定，当事人要求听证的，应当在行政机关告知后

粤援十日内提出

月援十五日内提出

悦援三日内提出

阅援五日内提出

耘援七日内提出

猿援公民、法人或者其他组织认为具体行政行为侵犯其合法权益的，可以提出行政复议申请的期限是

粤援具体行政行为作出之日起三十日内

月援知道该具体行政行为之日起三十日内

悦援具体行政行为作出之日起六十日内

阅援知道该具体行政行为之日起六十日内

耘援知道该具体行政行为之日起九十日内

猿援《中华人民共和国行政诉讼法》规定，人民法院不受理公民、法人提起的诉讼是

粤援认为行政机关是侵犯法律规定的经营自主权的

月援认为行政机关违法要求履行义务的

悦援认为行政机关侵犯其他人身权、财产权的

阅援行政机关对行政机关工作人员的奖惩、任免等决定不服的

耘援对拘留、罚款、吊销许可证和执照等行政处罚不服的

猿援药学职业道德的根本宗旨是

粤援提高药品质量

月援全心全意为人民服务

悦援防病治病

阅援提供医疗

耘援提高职业道德

猿援药学职业道德基本原则在药学道德中的地位是

粤援承前启后的作用

月援统帅药学道德的一切范畴、规范和准则  
悦援努力指导学习马克思主义和业务技术  
阅援引导通过学习、树立正确的药学道德观  
耘援处理人际关系和摆正个人与社会关系的重要因素

源援药品采购供应的道德要求的核心是

粤援严谨准确                      月援安全迅速                      悦援确保药品质量  
阅援不抬高价格                      耘援合理用药

二、月型题（配伍选择题）共 愿 题，每题 园 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。

[源- 源]

粤援药品物理指标                      月援药品化学指标                      悦援生物药剂学指标  
阅援安全性指标                      耘援稳定性指标

源援药品的“三致”

源援药品的活性成分、辅料的含量、制剂的重量、外观等指标

源援药品的崩解、溶出、吸收、分布、代谢、排泄等指标

源援药品活性成分化学、生物化学特征变化指标

[缘- 缘]

粤援宪法                                  月援法律                                  悦援行政法规  
阅援地方性法规                      耘援部门规章

源援由全国人民代表大会或其常务委员会依照一定立法程序制定，效力低于宪法、高于行  
政法规、地方性法规和规章，如《药品管理法》为

源援由国务院各部、委员会及直属机构在本部门的权限内发布

[苑- 苑]

粤援Ⅰ期临床试验                      月援Ⅱ期临床试验                      悦援Ⅲ期临床试验  
阅援Ⅳ期临床试验                      耘援临床验证

源援治疗作用确证阶段，进一步验证新药的治疗作用和安全性

源援治疗作用初步评价阶段

源援初步的临床药理学及人体安全性评价试验，观察人体对新药的耐受程度和药代动力  
学，为制定给药方案提供依据

缘援新药上市后监测，在广泛使用条件下考察疗效和不良反应

[缘- 缘]

粤援假药                                  月援药品                                  悦援劣药

阅读新药

耕读辅料

缘用于预防、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、用法和用量的物质是

缘生产药品和调配处方时所用的赋型剂和附加剂是

缘药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符的是

缘药品成分的含量不符合国家药品标准的是

[缘- 缘]

粤医疗机构配制的制剂

月医疗机构购进的国产药品

悦医疗机构购进的进口药品

阅常用药品和急救药品

耕医疗机构向患者提供的药品

缘不得发布广告的是

缘应当与诊疗范围相适应并凭医师处方调配的是

缘个人设置的门诊部、诊所等医疗机构只能配备

[缘- 缘]

粤爱年

月爱年

悦不超过 缘年

阅爱年

耕爱年

缘《医药产品注册证》的有效期为

缘对药品生产企业生产的新药品种设立的监测期为

缘《进口药品注册证》的有效期为

[远- 远]

粤国家药品监督管理部门

月省级药品监督管理部门

悦省以上药品监督管理部门

阅设区的市药品监督管理部门

耕直辖市设的县药品监督管理部门

远负责组织 粤认证

远负责制定 粤孕 粤孕实施办法和步骤

远负责组织 粤孕认证

[远源- 远]

粤处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或单处罚金

月处三年以上十年以下有期徒刑，并处罚金

悦处十年以上有期徒刑，无期徒刑或者死刑，并处罚金

阅处二以下有期徒刑或者拘役，并处或单处罚金

耕处二年以上七以下有期徒刑并处罚金

《中华人民共和国刑法》关于生产、销售伪劣商品罪规定

远生产、销售劣药、对人体健康造成严重危害的

缘生产、销售假药，足以严重危害人体健康的

远援生产者、销售者在产品中掺杂、掺假、以次充好销售金额在 缘万元以上不满 圆万元

的

远援生产、销售假药致人死亡或对人体健康造成特别严重危害的

[远- 苑]

粤援精神药品

月援第一类精神药品

悦援第二类精神药品

阅援麻醉药品

耘援戒毒药品

远援直接作用于中枢神经系统，使之兴奋或抑制，连续使用能产生依赖性的药品是

远援注射剂处方每次不超过三日常用量的药品是

苑援处方每次不超过七日常用量的药品是

苑援医药门市部凭盖有医疗单位公章的医生处方零售的药品是

[苑- 捌]

粤援均应注明“详见说明书”字样

月援按制剂大包装标签规定

悦援必须按照规定印有或贴有标签并附有说明书

阅援药品名称、规格、生产批号

耘援应包含有关药品的安全性、有效性等基本科学信息

苑援由于尺寸原因，中包装标签不能全部注明不良反应、禁忌证、注意事项的

苑援由于尺寸原因，内包装标签不能全部注明要求内容，但必须注明

苑援原料药的包装标签

苑援药品说明书

[苑- 捌]

粤援国家食品药品监督管理局会同卫生部

月援国家食品药品监督管理局

悦援各级卫生行政部门

阅援国家药品不良反应监测中心

耘援省级药品监督管理局

苑援主管全国药品不良反应监测工作的部门是

苑援负责医疗卫生机构中药品不良反应监测工作的部门是

苑援负责承办全国药品不良反应监测技术工作的部门是

苑援负责制订药品不良反应监测规章和政策的部门是

[愿- 愿]

粤援药学或相关专业的学历，或者具有药学专业的技术职称

月援药学专业技术职称

悦援专业技术职称

阅援执业药师或药师以上专业技术职称

耘援执业药师或具有相应的药学专业技术职称

愿援药品批发企业质量管理机构负责人具有

愿援药品批发企业主要负责人应具有  
愿援药品批发企业从事质量管理的人员应具有  
愿援药品零售中处方审核人员应是

[愿原-愿旬]

粤援执业药师应履行的职责  
悦援执业药师应遵守的基本准则  
耘援执业药师再注册的规定

月援对执业药师继续教育的要求  
阅援执业药师注册的规定

按照《执业药师资格制度暂行规定》

愿援只能在一个省、自治区、直辖市注册  
愿援掌握最新医药信息，保持较高的专业水平是  
愿援须提供参加继续教育的证明是  
愿援对违反药品管理法及有关法规的行为或决定，提出劝告、制止、拒绝执行并向上级报告是

[愿愿-愿圆]

粤援大容量注射剂的灌封  
悦援注射剂的浓配  
耘援直肠用药的暴露工序

月援小容量注射剂的灌封  
阅援口服固体药品的暴露工序

根据《药品生产质量管理规范》规定，下列药品生产环境空气洁净度级别

愿援万级适用于  
愿援万级适用于  
愿援万级适用于

[愿愿-愿圆]

粤援按无证经营处理  
悦援按乱发证照问题处理  
耘援按销售劣药处理

月援处以警告或并处罚款  
阅援按销售假药处理

愿援出租、出借、转让《药品经营许可证》的  
愿援更改生产批号超过药品有效期的  
愿援参与非法药品集贸市场交易的  
愿援有《药品经营许可证》从事异地经营的

[愿缘-愿圆]

粤援参保人员特定点医疗机构处方，在定点零售药店购药的行为  
悦援定点医疗机构医师开具，有医师签名和定点医疗机构盖章  
耘援劳动保障行政部门及药品监督管理部门、物价、医药行业主管部门的监督检查

月援经统筹地区劳动保障行政部门审查，并经过社会保障经办机构确定的，为城镇职工基本医疗保险参保人员提供处方外配服务的零售药店  
阅援分别管理，单独建账

怨援定点零售药店是指

怨援外配处方必须由

怨援定点零售药店的处方外配服务和管理必须接受

怨援定点零售药店外配处方管理工作要实行

[怨- 员圆]

粤援羚羊角

月援黄芩

悦援天麻

阅援丹参

耘援甘草

怨援禁止采猎的野生药材物种是

员圆援分布区域缩小、资源处于衰竭状态的野生药材是

员猿援资源严重减少的野生药材是

员源援属于自然淘汰的，国家禁止出口的野生药材是

[员猿- 员源]

粤援保证其提供的商品的实际质量与表明的质量状况相符

月援向消费者出具服务单据

悦援按约定履行，不得无理拒绝

阅援作出明确的答复

耘援立即向有关行政部门报告和告知消费者

员圆援经营者以产品说明书表示商品质量状况的应

员猿援经营者提供的服务，按国家规定，承担包修、包换、包退责任的应

员肆援经营者发现其提供的商品存在严重缺陷的应

员伍援经营者提供服务，按国家规定或商业惯例应

[员伍- 员陆]

粤援国务院药品监督管理部门

月援省级药品监督管理部门

悦援卫生部

阅援省级卫生管理部门

耘援国务院药品监督管理部门会同卫生部

员圆援制定、调整、公布医疗器械分类目录

员猿援开办第一类医疗器械的经营企业的备案部门

员肆援负责开办第二、三类医疗器械的经营企业审批

员伍援发给《医疗器械经营企业许可证》

[员陆- 员柒]

粤援设区的市级药品监督管理机构或省级药品监督管理部门直接设置的县药品监督管理机构

月援省级药品监督管理部门

悦援国家药品监督管理部门

阅援国家认证机构

1. 受理省级卫生行政部门  
2. 受理药品认证的初审部门  
3. 负责对药品认证实施现场检查的是

4. 执业药师

5. 执业药师的权力  
6. 执业药师的权力  
7. 执业药师的道德准则  
8. 执业药师的义务  
9. 执业药师的执业行为规范

10. 在交付毒性、成瘾性药品时给予购药者明确的口头提示或警告，是  
11. 尊重病人的人格，保守有关病人的秘密，是  
12. 否决危及药品质量的购进渠道，是  
13. 对危及用药安全、有效、合理的处方拒绝调配，是

14. 执业药师

15. 为药学事业带来荣誉、发展和提高  
16. 共同行为规范与标准，是评价执业行为正确与错误的标准  
17. 接受公正、公平、合理的原则  
18. 为病人健康服务，确保药品安全、有效、经济、尊重患者人格  
19. 符合法律、法规、道德良心的情况下才能进行

20. 执业药师道德准则中，工作职业报酬应是  
21. 执业药师对病人的责任是  
22. 执业药师的执业活动应是  
23. 执业药师职业道德准则是

三、载型题（多项选择题）共 10 题，每题 1 分。每题的备选答案中有 2 个或 3 个以上正确答案。少选或多选均不得分。

24. 药品的特殊性包括

25. 需要迫切性  
26. 消费者低选择性  
27. 缺乏需求价格弹性  
28. 社会公共性  
29. 竞争性

30. 药品命名的原则

31. 药品名称读音应清晰易辨，避免与已经使用的药品相似  
32. 同一药效类别的药品，其名称力求显示这一关系  
33. 是易令病人从解剖学、生理学、病理学和治疗学角度猜测药效的名称，一般不应采用  
34. 药品名称应科学易懂  
35. 药品名称应便于指导患者合理用药

多选题根据《中华人民共和国药品管理法》，属于国家药品标准的是

- 粤援省级药品监督管理部门制定的中药饮片炮制规范
- 月援省级药品监督管理部门制定的药品标准
- 悦援省级卫生行政部门制定的药品标准
- 阅援《中华人民共和国药典》
- 耘援国务院药品监督管理部门颁布的药品标准

多选题全国人大常委会修订通过的《中华人民共和国药品管理法》规定，在销售前或者进口时，必须经过指定的药品检验机构检验合格才能销售或者进口的药品是

- 粤援国务院药品监督管理部门规定的生物制品
- 月援国务院药品监督管理部门规定的抗生素
- 悦援首次在中国销售的药品
- 阅援上市不满三年的新药
- 耘援国务院规定的其他药品

多选题必须具有国家药品监督管理部门核发的药品批准文号的是

- 粤援原料药
- 月援中药材
- 悦援中药饮片
- 阅援药用辅料
- 耘援生物制品

多选题药品说明书中“药物过量”项目中应包括

- 粤援厂方急救咨询热线电话
- 月援药物的过量剂量
- 悦援症状
- 阅援急救措施
- 耘援解毒药

多选题药品批发企业药品出库时应

- 粤援进行复核和质量检查
- 月援做好药品质量跟踪记录
- 悦援遵循先产先出、近期先出的原则
- 阅援做好留样观察
- 耘援遵循按批号发货的原则

多选题下列对退回药品处理措施正确的是

- 粤援直接放入不合格品库
- 月援拒绝入库
- 悦援存放于退货药品库（区），由专人保管
- 阅援经重新检验合格后，放入合格药品库（区）
- 耘援经重新检验合格后，放入退货药品专用库

多选题依据我国《药品生产质量管理规范》的规定，“批号”系指

- 粤援用于识别药品生产时间的数字
- 月援用于识别“批”的一组数字
- 悦援用于识别“批”的字母加数字

阅读用之可以追溯和审查该批药品的生产历史

检索用之可以确定该批药品有效还是无效

阅读《处方药与非处方药流通管理暂行规定》要求，销售处方药和甲类非处方药的零售药店

阅读必须具有《药品经营许可证》

阅读不得以开架自选方式销售处方药

阅读必须开架销售非处方药

阅读不得采用有奖销售、附赠药品或礼品等销售方式售药

检索必须配备坐堂医师，指导合理用药

阅读按照《执业药师资格制度暂行规定》，执业药师的基本准则为

阅读身体健康、坚守工作岗位

阅读遵守职业道德、忠于职守

阅读促进企业发展

阅读对药品质量负责

检索保证人民用药安全有效

阅读医疗机构制剂室按制剂工序和空气洁净级别要求合理布局，还要求

阅读一般区和洁净区分开

阅读配制、分装与贴签、包装分开

阅读内服制剂与外用制剂分开

阅读无菌制剂与其他制剂分开

检索处方药与非处方药分开

阅读《中华人民共和国广告法》规定，药品和医疗器械广告不得含有

阅读说明治愈率或者有效率的

阅读利用医生、患者的形象作证明的

阅读与其他药品、医疗器械的功效和安全性比较的

阅读使用统计资料、调查结果、文摘等证明其功效的

检索利用医药科研机构、医疗机构名义作证明的

阅读不能纳入基本医疗保险用药范围的是

阅读主要起营养滋补作用的药品

阅读用中药材和中药饮片炮制的各类酒制剂

阅读部分可以入药的动物及动物脏器、干（水）果类

阅读各类药品中的果味制剂、口服泡腾剂

检索血液制品、蛋白类制品（特殊情况例外）

阅读根据《药品注册管理办法》，下列属于补充申请的是

阅读审批过程中的药品注册申请、已批准临床研究申请需进行相应变更

阅读新药技术转让

阅读新药申请、已有国家标准药品的申请或者进口药品申请经批准后，改变、增加或