

执业药师考试药事管理与法规练习题四 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E6_89_A7_E4_B8_9A_E8_8D_AF_E5_c23_17293.htm 当前，我国生产的原料药约（ B ）。 A.6391家 B.1350种 C.8000多种 D.5715种 E.166家 GMP的主导思想是（ B ）。 A.任何药品的质量是检验出来的，不是生产出来的 B.任何药品的质量形成都是生产出来的，而不是单纯检验出来的 C.药品质量是以质量标准为依据进行确认的 D.药品质量是生产的核心，是检验的对象 E.药品质量是生产出来的，也是检验出来的 开办药品生产企业必须符合（ C ）。 A.药品管理法 B.药品管理法实施办法 C.药品管理法、药品管理法实施办法和相关文件的规定 D.有关文件规定 E.中华人民共和国产品质量法（ A ）应用现代科学技术、自主地从事商品生产、经营活动，实行独立核算、具有法人地位的经济实体。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 目前，我国生产的中成药约有（ C ）。 A.6391家 B.1350种 C.8000多种 D.5715种 E.166家 药品进入国际医药市场的准入证是（ A ）。 A.GMP B.GSP C.GLP D.GCP E.GAP 为实施质量管理所需的组织结构程序过程和资源（ D ）。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 最先实施GMP的国家和年代是（ E ）。 A.法国，1965年 B.英国，1969年 C.德国，1960年 D.加拿大，1960年 E.美国，1963年 商品、过程或服务满足规定或潜在要求（或需要）的特征和特征总和（ E ）。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量 生产药品的专营企业或者兼营企业是（ B ）。 A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量

为提供足够的信任，表明实体能满足质量要求，而在质量体系中实施并根据需要进行证实的有计划、有系统的活动（C）。A.生产企业 B.药品生产企业 C.质量保证 D.质量体系 E.质量

医药商品为待检品时应挂（C）。A.规定标志 B.红色标志 C.黄色标志 D.绿色标志 E.蓝色标志

小型医药商品经营企业的化验室面积是（A）。来源：www.examda.com A. 50平方米 B. 200平方米 C. 100平方米 D. 150平方米 E. 250平方米

医药零售企业内专业技术人员应占企业从业职工总数的（D）。A.10% B.15% C.25% D.30% E.50%

药品库房的湿度保持在45%~75%，温度控制在0~30℃的是（D）。A.医药商业 B.冷库 C.阴凉库 D.常温库 E.六专放

药品库房的湿度保持在45%~75%，温度控制在2~10℃的是（B）。A.医药商业 B.冷库 C.阴凉库 D.常温库 E.六专放

定点零售药店审查和确定的原则是（E）。A.能保证基本医疗保险用药品种和质量 B.合理控制药品服务成本 C.引入竞争机制 D.方便参保人员就医后购药和便于管理 E.能保证基本医疗保险用药品种和质量；引入竞争机制，合理控制药品服务成本，方便参保人员就医后购药和便于管理

处方药品及非处方药品不得采用的销售方式是（D）。A.有奖销售 B.附赠药品 C.作为礼品 D.有奖销售、附赠药品和礼品等 E.降低、打折

药品库房的湿度保持在45%~75%，温度应低于20℃的是（C）。A.医药商业 B.冷库 C.阴凉库 D.常温库 E.六专放

医药商业经营活动的特点是（E）。A.具有综合性 B.政策性强 C.专业性强 D.利益性和多样性 E.专业性强、政策性强、具有综合性

医药商品经检验为不合格品时应挂（B）。A.规定标志 B.红色标志 C.黄色标志 D.绿色标志 E.蓝色标志

属于外用药品应挂（A）。A.规定标志

B.红色标志 C.黄色标志 D.绿色标志 E.蓝色标志 医药零售企业在贯彻GSP时，应把好五个环节，它们是（ A ）。 A.进货、验收、养护、销售和售后服务 B.采购、进货、储存、零售和售后服务 C.计划、验收、养护、销售和售后服务 D.运输、验收、广告、店堂服务和保管 E.进货、验收、养护、销售和广告宣传 毒性药品、麻醉药品、一类精神药品、放射性药品、危险品、不合格药品应分开专库或专柜存放为（ E ）。 A.医药商业 B.冷库 C.阴凉库 D.常温库 E.六专放 国家对药品经营企业实行（ C ）。 A.许可证管理制度 B.许可证的年检制度 C.合格证、许可证的有效期限管理制度和年检制度 D.许可证的验证制度 E.合格证的认证制度 近期，治理整顿药品市场最主要的法律依据之一是（ A ）。 A.药品流通监督管理办法（暂行） B.处方药与非处方药分类管理办法 C.药品不良反应监督管理办法（试行） D.“药品监督行政处罚程序” E.“药品临床试验管理规范” 被退货的医药商品应挂（ C ）。 A.规定标志 B.红色标志 C.黄色标志 D.绿色标志 E.蓝色标志 医药商品经检验为合格品时应挂（ D ）。 A.规定标志 B.红色标志 C.黄色标志 D.绿色标志 E.蓝色标志 凭“麻醉药品专用卡”到指定医疗单位开方取药，一次取药最多为（ B ）。 A.3日常用量 B.5日常用量 C.7日常用量 D.2年 E.3年 第二类精神药品的处方，每次不超过（ C ）。 A.3日常用量 B.5日常用量 C.7日常用量 D.2年 E.3年 配药或配方、发药又称为调配处方是（ C ）。 A.医院药事管理 B.处方 C.调剂 D.协定处方 E.临床药学 以对患者合理用药为中心的系统药事管理称为（ A ）。 A.医院药事管理 B.处方 C.调剂 D.协定处方 E.临床药学 一般门诊、急诊患者每张处方的限量是（ A ）。 A.3日常用量 B.5日常用量 C.7日常

用量 D.2年 E.3年 医生和药师根据临床医疗需要，结合本院用药经济，整理选定一批处方，经药事管理委员会审查和院领导批准作为本院常规处方是（ D ）。 A.医院药事管理 B.处方 C.调剂 D.协定处方 E.临床药学 药品检验原始记录要保留（ E ）。 A.3日常用量 B.5日常用量 C.7日常用量 D.2年 E.3年 某药品批号为990514，有效期为3年，医院药房于1999年11月17日分装，分装后该药品的有效期终止日期是（ C ）。 A.2002年11月17日 B.2002年11月16日 C.2002年5月13日 D.2002年5月14日 E.2002年5月15日 医院药事管理委员会是（ B ）。 A.对医院药事各项重要问题做出专门决定的专业技术组织 B.为了协调和指导全院计划用药、合理用药，对医院药事各项重点问题做出专门决定，并使药品在各个环节上加强科学管理的机构 C.为了协调和指导全院计划用药、合理用药，使药品在各个环节上加强科学管理的机构 D.协调和指导临床计划用药、合理用药的专业技术机构 E.发挥科学管理，避免药物滥用和浪费的医药专家顾问机构 一门以患者为对象，研究安全、有效、合理地使用药品，提高医疗质量，促进患者健康的学科是（ E ）。 A.医院药事管理 B.处方 C.调剂 D.协定处方 E.临床药学 医药药剂科是集（ A ）。 A.药品采购供应、调剂制剂、经济管理、临床药学、科研工作及贯彻执行药事法律法规等为一体的综合性科室 B.药品采购供应、调剂制剂、经济管理、临床药学、科研工作的综合性科室 C.药品采购供应、经济管理、临床药学的综合性科室 D.药品法律法规贯彻执行的医技科室 E.药品的采购供应、生产研究、临床药学的综合性科室 医院制剂室的“制剂许可证”的有效期是（ E ）。 A.1年 B.2年 C.3年 D.4年 E.5年 医师为患者防治疾病需要用药而开写的

书面文件是（ B ）。 A.医院药事管理 B.处方 C.调剂 D.协定处方 E.临床药学 毒性药品、精神药品处方保存（ D ）。 A.3日常用量 B.5日常用量 C.7日常用量 D.2年 E.3年 寒、热、温、凉称为中药的（ C ）。 A.八纲 B.八法 C.四气 D.五味 E.归经 国家中医药管理局指定厂家对单味浓缩颗粒的质量标准、制备工艺和工艺参数进行系统研究的品种达（ D ）。 A.100种 B.200种 C.300种 D.400种 E.500种 中医药程序其次得考虑治疗病症的治则治法，简称为（ B ）。 A.理 B.法 C.方 D.药 E.升降沉浮 酸、甘、辛、苦、咸是中药的（ D ）。 A.八纲 B.八法 C.四气 D.五味 E.归经 中医应用的汗、吐、下、和、温、清、消、补称之为（ B ）。 A.八纲 B.八法 C.四气 D.五味 E.归经

100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com