

1996年全国执业药师资格考试试题与解答综合知识与技能下
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_1996_E5_B9_B4_E5_85_A8_c23_17337.htm 一、A型题(最佳选择题)。共30题

- ，每题1分。每题的备选答案中只有一个最佳答案。试题：1
1. 制药企业岗位操作记录的保存期为。（）A. 二年 B. 药品生产后一年 C. 药品售出后一年 D. 三年或产品有效期(负责期)后一年 E. 药品有效期内
 2. 片剂生产中，一个批号是指（）A. 包装工序日产量 B. 一次投料量 C. 一次制颗粒量 D. 压片工序片子日产量 E. 压片前一个总混合器的颗粒混合量
 3. 药品生产企业复核生产记录时（）A. 必须按工艺规程串联复核 B. 必须按每批岗位操作记录对照复核 C. 各工序中的数量、质量等必须一致 D. 生产记录中不符合要求的填写方法，必须由填写人更正签字 E. 生产记录中不符合要求的填写方法，必须由复核人更正签字
 4. 制药企业新工人或调入新岗位的操作人员，须经本岗位培训和培训，考核合格后方可独立操作（）A. 安全教育GMP B. 技术GMD C. 操作 安全教育 D. 质量控制 安全教育 E. 设备性能技术
 5. 建国以来，我国先后出版的药典版数共（）A. 4版 B. 5版 C. 6版 D. 9版 E. 10版
 6. 制药企业实验动物应从引进和购买。（）A. 经认证的实验动物饲养单位 B. 实验动物饲养单位 C. 小动物市场 D. 经济动物养殖场 E. 个体户
 7. 医药经营企业之间调入进口药品时，应要求供货方提供（）A. 当地药检所报告书 B. 口岸药检所报告书复印件 C. 盖有红印章的当地药检所报告书复印件 D. 盖有红印章的口岸药检所报告书复印件 E. 国外生产企业质检报告书
 8. 药品经营

企业需专库保管的品种为 () A . 稀盐酸 B . 胶体磷[32P]酸铬注射液 . C . 蓖麻油 D . 杏仁水 E . 咳嗽糖浆 9 . 药品储存养护工作应贯彻的原则是 () A . 帐货相符 B . 帐帐相符 C . 预防为主 D . 重点养护 E . 质量检查 10 . 药品标签应注明质量标准的是 () A . 散剂 B . 大输液 C . 乳剂 D . 原料药 E . 混悬剂 11 . 1995年9月30日前的标有“类”、“准L”、“L字样批准文号的药品, 销售使用至 () A . 1996年3月31日 B . 1996年6月30日 C . 1996年12月30日 D . 1997年3月31日 E . 无期限 12 . 生产批号为950105、有效期2年的药品, 某药品经营企业于1995年7月8日分装, 分装后该药品的有效期终止日期是 () A . 1997年7月8日 B . 1997年7月7日 C . 1997年1月4日 D . 1997年1月5日 E . 1997年1月6日 13 . 麻醉药和一类精神药的生产单位和生产计划由 () A . 国家医药管理局指定生产单位, 并下达计划 B . 各省、自治区、直辖市医药管理局指定生产单位, 并下达计划 C . 中国医药公司指定生产单位, 并下达计划 D . 卫生部会同国家医药管理局共同指定生产单位, 联合下达生产计划 E . 各生产单位向当地卫生厅(局)提出申请、备案 14 . 国家对未列入“国家基本药物目录”品种的原则 () A . 要实行限量生产 B . 仍予发展 C . 实行公费医疗范畴 D . 限期提高质量 E . 限期降价 15 . 生产注射剂、无菌冲洗剂的最后一次洗瓶水, 应经孔径的滤膜过滤后使用。 () A . $0.55\mu\text{m}$ B . $0.50\mu\text{m}$ C . $0.45\mu\text{m}$ D . $0.40\mu\text{m}$ E . $0.22\mu\text{m}$

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