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_B 4_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 . 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GMPB.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 μm B . 0 . 50 μm C . 0 . 45 μm D . 0 . 40 μ m E . 0 . 22 μ 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