

执业药师资格考试《药事管理与法规》模拟测试题（二）

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_17368.htm

一、A型题（最佳选择题）共40题，每题1分。每题的备选答案中只有一个最佳答案

- 1、已撤销批准文号的药品 A 按假药论处 B 按劣药论处 C 不得继续生产 D 不得继续使用 E 已经生产的，可以继续销售
- 2、不需要使用注册商标的药品有 A 仿制药品 B 试生产的新药 C 中成药 D 医院制剂 E 进口药品
- 3、可以在市场上销售的药品有 A 粉针和大输液 B 试生产的新药 C 医院制剂 D 无注册商标的品种 E 虎骨和犀牛角制品
- 4、《药品管理法》规定处以警告或并处2万元以下罚款的情形 A 制售、使用假劣药品经处理后重犯的 B 制售、使用假劣药品造成人员伤害后果的 C 擅自收购、销售未经审查批准的新发现或从国外引种的中药材的 D 在市场上销售或变相销售医院制剂的 E 有效期药品未注明有效期的
- 5、与《医院要紧管理办法》对调剂的要求不符的是 A 认真审查，坚持核对 B 严格执行操作规程 C 药品外包装应注明品名、用法用量 D 对有明显错误的处方，为防止用药事故药师可以自行更改 E 拒绝调配超剂量，有配伍禁忌，涂改以及不合理用药的处方
- 6、新药的保护期 A 从受理之日起算起 B 此试生产开始算起 C 从正式生产开始算起 D 从III期临床试验结束开始算起 E 从国家药品监督管理局批准颁发的第一个新药证书之日算起
- 7、与《新药保护及技术转让的规定》的规定不符的是 A 若申报同一品种新药的单位超过三家，不再受理新药技术转让的申请 B 对简单改变给药途径的新药，原则上不再受理转让申请 C 国家对新药实行分类

保护制度，国家对已获批准新药的技术转让实行审批制度 D 非原研制单位申报的新药中含有保护期内的中药一类新发现中药材，应按规定进行技术转让后，再申报新药 E 第五类新药在保护期内，其他生产企业不得在同品种药品的说明书中增加该药新批准的适应症 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