

1999年全国执业药师药事管理与法律法规（71-140）（上）

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_1999_E5_B9_B4_E5_85_A8_c23_17383.htm [71-75] A 内服药与外用药 B 麻醉

药品 C 二类精神药品 D 化学药品危险品 E 长期储存的怕压商品
71.应在库房中分开存放的 72.应在专柜存放并指定双人双锁保管的是 73.应严格分类存放于有专门设施的专用仓库的是 74.应定期翻码整垛的是 75.凭县级以上（含县级）主管部门出具证明的是 [76-80] A 6个月以上 B 一年以内 C 5年 D 7年 E 分别为30年、20年、10年 76.中药品种一级保护的期限是 77.中药品种二级保护的期限是 78.中药品种二级保护品种在保护期满后 79.中药品种保护评审委员会做出评审结论的时间是 80.批准保护的中药品种如果在在批准前是多家生产的，未获得保护的企业向国家药品监督管理部门提出申请的时间自公告发布之日起日期期限是 [81-85] A 豹骨 B 麝香 C 龙胆 D 蝮蛇 E 人工牛黄 81.列为国家二级重点保护野生药材物种名录的药材是 82.既是食品又是药品的品种是 83.禁止采猎的野生药材是 84.濒临灭绝状态的稀有珍贵野生药材是 85.属于资源严重减少的野生药材是 [86-90] A 使用同一台混合器混合均匀的产品 B 同一批原料在同一天分装的产品 C 同一天同班组一次性投料所生产的产品 D 经最后混合具有均一性的成品 E 成型或罐装前使用同一台混合设备生产的一次混合产品 86.片剂的一个批号为 87.化学原料药的的一个批号为 88.粉针的一个批号为 89.胶囊的一个批号为 90.软膏的一个批号为

三、C型题（比较选择题）共30题，每题0.5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。

[91-95] A 中药二类 B 中药三类 C 两者均是 D 两者均不是 91. 新的中药复方制剂是 92. 中药材的人工制成品是 93. 中药材新的药用部位及其制剂是 94. 需经国家药品监督部门审批才能进入临床研究的是 95. 有试产期的药品是 [96-100] A 《药品管理法》 B 《产品质量法》 C 两者均是 D 两者均不是 96. 全国人大常委会通过发布的法律为 97. 生产、经营药品的监督管理适用于 98. 建筑工程质量的监督适用于 99. 保健食品卫生标准监督管理适用于 100. 美容品的质量监督管理适用于 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