

中药药剂学练习题：第二章药剂卫生 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\\_\\_E4\\_B8\\_AD\\_E8\\_8D\\_AF\\_E8\\_8D\\_AF\\_E5\\_c23\\_17736.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/17/2021_2022__E4_B8_AD_E8_8D_AF_E8_8D_AF_E5_c23_17736.htm) [A型题] 1.在制药卫生中要求口服药品中所含大肠杆菌应为（ ） A每克每毫升不得超过50个 B每克每毫升不得超过100个 C每克每毫升不得超过500个 D每克每毫升不得超过1000个 E不得检出 2.不含药材原粉的制剂，每克含细菌数不得超过 A．10000个 B．5000个 C．1000个 D．500个 E．100个 3.含中药原粉的片剂对细菌总数的规定为（ ） A100个/克 B1000个/克 C10000个/克 D50000个/克 E100000个/克 4.根据《部颁药品卫生标准》规定，对药酒的要求为（ ） A细菌数 100个/毫升，霉菌数 100个 B细菌数 100个/毫升，酵母菌数 100个 C细菌数 500个/毫升，霉菌数 500个 D细菌数 500个/毫升，酵母菌数 100个 E细菌数 500个/毫升，霉菌数 酵母菌数 200个 5.在制药卫生学检查中，下列判断正确的是（ ） A狗皮膏药要求细菌数 50000个/克 B神曲要求细菌数 50000个/克 C若仅瓶口发霉，药液检查合格，可复检再论是否合格 D若检出细菌合格，霉菌不合格，以不合格论，不再复检 E若检出致病菌以不合格论，不再复检 6.下列（ ）不作为药剂微生物污染的途径考虑 A．原料药材 B．操作人员 C．制药设备 D．包装材料 E．天气情况 7.关于制药环境的空气净化内容叙述正确的是（ ） A用于制药环境的空气净化的气流属于紊流 B不能用于洁净区空气净化 C非层流型洁净空调系统净化空气的原理是用净化的空气稀释室内空气 D净化的过程可以使粒子始终处于浮动状态 E可以自行除尘 8. 制药厂的生产车间根据洁净

度的不同，可分为控制区和洁净区。控制区一般要求达到（  
）级标准。 A 100级 B 1000级 C 5000级 D 10000级 E 100000级  
9.F0值是验证灭菌可靠性的重要参数，我国《GMP》规定其  
值为（ ） A 4 B 6 C 8 D 10 E 12  
10.F0值的应用大多  
限于（ ） A干热灭菌 B湿热灭菌 C热压灭菌 D流通蒸汽灭菌 E  
气体灭菌  
11.（ ）是目前制剂生产应用最广泛的一种灭菌方法  
A 干热灭菌法 B 湿热灭菌法 C 流通蒸汽或煮沸灭菌法 D 滤过  
除菌法 E 乙醇蒸汽熏蒸法  
12.最可靠的湿热灭菌法是（ ） A流  
通蒸汽灭菌法 B热压灭菌法 C低温间歇灭菌法 D煮沸灭菌法 E  
高速热风法  
13.热压灭菌器使用时要注意（ ） A检查仪表 B排  
尽空气 C锅炉压力 D准确计时 E安全开启

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](http://www.100test.com)