

综合知识与技能模拟试题与解答（三）PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/19/2021_2022__E7_BB_BC_E5_90_88_E7_9F_A5_E8_c23_19094.htm 四、x型题(多项选择题)

共30题，每题1分。每题的备选答案中有2个或2个以上正确答案。少选或多选均不得分。

111．出现下列情况，制药企业的产品不能出厂（ ） A．不合格成品 B．未经检验的成品 C．未出具检验报告的成品 D．检验合格的成品 E．已超过有效期但仍符合法定标准的成品

112．指出下列条款中，符合制药企业工艺用水管理要求的内容 A．工艺用水应制定“工艺用水监护规程”（ ） B．注射用水每月全面检查一次 C．纯水每班在制水工序抽查部分项目一次 D．纯水在室温下用不锈钢贮罐贮存 E．注射用水用不锈钢罐贮存，65 以上保温

113．制药企业卫生管理中，清洁卫生规程的主要内容有（ ） A．清洁工作范围、内容 B．清洁方法、程序 C．清洁工作频次 D．设备的洗涤方法 E．设备的洗涤周期

114．制药企业产品质量档案内容有（ ） A．产品简介 B．质量标准沿革 C．主要原辅料、半成品、成品质量标准 D．历年质量情况及评比 E．留样观察情况

115．制药企业质量管理中，企业除执行药品的各级法定标准外，还应制定以下标准（ ） A．成品的企业内控标准 B．中间体的质量标准 C．工艺用水的质量标准 D．原辅料的质量标准 E．包装材料的质量标准

116．企业实施GMP自检报告内容应包括（ ） A．检查记录 B．检查的评价意见 C．检查的建议 D．采取的措施 E．实施措施的效果

117．医药经营企业，应严格实行双人双锁保管的是（ ） A．毒性药品 B．解热镇痛药 C．易挥发性药品 D．生物制品 E

· 麻醉药品 118. 药品储存过程中，受外界哪些因素的影响，会发生质量变化（ ） A. 温度 B. 湿度 C. 日光照射 D. 空气中的二氧化碳 E. 声波 119. 在药品经营企业，质量事故处理的“三不放过”原则（ ） A. 事故原因不清不放过 B. 事故责任者和群众没有受教育不放过 C. 没有抽检药品不放过 D. 没有防范措施不放过 E. 药品没销毁不放过 120. 化实验室强制检定的计量器具有（ ） A. 玻璃液体温度计 B. 砝码 C. 比色计 D. 火焰光度计 E. 酸度计 121. 药品经营企业发货原则（ ） A. 先产先出 B. 先进先出 C. 随到随出 D. 易变先出 E. 近期先出 122. 销毁毒性药品时哪些人员应签字盖章（ ） A. 质量管理人员 B. 仓库保管员 C. 销毁批准人员 D. 销毁人员 E. 监理人员 123. 按卫生部规定，我国已生产、供应、使用的一类精神药品有（ ） A. 强痛定 B. 二氢埃托啡 C. 丁丙诺啡 D. 哌醋甲酯 E. 氯芬待因 124. 非处方药来源于（ ） A. 处方药 B. 临床长期使用，由医药专家评审遴选 C. 经卫生行政部门审批颁布 D. 国家基本药物目录 E. 民间传统用药 125. 制药企业大输液生产中，生产操作可以在洁净度10000级环境里局部100级条件下进行的工序有（ ） A. 稀配 B. 精滤 C. 灌装 D. 放膜 E. 翻塞 126. 片剂生产过程中（ ） A. 原辅料要进行预处理 B. 配料处方计算、称量及投料必须复核 C. 制粒使用的容器应洁净、无异物 D. 整粒机必须有除尘装置 E. 压片室与外室应保持相对正压 127. 药品说明书是（ ） A. 医生和病人在治疗用药时的科学依据 B. 是药品生产单位承担法律责任的重要依据 C. 是论文的表现形式之一 D. 是药品报请审批的必备材料之一 E. 是药品的广告 128. 指出不属于药学工具书的刊物（ ） A. 《中国

药物大辞典》 B . 《中国药学文摘》 C . 《中国药学杂志》 D . 《中国药物大全》 E . 《全国医药产品大全》 129 . 计算机的软件包括 () A . 系统软件 B . 程序设计语言 C . 系统总线 D . 磁盘 E . 应用软件 130 . 指出下列各项中不符合计算机使用的条件 () A . 控制温度、湿度 B . 防水、防震 C . 机房干净、不必控制洁净度 D . 电源电压应在微机额定值的士15%之间 E . 远离强电磁场、超声波等干扰源 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