

西药学试题及答案（二） [执业药师] PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/245/2021_2022__E8_A5_BF_E8_8D_AF_E5_AD_A6_E8_c23_245310.htm

22.化学药品说明书格式的内容不含 A药物相互作用 B功能主治 C有效期 D用法用量 E孕妇及哺乳期妇女用药 答案：（B）

23.关于中药饮片的管理不正确的是 A中药饮片必须按国家药品标准或“炮制规范”炮制 B生产中中药饮片，应当选用与药品性质相适应的包材和容器 C包装不符合规定的中药饮片不得销售 D中药饮片包装必须印有或贴有标签 E中药饮片的标签必须注明品名、规格、产地、生产企业、产品批号、生产日期、药品批准文号 答案：（E）

24.上市5年以内的药品不良反应报告范围是 A疗效和不良反应 B新的不良反应 C严重不良反应 D报告该药品引起的所有可疑不良反应 E罕见不良反应 答案：（D）

25.药品批发企业和零售连锁企业质量验收包括的内容是 A药品内在质量的物理检验 B药品外观的性状检查和药品内外包装及标识的检查 C药品外观的性状检查 D药品内在质量的化学检验 E药品内在质量的生物化学检验 答案：（B）

26.以下叙说与“GSP”有关规定不符的是 A GSP认证现场检查由三名GSP检查员组成 B“GP认证证书”期满前三个月内企业必须提出重新认证申请 C现场检查结束后，检查组提交检查报告，如企业对检查结果产生异议，可以向检查组提出说明和解释，如双方未达成共识，以检查组的报告为准 D“GSP认证证书”有效期5年 E新开办药品经营企业“GSP认证证书”有效期1年 答案：（C）

27.药品生产洁净室（区）空气洁净度的划分标准是 A按尘粒最大允许数/立方米、活微生物数/立方米、换

气次数划分 B按尘粒最大允许数/立方米、浮游菌/立方米、换气次数划分 C按尘粒数/立方米、浮游菌/立方米、沉降菌/皿划分 D按尘粒数/立方米、微生物最大允许数/立方厘米、沉降菌/皿划分 E按尘粒最大允许数/立方米、浮游菌/立方米、沉降菌/皿划分 答案：（E）

28.医疗机构制剂规定使用期限的依据不包括 A药品剂型的特点 B原料药稳定性试验结果 C制剂稳定性试验结果 D外包装材料的稳定性试验结果 E国家药监督管理部门制定的原则 答案：（D）

29.“药品流通监督管理办法”规定，药品经营企业可以 A超范围经营处方药 B从事异地经营 C伪造药品购销或购进记录 D参与非法药品市场或其他集贸市场交易或向其提供药品 E凭医生处方方向患者出售处方药 答案：（E）

30.国家对野生药材资源实行 A保护、采猎相结合的原则 B分类管理的原则 C严格保护的原则 D有计划采猎的原则 E保护与人工种养相结合的原则 答案：（A）

31.“广告法”规定，广告中必须注明“按医生处方购买和使用”的产品是 A应当在执业药师指导下使用的非处方药 B应当在执业药师指导下使用的处方药 C应当在医生指导下使用的预防药品 D应当在医生指导下使用的治疗药品 E应当在医生指导下使用的诊断药品 答案：（D）

32.“价格法”规定，经营者不执行政府定价、政府指导价以及法定的价格干预措施、紧急措施的 A直接追究刑事责任 B责令改正，有违法所得的没收违法所得，可并处违法所得五倍以下罚款，情节严重的责令停业整顿 C没收违法所得，责令停业整顿 D警告、责令停产、停业整顿 E责令改正，有违法所得的没收违法所得，可并处违法所得五倍以下罚款，情节严重的，吊销营业执照 答案：（B）

33.经营者与消费者之间进行交易应遵循 A客户就

是上帝的原则 B保护消费者合法权益的原则 C自愿、平等、公平、诚实信用的原则 D消费者至高无上的原则 E提供优质服务的原则 答案：（C）

34.知道或者应当知道他人实施生产、销售伪劣商品犯罪，而为其提供便利条件或者假生产技术的以 A生产、销售伪劣商品犯罪的共犯论处 B生产伪劣商品犯罪论处 C销售伪劣商品犯罪论处 D行政处罚论处 E民事处罚论处 答案：（A）

转贴于：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