

2005年执业药师资格考试药事管理与法规真题执业药师资格考试
PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/510/2021_2022_2005_E5_B9_B4_E6_89_A7_c23_510628.htm 百考试题温馨提示：08年执业药师考试还有一个多月，百考试题现推出历年真题，希望对大家有较多的帮助，为08年的药师考试打下良好的基础！

考试首页 试题分类 试题排行 悬赏中心 日常练习 论坛交流 选择服务 1.全部试题 2.随机题库 3.历年真题 4.模拟试题 5.相关悬赏

选择药师类型 药事管理与法规 药学专业知识(一) 药学专业知识(二) 一、A型题 题干在前，选项在后。共有A、B、C、D、E五个备选答案，其中只有一个为最佳答案，其余选项为干扰答案。

第1题 《中华人民共和国药品管理法》规定，下列情形按假药论处的是（ ）。 A．药品成份的含量不符合国家药品标准的 B．所标明的适应症或者功能主治超出规定范围的 C．擅自添加着色剂、防腐剂、香料、矫味剂及辅料的 D．直接接触药品的包装材料和容器未经批准的 E．未标明有效期或者更改有效期的 【您的答案】：B 【参考解析】：本题考查《中华人民共和国药品管理法》第四十八条。有下列情形之一的药品，按假药论处：(一)国务院药品监督管理部门规定禁止使用的；(二)依照本法必须批准而未经批准生产、进口，或者依照本法必须检验而未经检验即销售的；(三)变质的；(四)被污染的；(五)使用依照本法必须取得批准文号而未取得批准文号的原料药生产的；(六)所标明的适应症或者功能主治超出规定范围的。

第2题 《中华人民共和国药品管理法》规定，由国务院药品监督管理部门、国务院卫生行政部门共同制定（ ）。 A．实施批准文号管理的中药材、

中药饮片品种目录 B . 中华人民共和国药典 C . 中药饮片炮制规范 D . 麻醉药品、精神药品的管理办法 E . 药物临床试验机构资格的认定办法 【您的答案】 : E 【参考解析】 : 本题考查《中华人民共和国药品管理法》。第二十九条药物临床试验机构资格的认定办法, 由国务院药品监督管理部门、国务院卫生行政部门共同制定。第3题《中华人民共和国药品管理法实施条例》规定对药品生产企业生产的新药品种设立的监测期不超过()。 A . 1年 B . 3年 C . 4年 D . 5年 E . 6年 【您的答案】 : D 【参考解析】 : 本题考查《中华人民共和国药品管理法实施条例》。第三十四条国务院药品监督管理部门根据保护公众健康的要求, 可以对药品生产企业生产的新药品种设立不超过5年的监测期。第4题《中华人民共和国药品管理法实施条例》规定, 个人设置的门诊部、诊所等医疗机构不得()。 A . 配备常用药品和急救药品以外的其他药品 B . 配备常用药品和急救药品 C . 配备中成药 D . 配备非处方药以外的药品 E . 使用中药饮片 【您的答案】 : A 【参考解析】 : 本题考查《中华人民共和国药品管理法实施条例》。第六十七条个人设置的门诊部、诊所等医疗机构向患者提供的药品超出规定的范围和品种的, 依照《药品管理法》第七十三条的规定给予处罚。第5题《中华人民共和国药品管理法实施条例》规定, 中药饮片包装必须印有或者贴有()。 A . 标签 B . 中药饮片标识 C . 拉丁文名称 D . 功能与主治内容 E . 禁忌内容 【您的答案】 : D 【参考解析】 : 本题考查《中华人民共和国药品管理法实施条例》。第四十五条生产中药饮片, 应当选用与药品性质相适应的包装材料和容器; 包装不符合规定的中药饮片, 不得销售。中

药饮片包装必须印有或者贴有标签。 "#F8F8F8" 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