2004执业药师考试药事法规精选习题1(最新版)执业药师考 试 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文 https://www.100test.com/kao\_ti2020/644/2021\_2022\_2004\_E6\_89\_ A7\_E4\_B8\_9A\_c23\_644559.htm id="wang" class="chao">A型题: 1. 药事管理的宗旨是 A保证药品质量,维护人民身体健康 B保 证药品质量,增进药品疗效,保证人民用药安全C保证公民 用药安全、有效、经济、合理、方便、及时 D保证药品疗效 的提高,维护人民身体用药的安全 E在药品相关的各个环节 实施药事政策与法规 答案:(C)2.在现代社会中,受法律 保护的基本人权是 A享有基本的选举权 B享有健康的权力和 生命的权利 C享有基本生活的权利 D享有基本健康的保障权 E 享有基本生命的保护权 答案:(B)3.药品质量的检验方法 选择原则是 A"安全、先进、经济、合理"的原则 B"合理 安全、简单、快速"的原则 C"准确、简便、合理、快速 "的原则 D"先进、安全、合理、快速"的原则 E"准确、 灵敏、简便、快速"的原则答案:(E)4.药品监督管理的 方针性原则是 A国家依据宪法并通过立法利用政府行为来施 行强制性管理 B国家依据相关法规,通过政府行政力量和国 家机器而对某些活动施行的管理 C国家依据法律法规,通过 国家机器而对有关药事活动实行的某些管理 D国家依据宪法 通过立法利用政府行政力量和国家机器而对有关药事活动施 行的强制性管理 E国家依据宪法并通过国家机器而对相关的 药事活动实行依法管理答案:(D)5.药品注册管理之所以 成为国际通用的药品管理模式,是因为 A这种药品管理模式 对于保证公众用药安全、有效是必要的,不可或缺的 B这种 药品管理模式对于保证公众用药安全、合理是必要的,不可

或缺的C这种药品管理模式对于保证公众用药安全、科学是 必要的,不可或缺的 D这种药品管理模式对于保证公众用药 安全、经济是必要的,不可或缺的E这种药品管理模式对于 保证公众用药安全、及时是必要的,不可或缺的 答案:( A ) 6.药品名称一般不应采用的是 A易令病人从各个医疗专业 学科角度猜测药效的名称 B易令病人从解剖学、生理学、病 理学和治疗学角度猜测药效的名称 C易令病人从各个药学专 业学科角度猜测药效的名称 D易令病人从医药学相关专业术 语猜测药效的名称 E易令病人从保健、卫生等专业术语猜测 药效的名称 答案:(B) 7.药品广告须经 A省级药监部门批准 , 发给证书 B审批, 发给药品广告批准文号 C企业所在地省 级药监部门批准,并发给药品广告批准文号 D国家药监部门 批准,可在全国任何地方做广告 E所在地的县级药监部门批 准,发给证明答案:(C)8.国家对药品不良反应实行A报 告制度、严重或罕见的药品不良反应随时报告 B定期报告制 度、对严重或罕见的药品不良反应可越级报告 C逐级报告制 度、对严重或罕见的药品不良反应随时报告 D定时报告制度 对严重或罕见的药品不良反应随时报告 E逐级、定期报告 制度、严重或罕见的药品不良反应须随时报告,必要时可以 越级报告答案:(E)9.药品生产企业必须具备必要的条件 , 遵循必要的行为规则因为它是 A保证药品质量的一个前位 关键环节,承担着保证药品质量的首要责任 B保证药品质量 的一个前位关键环节,为了产品质量,必须这样 C鉴于药品 生产企业的特点需求 D鉴于药品生产企业的gmp认证的需要 E 保证药品生产企业的实施gmp的需要 答案:(A) 10.执业药 师的必要性体现在 A是药品管理法实施的强制性规定 B是对

药学技术人员的通用称谓统一的结果C是目前市场对药学技 术人员需求的结果 D最大限度地保证所提供的药品质量和药 学服务质量,从而保障公众的用药安全和有效 E是现行市场 经济条件下职称制度的要求 答案:(D)11.实行政府定价的 药品是 A列入国家基本医疗保险用药目录及生产、经营具有 垄断性的药品 B招标采购的药品 C上市五年的药品 Dgmp认证 企业生产的药品 E进口药品 答案:(A) 12.负责对医疗机构 定点资格进行审查的是 A统筹地区卫生行政部门 B统筹地区 药品监督管理部门 C统筹地区劳动和社会保障部门 D省级卫 生行政部门 E省级药品监督部门 答案:(C) 13.对定点零售 药店处方外配情况进行检查、审核及结算的部门是 A统筹地 区卫生行政管理部门B统筹地区药品监督管理部门C统筹地 区劳动和社会保障部门 D统筹地区消费者权益保护组织 E统 筹地区社保经办机构 答案:(E) 14.药品委托生产必须经 A 国务院药品监督管理部门的批准 B国务院药品监督管理部门 批准或省级药品监督管理部门批准C省级药品监督管理部门 批准或县级药品监督管理部门批准 D地级药品监督管理部门 批准或县级药品监督管理部门批准 E市级药品监督管理部门 批准或县级药品监督管理部门批准答案:(B)15."药品管 理法"规定,发运中药材包装上必须附有 A专用许可证明 B 检验报告书 C质量合格标志 D注册商标 E使用说明书 答案: (C) 16.药品的生产、经营、使用单位应当依法向政府价格 主管部门提供 A其药品实际购销价格清单 B其药品购入的价 格和数量清单 C其药品售出的价格和数量清单 D其药品的实 际购销价格和购销数量等资料E其药品的购入和售出的数量 清单 答案:(D) 17.以下按假药处理的是 A.擅自添加矫味剂

的 B.未标明生产批号的 C所含成份与国家药品标准规定的成 份不符的 D药品成份的含量不符合国家药品标准的 E直接接 触药品的容器未经批准的答案:(C)18.中国执业药师协会 是 A.接受卫生部委托负责全国执业药师的管理工作 B.受中国 药学会委托负责全国执业药师的管理工作 C.受法律、法规规 定负责全国执业药师的管理工作 D.受法律、法规规定负责辖 区执业药师的管理工作 E接受法律、法规及SFDA的委托负责 执业药师管理工作答案:(E)19.走私、贩卖、运输、制造 海洛因或者甲基苯丙胺十克以上不满五十克或者其他毒品数 量较大,处A.七年以上有期徒刑,并处罚金B.五年以上有期 徒刑,并处罚金 C.三年以上有期徒刑,并处罚金 D.七年以下 有期徒刑,并处罚金 E.五年以下有期徒刑,并处罚金 答案: (A) 20.以下属于可以零售的药品是 A.放射性药品 B.戒毒辅 助药 C.麻醉药品 D.第一类精神药 E.瞿粟壳 答案:(B) 21.以 下属于精神药品的管理不正确的是 A精神药品原料和制剂的 生产单位,必须建立严格的管理制度,设立原料和制剂的专 用仓库,并指定专人管理B医疗单位购买的精神药品只准在 本单位使用,不得转售,医生根据医疗需要合理使用,严禁 滥用 C.医疗单位购买精神药品必须持"精神药品购用卡"向 指定的经营单位购买 D第一类精神药品仅限供应县以上主管 部门指定的医疗单位使用 E第二类精神药品可供各医疗单位 使用,也可由指定经营单位凭盖有医疗单位公章的医生处方 限量零售答案:(C)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

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 ) 35.保障受试者权益的主要措施是 A知情同意书的签订 B伦

理委员会严格审议试验方案 C伦理委员会的组成和工作不受任何参与试验者的影响 D伦理委员会与知情同意书 E伦理委员会的确立 答案:(D)36.药品注册内容不含 A药品名称 B药品包装 C药品广告 D药品标签、说明书的内容 E药品质量标准 答案:(C)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