

2024 年执业药师之药事管理与法规考前冲刺模拟试 卷 B 卷含答案

单选题（共 45 题）

1、应当在医生指导下使用的治疗性药品广告必须注明的是

- A. 按医生处方购买和使用
- B. 说明治愈率或者有效率
- C. 使用无毒、无害等表明安全性的绝对化断言
- D. 医疗用语或者易与药品混淆的用语

【答案】 A

2、《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

【答案】 A

3、医疗机构配制的制剂应

- A. 先向国家药品监督管理部门递交申请，批准后方可生产
- B. 是市场短缺的药品品种
- C. 经省级以上药品监督管理部门批准，在指定的医疗机构之间调剂使用
- D. 在突发重大疫情时通过零售药店销售

【答案】 C

4、医疗机构麻醉药品处方保存期限至少为()

- A. 1 年
- B. 2 年
- C. 4 年
- D. 3 年

【答案】 D

5、关于药品信息化追溯的说法，错误的是

- A. 药品信息化追溯体系基本构成包括药品追溯系统、药品追溯协同服务平台和药品追溯监管系统，由药品信息化追溯体系参与方分别负责、共同建设
- B. 国家卫生健康委员会负责制定统一的疫苗追溯标准，省级疾病预防控制机构负责建立疫苗电子追溯协同平台
- C. 信息技术企业、行业组织等可以作为第三方，按照有关法规和标准提供药品追溯专业服务
- D. 药品上市许可持有人在销售药品时，应当向下游企业或者医疗机构提供相关追溯信息，以便下游企业或者医疗机构验证反馈

【答案】 B

6、组织开展药物滥用监测工作的机构是

- A. 中国食品药品检定研究院
- B. 国家药典委员会
- C. 国家药品监督管理部门
- D. CFDA 药品评价中心

【答案】 D

7、某药品生产企业研发出的新药，经批准后进入了临床试验阶段。

- A. I 期临床试验
- B. II 期临床试验
- C. III 期临床试验
- D. IV 期临床试验

【答案】 C

8、单方制剂纳入麻醉药品渠道经营的是

- A. 麦角胺
- B. 苯乙酸
- C. 高锰酸钾
- D. 乙醚

【答案】 A

9、应当立即向有关行政部门报告和告知消费者，并采取停止销售、警示、召回、无害化处理、销毁、停止生产或者服务等措施的是

- A. 可能危及人身、财产安全的商品和服务
- B. 发现其提供的商品或者服务存在缺陷，有危及人身、财产安全危险的
- C. 经营者向消费者提供有关商品或者服务的虚假信息
- D. 消费者在购买该商品或者接受该服务前已经知道其存在不违反法律强制性规定的瑕疵

【答案】 B

10、根据《抗菌药物临床应用管理办法》对抗菌药物的分级管理

- A. 非限制使用级抗菌药物
- B. 限制使用级抗菌药物
- C. 特殊使用级抗菌药物
- D. 重点监测级抗菌药物

【答案】 B

11、（2018年真题）关于法律效力层级和法律冲突解决的说法错误的是（ ）

- A. 上位法效力高于下位法
- B. 同一位阶的法之间, 特别规定优于一般规定
- C. 同一机关制定的新的一般规定与旧的特别规定不致时, 由制定机关裁决
- D. 行政法规之间对于同一事项的旧的特别规定不一致, 不能确定如何适用时, 由全国人大常委会裁决

【答案】 D

12、经营者向消费者提供有关商品或者服务的质量、性能、用途、有效期限等信息, 应当真实、全面, 不得作虚假或者引人误解的宣传, 这种经营者义务属于

- A. 履行义务的义务
- B. 为消费者提供相关服务信息的义务
- C. 提供信息的义务
- D. 保证质量的义务

【答案】 C

13、根据《中华人民共和国反不正当竞争法》, 下列情形不属于“不正当竞争行为”的是

- A. 擅自使用与他人有一定影响的商品名称、包装、装潢等相同或者近似的标识
- B. 经营者在交易活动中，以明示方式向交易相对方支付折扣并如实入账
- C. 通过虚假交易生成不真实的销量数据、用户好评的“刷单炒信”
- D. 抽奖式的有奖销售，最高奖的金额超过五万元

【答案】 B

14、药品处方中含有可能引起严重不良反应的辅料的，应将这些辅料名称列在说明书的哪一项下

- A. 【药品名称】？
- B. 【成份】？
- C. 【不良反应】？
- D. 【用法用量】？

【答案】 B

15、向本行政区域内定点批发企业通报已取得《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》的医疗机构名单的部门是

- A. 省级卫生健康主管部门
- B. 省级药品监督管理部门
- C. 省级公安部门
- D. 省级工商行政管理部门

【答案】 A

16、根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，经营者从事市场交易不得采用的手段是

- A. 假冒他人的注册商标

- B. 以折扣价销售药品
- C. 因歇业降价销售鱼腥草
- D. 宣传中药材产地

【答案】 A

17、批准文号是“卫妆特字（年份）第××××号”的是

- A. 国产非特殊用途化妆品
- B. 国产特殊用途化妆品
- C. 进口特殊用途化妆品
- D. 进口非特殊用途化妆品

【答案】 B

18、《制剂许可证》及制剂品种申报文件

- A. 洁净室（区）
- B. 制剂配制所用的物料
- C. 制剂室应有的文件包括
- D. 制剂室应有配制管理、质量管理的制度和记录包括

【答案】 C

19、根据《药品管理法》，关于药品抽查检验的说法，错误的是

- A. 药品监督管理部门根据监督管理的需要，可以对药品质量进行抽查检验
- B. 抽查检验应当按照规定抽样，可收取检验费用，但是不得收取其他费用，并应购买样品
- C. 对有证据证明可能危害人体健康的药品及其有关材料，药品监督管理部门可以查封、扣押，并在七日内作出行政处理决定

D. 对有证据证明可能危害人体健康的药品及其有关材料，药品监督管理部门可以查封、扣押，药品需要检验的，应当自检验报告书发出之日起十五日内作出行政处理决定

【答案】 B

20、全国人民代表大会常务委员会通过的《中华人民共和国食品安全法》是

- A. 法律
- B. 行政法规
- C. 地方政府规章
- D. 部门规章

【答案】 A

21、根据《中华人民共和国消费者权益保护法》，消费者有权要求经营者提供检验合格证明，这在消费者权利中属于

- A. 公平交易权
- B. 监督批评权
- C. 真情知悉权
- D. 受尊重权

【答案】 C

22、我国甲药品批发企业代理了境外乙制药厂商生产的疫苗，销售使用后，发现该疫苗存在安全隐患，应实施召回，该药品召回的责任主体应是

- A. 乙制药厂商
- B. 疫苗销售地省级药品监督管理部门
- C. 甲药品批发企业所在地省级药品监督管理部门

D. 甲药品批发企业

【答案】 A

23、医疗机构购进药品时索取、留存的供货单位合法票据，保存期不得少于

A. 5 年

B. 3 年

C. 2 年

D. 1 年

【答案】 B

24、关于《中华人民共和国中医药法》对医疗机构中药饮片管理的规定与《中华人民共和国药品管理法》对医疗机构制剂的规定之间关系的说法，错误的是

A. 两者都必须是市场上没有供应的品种

B. 两者都必须根据本医疗机构处方在本医疗机构内使用

C. 医疗机构制剂可以在机构间调剂，医疗机构中药饮片没有此规定

D. 两者的审批部门和监督管理方式相同

【答案】 D

25、根据《中华人民共和国消费者权益保护法》，药品零售企业出售的女性避孕药价格明显不合理，侵犯了消费者的

A. 安全权

B. 知情权

C. 自主选择权

D. 公平交易权

【答案】 D

26、关于保健食品的说法，错误的是()。

- A. 适用于特定人群，具有调节机体功能作用
- B. 声称保健功能的，应当具有科学依据
- C. 不得对人体产生急性、亚急性或者慢性危害
- D. 可以声称对疾病有一定程度的预防治疗作用

【答案】 D

27、（2020年真题）根据《反不正当竞争法》某药品生产企业研制部门负责人未经企业同意，将企业在研药物的临床研究数据披露给开展相同品种研制的其他药品生产企业，该行为属于（ ）

- A. 混淆行为
- B. 侵犯商业秘密行为
- C. 虚假宣传和虚假交易行为
- D. 诋毁商誉行为

【答案】 B

28、合格药品为

- A. 红色?
- B. 黄色?
- C. 绿色
- D. 蓝色?库存药品实行色标管理

【答案】 C

29、甲药店经营品种有含麻黄碱类复方制剂（单位剂量麻黄碱类药物含量为40mg），其药品包装、标签和说明书上印制有红色 OTC 专有标识。此药品系由国内乙药品生产企业生产。甲药店发现某患者多次大量、购买该药品，向药品监督管理部门和公安机关报告。经查实，此人正在加工、提煉制毒物品制造毒品。另外，药品监督管理部门也认定乙药品生产企业生产的上述含麻黄碱类复方制剂包装标识违法。

- A. 属于甲类非处方药
- B. 消费者可以自行判断购买和使用
- C. 该药属于必须凭处方销售的处方药
- D. 一次销售不得超过 2 个最小包装

【答案】 C

30、不能纳入医疗保险用药范围的药品是

- A. 口服泡腾剂
- B. 中药饮片
- C. 中成药
- D. 血液制品

【答案】 A

31、根据《药品经营质量管理规范》及其有关附录文件属于保温箱特有的验证项目是

- A. 测点终端安装数量及位置确认
- B. 测点终端参数与数据联动传输确认
- C. 运输最长时限验证
- D. 极端温度保温性能验证

【答案】 C

32、医疗保险药品目录遴选药品的主要原则是

- A. 应用安全. 疗效确切. 质量稳定. 使用方便
- B. 安全. 有效. 方便. 价廉
- C. 临床必需. 安全有效. 价格合理. 使用方便. 市场能够保证供应
- D. 防治必需. 安全有效. 价格合理. 使用方便. 中西药并重. 基本保障. 临床首选. 基层能够配备

【答案】 C

33、执业医师开具处方中含有毒性中药川乌，执业药师调配处方时（ ）

- A. 每次处方剂量不得超过 3 日极量
- B. 应当给付川乌的炮制品
- C. 应当给付生川乌
- D. 取药后处方保存 1 年备查

【答案】 B

34、属于第一类精神药品的是

- A. 麦角新碱
- B. 甲丙氨酯
- C. 哌醋甲酯
- D. 地芬诺酯

【答案】 C

35、第三类医疗器械产品由哪个部门审查批准后发给产品注册证书

以上内容仅为本文档的试下载部分，为可阅读页数的一半内容。如要下载或阅读全文，请访问：<https://d.book118.com/165120241301011132>