

# 药师管理与法规考核试题

## 一、单选题

1.关于执业药师资格制度与注册管理的说法，错误的是()。[单选题] \*

A 执业药师是指经全国统一考试合格，取得《执业药师职业资格证书》并经注册登记，在药品生产、经营、使用单位及其他需要药学服务的单位中执业的药学技术人员✓

B 凡从事药品生产、经营、使用、科研的单位均应配备相应的执业药师

C 执业药师无正当理由不在执业单位执业，超过 1 个月的申请力理注销注册手续

2.2019 年 12 月 28 日，十三届全国人大常委会第十五次会议通过《中华人民共和国基本医疗卫生与健康促进法》(以下简称《基本医疗卫生与健康促进法》)，自 2020 年 6 月 1 日起施行，下列有关该法律的叙述，不正确的是()[单选题] \*

A 这是继《药品管理法》之后，我国卫生与健康领域第二部基础性、综合性的法律✓

B 用法律的形式体现“保基本、强基层、促健康”的理念

C 基本公共卫生服务由国家免费提供

D 各级人民政府应当把人民健康放在优先发展的战略地位

3.根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，麻醉药品和精神药品在申报医疗机构制剂时，应满足的条件，说法错误的是[单选题] \*

A 麻醉药品和精神药品必须是临床需要

B 麻醉药品和精神药品必须是市场无供应

C 医疗机构须持有医疗机构制剂许可证和印鉴卡

D 申报时需经所在地的市级药品监督管理部门批准✓

4.关于医疗保障官方标识使用管理的规定，其中中国医疗保障官方徽标表述正确的是( )。[单选题] \*

A.CHS 字形为红色

B.CHS 字形为橙色✓

C.CHS 字形为黄色

D.CHS 字形为蓝色

5.按照《行政许可法》规定，作出行政许可决定的行政机关或者其上级行政机关，根据利害关系人的请求或者依据职权，不需要撤销行政许可的情形为[单选题] \*

A 行政机关工作人员滥用职权、玩忽职守作出准予行政 A 1 许可决定的

B 法定职权内作出准予行政许可决定的✓

C 对不具备申请资格或者不符合法定条件的申请人准予行政许可的

D 违反法定程序作出准予行政许可决定的

6.列入国家实施停产报告的短缺药品清单的药品，药品上市许可持有人发生非预期停产的，在( )报告所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门;必要时，向国家药品监督管理局报告。[单选题] \*

A.1 个月内

B.3 个月前

C.3 日内✓

D.6 个月前

7.2020 年，新冠肺炎成为全球流行病。假如某药品上市许可持有人研制成功了某疫苗，但是还没有上市许可。根据《疫苗管理法》，可以采取的患者接种策略是[单选题] \*

A 国务院卫生健康主管部门根据传染病预防、控制需要提出紧急使用疫苗的建议，经国务院药品监督管理部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急使用✓

B 国务院卫生健康主管部门根据传染病预防、控制需要提出紧急借用疫苗的建议，经国务院药品监督管

理部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急借用

C 国务院药品监督管理部门根据传染病预防、控制需要提出紧急使用疫苗的建议，经国务院卫生健康主管部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急使用

D 国务院药品监督管理部门根据传染病预防、控制需要提出紧急借用疫苗的建议，经国务院卫生健康主管部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急使用

8.关于药品生产的说法,正确的是()[单选题] \*

A 开办药品生产企业，应当经国家药品监督管理部门批准并发给《药品生产许可证》

B 采用国家药品标准或省级药品监督管理部门制定的炮制规范炮制中药饮片✓

C 药品生产企业改变影响药品质量的生产工艺的，必须报原批准部门审核备案

D 经具有合法资格的药品生产企业之间协商一致，可以委托生产药品

9.根据《药品召回管理办法》，当药品经营企业发现其经营的药品存在安全隐患的，应当履行的主要义务，不包括()[单选题] \*

A 开展调查评估，告知医疗机构一起启动召回✓

B 立即停止销售

C 通知药品生产企业或者供应商

D 向药品监督管理部门报告

10.经营者采用网络、电视、电话、邮购等方式销售商品，消费者有权自收到商品之日起几日内退货，除法律规定的情形外，无需说明理由。[单选题] \*

A.3 日

B.5 日

C.7 日✓

D.10 日

11.关于药品经营企业的经营活动，下列说法错误的是() [单选题] \*

A 无《药品经营许可证》的，不得经营药品

B 药品经营企业必须建立并执行进货检查验收制度等

C 城乡集市贸易市场可以出售中药材，国务院另有规定的除外

D 药品经营企业销售中药材，必须标明产地和批准文号，必须要有包装标签和质量合格的证明✓

12.根据《药品经营质量管理规范》有关规定，有关药品批发企业药品储存要求，下列说法错误的是() [单选题] \*

A 在人工作业的库房储存药品，应按质量状态实行色标管理

B 药品与非药品、外用药与其他药品分开存放，中药材和中药饮片分库存放

C 按包装标示的温度要求储存药品，包装上没有标示具体温度的，按照企业内控标准规定的贮藏要求，进行储存✓

D 药品按批号堆码，不同批号的药品不得混垛

13.关于互联网药品交易服务企业经营行为的说法，错误的是 ( ) [单选题] \*

A 通过自身网站与本企业成员之外其他企业进行互联网交易的药品批发企业，只能交易本企业经营的药品

B 提供互联网药品交易服务的企业，应在其网站首页显著位置标明互联网药品交易服务资格证书号码

C 参与互联网药品交易的医疗机构可以购买药品，也可以上网销售药品✓

D 取得互联网药品交易服务机构资格的药品零售连锁企业，可以通过自身网站向个人消费者销售非处方药

14.医疗机构药事管理和药学工作是医疗工作的重要组成部分，医疗机构应当根据本规定设置药事管理组织和药学部门，下述医疗机构可以不设药事管理组织和药学部门的是() [单选题] \*

A 三级乙等医院

B 二级甲等医院

C 二级专科医院

D 中医诊所✓

15.关于医疗机构制剂的说法，错误的是（）[单选题] \*

A 医疗机构制剂的配制，必须要先取得相应制剂的批准文号

B 医疗机构制剂仅限于临床需要，而市场上没有供应的品种

C 医疗机构制剂不得在市场上销售或者变相销售，但可发布医疗机构制剂广告✓

D 医疗机构制剂只能由医院的药学部门配制，其他科室不得配制供应制剂

16.以下关于抗菌药物分级管理的说法，错误的是()[单选题] \*

A 非限制使用级抗菌药物是对细菌耐药性影响较小的抗菌药物

B 限制使用级抗菌药物是对细菌耐药性影响较大的抗菌药物

C 特殊使用级抗菌药物是需要严格控制使用，避免细菌过快产生耐药的抗菌药物

D 管制使用级抗菌药物是具有明显或严重的不良反应，不宜随意使用的抗菌药物✓

17.关于“双跨”药品的说法，错误的是()[单选题] \*

A 某药品的非处方药适应症减少，应按“双跨”处理

B 按“双跨”管理后，不能扩大该药品的治疗范围

C 按“双跨”管理后，不能改变该药品的用法

D 按“双跨”管理后，药品用量可超出原剂量范围✓

18.根据相关法律规定，可以委托生产的药品包括()。[单选题] \*

A 维 C 银翘片✓

B 麻醉药品

C 血液制品

D 药品类易制毒化学品

19.药师调剂处方时必须做到“四查十对”，其中“四查”是指()[单选题] \*

A 查处方、药名、配伍禁忌、用药合理性

B 查处方、药品、用法用量、用药合理性

C 查处方、药品、配伍禁忌、临床诊断

D 查处方、药品、配伍禁忌、用药合理性✓

20.患者使用药品发生与用药目的无关的有害反应，当无法排除反应与药品存在的相关性，药品上市许

可持有人均应按照“可疑即报”的原则报告。报告范围不包括()[单选题] \*

A 药品在正常用法用量下出现的不良反应

B 患者使用药品出现的与用药目的无关且无法排除与药品存在相关性的所有有害反应

C 超适应症用药、超剂量用药、禁忌症用药以及怀疑因药品质量问题引起的有害反应

D 药品在正常用法用量下出现的预防、治疗、诊断作用✓

21.根据 2018 版基本药物目录说明，2018 版国家基本药物目录，中药成分“麝香”的来源是[单选题] \*

A 人工✓

B 天然

C 体内

D 体外

22.关于国家重点保护野生药材采猎和出口管理规定的说法，错误的是()[单选题] \*

A 禁止采猎一级保护野生药材物种

B 一级保护野生药材物种属于自然淘汰的，药用部分不得出口

C 任何时候都可采猎二、三级保护野生药材物种，但不得使用禁用工具进行采猎✓

D 二、三级保护野生药材物种的药用部分，除国家另有规定外，实行限量出口

23.关于中药饮片的管理，下列说法错误的是（ ）[单选题] \*

A 中药饮片的炮制，必须按照国家药品标准炮制，国家药品标准没有规定的，必须按照省、自治区、直辖市药品监督管理部门制定的炮制规范炮制

B 实行批准文号管理的中药材、中药饮片品种目录由国务院药品监督管理部门会同国务院中医药管理部门制定

C 生产中药饮片，应当选用与药品质量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

D 中药饮片包装必须印有或贴有标签，注明批准文号✓

24.以下关于《中药品种保护条例》的适用范围，说法错误的是() [单选题] \*

A 适用于中国境内生产制造的中成药

B 适用于申请专利的中药品种✓

C 适用于中国境内生产制造的天然药物的提取物

D 适用于中国境内生产制造的中药人工制品

25.根据《中华人民共和国药品管理法》，国家实行特殊管理的药品不包括() [单选题] \*

A 终止妊娠药品✓

B 麻醉药品

C)精神药品

D 放射性药品

26.根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，关于麻醉药品和精神药品购销管理的说法，正确的是[单选题] \*

A 医疗机构在急需使用麻醉药品的情况下，可自行到供货单位提取药品

B 药品零售企业应当凭执业医师处方销售麻醉药品

C 罂粟壳只能根据医师处方调配使用，严禁单味零售✓

D 麻醉药品和精神药品一律不得在药品零售企业销售

27.《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》有效期为() [单选题] \*

A.1 年

B.2 年

C.3 年✓

D.5 年

28.下列关于不予处罚和从轻或减轻处罚的说法，错误的是() [单选题] \*

A 不满 14 周岁的人有违法行为的，不予行政处罚

B 已满 14 周岁不满 16 周岁的人有违法行为的，从轻或减轻处罚✓

C 精神病人、智力残疾人在不能辨认或者控制自己行为时有违法行为的，不予行政处罚

D 受他人胁迫或者诱骗实施违法行为的，从轻或减轻处罚

29.属于兴奋剂目录所列的品种，并且药品零售企业可以经营的是() [单选题] \*

A 麻醉止痛剂

B 胰岛素✓

C 抗肿瘤药物

D 蛋白同化制剂

30.依据有关规定，邮寄精神药品，寄件人应提交() [单选题] \*

A 市级卫生行政管理部门出具的准予运输证明

B 省级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明

C 市级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明✓

D 省级药品监督管理部门出具的准予销售证明



31.下列药品说明书和标签中，药品名称和标识符合规定的是() [单选题] \*

A 某药品的商品名字体以单字面积计不得大于通用名所用字体的二分之一 ✓

B 某外用乳有标签上采用蓝底白色字体的“外”字标识

C 某药品的通用名字体采用深红色，与背景形成强烈反差

D 某药品的注册商标字体以单字面积计等于通用名所用字体的三分之一

32.下列关于药品标准的说法，错误的是() [单选题] \*

A 《中国药典》为法定药品标准

B 药品注册标准是国家的权威核心 ✓

C 医疗机构制剂标准作为省级地方标准仍允许保留，属于有法律效率的药品标准

D 局颁药品标准收载的品种是国内已有生产、疗效较好，需要统一标准但尚未载入药典的品种

33.下列关于药品质量抽查检验和质量公告的说法，错误的是 ( ) [单选题] \*

A 药品抽查检验不收取费用

B 药品质量公告只能由市级药品监督管理部门根据药品质量状况及时或定期发布 ✓

C 抽样人员在药品抽样时应当认真检查药品贮存条件是否符合要求

D 当事人对药品检验机构的药品检验结果有异议，可以向相关的药品检验机构提出复验

34.关于药品广告的说法，正确的是 ( ) [单选题] \*

A 跨省发布药品广告应取得发布地药品监督管理部门的批准

B 可以在地方电台上宣传取得药品广告批准文号的处方药

C 药品广告可以含有科研机构的专家作证明的内容

D 药品广告包含药品说明书中适应症的内容 ✓

35.根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，下列不正当竞争行为的定性，属于侵犯商业秘密的行为的是() [单选题] \*

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 经营者向交易相对方支付折扣、向中间人支付佣金的，应当如实入账

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 个体经营者以利诱的方式，获取权利人的商业秘密✓

36.以下生产假劣药情形，属于在处罚幅度内从重处罚的是() [单选题] \*

A 多加药用淀粉生产降压药

B 药品超过有效期

C 外包装上标示的适应症超过批准的说明书内容

D 多加矫味剂生产儿童退热药✓

37.某省中药饮片生产企业生产的某中药饮片，其标签标示“功能主治:解表、散寒、明目、抗癌”，与本省中药饮片炮制规格注明的“功能主治:解表、散寒”不符，该批药品经抽样检验均符合规定。该批中药饮片应定性为() [单选题] \*

A 合格药品

B 假药✓

C 劣药

D 违反说明书和标签管理规定的药品

38.根据《药品管理法》的规定，医疗机构将其配制的制剂在市场销售的，责令改正，没收违法销售的制剂，并处违法销售制剂货值金额 2-5 倍罚款;情节严重的，并处货值金额 ( )的罚款 [单选题] \*

A 违法销售制剂货值金额 1 倍以上 3 倍以下的罚款

B 违法销售制剂货值金额 5 倍以上 15 倍以下的罚款✓

C 5000 以上 2 万元以下的罚款

D 1 万元以上 2 万元以下的罚款

39.下列属于进口保健食品注册号格式的是()[单选题] \*

A 国食健注 G2016xXXx

B 国食健字(2000)第 xxxx 号

C 国食健注 J2016xxxx 号✓

D 国食健进字(2004)第 xxxx 号

40.具有中度风险需要严格控制管理以保证其安全、有效的医疗器械是()[单选题] \*

A 听诊器

B 植入式人工器官

C 一次性使用输液器

D 体温计✓

## 二、配伍选择题

41.对用量小、临床必需、市场供应短缺的药品可通过()[单选题] \*

A.实行集中挂网，由医院直接采购

B.实行最高出厂价格和最高零售价格管理

C.建立公开透明、多方参与的价格谈判机制

D.定点生产、议价采购国家要求公立医院实行药品分类采购✓

42.对常用低价药可采取()[单选题] \*

A.实行集中挂网，由医院直接采购✓

B.实行最高出厂价格和最高零售价格管理

C.建立公开透明、多方参与的价格谈判机制

D.定点生产、议价采购国家要求公立医院实行药品分类采购

43.对独家生产的药品可以采取 ( ) [单选题] \*

- A.实行集中挂网，由医院直接采购
- B.实行最高出厂价格和最高零售价格管理
- C.建立公开透明、多方参与的价格谈判机制✓
- D.定点生产、议价采购国家要求公立医院实行药品分类采购

44.负责拟订医疗保险、生育保险、医疗救助等医疗保障制度法律法规草案、政策的部门是() [单选题] \*

- A.医疗保障局✓
- B.人力资源和社会保障部
- C.商务部
- D.定点生产、议价采购国家要求公立医院实行药品分类采购

45.承担中药材生产扶持项目管理以及国家药品储备工作的部门是 ( ) [单选题] \*

- A.医疗保障局
- B.人力资源和社会保障部
- C.商务部
- D.工业和信息化部门✓

46.负责研究制定药品流通行业发展规划的部门是 ( ) [单选题] \*

- A.医疗保障局
- B.人力资源和社会保障部
- C.商务部✓
- D.工业和信息化部门

47.根据《麻醉药品品种目录(2013年版)》和《精神药品品种目录(2013年版)》,属于第二类精神药品的是() [单选题] \*

A.瑞马唑仑✓

B.阿托品

C.司可巴比妥

D.羟考酮

48.根据《麻醉药品品种目录(2013 年版)》和《精神药品品种目录 ( 2013 年版 ) 》,属于麻醉药品的是

() [单选题] \*

A.瑞马唑仑

B.阿托品

C.司可巴比妥

D.羟考酮✓

49.根据《麻醉药品品种目录(2013 年版)》和《精神药品品种目录 ( 2013 年版 ) 》,属于第一类精神药品

的是() [单选题] \*

A.瑞马唑仑

B.阿托品

C.司可巴比妥✓

D.羟考酮

50.根据《麻醉药品品种目录(2013 年版)》和《精神药品品种目录 ( 2013 年版 ) 》,属于医疗用毒性药品

的是() [单选题] \*

A.瑞马唑仑

B.阿托品✓

C.司可巴比妥

D.羟考酮

51.对可能引起严重健康危害的药品，实施的药品召回属于()[单选题] \*

A.五级召回

B.一级召回✓

C.三级召回

D.二级召回

52.对不会引起健康危害，但由于其他原因需要收回的药品,实施的药品召回属于()[单选题] \*

A.五级召回

B.一级召回

C.三级召回✓

D.二级召回

53.药品批发企业对实施批签发管理的生物制品的验收要求是()[单选题] \*

A.可不开箱检查✓

B.可不打开最小包装

C.应当至少检查一个最小包装

D.应当开箱检验至直接接触药品的包装

54.药品批发企业对同一批号药品的验收要求是()[单选题] \*

A.可不开箱检查

B.可不打开最小包装

C.应当至少检查一个最小包装✓

D.应当开箱检验至直接接触药品的包装

55.药品批发企业对外包装及封签完整的原料药的验收要求是()[单选题] \*

A.可不开箱检查✓

B.可不打开最小包装

C.应当至少检查一个最小包装

D.应当开箱检验至直接接触药品的包装

56.药品批发企业对生产企业有特殊质量控制要求的药品的验收要求是()[单选题] \*

A.可不开箱检查

B.可不打开最小包装✓

C.应当至少检查一个最小包装

D.应当开箱检验至直接接触药品的包装

57.内科医师开具的地西洋处方，在医疗机构内调剂后的保存期限为()[单选题] \*

A.1 年

B.2 年✓

C.5 年

D.3 年

58.儿科医师开具的蒙脱石散剂处方，在门诊药房调剂后的保存期限为()[单选题] \*

A.1 年✓

B.2 年

C.5 年

D.3 年

59.急诊科医师开具的盐酸肾上腺素注射液处方，在医疗机构内调剂后的保存期限为()[单选题] \*

A.1 年✓

B.2 年

C.5 年

D.3 年

60.属于行政处罚又属于行政处分的是 ( ) [单选题] \*

A.警告 ✓

B.拘役

C.拘留

D.开除

61.属于行政处分中最严厉的一项是 ( ) [单选题] \*

A.警告

B.拘役

C.拘留

D.开除 ✓

62.医疗机构应当及时将预警信息通报本机构医务人员的是() [单选题] \*

A.主要目标细菌耐药率超过 30%的抗菌药物 ✓

B.主要目标细菌耐药率超过 40%的抗菌药物

C.主要目标细菌耐药率超过 50%的抗菌药物

D.主要目标细菌耐药率超过 75%的抗菌药物

63.医疗机构应当慎重经验用药的是() [单选题] \*

A.主要目标细菌耐药率超过 30%的抗菌药物

B.主要目标细菌耐药率超过 40%的抗菌药物 ✓

C.主要目标细菌耐药率超过 50%的抗菌药物

D.主要目标细菌耐药率超过 75%的抗菌药物

64.医疗机构应当暂停针对此目标细菌的临床应用的是() [单选题] \*



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/278034113025006033>