
《医院药事管理》期末考试复习题库（含答案）

一、单选题

1. 药品分类储存管理不包括（）

- A、药品与非药品分开存放
- B、内服药与外用药分开存放
- C、近期药品单独存放
- D、不合格药品应单独存放
- E、危险药品应单独存放

答案：C

2. 库房相对湿度应保持在

- A、15%~45%
- B、25%~55%
- C、35%~75%
- D、55%~85%

答案：C

3. 有关医买疗机构购进、储存药品的说法，错误的是（）

- A、医疗机构购进药品, 必须建立真实、完整的药品购进记录, 并直接入库
- B、医疗机构储存药品, 首先应该制订和执行有关药品保管、养护制度
- C、医疗机构不得采用邮售、互联网交易等方式向直接向公众销售处方药
- D、医疗机构不得未经诊疗直接向患者提供药品

答案：A

4. 下列关于洁净室的说法, 错误的是 ()

- A、一般区和洁净区分开, 配制、分装与贴签、包装分开
- B、洁净区应设有一次更衣、二次更衣和洗手、消毒等设施
- C、洁净室(区)应有足够照度, 主要工作间的照度宜为 300lx
- D、制剂人员应至少一年体检一次
- E、洁净区与非洁净区之间、不同级别洁净区之间的压差应当不低于 20Pa

答案: E

5. 麻醉药品和精神药品的储存单位及使用单位, 应建立专用账册, 其保存期限应当自药品有效期期满之日起 ()

- A、6 年
- B、7 年
- C、不少于 5 年
- D、不少于 6 年
- E、不少于 7 年

答案: C

6. 下列药物需要进行治疗药物血药浓度监测的是 ()

- A、布桂嗪
- B、托吡酯
- C、非洛地平
- D、他克莫司
- E、可待因

答案: D

7. 下列情形中，不属于严重药品不良反应的是()

- A、服用药品后导致死亡
- B、服用药品后病情恶化
- C、服用药品后导致出生缺陷
- D、服用药品后导致住院或者住院时间延长
- E、服用药品后导致显著的或者永久的人体伤残或者器官功能的损伤

答案：B

8. 国家作为特殊药品管理的有_____

- A、处方药
- B、非处方药
- C、麻醉药品
- D、血液制品

答案：C

9. 下列不属于药学人员的职业素质要求的是()

- A、文明礼貌，热心为患者服务
- B、严守操作规程
- C、用心调配处方
- D、极力推销药品
- E、制备制剂

答案：D

10. 药品冷藏库最适宜的温度为（）

- A、2-10℃

B、0-10°C

C、2-5°C

D、2-4°C

E、0-8°C

答案：A

11. 药师的主要功能有()

A、药学专业性功能;行政、监督和管理。

B、药学专业性功能;药学基本技术功能;行政、监督和管理功能。

C、药学专业性功能;药学基本技术功能;企业家功能。

D、药学专业性功能;行政、监督和管理企业家等功能。

E、药学专业性功能;药学基本技术功能;行政、监督和管理功能;企业家功能。

答案：E

12. 医疗机构不得限制门诊就诊人员到药品零售企业购药的处方种类是()

A、麻醉药品处方

B、儿科处方

C、急诊处方

D、精神药品处方

答案：C

13. A型肉毒毒素属于()

A、血液制品

B、疫苗

C、药品类易制毒化学品

D、医疗用毒性药品

E、兴奋剂

答案：D

14. 肠外营养液的调配要求在()

A、在水平层流洁净台中进行

B、在生物安全柜中进行

C、在开放的环境中进行

D、在病区治疗室内进行

E、在处置室进行

答案：A

15. 医疗机构应当配备临床药师。三级医院临床药师不少于()名

A、2

B、3

C、5

D、6

答案：C

16. 杜绝假药、劣药流入医院的主要措施是()

A、药品入库检验

B、医院制剂管理

C、库存管理

D、供应和使用管理

E、经济管理

答案：A

17. 在处方调剂中, 不属于由药剂人员完成的主要技术环节是 ()

- A、审查处方
- B、核对处方
- C、调配处方
- D、开具处方

答案：D

18. 关于医疗机构购进药品, 同一通用名称药品的品种, 注射剂型和口服剂型各不得超过

- A、1 种, 1 种
- B、1 种, 2 种
- C、2 种, 1 种
- D、2 种, 2 种
- E、2 种, 3 种

答案：D

19. 下列叙述不符合处方的书写规则的是

- A、西药和中成药开其在同一张处方上
- B、处方若需修改, 应在修改处有医师签名及修改日期
- C、新生儿、婴幼儿年龄按日、月龄填写
- D、中成药和中药饮片开具在同一张处方上
- E、每张处方不得超过 5 种药品

答案：D

20. 医院的药物治疗模式为 ()

- A、临床药师、医师共同参与患者的药物治疗
- B、医师、护士共同参与患者的药物治疗
- C、临床药师、医师、护士共同参与患者的药物治疗
- D、临床药师、医师、医院药学管理者共同参与患者的药物治疗
- E、临床药师、医师、药品检验人员共同参与患者的药物治疗

答案：C

21. 下列不是影响药品质量的外界因素的是 ()

- A、日光
- B、湿度
- C、温度
- D、药物性质
- E、贮存时间

答案：D

22. 中药处方调剂时，每一剂的重量误差应控制在 () 以内

- A、 $\pm 1\%$
- B、 $\pm 3\%$
- C、 $\pm 5\%$
- D、 $\pm 6\%$

答案：C

23. 下列关于抗菌药物的叙述, 错误的是 ()

- A、为预防手术后切口感染, 应针对金黄色葡萄球菌选用药物

-
- B、接受清洁手术者在术前 0.5-2h 给抗菌药
 - C、一般应对轻度或局部感染患者应首先选用非限制使用抗菌药
 - D、普通感冒应立即使用抗菌药物做预防
 - E、患者需应用限制使用抗菌药物时, 应由具有主治医师以上的医师开具处方

答案: D

24. 下列属于不规范处方的情况是

- A、无正当理由不首选国家基本药物的
- B、有配伍禁忌或者不良相互作用的
- C、西药、中成药与中药饮片未分别开具处方的
- D、联合用药不适宜
- E、无适应证用药

答案: C

25. I 期药物临床试验最少病例数是多少()

- A、20
- B、50
- C、100
- D、300
- E、1000

答案: A

26. 处方前记中不包括()

- A、开具日期
- B、门诊或住院号

C、药品名称

D、临床诊断

答案：C

27. 防止药品霉坏变质的最基本条件是()

A、改进库房的通风条件

B、商品保持一定的墙距、垛距和地面的距离

C、定期抽检商品

D、严格控制库房的温湿度

E、保证长时间光照

答案：D

28. 根据我国通行的做法, 超说明书用药管理规定, 超说明书用药需经过()的审批

A、药剂科

B、医务部

C、护理部

D、药事管理与药物治疗学委员会和(或)伦理会

答案：D

29. 治疗作用初步评价阶段是()

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：B

30. 输液标签基本信息应与药师审核确认的用药医嘱信息相一致，有纸质或电子备份，并保存（）年备查

A、1

B、2

C、3

D、4

E、5

答案：A

31. 使用具有足够样本量的随机盲法对照临床试验的是（）

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

32. 申请新药注册的临床试验不包括：

A、一期

B、二期

C、三期

D、四期

答案：D

33. 配制后的肠外营养液如不能立即使用，贮存的温度应为（）

A、0℃

B、4°C

C、8°C

D、常温

E、冷冻

答案：B

34. 下列选项中与处方概念不符的是

A、处方具有法律上的意义

B、处方具有技术上的意义

C、处方是指医疗机构和生产部门的药剂调剂的一项重要书面文件

D、处方是医生根据患者的要求开写的书面文件

E、处方具有经济上的意义

答案：D

35. 毒性药品的包装容器必须贴有的规定毒药标记的颜色是（）

A、白底黑字

B、黑底白字

C、白底红字

D、红底白字

E、红底黑字

答案：B

36. 我国抗菌药物使用不合理的情况有（）。

A、有适应症却没有用

B、该用高剂量的时候的剂量不足

C、使用抗菌药物剂量过大、疗程过长

D、以上都是

答案：D

37. 医疗机构应当对第一类精神药品处方进行专册登记，专用帐册的保存应当在药品有效期满后不少于（）年。精神药品处方至少保存（）年。

A、1, 2

B、2, 2

C、3, 2

D、5, 1

E、5, 2

答案：B

38. 不列关于药品仓储条件的要求，正确的是（）

A、药品码垛时应依墙码垛

B、供暖管道与储存物品的间距应不小于 30cm

C、药品码垛时，垛与地面的间距应不小于 15cm

D、库房内通道宽度应不小于 100cm

E、照明灯具垂直下方与货垛的垂直距离应不小于 50cm

答案：B

39. 某药房处方调配员为患者调配药品时，发现医生所开的降压药物硝苯地平片药房暂时无货，为减少麻烦，该调配员私自为患者配发了另一种降压药物，配发的药物与医生处方开具的药品成分相同，但剂量减半，并详细向患者讲明了用法。

针对该工作人员的行为描述，正确的是（）

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/517002035043006125>