

一、单项选择题（每题只有1个正确答案，共120题）

1. 以下哪种片剂可防止肝脏的首过作用：
 - A. 泡腾片
 - B. 分散片
 - C. 舌下片
 - D. 普通片
2. 肾小球滤过膜由：
 - A. 有孔内皮细胞和基底膜组成
 - B. 入球小动脉和出球小动脉组成
 - C. 有孔内皮细胞、基底膜和足突细胞组成
 - D. 以上都不对
3. 生产新药或者已有国家标准的药品，须经何部门批准，并发给药品批准文号：
 - A. 国家经贸委医药司
 - B. 国家中医药管理局
 - C. 卫生部
 - D. 国家食品药品监督管理局
4. 2005年，哪两类药品的销售额比上年增长幅度达18%以上：
 - A. 细胞抑制剂〔抗癌〕和血管紧张素II抑制剂
 - B. 胆固醇和甘油三酯复原剂和细胞抑制剂〔抗癌〕
 - C. 细胞抑制剂〔抗癌〕和抗溃疡药
 - D. 胆固醇和甘油三酯复原剂和血管紧张素II抑制剂
5. 可防止药物的首过效应的是：
 - A. 口含片
 - B. 舌下片

C . 分散片

D . 肠溶衣片

6 . 关于肾单位的描述，以下错误的选项是：

A . 是肾脏的根本功能单位

B . 及集合管共同完成泌尿机能

1

C . 可分为皮质肾单位和近髓肾单位

D . 近髓肾单位数量多于皮质肾单位

7 . 关于推广信息的标准，以下描述哪项是错误的：

A . 药品推广信息应以对所有相关证据所作的最新评估为依据并清楚地反映出相关证据事实

B . 对于绝对的和无所不包的承诺，推广者只有在有充分资质和实证的前提下方可慎重地使用

C . 推广信息可以基于未降临床的预期结果

D . 公司应以客观态度对待所有要求获取有关药品信息的善意请求，并应根据不同查询者的具体情况提供充分适当的药品信息

8 . 以下哪种剂型分类方法及临床使用密切结合：

A . 按给药途径分类

B . 按分散系统分类

C . 按制法分类

D . 按形态分类

9 . 对于药品相关的网站，以下描述哪项是不正确的：

A . 制药公司的名称以及网页推广所针对的受众应一目了然

B . 内容应适于其针对的受众阅读

C . 其制作〔内容、链接等〕对其所针对的受众而言应适当、醒目

D . 对于某个国家的药品特殊信息不需要遵守当地的法律法规

10 . 应当作为我国化学制药工业开展重点的是 :

A . 生物药品

B . 蓝色药品

C . 天然药品

D . 以上说法都正确

11 . 药物的剂量相加作用是指 :

A . A种药物剂量的一半加B种药物等效剂量的一半引起A种药物或B种药物单独应用全量时所产生的效应

B . 联合用药时 , 作用强度等于每种药物单独应用时作用强度之和

C . 联合用药产生的效果超过单独用药效应的总和

D . 一种药物可使组织或受体对另一种药物的敏感性增强的现象

12 . “会员公司”〔“会员”〕在准那么中是指 :

2 3

A . 所有在中国有执照的企业

B . “会员公司”指药品研制和开发行业委员会的会员 , 而成为会员的条件之一 就是遵守本?RDPAC准那么?

C . 所有在中国有执照的制药企业

D . 所有在中国有药品销售执照的公司

13 . 以下哪项药物是胃肠道抗动力药物 :

A . 氢氧化镁

B . 美贝维林

C . 法莫替丁

D . 洛哌丁胺

14. 以下描述中，哪项是不正确的：

- A. 会员不得向医疗卫生专业人士提供金钱利益或其替代物〔包括捐赠、奖学金、补助、赞助、咨询合同及教育或其他及其执业相关的名目〕以换取后者对其药品的处方、推荐、采购、供给及对病人使用，或在将来继续进展上述活动的承诺
- B. 也不得以任何方式或条件承诺提供或提供可能对医疗卫生专业人士的处方行为产生不正当影响的其他任何利益
- C. 不管准那么中的规定，只要律师认为不违法，医药代表可以向医疗卫生专业人士提供财务上的利益
- D. 会员可以及医疗卫生专业人士签约，由后者提供真实的咨询效劳，并向其支付合理的报酬及食宿和差旅补偿；但此类咨询效劳提供的方式或条件均不应当对有关医疗卫生专业人士的处方行为产生不正当影响

15. 能及配体结合触发效应的是：

- A. 受体
- B. 第二信使
- C. 冲动药
- D. 结合体

16. 不良反应是指药品在用于以下哪些情况时的反响：

- A. 预防疾病
- B. 诊断疾病
- C. 治疗疾病
- D. 考前须知或禁忌

17. 以下部位的皮肤吸收能力从强到弱排列正确的选项是：

- A. 阴囊>大腿屈侧>上臂屈侧>前额>前臂

4

- B. 大腿屈侧>阴囊>前额>上臂屈侧>前臂

C . 大腿屈侧>上臂屈侧>前额>前臂>阴囊

D . 阴囊>前额>大腿屈侧>上臂屈侧>前臂

18 . 易于受精卵着床为 :

A . 间歇期

B . 增生期

C . 分泌期

D . 经期

19 . 及药品本身药理作用无关的异常反响 , 一般在长期用药后出现 , 潜伏期长 , 药品和不良反响之间没有明确的时间关系 , 具有高背景发生率 , 潜伏期长 , 发生机理不清 , 以上是对以下哪项的描述 :

A . A型不良反响

B . B型不良反响

C . C型不良反响

D . 以上都是

20 . 库欣病的病因是 :

A . 大量皮质醇治疗

B . 肾上腺占位

C . 垂体肿瘤

D . 肺肿瘤

21 . 乳滴聚集成团仍保持各乳滴的完整分散个体而不合并 , 叫做 :

A . 分层

B . 絮凝

C . 转相

D . 破乳

22. 普通感冒的常见病原为：

- A. 病毒
- B. 细菌
- C. 真菌
- D. 肺炎球菌

23. 供试品开口放置在光橱或其他适宜的光照仪器内，于照度为 $(4500\pm 500)lx$ 的条件下放置10天，属于：

5

- A. 高温试验
- B. 高湿度试验
- C. 强光照射试验
- D. 长期试验

24. RDPAC第二版“药品行业推广行为准则”的发布时间为：

- A. 1995年
- B. 1999年
- C. 2002年
- D. 2006年

25. 关于勃起功能障碍的描述，以下哪项错误：

- A. 可分为心理精神性和器质性两类
- B. 勃起障碍都需要药物治疗
- C. 精神性勃起障碍药物治疗效果不好
- D. 器质性勃起障碍是一种继发病症

26. 负责组织拟定根本医疗保险、生育医疗的药品、诊疗和医疗效劳设施的范围及支付标准的政府部门是：

- A . 卫生部
- B . 劳动和社会保障部
- C . 国家开展和改革委员会
- D . 国家食品药品监督管理局

27 . 某药按一级动力学消除，这意味着：

- A . 药物消除量恒定
- B . 其血浆半衰期恒定
- C . 机体排泄及〔或〕代谢产物的能力已饱和
- D . 增加剂量可使有效血药浓度维持时间按比例延长

28 . 组织纳入中央定价目录的医药价格听证工作的部门是：

- A . 国家开展和改革委员会价格司
- B . 国家开展和改革委员会价格监视检查司
- C . 卫生部医政司
- D . 国家工商行政管理总局广告监管司

29 . 2004年7月1日起，我国全部实现GMP条件下生产的是：

- A . 药品制剂
- B . 中药
- C . 原料药
- D . 药品制剂和原料药

30 . 骨属于：

- A . 上皮组织
- B . 神经组织
- C . 结缔组织

D . 肌肉组织

31 . 急性肾小球肾炎的病因 :

A . 病毒感染

B . 肾脏外伤

C . 对感染身体其他部位的病毒体产生毒素的过敏反响

D . 以上都不是

32 . “药品”在准那么中是指 :

A . 所有在国际上销售的药品

B . 用于治疗病人的药物成分

C . 中药

D . “药品”在“RDPAC准那么”下的含义同“药品管理法”第102条对“药品”的定义

33 . 正常人的肾糖域约为 :

A . 80~100mg/100ml

B . 120~160mg/100ml

C . 160~180mg/100ml

D . 180~200mg/100ml

34 . 感受器的一般生理特性包括 :

A . 适宜刺激、适应现象和敏感性的调制

B . 编码作用、适应现象和敏感性的调制

C . 适宜刺激、换能作用和换能作用

D . 适宜刺激、换能作用、编码作用、适应现象和敏感性的调制

35 . 关于眼用制剂的描述 , 以下错误的选项是 :

A . 眼用制剂从形态上可分为眼用液体制剂、眼用半固体制剂及眼用固体制剂

B . 供手术、伤口用的眼用制剂要求进展无菌检查 , 并不应参加抑菌剂

6

C. 一般的眼用制剂，只进展微生物限度检查，不需按灭菌制剂或无菌制剂的要求进展制备

D. 眼内注射溶液不应参加抑菌剂

36. 关于心脏神经支配，以下哪项描述是正确的：

A. 交感神经的功能是使心率降低，心肌收缩力增强

B. 交感神经的功能是使心率加快，心肌收缩力减弱

C. 副交感神经的作用是使心率降低，心肌收缩力减弱

D. 副交感神经的作用是使心率加快，心肌收缩力增强

37. 对医药购销商业贿赂行为具有行政处分权的部门不包括：

A. 工商行政管理部门

B. 中医药管理部门

C. 卫生行政管理部门

D. 食品药品监视管理部门

38. 有关印刷的推广资料，以下描述哪项是不正确的：

A. 科学或医学文章的翻印本在单独使用时，因其并非由制药公司制作，所以不构成药品推广材料

B. 如果将科学或医学文章的翻印本连同其他由制药公司制作的文件一道发送到医疗卫生专业人士手中，那么这些翻印本即转变成为药品推广材料

C. 提示病人如何服药的提示性广告

D. 对任何选自于某论文或研究报告、并被包含在药品推广材料中，或及推广材料一起被发送给相对人的非文字信息〔包括图表、示图、照片或者表格等〕的翻印，推广人均须清楚地注明出处，且翻译应忠实于原文

39. 导致A型药物不良反响是由于：

A. 药物的药理作用增强

B . 药物的毒性作用

C . 药物的拮抗作用减弱

D . 药物的化学反响

40 . 静脉血经腔静脉首先回流至 :

A . 左心室

B . 右心室

C . 左心房

D . 右心房

41 . 药品费用是卫生总费用的重要组成局部 , 目前美国、欧洲各国和日本的药品费用占卫

7

生总费用的比例大约分别为 :

A . 15%、10%和20%

B . 10%、15%和25%

C . 10%、15%和20%

D . 15%、10%和25%

42 . 青霉素治疗肺部感染是 :

A . 对症治疗

B . 对因治疗

C . 补充疗法

D . 局部治疗

43 . ?药品临床试验管理标准?的英文缩写为 :

A . GLP

B . GUP

C . GEP

D . GCP

44 . 关于推广信息的标准 , 以下描述哪项是不正确的 :

A . 推广活动所传递的信息不得及经中国药品主管部门批准的药品标准不一致

B . 推广信息应当清楚、易理解、准确、全面、公正、客观、且到达足以使相对人能就有关药品的治疗价值形成自己观点的完整程度

C . 药品推广信息应以对所有相关证据所作的最新评估为依据并清楚地反映出相关证据事实

D . 可使用诸如“平安”和“无副作用”之类的描述性词句

45 . 以下何种内分泌疾病较不易引起高血压 :

A . Cushing综合征

B . Addison氏病

C . 肢端肥大症

D . 糖尿病

46 . 美国第一所药学院校的建立和第一部药典的出版发生在 :

A . 1820年代

B . 1840年代

C . 1900年代

D . 1930年代

89

47 . 医药代表是 :

A . 一个制药公司药品销售员

B . 代表制药公司及医院就价格和其它业务进展谈判的人员

C . 制药公司做海外药品注册临床试验的代表

D. 一个给医疗卫生专业人士传递最新药品信息的专业人员，特别是发生不良事件时，向其所属公司的有关部门报告

48. 口服降糖药中促进胰岛素分泌的是：

A. 二甲双胍

B. 阿卡波糖

C. 罗格列酮

D. 格列美脲

49. 属继发反响的是：

A. 患者服治疗量的伯氨喹所致的溶血反响

B. 强心甙所致的心律失常

C. 四环素和氯霉素所致的二重感染

D. 阿托品在治疗量解除胃肠痉挛时所致的口干、心悸

50. 下面哪项描述是错误的：

A. 黄斑区是视网膜上视觉最敏锐的特殊区域

B. 生理盲点仅有极少量感光细胞

C. 锥细胞感强光及色视觉

D. 黄斑鼻侧有一生理盲点

51. 以下哪项描述是错误的：

A. 中耳包括鼓室、咽鼓管、鼓窦及乳突

B. 眼内腔包括前房、后房和晶体腔

C. 锥细胞感强光及色视觉

D. 视盘又称为生理盲点

52. 正常妇女卵巢数量为：

A. 1

B . 2

C . 3

D . 4

53 . 脑出血最常见原因是 :

10

A . 高血压病脑动脉硬化

B . 脑血管畸形

C . 脑动脉瘤

D . 血液病

54 . 关于会员公司支付被邀请参加会议的医疗卫生专业人士的陪伴人员〔客人〕的费用，以下描述哪项是正确的：

A . 紧急情况下：比方生病住院，可以支付并不需要发票

B . 对被邀请的医疗卫生专业人员的配偶可以支付费用

C . 对这类人员不能支付任何费用

D . 虽然其配偶没有被邀请参加会议，如果配偶是医疗卫生专业人士，其费用可以支付

55 . 关于推广的透明度，以下描述哪项是不正确的：

A . 不得将临床评估、药品上市后的监测和反响工程及获得上市许可后的研究活动等变成变相的药品推广，药品推广均须以科学和教育为目的

B . 对于由某公司赞助的、及药品及其使用相关的材料，无论其性质是否属于推广，均应明示该材料系由某公司赞助

C . 当公司以资助或其他方式安排将其推广材料登载在杂志上，这些推广材料不得有使人误解其为独立的编者评论之嫌

D . 一旦临床试验获得批准，即使在注册批准以前，药品也可在中国推广应用

56 . RDPAC第一版“药品行业推广行为准则”的发布时间为：

A . 1995年

B . 1999年

C . 2002年

D . 2006年

57 . 世界卫生组织的英文缩写为 :

A . WHO

B . OTC

C . GMP

D . GSP

58 . 肝药酶的特点是 :

A . 专一性高、活性很强、个体差异大

B . 专一性高、活性有限、个体差异大

C . 专一性低、活性有限、个体差异小

11

D . 专一性低、活性有限、个体差异大

59 . 影响药物在体内分布的因素有 :

A . 药物的理化性质和局部器官的血流量

B . 各种细胞膜屏障

C . 药物及血浆蛋白的结合率

D . 所有这些

60 . 国家实行处方药及非处方药___。

A . 特殊管理制度

B . 分类管理制度

C . 放开管理制度

D . 严格审批制度

61 . 以下对药品不良反应的描述 , 哪一项为哪一项正确的 :

A . 药品在正常用法用量下出现的及用药目的无关的或意外的有害反响

B . 合格药品在正常用法用量下出现的及用药目的无关的或意外的有害反响

C . 合格药品出现的及用药目的无关的或意外的有害反响

D . 药品超剂量使用出现的及用药目的无关的或意外的有害反响

62 . 百日咳是通过以下哪种方式传播 :

A . 直接接触传播

B . 间接接触传播

C . 虫媒传播

D . 空气飞沫传播

63 . 注射于真皮和肌肉之间 , 注射剂量通常为1-2ml的注射途径是 :

A . 脊椎腔注射

B . 静脉注射

C . 肌肉注射

D . 皮下注射

64 . 如果在国际科学大会或座谈会上需要通过展示窗或直接向出席者分发的方式传送某个尚未在会议地所在国注册或者虽注册但内容和条件及其他国家有所不同的药品的推广信息 , 那么关于该推广行为须满足的条件 , 以下哪项描述是不正确的 :

A . 会议本身应当是真正意义上的国际科学会议 , 其中大多数讲演者和出席者都应来自会议所在国/地区以外的其他国家

B . 某药品没有在会议举办国注册 , 该药品的推广材料〔不包括推广辅助用品〕应该

附一份适当的声明 , 说明该产品在国际上已注册

C. 如某药品虽然在会议所在国 / 地区获得上市许可,但其推广材料中含有经会议地所在国 / 地区以外的其他国家获得批准的新的处方信息〔适应症、警告等〕,那么推广材料应同时声明该药品的注册内容和条件在各国之间有所不同

D. 推广材料中应明示药品已获注册的国家、及药品尚未在该当地获得注册的事实

65. 将药物用高分子材料包裹起来形成的微小胶囊的是:

A. 固体分散体

B. 微囊

C. 纳米球

D. 包合物

66. 孕妇用药容易发生致畸胎作用的时间是:

A. 妊娠头3个月

B. 妊娠中3个月

C. 妊娠后3个月

D. 分娩期

67. 吉兰 - 巴雷综合征的病变部位和主要临床表现是:

A. 神经肌肉接头,四肢瘫

B. 脊髓,四肢瘫

C. 中枢神经系统白质,偏瘫

D. 周围神经和神经根,四肢瘫

68. 以下哪项是肝脏的构造功能单位:

A. 肝细胞

B. 肝小叶

C. 肝叶

D. 肝微叶

69 . Klinefelter综合征又称为 :

- A . 辜丸女性化综合征
- B . Turner综合征
- C . 先天性卵巢发育不全
- D . 先天性辜丸发育不全

70 . 甲型肝炎病毒〔HAV〕的主要传播途径是 :

- A . 经血传播
- 12
- B . 经消化道传播
- C . 经呼吸道传播
- D . 性传播

71 . 关于会员赞助医疗卫生专业人士出席互动交流活动应满足的条件 , 以下描述哪项是不正确的

- A . 有关互动交流活动符合本准则那么条关于招待活动的规定
- B . 对医疗卫生专业人士赞助应限于对旅行、餐费、住宿及会议注册费的支付
- C . 给医疗卫生专业人士一笔由于离开其工作而出席会议的时间补偿
- D . 对医疗卫生专业人士提供赞助不得以其对某药品的处方、推荐或推广等义务为条件

72 . 关于退化性关节炎 , 以下描述错误的选项是 :

- A . 是一种全身性、进展性的疾病 , 及自体免疫有关
- B . 女性比男性易得
- C . 有病的关节腔变窄 , 关节面边缘唇样增生
- D . 假设手指远端指关节受侵犯 , 形成的结节特称为Heberden氏结节

73 . 中国医药工业开展最快、最好的时期是 :

A . 建国初期

B . 改革开放以来

C . 第一个五年方案

D . 1990年以后

74 . 医技科室一般不包括 :

A . 检验科

B . 药剂科

C . 超声科

D . 内科

75 . 国际通用非处方药的简称为 :

A . WHO

B . OTC

C . GMP

D . GSP

76 . 处方事件监测弥补了自发报告系统漏报 , 表现出以下哪些优点 :

A . 迅速从所有处方过监测药物的医生处获得报告 , 非干预性 , 对医生处方习惯、
处

1314

方药物无任何影响

B . 对所发生的药品不良反应高度敏感 , 无外源性选择偏倚

C . 可探测潜伏期较长的不良反应 , 相对于前瞻性队列研究费用较少

D . 以上均是

77 . 如果在国际的科学大会或座谈会上需要通过展示窗或直接向出席者分发的方
式传送某个尚未在会议地所在国注册或者虽注册但内容和条件及其他国家有所不同的
药品的推广信息 , 那么关于该推广行为须满足的条件 , 以下哪项描述是不正确的 :

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/568075125060006035>