

## 《药事管理学》辅导资料（新版）

### 一、选择题：

#### A型题

1. 秦汉时期的《神农本草经》是我国第一部记载：

- A. 成药专著            B. 药物专著            C. 中药材专著  
D. 药物剂型专著       E. 制剂工艺专著

2. 我国第一个获国际药物专利注册的药品是：

- A. 银杏灵            B. 青蒿素            C. 复方丹参滴丸  
D. 复方蒿甲醚       E. 二基            E. 基础科学性质

3. 药事管理学作为药学的分支学科，具有：

- A. 自然科学性质       B. 应用科学性质       C. 技术科学性质  
D. 社会科学性质       E. 基础科学性质

4. 在制定和执行药事管理法规中，应遵循我国宪法规定的原则是：

- A. 发展现代医药       B. 中西医结合，继承与发扬祖国传统医药  
C. 发展生物制药       D. 大力发展仿制药

E. 发展现代医药和传统医药

5. 下列关于药品的概念理解错误的是：

- A. 有目的的调节人的生理功能的物质    B. 用于预防治疗、诊断人的疾病的物质  
C. 使用对象是人和动物的物质            D. 有明确适应症或功能主治的物质  
E. 规定有明确用法用量的物质

6. 按照我国有关法规的规定，严格管理的药品是：

- A. 精神药品            B. 放射性药品            C. 麻醉药品  
D. 易制毒化学物质药品    E. 医疗用毒性药品

7. 按照我国药品管理的有关规定，下列哪种情况不属于新药：

- A. 已上市的药品改变剂型            B. 已上市的药品改变给药途径  
C. 未曾在中国境内生产的药品       D. 已上市的药品制成新的复方制剂  
E. 未曾在中国境内上市销售的药品

8. 国务院药品监督管理部门规定的生物制品属于：

- A. 严格管理的药品       B. 强制检验的药品       C. 特殊管理的药品  
D. 流通环节实行特殊管理    E. 全环节的特殊管理

9. 发出《关于禁止犀牛角和虎骨贸易的通知》的部门是：

- A. 全国人大            B. 全国人大常委会       C. 全国人大法制工作委员会  
D. 国务院            E. 国务院办公厅

10. 我国现行《药品管理法》规定可以无批准文号的药品是：

- A. 中成药            B. 血液制品            C. 生化药品  
D. 化学原料药       E. 中药材、中药饮片

11. 关于“仿制药品”的法定名词，现称为：

- A. 进口药品            B. 注册药品            C. 准字号药品  
D. 已生产上市的注册药品    E. 已有国家药品标准的药品

12. 国家基本药物的特点是:

- A. 疗效好、不良反应小、质量稳定、价格合理、使用方便
- B. 疗效好、质量稳定、安全有效、合理用药、价格合理
- C. 安全有效、临床必需、价格合理、疗效确切、供应充足
- D. 临床必需、安全有效、不良反应小、适合国情、疗效确切
- E. 质量稳定、价格合理、品种丰富、适合国情、使用方便

13. 麻醉药品连续使用后能成瘾癖以及易产生:

- A. 精神抑制性
- B. 精神依赖性
- C. 身体依赖性
- D. 兴奋性
- E. 抑制性

14. 《基本医疗保险药品目录》中甲类目录叙述正确的为:

- A. 各省、自治区、直辖市可根据当地经济水平适当调整
- B. 比同类药品中“乙类目录”药品价格高
- C. 适当调整不超过总数的 15%
- D. 由国家统一制定, 各地不得调整
- E. 目录每年需调整一次

15. 依照《药品管理法》规定, 我国“处方药与非处方药分类管理”具体办法的制定部门是:

- A. 中华人民共和国卫生部
- B. 中华人民共和国劳动与社会保障部
- C. 国务院药品监督管理部门
- D. 国家中医药管理局
- E. 国务院

16. 关于乙类 OTC 药品的叙述正确的是:

- A. 乙类 OTC 只能在具有《药品经营许可证》的零售药品购买
- B. 必须是具备执业药师或依法经过资格认证的药学技术人员才可销售
- C. 标识是“红底白字”
- D. 可以在电视等大众媒介上发布广告
- E. 必须注有“凭医师处方销售购买和使用”的警示语

17. 具体负责各地执业药师注册管理的机构是:

- A. 国家药品监督管理局
- B. 省级药品监督管理局
- C. 国家人事部考试中心
- D. 省级人事部门
- E. 执业药师所在单位人事部

18. 国家药品检验的最高技术仲裁机构是:

- A. 最高人民法院
- B. 最高人民检察院
- C. 国家药品监督管理局
- D. 中国药品生物制品检定所
- E. 中华人民共和国口岸药检所

19. 可以发布药品广告的是:

- A. 国家药品监督管理局批准试生产的药品
- B. 取得药品广告批准文号的药品
- C. 已取得“制剂许可证”的医疗机构配制的制剂
- D. 二类精神药品
- E. 麻醉药品

20. 国家药品监督管理局分管查处假劣药品的职能部门是:

- A. 市场监督司
- B. 安全监管司
- C. 药品注册司
- D. 政策法规司
- E. 人事司

21. 药品广告不合法, 可以对其依法进行行政处罚的管理部门是:

- A. 工商行政管理部门
- B. 药品监督管理部门

C.省、自治区、直辖市人民检察院 D. 省、自治区、直辖市药品监督管理部门  
E.最高人民法院

22. 为保证药品审评工作，国家药品监督管理局建立的技术机构是：

A.药品审评“专家库” B. 药品审评中心 C. 药品评价中心  
D.药品注册司 E. 药品质量仲裁技术机构

23. 下列按假药论处的是

A.超过有效期的药品 B. 未标明有效期的药品  
C.所标明的适应症超过范围的药品 D. 不注明生产批号的药品  
E.擅自添加着色剂、防腐剂的药品

24. 《药品管理法》总则中明确的发展药品的一项重要政策是：

A.保护野生药材资源 B. 发展医疗保健事业 C. 禁止未经许可配制制剂  
D.提高药品质量 E. 对毒性药品加强管理

25. 《中华人民共和国药品管理法》最根本的立法目的是：

A.维护人民身体健康和用药的合法权益 B. 保证药品质量  
C.加强药品监督管理 D. 保障人体用药安全  
E.保障人民用药安全

26. 《中华人民共和国药品管理法》实施的空间效力是：

A.中华人民共和国领域内 B. 中华人民共和国境内（含港澳台地区）  
C.中华人民共和国境内 D. 中华人民共和国领域内（含港澳台地区）  
E.中华人民共和国主权范围内

27. 开办药品生产企业的批准并发给《药品生产许可证》的部门是：

A.国务院卫生行政部门 B. 国务院药品监督管理部门  
C.国务院工商行政管理部门 D. 企业所在地省级工商行政管理部门  
E.企业所在地省级药品监督管理部门

28. 进口分包装药品的批准文号是：

A.国药准字 S 20040706 B. 国药试字 J 20050805 C. 国药准字 B 20030906  
D.国药准字 J 20060101 E. 国药准字 F 20010115

29. 药品经营企业购进药品，必须建立并执行：

A.调配处方核对制度 B. 进货检查验收制度 C. 中药饮片炮制管理制度  
D.质量审查验收审批制度 E. 不良反应监测制度

30. 处方是由各医疗机构按规定的格式统一印制，急诊处方颜色必须是：

A.淡粉色 B. 淡黄色 C. 淡绿色 D. 淡红色 E. 白色

31. 根据我国《药品管理法》规定，我国对药品生产、经营企业和医疗机构配制制剂实行：

A.《许可证》准入制度 B. 《营业执照》准入制度 C. 《注册证》准入制度  
D.《合格证》准入制度 E. GSP认证制度

32. 新药是指：

A.我国未生产过的药品 B. 我国在实验室未研究过的药品  
C.首次纳入国家药典的药品 D. 未曾在中国境内上市销售的药品  
E.在国内首次生产的仿制药

33. 实施药品分类管理制度对方药的调配购买和使用：

- A. 必须凭执业药师处方      B. 必须凭执业医师或执业助理医师处方  
 C. 不需要医生处方自行判断即可      D. 按药品说明书进行自我治疗  
 E. 到社会药店直接购买
34. 《药品管理法》规定药品生产企业生产药品必须通过的强制认证是：  
 A. GSP标准      B. OTC标准      C. GMP标准      D. GCP标准      E. GAP标准
35. 药品标准是法定的：  
 A. 技术标准      B. 企业标准      C. 行业标准  
 D. 国际标准      E. 流通标准
36. 非处方药管理制度实施后在公众保健中将发挥较大作用的是：  
 A. 医药储备      B. 药品批发企业      C. 社会零售药房  
 D. 医院药房      E. 药物市场
37. 在药品经营准入监督管理中，对药品批发、零售企业经营药品依法实行：  
 A. 分类管理制度      B. 许可证制度      C. 资格评价制度  
 D. 注册制度      E. 备案制度
38. 我国现行的《药品管理法》规定可以无批准文号的药品是：  
 A. 中成药      B. 化学原料药      C. 生化药品  
 D. 中药材、中药饮片      E. 血液制品
39. 中药品种保护是国家对药品知识产权保护行使的一种：  
 A. 法律手段      B. 行政手段      C. 经济手段  
 D. 强制手段      E. 许可手段
40. 我国制定《药品管理法》最根本的核心目的是：  
 A. 保障人体用药安全      B. 保证药品质量  
 C. 维护人民身体健康和用药的合法权益      D. 加强药品监督管理  
 E. 使我国的药品顺利进入国际市场
41. 处方药不可以在以下哪类媒体上发布广告：  
 A. 国家指定的医学专业刊物      B. 国家指定的药学专业刊物  
 C. 医学专业杂志      D. 医药专业报刊  
 E. 大众传播媒介
42. 新药在完成临床试验并通过审批后，由国务院药品监督管理部门批准，发给：  
 A. 合格证书      B. GCP证书      C. 保护品种证书  
 D. 认证证书      E. 新药证书
43. 国务院药品监督管理部门依据《中华人民共和国药品管理法》制定，药品经营企业  
 经营药品必须遵守的规范是：  
 A. GSP      B. GCP      C. GAP      D. GMP      E. GLP
44. 被污染，变质的药品是  
 A. 次品药      B. 劣药      C. 可降价处理药品  
 D. 可以在适当促销的药品      E. 假药
45. 实施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以  
 下哪个部门制定：  
 A. 卫生部      B. 农业部      C. 国家工商行政管理总局  
 D. 国家中医药管理局      E. 国家发展改革委员会

46. 药品经营企业销售中药材必须标明：  
A. 生产加工企业      B. 生产产地      C. 销售价格  
D. 质量合格标记      E. 生产加工日期
47. 医疗机构应当向患者提供所用药品的：  
A. 药名清单      B. 购物清单      C. 价格清单  
D. 生产企业清单      E. 使用剂量清单
48. 现行《中华人民共和国药品管理法》施行的日期是：  
A. 2001年10月1日      B. 2001年12月1日      C. 2001年11月1日  
D. 2001年12月31日      E. 2002年10月1日
49. 我国药品检验最高技术仲裁机构是：  
A. 中国药品生物制品检定所      B. 国家食品药品监督管理局      C. 国家药典委员会  
D. 最高人民法院      E. 中国药学会
50. 国家法规明文规定实行严格管理的药品是：  
A. 麻醉药品      B. 精神药品      C. 医疗用毒性药品  
D. 放射性药品      E. 易制毒化学药品
51. 国家主管药品注册的部门是：  
A. 省级食品药品监督管理局      B. 国家食品药品监督管理局      C. 卫生部医政司  
D. 国家药典委员会      E. 国家知识产权局
52. 药事管理学科作为一个知识领域，在很大程度上具有：  
A. 药学科学的性质      B. 自然科学的性质      C. 社会科学的性质  
D. 法学的性质      E. 基础科学的性质
53. 国务院药品监督管理部门内设机构中，分管查处假劣药品的职能部门是：  
A. SFDA药品安全监管司      B. SFDA药品注册司      C. SFDA药品安全协调司  
D. SFDA药品市场监督司      E. SFDA政策法规司
54. 为了加强药品研究监管，对不具备药品研究基本条件的单位申请药品注册，国家主管部门将：  
A. 不受理其申报的新药      B. 取消其研究新药的资格      C. 不发给新药证书  
D. 给予主管人员以行政处罚      E. 不发给研究新药的批准文号
55. 在对中药的管理中，应充分认识到中药最本质的特点是：  
A. 有传统特色的药物      B. 中国传统文化的结晶      C. 中国传统的天然药物  
D. 来自于大自然的纯天然药物      E. 在中医辩证理论指导下应用的药物
56. 按照《药品管理法》的表述，开办药品零售企业，必须经过所在地的哪一级的药品监督管理部门批准：  
A. 国家      B. 省级      C. 县级      D. 市级      E. 县级以上
57. 《药品管理法》明文规定城乡集贸市场可以销售：  
A. 化学药品      B. 生物制品      C. 中成药      D. 中药材      E. 原料药
58. 国家药品生产经营的行业主管部门是：  
A. 国家食品药品监督管理局      B. 国家税务总局      C. 国家发展改革委员会  
D. 卫生部      E. 国家工商行政总局
59. 《基本医疗保险和工伤保险药品目录》是国家为了保障医疗用药，合理控制药品费用而制定的，其中由国家统一制定，各地不得调整的为：

- A. 乙类目录                      B.                      . 生物药品目录      C.                      . 化学药品目录  
D. 中药目录                      E.                      . 甲类目录

60. 根据《药品管理法》的规定，外国生产的药品进入我国市场销售，须经国务院药品监督管理部门组织审查批准，并发给：

- A. 《药品生产许可证》              B.                      . 《药品进口许可证》      C. 《药品合格证》  
D. 《药品经营许可证》              E.                      . 《进口药品注册证》

61. 中药的管理中应充分认识中药最本质的特点是：

- A. 传统的民族文化遗产              B.                      传统的天然药物              C.                      纯天然的药物  
D. 中西医结合有特色的药物      E.                      在中医辨证理论指导下应用的药物

62. 药事管理学科作为一个知识领域，在很大程度上具有：

- A. 药学科学的性质                      B.                      自然科学的性质              C.                      基础科学的性质  
D. 社会科学的性质                      E.                      法学的性质

63. 药品广告的内容必须真实合法，具体应依据国务院药品监督管理部门制定或批准的：

- A. 药品批准文号                      B.                      . 法定药品标准              C.                      . 药品说明书  
D. 中药炮制规范                      E.                      . 《中华人民共和国药典》

64. 我国的新药是指：

- A. 按国家药典标准生产的药品      B.                      按部（局）颁标准生产的药品  
C. 我国未生产过的药品              D.                      中药品种保护的药品  
E. 未曾在中国境内上市销售的药品

65. 国家法律、法规明文规定实行严格管理的药品是：

- A. 医疗用毒性药品              B.                      易制毒化学药品              C.                      麻醉药品  
D. 精神药品                      E.                      放射性药品

66. 根据《药品管理法》的规定，制定国家药品标准的机构为：

- A. 卫生部                      B.                      国家中医药管理局      C.                      国家食品药品监督管理局  
D. 中国药品生物制品检定所      E.                      国家药典委员会

67. 根据《药品管理法》，超过有效期的药品属于

- A. 假药                      B.                      次品药                      C.                      劣药  
D. 不合格药                      E.                      强制检验的药品

68. 国家基本药物的来源中首选品种对象是：

- A. 国家药品标准收载的药品      B.                      国家药品监督管理局批准的新药  
C. 国家基本医疗保险用药目录药品      D. 国家药品监督管理局批准的进口药品  
E. 地方药品标准再评价后的药物

69. 我国现行的药品监督管理体制实施垂直管理的等级是：

- A. 省级      B. 市（地）      C. 县（地）      D. 省以下      E. 中央以下

70. 按照《药品管理法》的表述，开办药品零售企业，必须经过所在地的哪一级别的药品监督管理部门批准：

- A. 县以上      B.                      国家                      C.                      省级                      D.                      地区级                      E.                      县级

71. 我国实施药品分类管理，下面哪条叙述正确：

- A. 处方药、非处方药都不可以在大众传播媒介做宣传  
B. 经审批处方药可以在大众传播媒介做宣传

C.经审批非处方药可以在大众传播媒介做宣传

D.不经审批非处方药即可在大众传播媒介做宣传

E.处方药、非处方药都可以在大众传播媒介做宣传

72.《中华人民共和国药品管理法》对药品的定义说明，药品是：

A.传统的药物都是药品 B. 具有治疗保健作用的物质

C.具有治疗、诊断人的疾病的物质 D. 现代天然化学物质

E.用于预防、治疗、诊断人的疾病的物质

73. 国家主管药品注册管理的部门是：

A.国家工商行政管理局商标局 B. 国家知识产权局 C. 国家中医药管理局

D.国家食品药品监督管理局 E. 省级药品监督管理局

74. 我国药品检验的最高技术仲裁机构是：

A.最高人民法院 B. 最高人民检察院 C. 国家药品监督管理局

D.中国药品生物制品检定所 E. 口岸药品检验所

75. 按规定，申请生产药品的企业准入必备的证件是：

A.药品批准文号 B. 药品备案文号 C. 药品生产许可证

D.药品生产企业合格证 E. 药品GMP证书

76. 国家食品药品监督管理局主管查处假劣药品的职能部门是：

A.政策法规司 B. 药品注册司 C. 安全监管司

D.市场监督司 E. 人事教育司

77. 国家为严格药品研制管理，依法要求药物临床试验机构必须执行的规范是：

A.GMP制度 B.GCP 制度 C.GAP 制度

D.GSP制度 E.GLP 制度

78. 药品研究监管中，对不具备药品研究基本条件的单位，药品监督管理部门将：

A.给予行政处罚 B. 取消药品研究资格 C. 不发给药品批准文号

D.不受理申报新药 E. 不发给新药证书

79. 依法具体负责组织全国药品监督抽检工作的组织与实施部门是：

A.国家食品药品监督管理局市场监督司

B.国家食品药品监督管理局药品注册司

C.SFDA市场监督司会同中国药品生物制品检定所

D.国家药品评价中心

E.中国药品生物制品检定所

80. 仿制药品的法定名词现称为：

A.进口药品 B. 注册药品 C. 已有国家药品标准的药品

D.已生产上市的注册药品 E. 准字号药品

81. 药事管理学发展的新趋势为：

A.加强药品质量的监督管理 B. 加强对药品生产企业的管理

C.加强对药品经营企业的管理 D. 要求以人为核心，以药品为物质对象的管理

E.发展对商业药学的管理

82. 我国制定《药品管理法》最根本的目的是：

A.保证药品质量 B. 保障人体用药安全 C. 加强药品监督管理

D.维护人民身体健康和用药的合法权益 E. 保证购买者的利益

83. 在我国境内从事下列那种产品的研制、生产、经营、使用和监督管理的单位或者个人，都必须遵守《中华人民共和国药品管理法》：

A. 食品 B. 药品 C. 保健品 D. 医疗器械 E. 化妆品

84. 我国政府法定的药物政策是，国家发展：

A. 西药和中药 B. 现代药和传统药 C. 处方药和非处方药  
D. 生物制药和化学药品 E. 中药材和中药饮片

85. 我国药品法明确指出，国家保护（ ），鼓励培育中药材：

A. 野生动物资源 B. 野生菌类资源 C. 矿物资源  
D. 野生药材资源 E. 野生植物资源

86. 主管全国药品监督管理工作的部门是：

A. 国务院卫生行政部门 B. 国务院经济综合主管部门  
C. 国务院发展规划管理部门 D. 国家工商行政管理总局  
E. 国务院药品监督管理部门

87. 国务院药品监督管理部门依据《中华人民共和国药品管理法》制定，药品生产企业组织生产必须遵守的规范是：

A. 《药品生产管理规范》 B. 《药品生产质量管理规范》  
C. 《新药临床试验管理规范》 D. 《药物临床试验质量管理规范》  
E. 《药物非临床研究质量管理规范》

88. 生产中药饮片必须按照（ ）炮制；国家有关标准没有规定的，必须按照省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门制定的炮制规范炮制：

A. 国家药品标准 B. 国家质量标准 C. 国家药典  
D. 省级药品标准 E. 国家炮制规范

89. 开办药品批发企业和药品零售企业，必须具有药品监督管理部门批准发给的：

A. 《药品生产许可证》 B. 《药品经营许可证》 C. 《药品销售许可证》  
D. 《药品质量检验报告》 E. 《营业执照》

90. 对 OTC 药品管理，国家规定有严格具体要求，其中便于消费者理解并指导安全使用的是：

A. OTC 包装 B. OTC 标志 C. OTC 标签说明书  
D. OTC 说明术语 E. OTC 药理说明

91. 药品经营企业进货检查验收时，必须验明下述哪项内容和其他标识：

A. 药品合格证明 B. 药品质量报告书 C. 新药证书  
D. 药品检验证明 E. 药品质量证明

92. 药品经营企业购销药品必须要有真实完整的：

A. 业务记录 B. 财务记录 C. 购销记录  
D. 进货记录 E. 质量检验记录

93. 药品经营企业销售药品时，对调配处方必须经过核对，对方所列药品不得擅自更改或者代用，对有配伍禁忌或者超剂量的处方，应当：

A. 可以调配 B. 拒绝调配 C. 减量调配  
D. 适当酌量调配 E. 由执业药师进行调配

94. 销售中药材必须标明：

A. 商标 B. 价格 C. 产地 D. 质量等级 E. 加工企业



95. 药品经营企业在药品入库和出库时, 都必须执行:
- A. 验收制度      B. 检查制度      C. 审核制度  
D. 签发制度      E. 检验制度
96. 除国务院另有规定的以外, 城乡集贸市场可以出售:
- A. 中药饮片      B. 中药材      C. 处方药  
D. 非处方药      E. 化学药品
97. 医疗机构配制制剂, 必须有药品监督管理部门批准发给:
- A. 《药品制剂许可证》      B. 《医疗机构经营许可证》      C. 《医疗机构制剂许可证》  
D. 《营业执照》      E. 《调剂许可证》
98. 医疗机构可根据本单位临床需要, 配制市场上没有供应的制剂, 但:
- A. 不得在市场上销售      B. 可以在市场上销售  
C. 经批准后可以可以在市场上销售      D. 凭《医疗机构制剂许可证》可以在市场上销售  
E. 有特殊需要时可以在市场上销售
99. 研制新药, 须经那一级药品监督管理部门批准后, 方可进行临床试验:
- A. 国务院医药行业管理部门      B. 药品监督管理部门  
C. 省级人民政府卫生行政部门      D. 省级人民政府药品监督管理部门  
E. 国务院科技管理部门
100. 新药在完成临床试验并通过审批后, 由国务院药品监督管理部门批准, 发给:
- A. 药品合格证书      B. 中药保护品种证书      C. 新药证书  
D. 药品批准文号      E. 药品上市许可证
101. 我国制定《药品管理法》最根本的目的是:
- A. 使我国的药品顺利进入国际市场      B. 保证药品质量      C. 加强药品监督管理  
D. 保障人体用药安全      E. 维护人民身体健康和用药的合法权益
102. 药事管理学科作为一个知识领域, 在很大程度上具有:
- A. 社会科学的性质      B. 基础科学的性质      C. 自然科学的性质  
D. 法学的性质      E. 药学科学的性质
103. 下列关于药品的概念描述错误的是:
- A. 有目的的调节人的生理功能的物质      B. 用于预防、治疗、诊断人的疾病的物质  
C. 使用对象是人和动物的物质      D. 有明确适应症或功能主治的物质  
E. 规定有明确用法用量的物质
104. 实施药品知识产权保护战略, 我国第一个获国际药物专利注册的专利药物是:
- A. 复方蒿甲醚      B. 复方丹参滴丸      C. 青蒿素  
D. 二基丁二酸钠      E. 银杏灵
105. 我国的药品标准是法定的:
- A. 企业标准      B. 流通标准      C. 国际标准      D. 技术标准      E. 行业标准
106. 我国法律、法规明文规定严格管理的药品是:
- A. 兴奋剂类药品      B. 放射性药品      C. 医疗用毒性药品  
D. 精神药品      E. 麻醉药品
107. 根据国际公约, 国务院于下述哪年发出《关于禁止犀牛角和虎骨贸易的通知》:
- A. 1992年8月      B. 1994年9月      C. 1994年4月  
D. 1993年5月      E. 1995年7月

业必须遵守的规范是：

A. GSP      B. GAP      C. GMP      D. GCP      E. GLP

109. 我国药品检验的最高技术仲裁机构是：

A. 最高人民法院      B. 国家食品药品监督管理局      C. 中国药品生物制品检定所  
D. 国家药典委员会      E. 中国药学会

110. 我国现行《药品管理法》规定可以无批准文号的药品是：

A. 血液制品      B. 生化药品      C. 化学原料药  
D. 中成药      E. 中药材、中药饮片

111. 国家基本药物的特点是：

A. 临床必需、安全有效、不良反应小、适合国情、疗效确切  
B. 疗效好、不良反应小、质量稳定、价格合理、使用方便  
C. 疗效好、质量稳定、安全有效、合理用药、价格合理  
D. 安全有效、临床必需、价格合理、疗效确切、供应充足  
E. 质量稳定、价格合理、品种丰富、适合国情、使用方便

112. 国家实行药品分类管理制度，《处方药与非处方药分类管理办法》制定发布的部门是：

A. 中华人民共和国卫生部      B. 中华人民共和国劳动和社会保障部  
C. 国务院      D. 国家药品监督管理局  
E. 国家中医药管理局

113. 在对中药的管理中，应充分认识到中药最本质的特点是：

A. 中国传统的天然药物      B. 在中医辨证理论指导下应用的药物  
C. 中国传统文化的结晶      D. 来自于大自然的纯天然药物  
E. 有传统特色的药物

114. 非处方药管理制度实施后在公众保健中将发挥较大作用的是：

A. 药物市场管理      B. 社会药房管理      C. 医院药房管理  
D. 医药储备管理      E. 药品企业管理

115. 实施药品分类管理制度，对处方药的调配购买和使用：

A. 不需要医生处方自行判断即可      B. 必须凭执业药师处方  
C. 到社会药店直接购买      D. 按药品说明书进行自我治疗  
E. 必须凭执业医师或执业助理医师处方

116. 下述关于乙类 OTC 药品的叙述正确的是：

A. 乙类 OTC 只能在具有《药品经营许可证》的零售药品购买  
B. 经批准可以在普通零售商业或者超市销售  
C. 标识是“红底白字”  
D. 不得在大众媒介上发布广告  
E. 必须注有“凭医师处方销售购买和使用”的警示语

117. 下述内容中可以发布药品广告的是：

A. 麻醉药品      B. 取得药品广告批准文号的药品  
C. 已取得“制剂许可证”的医疗机构配制的制剂      D. 二类精神药品  
E. 国家药品监督管理局批准试生产的药品

- :
- A. 各级工商行政管理部门      B. 各级药品监督管理部门  
C. 最高人民法院      D. 省、自治区、直辖市人民检察院  
E. 省、自治区、直辖市价格管理部门
119. 新药在完成临床试验并通过审批后，由国务院药品监督管理部门批准，发给：  
A. 药品合格证书      B. 中药保护品种证书      C. 新药证书  
D. 药品批准文号      E. 药品上市许可证
120. 《药品管理法》明文规定，处方药不得发布广告的是：  
A. 国家指定的医学专业刊物      B. 国家指定的药学专业刊物      C. 专业杂志  
D. 专业网站      E. 大众传播媒介
121. 国家主管药品上市注册审批管理的部门是：  
A. 省级食品药品监督管理局      B. 国家食品药品监督管理局      C. 卫生部  
D. 国家药典委员会      E. 国家知识产权局
122. 国务院药品监督管理部门内设机构中，分管查处假劣药品的职能部门是：  
A. 药品安全监管司      B. 药品注册司      C. 药品安全协调司  
D. 药品市场监督司      E. 政策法规司
123. 按照《药品管理法》，开办药品零售企业，必须经过所在地的哪一级的药品监督管理部门批准：  
A. 国家级      B. 省级      C. 县级      D. 市级      E. 县级以上
124. 《药品管理法》明文规定城乡集贸市场可以销售：  
A. 化学药品      B. 生物制品      C. 中成药      D. 中药材      E. 原料药
125. 国家药品生产经营的行业主管部门是：  
A. 国家食品药品监督管理局      B. 国家税务总局      C. 国家发展改革委员会  
D. 卫生部      E. 国家工商行政总局
126. 《基本医疗保险和工伤保险药品目录》是国家为了保障医疗用药，合理控制药品费用而制定的，其中由国家统一制定，各地不得调整的为：  
A. 乙类目录      B. 生物药品目录      C. 化学药品目录  
D. 中药目录      E. 甲类目录
127. 根据《药品管理法》的规定，外国生产的药品进入我国市场销售，须经国务院药品监督管理部门组织审查批准，并发给：  
A. 《药品生产许可证》      B. 《药品进口许可证》      C. 《药品合格证》  
D. 《药品经营许可证》      E. 《进口药品注册证》
128. 麻醉药品连续使用后能成瘾癖以及易产生：  
A. 精神抑制性      B. 精神依赖性      C. 身体依赖性  
D. 兴奋性      E. 抑制性
129. 处方由各医疗机构按规定的格式统一印制，麻醉药品处方颜色必须是：  
A. 淡粉色      B. 淡黄色      C. 淡绿色      D. 淡红色      E. 白色
130. 仿制药品的法定名称用词现称为：  
A. 已有国家药品标准的药品      B. 注册药品      C. 准字号药品  
D. 已生产上市的注册药品      E. 现代药
131. 根据我国《药品管理法》规定，我国对药品生产、经营企业和医院配制制剂实行：

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/718061105107006044>