

# 2022年-2023年执业药师之药事管理与法规练习题 (一)及答案

## 单选题（共40题）

1、关于经营者履行“三包或其他责任义务的说法,错误的是( )

- A. 经营者提供的商品不符合质量要求的,消费者可以依照国家规定退货
- B. 经营者提供的商品不符合质量要求的经营者应当承担退货运输等必要费用
- C. 消费者采用邮购方式购买的商品若不满意退货商品的运费由消费者承担
- D. 经营者采用邮购方式销售商品,消费者有权自收到商品十日内无理由退货

【答案】 D

2、决定候选药物能否成为新药上市销售的关键阶段的是

- A. 药物非临床研究阶段
- B. 申请临床研究
- C. 新药的临床试验
- D. 新药上市后的研究

【答案】 C

3、有关药品零售的说法,错误的是

- A. 配备执业药师,负责处方审核,指导合理用药
- B. 在岗执业的执业药师应当挂牌明示
- C. 无医师开具的处方不得销售非处方药
- D. 处方药销售不得采用有奖销售、附赠药品或礼品销售等方式

【答案】 C

4、国药准字 H(Z、S、J)+4 位年号+4 位顺序号, J 代表

A. 进口药品分包装

B. 化学药品

C. 中药

D. 生物制品

【答案】 A

5、全国药品召回的管理工作

A. 药品生产企业

B. 药品生产企业、药品经营企业和使用单位

C. 药品经营企业和使用单位

D. 国家药品监督管理部门

【答案】 D

6、甲省乙市丙县的 A 药品生产企业未经审查批准在丙县电视台发布虚假广告，有关机关按照行政程序对其进行处罚，如果 A 要申请药品广告批准文号，其广告审查机关是

A. 甲省药品监督管理部门

B. 甲省工商行政管理部门

C. 丙县药品监督管理部门

D. 乙市工商行政管理部门

【答案】 A

7、如在药品广告中出现下列宣传用语，可以直接确定其属于药品虚假宣传的是

A. “改善睡眠”

- B. “应在专业人员指导下使用”
- C. “使用 3 个疗程治愈糖尿病”
- D. “改善肠道功能”

【答案】 C

8、2015 年 8 月 15 日，根据群众举报，某市药品监督管理局执法人员在某地现场聆听了某生物工程有限公司其产品“泰元胶囊”的宣传讲座，经发现该生物工程有限公司夸大其产品“泰元胶囊”（保健食品）能够治疗各种风湿病、颈椎病、腰腿疼等疾病，并现场卖“药”。经查该保健食品于 2009 年取得了药监局颁发的批准证书。在现场销售两天中，获得违法所得 4000.00 元。

- A. 为假药
- B. 为劣药
- C. 按假药论处
- D. 按劣药论处

【答案】 A

9、根据《中华人民共和国行政处罚法》，对当事人可不予行政处罚的情形是

- A. 已满 14 周岁不满 18 周岁的人有违法行为的？
- B. 受他人胁迫有违法行为的？
- C. 配合行政机关查处违法行为有立功表现的？
- D. 违法行为轻微并及时纠正，没有造成危害后果？

【答案】 D

10、药品广告合理用药宣传可以含有的内容是

- A. 使公众误解不使用该药品会患某种疾病或加重病情的内容

- B. 引起公众对所处健康状况和所患疾病产生不必要的担忧和恐惧的内容
- C. 药品说明书中适应证或者功能主治的内容
- D. 有免费治疗、免费赠送的内容

【答案】 C

11、不应作为乙类非处方药的情况不包括

- A. 辅助用药
- B. 儿童用维生素
- C. 化学药品含抗菌药物、激素等成分的
- D. 中西药复方制剂

【答案】 B

12、（2018年真题）根据《处方管理办法》的“四查十对”原则查用药合理性，对（ ）

- A. 临床诊断
- B. 科别、姓名、年龄
- C. 药品性状、用法用量
- D. 药名、剂型、规格、数量

【答案】 A

13、根据《野生药材资源保护管理条例》资源严重减少的主要常用野生药材对应的物种属于

- A. 二级保护野生药材物种
- B. 一级保护野生药材物种
- C. 三级保护野生药材物种

D. 中药品种保护物种

【答案】 C

14、药品监督管理部门在日常监督检查工作中，发现甲药品零售企业在柜台销售标识乙医院配制的治疗痤疮的膏剂。经立案调查，查实乙医院具有《医疗机构制剂许可证》，但在未取得制剂批准文号的情况下，由医院制剂部门擅自配制，后经乙医院药剂人员丙购买并出售给甲药品零售企业。甲药品零售企业所持的《药品经营许可证》的经营范围包括化学制剂、中成药。经抽验，该外用膏剂相应检验项目符合制剂标准规定。

- A. 生产假药
- B. 合法调剂药品的职务行为
- C. 销售假药
- D. 非法经营

【答案】 C

15、某药品零售连锁企业，拟从事经营第二类精神药品业务。并经有关部门批准，可以从事经营第二类精神药品业务。

- A. 有符合《麻醉药品和精神药品管理条例》规定的麻醉药品和精神药品储存条件
- B. 有通过网络实施企业安全管理和向药品监督管理部门报告经营信息的能力
- C. 单位及其工作人员 3 年内没有违反有关禁毒的法律、行政法规规定的行为
- D. 符合国务院药品监督管理部门公布的定点批发企业布局

【答案】 C

16、根据药品零售的经营行为管理要求药学服务人员应当核实药品说明书和标签中“运动员慎用”标注情况，并告知个人消费者“运动员慎用”的是

- A. 第二类精神药品

- B. 含特殊药品复方制剂
- C. 含兴奋剂类药品
- D. 药品类易制毒化学品

【答案】 C

17、化妆品，是指以涂擦、喷洒或其他类似的方式，施用于皮肤、毛发、指甲、口唇等人体表面，以清洁、保护、美化、修饰为目的的日用化学工业产品。我国将化妆品分为特殊化妆品、普通化妆品。下列属于普通化妆品的是

- A. 染发类
- B. 祛斑美白类
- C. 香水类
- D. 防晒类

【答案】 C

18、甲是药品上市许可持有人，持有并生产的品种包括处方药硝苯地平控释片、鱼腥草注射液，中药饮片黄芪，非处方药维生素 C 泡腾片。乙是药品批发企业，长期与甲保持业务关系，从甲处采购硝苯地平控释片、中药饮片黄芪、维生素 C 泡腾片，最近决定首次从甲处采购鱼腥草注射液。甲将乙采购的四种药品同车运输至乙处，乙将到货药品储存在同一库房。下列药品中，乙应当分别存放的是

- A. 将中药饮片黄芪和鱼腥草注射液同库储存
- B. 将硝苯地平控释片和鱼腥草注射液同库储存
- C. 将硝苯地平控释片和维生素 C 泡腾片同库储存
- D. 将维生素 C 泡腾片和鱼腥草注射液同车运输

【答案】 A

19、麻醉药品和第一类精神药品定点生产和定点批发环节的储存管理与使用环节相比，下列说法错误的是

- A. 使用环节可以用专库或专柜储存，但是定点生产或定点批发环节只能用专库储存
- B. 使用环节的专库不像定点生产或定点批发环节要求安装专用防盗门
- C. 使用环节的专库不像定点生产或定点批发环节要求具有监控设施
- D. 使用环节的专柜和定点生产或定点批发环节一样要求具有相应的防火设施

【答案】 D

20、2016年湖南省某药品批发企业，经药品监督管理部门批准，被确定为麻醉药品全国性批发企业。

- A. 卫生计生部门?
- B. 工商部门?
- C. 省级药品监督管理部门?
- D. 国家药品监督管理部门?

【答案】 C

21、药品生产、经营企业和医疗卫生机构发现药品不良反应引起的死亡病例

- A. 在30日内报告
- B. 在15日内报告
- C. 在3日内报告
- D. 立即报告

【答案】 D

22、（2020年真题）《麻醉药品、第一类精神药品运输证明》的有效期是（ ）

- A. 3个月

B. 1 年

C. 5 年

D. 3 年

**【答案】 B**

23、有关药品通用名称印制与标注的说法，错误的是

A. 字体颜色应当使用黑色或者白色，与相应的浅色或者深色背景形成强烈反差

B. 任何情况不得分行书写

C. 不得使用斜体、中空、阴影等形式对字体进行修饰

D. 应当显著、突出，其字体、字号和颜色必须一致

**【答案】 B**

24、组织在省级公共资源交易平台集中采购第二类疫苗的是

A. 省级疾病预防控制机构

B. 县级疾病预防控制机构

C. 市级疾病预防控制机构

D. 疫苗生产企业

**【答案】 A**

25、药品零售企业供应和调配毒性药品

A. 凭盖有医生所在的医疗单位公章的正式处方，不得超过 3 日极量

B. 凭盖有医生所在的医疗单位公章的正式处方，不得超过 2 日极量

C. 凭医师处方，不得超过 3 日常用量

D. 凭医师处方，不得超过 2 日常用量



【答案】 B

26、提供虚假的证明文件、申报资料、样品或者采取其他欺骗手段已取得批准证明文件的，不受理其申请的时间（ ）

- A. 半年
- B. 1 年
- C. 3 年
- D. 5 年

【答案】 D

27、蛋白同化制剂、肽类激素《进口准许证》《出口准许证》应该是

- A. 一次有效
- B. 两次有效
- C. 三次有效
- D. 多次有效

【答案】 A

28、甲药品生产企业持有《药品生产许可证》，许可证上面的分类码是“HbZbY”，这表示该企业可以生产化学药制剂、中成药制剂、中药饮片，另外生产范围中有以下信息：麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、片剂、注射剂。乙药品经营企业持有《药品经营许可证》，经营方式为药品零售(连锁)，经营类别包括处方药、非处方药。经营范围为中药材、中药饮片、中成药、化学药制剂、抗生素制剂、生化药品、生物制品(不含疫苗)。

- A. 药品类易制毒化学品
- B. 含麻黄碱类复方制剂
- C. 肽类激素(不包括胰岛素)

D. 蛋白同化制剂

【答案】 B

29、（2017年真题）某县药品经营企业对本县药品监督管理部门做出的行政处罚决定不服，欲申请行政复议。受理该行政复议申请的机关可以是（ ）

A. 所在地省级人民政府

B. 所在地市级药品监督管理部门

C. 所在地市级人民政府

D. 本县人民法院

【答案】 B

30、根据《药品管理法》对未取得药品生产许可证生产、销售药品的情形，药品监督管理部门对其责令关闭，没收违法生产，销售的药品和违法所得，并处罚款。药品监督管理部门作出的该行为属于

A. 行政裁决

B. 行政处分

C. 行政处罚

D. 行政强制

【答案】 C

31、某进口药品不良反应大，对该进口药品应当

A. 按假药处理

B. 按劣药处理

C. 撤销进口药品注册证

D. 进行临床药学监测

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/838131031041006035>