



冲刺模拟试卷（一）



扫我看视频

一、最佳选择题

1. 以下内容不属于 2017 年深化医药卫生体制改革主要目标的是
 - A. 基本形成较为系统的基本医疗卫生制度政策框架
 - B. 家庭医生签约服务覆盖率达到 30% 以上，重点人群签约服务覆盖率达到 60% 以上
 - C. 85% 以上的地方开展分级诊疗试点，政策体系逐步完善
 - D. 公立医院医疗费用控制监测和考核机制逐步建立健全，全国公立医院医疗费用增长幅度力争降到 20% 以下
2. 关于国家基本药物目录的说法，错误的是
 - A. 目录中的中成药成分中的“麝香”为人工麝香
 - B. 目录中的“安宫牛黄丸”成分中的“牛黄”为人工牛黄
 - C. 不符合伦理要求的药品不纳入目录遴选范围
 - D. 目录中醋类衍生物的药品单独标明
3. 执业药师若在处方审核过程中，发现医师开具处方存在配伍禁忌时，执业药师应

关于“扫我看视频”，你需要知道——

亲爱的读者，在本书各套试卷开始页附有赠送课程（扫我看视频）。扫描对应二维码，下载并安装“医学考试电子书APP”，即可观看学习。

若想获取更多的视频课程，建议选购正保医学教育网网上辅导课程，详情参见正保医学教育网（<http://www.med66.com>）招生方案。

- A. 积极提供咨询, 并由执业药师自行纠正
- B. 应当拒绝调配, 但经处方医师更正或者重新签字确认的, 可以调配
- C. 向患者说明该医师的专业能力的不足, 借机宣传自己的专业能力
- D. 更换存在配伍禁忌的处方药品, 用类似药品替代
4. 根据《国家基本药物目录管理办法(暂行)》, 国家基本药物遴选原则是
- A. 安全、有效、经济
- B. 安全、有效、质量可控
- C. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、市场能够保证供应
- D. 防治必需、安全有效、价格合理、使用方便、中西药并重、基本保障、临床首选和基层能够配备
5. 调整的国家基本药物品种和数量的依据不包括
- A. 我国基本医疗卫生需求和基本医疗保障水平变化
- B. 我国基本医疗卫生投入水平变化
- C. 药品不良反应监测评价
- D. 已上市药品循证医学、药物经济学评价
6. 对提供虚假的证明、文件资料、样品或者采取其他欺骗手段取得《药品生产许可证》《药品经营许可证》《医疗机构制剂许可证》或者药品批准证明文件的, 除吊销上述许可证或者撤销药品批准文件外, “五年内不受理其申请”, 这种行政处罚的种类属于
- A. 人身罚
- B. 财产罚
- C. 声誉罚
- D. 资格罚
7. 药品监督管理部门监督管理过程中, 为制止违法行为, 防止证据损毁, 常采用的行政强制措施是
- A. 查封场所、设施或者财物
- B. 排除妨碍、恢复原状
- C. 罚款
- D. 罚金
8. 负责建立国家基本药物制度, 制定国家药物政策的政府部门是
- A. 卫生健康部门
- B. 国家中医药管理局
- C. 人力资源和社会保障部
- D. 工业和信息化部
9. 以下与 GMP 的规定不符的是
- A. 生产区的要求为降低污染和交叉污染的风险, 厂房、生产设施和设备应当根据所生产药品的特性、工艺流程及相应洁净度级别要求合理设计、布局和使用

- B. 药品生产企业生产管理和质量管理的部门负责人可以互相兼任
- C. 洁净区与非洁净区之间、不同级别洁净区之间的压差应不低于 10 帕斯卡
- D. 必要时, 相同洁净度级别的不同功能区域(操作间)之间也应当保证适当的压差梯度

10. 开办药品生产企业, 须经企业所在地省级药品监督管理部门批准并发给《药品生产许可证》。根据药品管理法规相关规定, 关于《药品生产许可证》管理的说法, 错误的是

- A. 生产地址变更或者新增生产车间, 属于《药品生产许可证》许可事项变更
- B. 《药品生产许可证》变更许可事项, 重新核发的《药品生产许可证》有效期不变
- C. 《药品生产许可证》许可事项变更, 应当在发生变更前 15 日前, 向原发证机关提出变更申请
- D. 《药品生产许可证》有效期 5 年, 有效期届满, 需要继续生产药品时, 应当按照规定申请换发

11. 关于《药品委托生产批件》有效期的说法正确的是

- A. 有效期 3 年, 届满前 3 个月办理延续手续
- B. 有效期 3 年, 届满前 6 个月办理延续手续
- C. 有效期 5 年, 届满前 3 个月办理延续手续
- D. 有效期 5 年, 届满前 6 个月办理延续手续

12. 下列关于药品委托生产的相关说法, 不正确的是

A. 委托方和受托方不在同一省的, 委托方所在地省级药品监督管理部门应当及时将委托生产申请的批准、变更和注销情况告知受托方所在地省级药品监督管理部门

B. 委托生产双方的《药品生产许可证》《药品生产质量管理规范》认证证书或委托生产药品批准证明文件有效期届满未延续的, 《药品委托生产批件》自行废止

C. 对委托方和受托方的监督检查每年至少进行一次

D. 经设区的市级药品监督管理部门批准, 药品生产企业可以接受委托生产药品

13. 未取得《药品生产许可证》《药品经营许可证》或者《医疗机构制剂许可证》生产、经营药品的, 应按照无证生产、经营药品处罚。下列行为不属于无证生产经营药品的是

- A. 未经批准, 擅自在城乡集贸市场设点销售药品的
- B. 出租、出借、买卖药品经营许可证的
- C. 个人设置的诊所向患者提供的药品超出规定范围的

D. 应办理许可事项变更而未办理, 被发证部门宣布《药品经营许可证》无效仍从事药品经营活动的

14. 下列药品中, 没有纳入《抗菌药物临床应用管理办法》适用范围的是

- A. 治疗真菌所致感染性疾病的药品
- B. 治疗衣原体所致感染性疾病的药品
- C. 治疗螺旋体所致感染性疾病的药品
- D. 治疗结核杆菌所致感染性疾病的药品

15. 根据《医疗机构制剂质量管理规范(试行)》, 医疗机构制剂批准文号有效期为

- A. 1 年
- B. 2 年
- C. 3 年
- D. 4 年

16. 根据《处方管理办法》, 保存期满的处方销毁须

- A. 经医疗机构主要负责人批准、登记备案
- B. 经县以上卫生行政部门批准、登记备案
- C. 经县以上药品监督管理部门批准、登记备案
- D. 经县以上监察部门批准、登记备案

17. 在取消交易服务企业审批事项之后, 关于从事互联网交易服务资格以及药品交易合法性的说法, 正确的是

A. 任何药品连锁企业可以直接向个人消费者提供互联交易服务, 在网上销售本企业经营的非处方药

B. 所有药品生产企业可以直接将企业生产的药品通过网站与医疗机构进行互联网药品交易

C. 药品监督管理部门应强化事中事后监督管理, 明确通过第三方平台从事活动的必须是取得药品生产、经营许可的企业和医疗机构, 落实平台的主体责任

D. 所有药品批发企业可以直接通过自身网站向个人消费者提供互联网商品交易服务

18. 根据《药品流通监督管理办法》, 下列药品生产、经营企业的行为, 符合规定的是

- A. 采用互联网交易方式直接向公众销售处方药
- B. 为他人以本企业的名义经营药品提供场所
- C. 为他人以本企业的名义经营药品提供本企业的票据
- D. 在药品展示会或博览会上签订药品购销合同

19. 关于麻醉药品和精神药品处方限量的说法, 正确的是
- 为住院患者开具丁丙诺啡注射剂, 每张处方为 3 日常用量
 - 为门(急)诊一般患者开具吗啡注射剂, 每张处方不得超过 3 日常用量
 - 为门(急)诊一般患者开具氯胺酮注射剂, 每张处方不得超过 7 日常用量
 - 为门(急)诊癌症患者开具芬太尼透皮贴剂, 每张处方不得超过 15 日常用量
20. 关于保健食品的说法, 错误的是
- 适用于特定人群, 具有调节机体功能作用
 - 可以声称对疾病有一定程度的预防治疗作用
 - 不得对人体产生急性、亚急性或者慢性危害
 - 声称保健功能的, 应当具有科学依据
21. 《药品管理法》规定: 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
- 省级药品监督管理部门制定的炮制规范炮制
 - 市级药品监督管理部门制定的炮制规范炮制
 - 国家中医药管理局制定的炮制规范炮制
 - 地方药品标准规范炮制
22. 以下关于中药管理的说法错误的是
- 城乡集市贸易市场可以销售中药饮片
 - 中药材专业市场只能销售中药材
 - 药品经营企业销售中药材, 必须标明产地, 发运中药材必须有包装, 并附有质量合格的标志
 - 除现有 17 个中药材专业市场外, 各地一律不得开办新的中药材专业市场
23. 根据《中华人民共和国中医药法》, 关于自种、自采的地产中药材使用, 说法正确的是
- 在村医疗机构执业的中医医师、具备中药材知识和识别能力的乡村医生在其所在村医疗机构的执业活动中使用
 - 在村医疗机构执业的中医医师、具备中药材知识和识别能力的乡村医生在民族地区使用
 - 乡村医生在农村集贸市场销售其自种、自采地产中药材
 - 具有制剂室的医疗机构加工成中药制剂
24. 中药材生产关系到中药的质量和临床疗效。关于中药材种植和产地初加工的

说法，错误的是

- A. 对道地药材采收加工应选用现代化、产业化方法
- B. 中药材初加工严禁滥用硫磺熏蒸
- C. 对野生或半野生药用动植物的采集应坚持“最大持续产量”原则
- D. 禁止在中药材种植过程中使用剧毒、高毒农药，支持中药材良种繁育，提高中药材质量

25. 下列项目变更时不必办理《印鉴卡》变更手续的是

- A. 医疗机构负责人
- B. 医疗管理部门负责人
- C. 药学部门负责人
- D. 具有麻醉药品处方审核资格的药师

26. 药品中含有兴奋剂目录所列禁用物质的，生产企业应当在包装标识或者产品说明书上注明

- A. 毒药专有标识
- B. “兴奋剂”字样
- C. “运动员慎用”字样
- D. 请仔细阅读说明书并按说明使用或在药师指导下购买和使用字样

27. 以下不属于药品类易制毒化学品的是

- A. 麻黄碱
- B. 麦角胺
- C. 伪麻黄碱
- D. 苯巴比妥

28. 有关含特殊药品复方制剂的经营管理的说法，错误的是

- A. 药品生产企业和药品批发企业禁止使用现金进行含特殊药品复方制剂交易
- B. 药品零售企业销售含特殊药品复方制剂时，如发现超过正常医疗需求，大量、多次购买应当立即向当地食品药品监督管理部门报告
- C. 药品零售企业销售含可待因复方口服溶液、复方甘草片、复方地芬诺酯片严格凭医师开具的处方销售
- D. 境内企业经省级药品监督管理部门的批准，可以接受境外厂商委托生产含麻黄碱类复方制剂

29. 根据《药品说明书和标签管理规定》，关于药品说明书内容的说法，错误的是

- A. 药品说明书应当列出全部活性成分或者组方中的全部中药药味
- B. 药品说明书中禁止使用未经注册的商标
- C. 非处方药的说明书应当列出所用的全部辅料名称
- D. 口服缓释制剂的说明书应当列出所用的全部辅料名称

30. 根据《医疗机构制剂注册管理办法(试行)》，下列品种中，可以作为医疗机构制剂申报的是

- A. 市场上没有供应的经典方剂
- B. 市场上没有供应的中药、化学药组成的复方制剂
- C. 市场上没有供应且临床需用的医疗用毒性药品
- D. 市场上没有供应的中药注射剂

31. 药品在销售或者进口时，必须经指定的药品检验机构检验的是

- A. 首次在国外出口上市的药品
- B. 国家药品监督管理部门规定的生物制品
- C. 非处方药
- D. 医疗机构配制的制剂

32. 某药店的顾客王某推荐一种价格较低的药品，王某对该产品的低价表示疑惑，药店解释为店庆优惠。王某买回来使用后，面部出现红肿、瘙痒。经质检部门认定，该产品系假冒产品，王某向该药店索赔。关于药店和王某对此事责任的说法，正确的是

- A. 药店不知道该产品为假名牌，不应承担责任
- B. 药店不是假品牌的生产者，不应承担责任
- C. 该产品未经药品监督管理部门认定和检验，药店不应承担责任
- D. 药店违反了保证商品和服务安全的义务，应当承担责任

33. 根据《中华人民共和国广告法》，可做广告的药物是

- A. 地西洋片
- B. 美沙酮口服液
- C. 吗啡阿托品注射液
- D. 舒肝理气丸

34. 甲厂生产一种易拉罐装健康植物饮料。消费者丙从乙商场购买这种饮料后，在开启时被罐内强烈气流炸伤眼部，下列答案中最正确的是

- A. 丙只能向乙索赔
- B. 丙只能向消费者协会投诉，请其确定向谁索赔
- C. 丙只能向甲索赔
- D. 丙可向甲、乙中的任何一个索赔

35. 根据《中华人民共和国药品管理法》，下列情形按假药论处的是

- A. 不注明生产批号的
- B. 被污染的

- C. 擅自添加着色剂、防腐剂及辅料的
D. 超过有效期的
36. 未取得麻醉药品和第一类精神药品处方资格的执业医师甲和处方调配人员乙合谋，擅自为某吸毒人员开具麻醉药品，造成严重后果。根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，关于执业医师甲和处方调配人员乙法律责任的说法，错误的是
- A. 应吊销执业医师甲的执业证书
B. 县级以上人民政府卫生主管部门给予警告，暂停执业医师甲执业活动
C. 应吊销处方调配人员乙的执业证书
D. 如果执业医师甲构成犯罪，应追究刑事责任
37. 区域性批发企业需要就近向相邻的其他省内取得麻醉药品使用资格的医疗机构销售麻醉药品，应当经
- A. 国家药品监督管理部门批准
B. 医疗机构所在地省级药品监督管理部门批准
C. 批发企业所在地省级药品监督管理部门批准
D. 批发企业所在地设区的市级药品监督管理部门批准
38. 以下关于特殊医学用途配方食品和婴幼儿配方食品的管理说法错误的是
- A. 特殊医学用途配方食品包括适用于 1 岁以上人群的特殊医学用途配方食品和适用于 0 月龄至 12 月龄的特殊医学用途婴儿配方食品
B. 特殊医学用途配方食品应当经国家药品监督管理部门注册
C. 婴幼儿配方食品生产企业应当将食品原料、食品添加剂、产品配方及标签等事项向省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门备案
D. 同一企业可以用同一配方生产不同品牌的婴幼儿配方乳粉
39. 国家对医疗器械实行分类管理，将医疗器械分为第一类、第二类和第三类的依据是
- A. 风险程度由低到高
B. 风险程度由高到低
C. 有效程度由低到高
D. 有效程度由高到低
40. 婴幼儿配方乳粉的产品配方应当
- A. 经国家药品监督管理部门注册
B. 报省级药品监督管理部门备案
C. 经省级药品监督管理部门注册
D. 报国家药品监督管理部门备案

51. 新药监测期内的国产药品应当报告该药品

52. 不属于新药监测的其他国产药品应当报告该药品

[53~55]

A. 经长期临床应用证明安全、有效，对细菌耐药性影响较小，价格相对较低的抗菌药物

B. 经长期临床应用证明安全、有效，对细菌耐药性影响较小，或者价格相对较高的抗菌药物

C. 经长期临床应用证明安全、有效，对细菌耐药性影响较大，或者价格相对较高的抗菌药物

D. 具有明显或者严重不良反应，不宜随意使用的抗菌药物

53. 限制使用级抗菌药物是指

54. 非限制使用级抗菌药物是指

55. 特殊使用级抗菌药物是指

[56~58]

A. 甲类非处方药

B. 药品类易制毒化学品

C. 乙类非处方药

D. 医疗用毒性药品

56. 能在零售药店销售，但需凭医师处方才能销售的是

57. 不得在零售药店销售的是

58. 能在零售药店销售，但不得采用开架自选销售方式的是

[59~61]

A. 向所在省级药品监督管理部门申请并取得药品广告批准文号

B. 向所在省级工商管理部门申请并取得药品广告批准文号

C. 向所在省级工商管理部门办理备案

D. 向所在省级药品监督管理部门办理备案

59. 发布进口药品广告的审查程序是

60. 发布非处方药广告的程序是

61. 异地发布药品广告在发布地的程序要求是

[62~63]

A. 其他特别严重情节

B. 对人体健康造成严重危害

C. 其他严重情节

D. 后果特别严重

62. 生产、销售假药，致人重度残疾，属于

76. 消费者有权要求经营者保证其在使用商品时人身财产安全不受损害, 这种消费者权利属于

[77~80]

- A. HC+4 位年号+4 位顺序号
 - B. 国药准字 J+4 位年号+4 位顺序号
 - C. Z+4 位年号+4 位顺序号
 - D. 国药证字 H+4 位年号+4 位顺序号
77. 香港进口药品《医药产品注册证》的格式是
78. 进口中药《进口药品注册证》的格式是
79. 进口药品分包装的药品批准文号格式是
80. 化学药品新药证书的格式是

[81~82]

- A. 注射用 A 型肉毒毒素
 - B. 胰岛素注射剂
 - C. 复方盐酸伪麻黄碱缓释胶囊
 - D. 列入兴奋剂目录的利尿剂
81. 药品零售企业不得销售的是
82. 药品零售企业可以经营的肽类激素是

[83~84]

- A. 20 日内
 - B. 15 日内
 - C. 30 日内
 - D. 10 日内
83. 药品经营企业发现或者获知新的、严重(非死亡病例)药品不良反应, 应当及时报告, 报告的时限是

84. 进口药品在境外发生严重药品不良反应, 药品生产企业在获知之后应及时报告, 报告的时限是

[85~88]

- A. 药品不良反应报告与监测
 - B. 新的药品不良反应
 - C. 药品群体不良反应
 - D. 严重不良反应
85. 药品说明书未载明的不良反应, 属于
86. 发生频率与说明书描述不一致的药品不良反应, 处理应按照
87. 导致住院时间延长的药品不良反应属于
88. 导致永久的人体伤残或者器官功能损伤的药品不良反应属于

[89~90]

- A. 当归
B. 黄芩
C. 黄连
D. 羚羊角

89. 二级保护野生药材指分布区域缩小, 资源处于衰竭状态的药材, 以上药材中属于二级保护野生药材的是

90. 三级保护野生药材指资源严重减少的药材, 以上药材中属于三级保护野生药材的是

三、综合分析选择题

[91~94]

2015年6月5日, 在药店上班的张某取得《执业药师资格证书》, 然而在注册前遇到了一些问题, 希望大家予以解决。

91. 下列说法错误的是
- A. 张某只能在一个执业药师注册机构注册
B. 张某注册需经执业单位同意
C. 张某需遵纪守法, 遵守职业道德
D. 张某首次注册应提交继续教育学分证明

92. 张某执业药师注册的有效期是

- A. 1年
B. 2年
C. 5年
D. 4年

93. 张某执业药师注册后, 在出现以下哪些行为时, 执业药师注册证会被注销

- A. 注册有效期满的
B. 遭到企业法人降薪处分
C. 未积极为患者指导用药
D. 无正当理由不在岗执业超过半年以上

94. 若张某是通过贿赂手段取得的《执业药师注册证》, 则发证机关将其注册证撤销之后, 可以在几年内不为其进行执业药师注册

- A. 三年
B. 五年
C. 一年
D. 两年

[95~96]

某药品生产企业于2010年11月取得《药品生产许可证》, 生产一段时间后, 该

- C. 根据剂型、剂量、适应症等不同, 既可作为中药又可作为中西药复方制剂
 D. 根据剂型、剂量、适应症等不同, 既可作为口服型又可作为注射剂
98. 在上述表格中, 一清片、众生片等药品的类别为“甲类”, 备注为“双跨”, 其中的“甲类”是指
- A. 从原来的甲类非处方药转为现在的“双跨”品种
 B. 从原来的“双跨”品种转换为现在的甲类非处方药
 C. 从原来的处方药转换为现在的甲类非处方药
 D. 从原来的乙类非处方药转换为现在的甲类非处方药
99. 根据上述信息, 关于处方药和非处方药转换评价的说法, 错误的是
- A. 由国家药品监督管理部门组织有关部门和专家进行评价并批准
 B. 处方药与非处方药转换评价属于药品上市后评价范畴
 C. 国家对处方药目录实行动态管理, 转换评价是将处方药转换为双跨药品
 D. 国家对非处方药目录实行动态管理, 对存在安全隐患或者不适宜按非处方药管理的品种要及时转换成处方药

[100~102]

某医疗机构拟从某药品批发企业购进一种以前从未购进过的抗菌药物。在购进前详细查验了该药品批发企业的各类资质证明文件, 购进该批药品后, 又做了详细的购进记录和验收记录。

100. 该医疗机构应当查验的证明文件不包括
- A. 加盖该药品批发企业原印章的《药品经营许可证》和《营业执照》的复印件
 B. 该药品批发企业销售人员的授权书和身份证
 C. 该抗菌药物的药品标准
 D. 加盖企业原印章的该抗菌药物的批准证明文件
101. 该医疗机构应当保存加盖供货单位原印章的前述证明文件的复印件, 保存期不得少于
- A. 1年
 B. 2年
 C. 3年
 D. 5年
102. 医疗机构建立的真实、完整的药品购进记录和验收记录, 保存
- A. 至超过药品有效期1年, 但不得少于2年
 B. 至超过药品有效期1年, 但不得少于3年
 C. 至少3年