

致宝宝们：

领取试卷后，一定要收听金英杰大咖名师的解读直播课哦！所有师资在业内具有颇高的地位，多位老师曾经创造整个班级全部通过考试的神话。

直播课中还会抽取幸运学员免费赠送【金英杰镇店之宝——王牌、金鹰直播系列药师课程】（4期分别抽取）

直播课程安排如下

考试类别		时间	主题	授课老师
西药学	5月27日	19:30—21:30	西药二+西药综+近3年考情分析+核心考点解读	曲蕾
	5月28日	19:30—21:30	西药一+法规+近3年考情分析+核心考点解读	杨树
中药学	5月26日	19:30—21:30	中药二+中药综+法规+近3年考情分析+核心考点解读	王爽
	5月29日	19:30—21:30	中药一+近3年考情分析+核心考点解读	潇潇

听师一席话，胜读十年书

划重点，每晚直播课的抽奖都将在群内进行

童鞋们需要[进入药师备考交流群抽奖，参考答案也是群内领取哦！](#)

微信扫码，回复“药师抽奖”，立即加群



2019 年全国执业药师

药事管理与法规全真模拟题

一、最佳选择题

1. 下列内容不属于执业药师职责范畴的是

- A. 指导公众合理使用处方药
- B. 指导公众合理使用非处方药
- C. 执行药品不良反应报告制度
- D. 为无处方患者提供用药处方

2. 药品广告批准文号有效期为

- A. 5 年
- B. 3 年
- C. 2 年
- D. 1 年

3. 药品经营企业变更《药品经营许可证》许可事项的，向原发证机关申请变更登记时间应当在原许可事项发生变更的

- A. 15 日前
- B. 30 日前
- C. 15 日后
- D. 30 日后

4. 药品经营企业的采购活动应当符合的要求不包括

- A. 确定供货单位的合法资格
- B. 确定供货单位的商业信誉
- C. 确定所购入药品的合法性
- D. 核实供货单位销售人员的合法资格

5. 药品经营企业对首营企业的审核，应当查验的资料不包括

- A. 《药品生产许可证》或者《药品经营许可证》复印件
- B. 药品生产批准证明文件复印件
- C. 《药品生产质量管理规范》认证证书或者《药品经营质量管理规范》认证证书复印件
- D. 营业执照及其年检证明复印件

6. 《执业药师职业资格证书》的有效范围是

- A. 在全国范围有效
- B. 在取得者的居住地省份内有效

- C. 在取得者的身份证发放地省内有效
- D. 在颁发机关所在省份内有效

7. 国家基本医疗卫生制度的主要内容不包括

- A. 医疗保障体系
- B. 医疗服务体系
- C. 药品供应保障体系
- D. 药学服务体系

8. 药品零售企业销售药品时，开具的销售凭证所标明的内容可不包括

- A. 药品名称
- B. 销售数量
- C. 生产厂商
- D. 供货单位名称

9. 药品批发企业储存药品相对湿度为

- A. 45%~85%
- B. 35%~75%
- C. 25%~65%
- D. 45%~75%
- E. 35%~65%

10. 药品批发企业的企业质量管理部门负责人应当具有

- A. 大学本科以上学历、执业药师资格和3年以上药品经营质量管理工作经历
- B. 大学专科以上学历或者中级以上专业技术职称
- C. 中药学专业中专以上学历或者具有中药学中级以上专业技术职称
- D. 执业药师资格和3年以上药品经营质量管理工作经历

11. 药品批发企业对质量可疑的药品应当采取的措施中，不包括

- A. 立即停止销售
- B. 立即追回已销售药品
- C. 计算机系统中锁定
- D. 报告质量管理部门确认

12. 药品批发企业所建立的药品采购、验收、养护、销售等相关记录及凭证应当至少保存

- A. 1年
- B. 2年
- C. 3年
- D. 5年

13. 药品批发企业验收药品时，如遇破损、污染、渗液、封条损坏等包装异常以及零货、拼箱的，应当开箱检查至

- A. 运输包装
- B. 大包装

- C. 外包装
- D. 最小包装

14. 不得在提供互联网药品信息服务的网站上发布的是

- A. 医疗器械信息
- B. 医疗机构制剂信息
- C. 处方药信息
- D. 非处方药信息

15. 医疗机构不得限制门诊就诊人员持处方到零售药店购药的是

- A. 麻醉品处方
- B. 精神药品处方
- C. 儿科处方
- D. 老年处方

16. 零售药店不得经营

- A. 含麻醉药品的复方口服溶液
- B. 抗抑郁药
- C. 蛋白同化制剂
- D. 未列入非处方药目录的抗菌药

17. 小王在药店选购某感冒药品时觉得该药品的品牌、质量不合心意，打算离开，被该产品的促销员拦住，称小王必须要买该药品，否则不允许离开。促销员的行为侵犯了小王的

- A. 公平交易权
- B. 自主选择权
- C. 受尊重权
- D. 真情知悉权

18. 根据《处方管理办法》，处方前记应注明的是

- A. 药品金额
- B. 临床诊断
- C. 药品名称
- D. 药品性状

19. 我国药品不良反应报告制度的法定报告主体不包括

- A. 药品检验机构
- B. 药品生产企业
- C. 进口药品的境外制药厂商
- D. 药品经营企业

20. 关于可待因单方制剂和含可待因复方口服溶液经营管理的说法，正确的是

- A. 可待因单方制剂和含可待因复方口服溶液都按麻醉药品管理
- B. 可待因单方制剂和含可待因复方口服溶液都不属于麻醉药品
- C. 可待因单方制剂和含可待因复方口服溶液都可以在药品零售企业销售

D. 可待因单方制剂不能在药品零售企业销售，含可待因复方口服溶液在药品零售连锁企业经设区的市级药品监督管理部门批准后应严格凭执业医师开具的专用处方销售

21. “药品批发企业甲”和“药品生产企业乙”首次发生药品交易关系，质量管理部门负责人在审核资料时，发现《药品生产许可证》曾经发生过许可事项变更，那么他应该重点审核的事项为

- A. 企业名称
- B. 法定代表人
- C. 注册地址
- D. 生产地址

22. 医疗用毒性药品专有标志

- A. 黑底白字
- B. 红字黑底
- C. 白底黑字
- D. 黑字红底

23. 关于中药材专业市场管理的说法，错误的是

- A. 城乡集贸市场不得出售中药饮片以外的药品
- B. 严禁从事中药饮片分包装、改换标签等活动
- C. 严禁在中药材专业市场销售国家规定的 27 种毒性中药材
- D. 严禁从中药材专业市场采购中药饮片

24. 下列属于**中药二级保护野生药材物种**的是

- A. 刺五加
- B. 黄连
- C. 胡黄连
- D. 黄芩

25. 药品零售企业验收人员在对药品说明书和标签逐一检查、核对时，根据《药品说明书和标签管理规定》，下面存在问题的是

- A. 药品最小包装附有说明书
- B. 药品内标签只印有药品通用名称、规格、产品批号、有效期
- C. 药品商品名称与通用名称同行书写
- D. 药品包装贴有标签

26. 某药品零售连锁企业起诉国家药品监督管理部门《药品经营质量管理规范》电子监管规定造成不公平竞争，法院驳回该诉讼的依据是

- A. 该事项属于不可申请复议的事项
- B. 抽象行政行为 and 具体行政行为没有一并提起诉讼
- C. 诉讼对象是规章制定、发布的具有普遍约束力的决定、命令
- D. 超过诉讼时效

27. 向个人消费者提供互联网药品交易服务的企业，应当具备的条件不包括

- A. 药品批发企业
- B. 已获得从事互联网药品信息服务的《互联网药品信息服务资格证书》
- C. 对上网交易的品种有完整的管理制度与措施
- D. 具有与上网交易的品种相适应的药品配送系统

28. 需要慎用某药品(如肝、肾功能问题)的内容应列在

- A. 【禁忌】
- B. 【用法用量】
- C. 【不良反应】
- D. 【注意事项】

29. 依据《召回管理办法》，使用该医疗器械可能或者已经引起暂时的或者可逆的健康危害的，其召回为

- A. 一级召回
- B. 二级召回
- C. 三级召回
- D. 四级召回

30. 按照《关于禁止商业贿赂的暂行规定》，下列行为不属于商业贿赂的是

- A. 经营者为销售商品，假借宣传费名义，给付对方单位或者个人财物
- B. 经营者为销售商品，假借科研费名义，给付对方单位或者个人财物
- C. 经营者为销售商品，假借劳务费名义，给付对方单位或者个人财物
- D. 经营者销售商品，给予为其提供服务的中间人劳务报酬

31. 药品经营企业验收药品时，有时需查验检验报告，以下情况不需要查验指定检验报告的有

- A. 国家药品监督管理部门规定的生物制品
- B. 首次在中国销售的药品
- C. 批签发管理的白蛋白
- D. 非首营药品阿莫西林

32. 根据《药品经营质量管理规范》，有关药品零售企业销售药品的要求，说法错误的是

- A. 处方经执业药师审核后方可调配
- B. 对处方所列药品不得擅自更改
- C. 对处方所列药品不得代用
- D. 对有配伍禁忌或者超剂量的处方，任何情况下都应当拒绝调配

33. 有关药品行政许可的说法，错误的是

- A. 医疗机构制剂可以申请药品生产许可
- B. 医疗机构制剂可以申请药品上市许可
- C. 执业药师可以通过注册申请执业药师执业许可
- D. 委托方委托受托方生产药品需要申请委托生产许可

34. 下列哪项不是生产、销售假药的行政责任从重处罚的情节

- A. 生产、销售以孕产妇、婴幼儿及儿童为主要使用对象的假药的
- B. 生产、销售的生物制品、血液制品属于假药的

- C. 生产、销售假药，造成人员伤害后果的
- D. 生产、销售的假药属于注射剂药品、急救药品的

35. 关于药品标准的说法，错误的是

- A. 《中国药典》是国家药品标准的核心
- B. 局颁药品标准与《中国药典》一样是检验药品质量的法定依据
- C. 药品注册标准不得低于《中国药典》的规定
- D. 医疗机构制剂和中药饮片省级药品标准允许保留，但不具有法律效力

36. 关于执业药师对药品质量特性和药品安全风险管理理解，正确的是

- A. 药品规格和药品质量特性稳定性的关系很大
- B. 非处方药分为甲类和乙类的依据是有效性和方便程度
- C. 药品安全的自然风险属于药品的内在属性
- D. 药品安全的人为风险属于药品的研发风险

37. 下列品种属于医疗用毒性药品西药品种的是

- A. 生附子
- B. 红粉
- C. 白降丹
- D. 升汞

38. 下列关于不能纳入《国家基本药物目录》范围的药品叙述错误的是

- A. 主要起滋补保健作用的药品
- B. 含有国际濒危野生动物药材的
- C. 中药材和中药饮片
- D. 非临床治疗首选的

39. 甲省乙市丙医院使用丁药品生产企业生产的某抗菌药物，发现该抗菌药物存在较大安全隐患，如该药品需要实施召回，制定召回计划并组织实施的主体是

- A. 甲省药品监督管理部门
- B. 乙市药品监督管理部门
- C. 丙医院
- D. 丁药品生产企业

40. 依据《化妆品卫生监督条例》，必须经国务院食品药品监管部门批准，取得批准文号后方可生产和进口的化妆品是

- A. 国产洗发露
- B. 进口香水类
- C. 国产祛斑类
- D. 进口沐浴露

二、配伍选择题（共 50 题，每题 1 分。题目分为若干组，每组题目对应同一组备选项，备选项可重复选用，也可不选用。每题只有 1 个备选项最符合题意）

[41~43]

- A.淡黄色
- B.淡红色
- C.淡绿色
- D.白色

41.普通处方的印刷用纸颜色为

42.儿科处方的印刷用纸颜色为

43.急诊处方的印刷用纸颜色为

[44~45]

- A. 请求消费者协会组织调解
- B. 与经营者协商和解
- C. 提请第三方仲裁
- D. 向人民法院提起诉讼

44. 消费者权益争议解决的首选方式是

45. 消费者和经营者可在争议发生前达成协议，自愿将消费者权益争议交给第三方解决的方式是

[46~48]

- A. 具有大学本科以上学历、执业药师资格和三年以上药品经营质量管理工作经历
 - B. 中药学中级以上专业技术职称
 - C. 药学或者医学、生物、化学等相关专业中专以上学历或者具有药学初级以上专业技术职称
 - D. 药学中专或者医学、生物、化学等相关专业大学专科以上学历或者具有药学初级以上专业技术职称
- 根据《药品经营质量管理规范》，在药品批发企业中

46. 质量管理工作人员应当具备的学历或资质要求是

47. 验收、养护工作人员应当具备的学历或资质要求是

48. 直接收购地产中药材验收人员应当具备的学历或资质要求是

[49~50]

- A. 特定疾病特殊疗效
 - B. 特殊疾病显著疗效
 - C. 特殊疾病特殊疗效
 - D. 特定疾病显著疗效
- 根据《中药品种保护条例》，中药保护品种的等级划分

49. 一级保护品种

50. 二级保护品种

[51~53]

- A. 司可巴比妥
- B. 丁丙诺啡
- C. 丁丙诺啡透皮贴剂
- D. 可待因

51. 药品零售连锁企业可以零售的是

52. 处方保存时间至少为2年的是

53. 既属于兴奋剂，又属于麻醉药品的是

[54~55]

- A. 将预警信息通报本机构医务人员
- B. 慎重经验用药
- C. 参照药敏试验结果选用
- D. 暂停针对此目标细菌的临床应用

54. 主要目标细菌耐药率超过 40% 的抗菌药物，应当

55. 主要目标细菌耐药率超过 75% 的抗菌药物，应当

[56~58]

- A. 乙类非处方药的确定原则
- B. 甲类和乙类非处方药的分类依据
- C. 双跨药品的确定原则
- D. 非处方药的分类依据

56. 用于常见轻微疾病和症状以及日常营养补充等是

57. 限适应症、限剂量和限疗程是

58. 安全性是

[59~60]

- A. 分类陈列
- B. 分区陈列
- C. 不得陈列
- D. 集中存放

59. 根据《药品经营质量管理规范》，药品零售企业按剂型、用途以及储存要求，进行

60. 根据《药品经营质量管理规范》，药品零售企业第二类精神药品，进行

[61~63]

- A. 【注意事项】
- B. 【药物相互作用】
- C. 【禁忌】
- D. 【药物过量】

61. 了解药品不能应用的疾病情况，可查阅

62. 了解过量应用该药品可能发生的毒性反应、剂量及处理方法，可查阅

63. 使用非处方药时，需向医师或药师咨询该药品与其他药品相互作用的信息，可查阅

[64~65]

- A. 20~30 例
- B. 100 例
- C. 300 例
- D. 2000 例

64. 在广泛使用条件下考察药物疗效和不良反应的临床试验需要病例数不少于

65. 最终为药物注册申请审查提供充分依据的临床试验需要病例数不少于

[66~67]

- A. 首次进口超过 5 年的进口药品
- B. 正在申请《新药证书》的新药
- C. 新药监测期内的国产药品
- D. 处于 II 期临床试验的药物

66. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，不报告所有不良反应，但应报告“导致住院时间延长的不良反应”的是

67. 根据《药品不良反应报告和监测管理办法》，不报告所有不良反应，但应报告“药品说明书未载明的不良反应”的是

[68~70]

- A. 3 年
- B. 4 年
- C. 5 年
- D. 6 年

68. 根据《药品经营质量管理规范》，药品批发企业采购记录的保存期限至少为

69. 根据《药品注册管理办法》，药物临床试验实施的时限为在批准后

70. 根据《疫苗流通和预防接种管理条例》，疾病预防控制机构采购的疫苗有效期为 4 年，其购销记录至少保存

[71~73]

- A. 3 日内
- B. 7 日内
- C. 60 日内
- D. 15 日内

71. 药品经营企业甲对被吊销药品经营许可证的行政处罚不服，在行政机关告知后要求听证的提出时限是

72. 药品生产企乙对被撤销某药品批准文号的行政处罚不服，知道具体行政行为后提出行政复议申请的时限是

73. 药品生产乙对行政复议结果不服，在收到行政复议决定书后向人民法院提起诉讼的时限为

[74~75]

- A. 1 日内
- B. 2 日内
- C. 3 日内
- D. 7 日内

74. 药品生产企业启动药品召回后，三级召回向省级药品监管部门备案调查评估报告和召回计划的时限是

75. 医疗器械生产企业做出医疗器械二级召回决定的，通知到有关医疗器械经营企业、使用单位或告知使用者的时限是

[76~77]

- A. 疫苗
- B. 麦角胺
- C. 复方甘草片
- D. 胰岛素

76. 药品零售企业凭处方销售的兴奋剂是

77. 应当办理《购用证明》方可采购的药品是

[78~79]

- A. 30 年
- B. 7 年
- C. 20 年
- D. 10 年

78. 中药一级保护品种的最低保护年限是

79. 中药二级保护品种的最低保护年限是

[80~82]

- A. 从事麻醉药品和第一类精神药品批发业务的全国性批发企业
- B. 医疗机构需要取得麻醉药品和第一类精神药品购用印鉴卡
- C. 从事麻醉药品和第一类精神药品批发业务的区域性批发企业
- D. 药品零售连锁企业从事第二类精神药品零售业务

80. 由国家药品监督管理部门审批的是

81. 由省级药品监督管理部门审批的是

82. 由所在地设区的市级药品监督管理部门批准的是

[83~84]

- A. 非限制使用级
- B. 禁止使用级
- C. 限制使用级
- D. 特殊使用级

83. 按照《抗菌药物临床应用管理办法》，价格昂贵的抗菌药物属于

84. 按照《抗菌药物临床应用管理办法》，经长期临床应用证明安全、有效，但对细菌耐药性影响较大的抗菌药物属于

[85~87]

- A. 应用安全、疗效确切、质量稳定、使用方便
- B. 安全、有效、方便、廉价
- C. 临床必需、安全有效、价格合理、使用方便、市场能够保障供应
- 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、基层能够配备

85. 非处方药遴选的主要原则是

86. 国家基本药物遴选的主要原则是

87. 基本医疗保险药品目录遴选药品的主要原则是

[88~90]

- A. 1 日常用量
- B. 不超过 15 日常用量
- C. 不超过 3 日常用量
- D. 不超过 7 日常用量

88. 为住院患者开具的氯胺酮，每张处方用量要求为

89. 为门诊重度慢性疼痛患者开具的羟考酮控缓释制剂，每张处方用量要求为

90. 哌醋甲酯用于治疗儿童多动症时，每张处方用量要求为

三.综合分析题

—

某药品批发企业拟在所在地省、自治区、直辖市从事麻醉药品和第一类精神药品批发业务。

91.该药品批发企业应具备的条件不包括

- A.有符合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
- 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.具有保证麻醉药品和第一类精神药品安全经营的管理制度

92.该药品批发企业应当经过哪个部门的批准,才能在本省行政区域内向医疗机构销售麻醉药品和第一类精神药品

- A.国家药品监督管理部门
- B.所在地省级药品监督管理部门
- C.所在地设区的市级药品监督管理部门
- D.所在地县级药品监督管理部门

93.该药品批发企业成为区域性批发企业后,由于特殊地理位置的原因,需要就近向其他省行政区域内取得麻醉药品和第一类精神药品使用资格的医疗机构销售的,应当经哪个部门批准

- A.国家药品监督管理部门
- B.所在地省级药品监督管理部门
- C.所在地设区的市级药品监督管理部门
- D.所在地县级药品监督管理部门

94.该药品批发企业成为区域性批发企业后,因医疗急需、运输困难等特殊情况需要向其他区域性批发企业调剂麻醉药品和第一类精神药品的,应当在调剂后 2 日内将调剂情况分别报哪个部门备案

- A.国家药品监督管理部门
- B.所在地省级药品监督管理部门
- C.所在地设区的市级药品监督管理部门
- D.所在地县级药品监督管理部门

95.该药品批发企业成为区域性批企业后,可以从全国性批发企业购进麻药品和第一类精神药品,如果直接从生产企业购进麻醉药品和第一类精品制剂,须经哪个部门批准

- A.国家药品监督管理部门
- B.所在地省级药品监督管理部门
- C.所在地设区的市级药品监督管理部
- D.所在地县级药品监督管理部门

二

某药品生产企业获知其生产的新药监测期内的某中药注射剂,导致一名患者出现过敏性休克,最终死亡。

96.该药品生产企业应当通过不良反应监测中心的网站报告的期限为

- A.立即
- B.3 日
- C.15 日
- D.30 日

97.该药品生产企业应当对获知的死亡病例进行调查，并在几日内完成调查报告，报所在地的省级药品不良反应监测机构

- A.3 日
- B.10 日
- C.15 日
- D.30 日

98.该中药注射剂出现的药品不良反应属于

- A.A 型药品不良反应
- B.B 型药品不良反应
- C.C 型药品不良反应
- D.D 型药品不良反应

99.该药品生产企业在新药监测期内应当报告该中药注射剂出现的

- A.新的和严重的药品不良反应
- B.已知的药品不良反应
- C.所有的药品不良反应
- D.副作用

三

户籍在 B 省的何某 2013 年 6 月从 A 省的某医药院校药学专业本科毕业后，应聘到 A 省某一药品零售连锁企业，该企业在 A 省 C 市、B 省 D 市都设有连锁门店。自 2013 年 7 月起，何某开始在该企业 A 省 C 市的某一连锁门店从事药品销售工作。

100.如果何某打算参加国家执业药师资格考试，哪一年可以报名参加

- A.2014 年
- B.2016 年
- C.2018 年
- D.2020 年

101.如果何某顺利通过考试，取得《执业药师职业资格证书》后，打算继续在该企业从事药品销售工作，应该向哪个药品监督管理部门申请办理执业药师注册手续

- A.A 省药品监督管理部门
- B.B 省药品监督管理部门
- C.C 市药品监督管理部门
- D.D 市药品监督管理部门

102.何某申请执业药师注册需要具备的条件不包括

- A.遵纪守法，遵守药师职业道德
- B.具有从业药师资格
- C.身体健康，能坚持在执业药师岗位工作
- D.经执业单位同意

103.何某取得《执业药师注册证》，在该企业以执业药师身份工作 3 年后，因家庭原因，本人申请并经该企业人事调整，调到户籍所在地的 B 省 D 市的该企业另一连锁门店继续从事药品销售工作。下列说法，错误的是

- A.何某无须办理执业单位.执业范围变更注册手续
- B.何某应到 B 省药品监督管理部门及时办理执业地区变更注册手续
- C.何某变更注册后，执业药师注册 5 年有效期重新计算
- D.何某应在注册有效期满前 30 日办理再注册，再注册时还应有继续教育学分证明

四.

某药品生产企业研发出的新药经批准后进入了临床试验阶段。

104.验证药物对目标适应证患者的治疗作用和安全性，评价利益与风险关系，最终为药物注册申请的审查提供充分依据的是

- 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

105.上述临床试验的病例数为

- A.20~30 例
- B.不少于 100 例
- C.不少于 200 例
- D.不少于 300 例

106.完成上述临床试验后，该药品生产企业可向哪个部门申请新药证书和药品批准文号

- A.国家药品监督管理部门
- B.省级药品监督管理部门
- C.市级药品监督管理部门
- D.市级以上药品监督管理部门

107.该药品生产企业取得的药品批准文号有效期为

- A.1 年
- B.2 年
- C.3 年
- D.5 年

五

2016 年 5 月 1 日，某县药品监督管理部门对辖区内的某一药品零售企业（连锁药店）进行检查，检查人员发现其货架上销售的药品有地西洋片 10 瓶，“港药”正红花油 20 盒。经查，该企业营业执照经营范围中有药品和医疗器械，药品经营许可证的经营范围为“中成药.中药饮片.化学药制剂.抗生素制剂”，但未取得医疗器械经营许可证，所经营的地西洋片系从区域性药品批发企业业务员李某手中购入，一共购入了 10 瓶，“港药”正红花油产自我国香港地区，系企业负责人专门从香港购进，但未经批准进口。同时发现该药品零售企业具有审方资格的执业药师张某未在岗。

108.根据上述信息，该企业可以经营的品种是

- A.第一类医疗器械
- B.医疗用毒性药品
- C.第二类医疗器械
- D.第三类医疗器械

109.根据上述信息，下列关于该企业销售地西洋片的分析，正确的是

- A. 该企业购进精神药品，但没有销售，不违反药品管理法规相关规定
- B. 连锁药店可以申请从事第二类精神药品零售业务，但该企业经营范围不包括第二类精神药品，属于违法经营
- C. 药品零售企业都不能经营第二类精神药品，所以该企业经营第二类精神药品，属于违法经营
- D. 第二类精神药品属于化学药制剂，所以该企业经营范围可包括第二类精神药品，其经营行为合法

110.根据上述信息，“港药”正红花油

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

四、多项选择题

111. 经省级以上药品监督管理部门批准，在规定时限内，医疗机构配制的制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用的情形有

- A. 发生灾情时
- B. 发生疫情时
- C. 发生突发事件时
- D. 临床急需而市场没有供应时

112. 根据《医疗机构药事管理规定》，药师的工作职责有

- A. 开展临床诊断，制定个体化药物治疗方案
- B. 开展药物利用评价和药物临床应用研究
- C. 开展抗菌药物临床应用监测，实施处方点评制度
- D. 开展药学查房，提供药学技术服务

113. 某药品零售药店零售罂粟壳，其管理措施合法的有

- A. 不得陈列
- B. 凭盖有乡镇卫生院以上医疗机构公章处方配方使用
- C. 严禁单味零售
- D. 处方保存 3 年备查

114. 以下哪些药物属于国家二级保护野生药材物种

- A. 蕲蛇
- B. 熊胆
- C. 麝香
- D. 猪苓

115. 医疗机构常用的第二类精神药品有

- A. 地西洋
- B. 苯巴比妥
- C. 阿普唑仑
- D. 麦角胺咖啡因

116. 根据《药品包装、标签和说明书管理规定（暂行）》，下列所述属于药品内包装标签必须标注的内容有

- A. 药品的名称
- B. 药品的规格
- C. 药品生产批号
- D. 药品的有效期

117. 符合药品广告管理规定的有

- A. 药品广告不得含有不科学的表示功效的断言或者保证
- B. 不得利用国家机关、医药科研单位、学术机构或者专家、学者、医师、患者的名义和形象作证明
- C. 处方药不得在大众媒介发布广告
- D. 药品广告在广播电台发布时，可不播出药品广告批准文号

118. 某药品生产企业利用回收玻璃瓶重新灌装大输液。根据《中华人民共和国药品管理法实施条例》，对本事件的处理，正确的有

- A. 应按劣药论处
- B. 应按假药论处
- C. 药品监督管理部门没收这些玻璃瓶

D. 按使用了未经批准的直接接触药品的包装材料和容器的行为进行处理

119. 国产保健食品批准文号格式有

- A. 卫进食健字+4 位年代号第××××号
- B. 国食健字 J+4 位年代号+4 位顺序号
- C. 卫食健字+4 位年代号第××××号
- D. 国食健注 G+4 位年代号+4 位顺序号

120. 医疗器械经营企业和使用单位进货查验记录应当永久保存的医疗器械

- A. 植入器材
- B. 植入式人工器官
- C. 超声三维系统软件
- D. 无菌医用手套