

一、最佳选择题

1. 执业药师注册有效期是

- A. 一年
- B. 两年
- C. 三年
- D. 五年

2. 执业药师首次注册必须具备的条件不包括

- A. 取得《执业药师资格证书》
- B. 取得学历继续教育的证明
- C. 遵纪守法，遵守药师职业道德
- D. 经所在单位考核同意

3. 下列属于《基药办法》规定纳入国家基本药物目录遴选范围的是

- A. 含有国家濒危野生动植物药材的
- B. 主要用于滋补保健作用，易滥用的
- C. 违背国家法律、法规，或不符合伦理要求的
- D. 临床首选和基层能够配备的

4. 负责基本药物的评价性抽验，加大年度药品抽验计划中基本药物的抽验比例，组织开展基本药物品种的再评价工作的部门是

- A. 国务院药品监督管理部门
- B. 省级药品监管部门
- C. 市级药品监管部门
- D. 县级药品监管部门

5. 药品生产企业应当具备的条件不包括

- A. 具有适当资质并经过培训的人员
- B. 足够的厂房和空间
- C. 经过批准的生产工艺规程
- D. 新药研发的团队和仪器和设备

6. 药品生产许可证的有效期是

- A. 3 年

- B. 5 年
- C. 7 年
- D. 10 年
7. 在药物临床试验中，所采用的具有足够样本量随机盲法对照试验属于
- 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
8. 符合化学药品批准文号格式要求的是
- A. 国药准字 J20090005
- B. 国药准字 H20090016
- C. 国药准字 S20090012
- D. 国药准字 Z20090003
9. 对已上市的药品改变剂型、改变给药途径、增加新适应症的药品进行药品注册申时应按照
- A. 新药申请
- B. 仿制药申请
- C. 补充申请
- D. 再注册申请
10. 根据《药品经营质量管理规范》，零售企业营业场所应当具有的营业设备不包括
- A. 货架和柜台
- B. 监测、调控温度的设备
- C. 经营冷藏药品的，有专用冷藏设备
- D. 不合格药品专用存放场所
11. 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. 具有完整保存交易记录的能力、设施和设备
- B. 具有负责网上实时咨询的执业药师
- C. 对上网交易的品种有完整的管理制度与措施

D. 是依法设立的药品批发企业

12. 互联网药品信息服务分为

- A. 处方药与非处方药两类
- B. 一般药品与特殊药品两类
- C. 经营性与非经营性两类
- D. 常用药品与非常用药品

13. 以下属于 A 型不良反应的是

- A. 继发反应
- B. 特异体质反应
- C. 变态反应
- D. 致癌、致畸

14. 根据《药品经营许可证管理办法》，由原发证机关注销《药品经营许可证》的情形不包括

- A. 《药品经营许可证》有效期届满未换证的
- B. 药品经营企业负责人在药品购销活动中，收受其他经营企业的财物的
- C. 《药品经营许可证》被依法撤销、撤回、吊销、收回和缴销的
- D. 不可抗力导致《药品经营许可证》的许可事项无法实施的

15. 某县医院配置的医院制剂 A，很受患者欢迎，该医院可以采取的服务方式是

- A. 将 A 销售给药品经营企业
- B. 在医院的网站进行广告宣传
- C. 通过互联网交易方式销售该医院制剂
- D. 将 A 的价格与其他药品一起进行公示

16. 药品拆零销售时，包装袋上注明的内容有

- A. 药品名称、规格、数量、用法、用量、批号、有效期以及药店名称等
- B. 药品名称、规格、发货方式、用法、用量、批号、有效期以及药店名称等
- C. 药品名称、规格、销售日期、用法、用量、批号、有效期以及药店名称等
- D. 药品名称、饮片名称、数量、用法、用量、批号、有效期以及药店名称等

17. 零售药店对方剂必须留存

- A. 1 年以上备查

- B. 2 年以上备查
- C. 3 年以上备查
- D. 4 年以上备查
18. 国家药品不良反应监测中心报告，从澳门进口的某一中成药疗效不确、不良反应大，对该药品应当
- A. 撤销医药产品注册证
- B. 撤销进口药品注册证
- C. 按假药论处
- D. 按劣药论处
19. 有关《进口药材批件》的说法，错误的是
- A. 一次性有效批件的有效期为 1 年
- B. 《进口药材批件》分一次性有效批件和多次使用批件
- C. 多次使用批件的有效期为 5 年
- D. 国家药品监督管理部门对濒危物种药材或者首次进口药材的进口申请，颁发一次性有效批件
20. 以下不属于生产中药饮片的企业要求的是
- A. 严格执行地方中药饮片炮制规范、工艺规程
- B. 持有《药品生产许可证》、《药品 GAP 证书》
- C. 严格执行国家药品标准
- D. 持有《药品生产许可证》、《药品 GMP 证书》
21. 因特殊情况需要延长中药保护期的，由生产企业在该品种保护期满前几个月，依照中药品种保护的申请办理程序申报
- A. 1 个月
- B. 3 个月
- C. 4 个月
- D. 6 个月
22. 《中药品种保护条例》规定，国家鼓励研制开发临床有效的中药品种，对质量稳定、疗效确切的中药品种实行分级保护制度。不属于其目的是
- A. 提高中药品种的质量

- B. 保护中药生产企业的合法权益
- C. 促进中药事业的发展
- D. 增强企业的国际竞争力
23. 有关含麻黄碱类复方制剂的零售管理的说法，错误的是
- A. 药品零售企业应当设置专柜由专人管理、专册登记
- B. 药品零售企业不得开架销售含麻黄碱类复方制剂
- C. 除处方药按处方剂量销售外，一次销售不得超过 3 个最小包装
- D. 药品零售企业发现超过正常医疗需求，大量、多次购买含麻黄碱类复方制剂的，应当立即向当地食品药品监管部门和公安机关报告
24. 医疗机构向患者提供的含有蛋白同化制剂、肽类激素的处方应当保存
- A. 2 年
- B. 3 年
- C. 4 年
- D. 5 年
25. 医疗用毒性药品专有标志是
- A. 黑底白字
- B. 白底黑字
- C. 红字黑底
- D. 黑字红底
26. 以下属于第一类精神药品的是
- A. 马吲哚
- B. 氢可酮
- C. 氢吗啡酮
- D. 阿片
27. 药品标签可以印制
- A. 驰名商标
- B. 原装正品
- C. XX 监制
- D. 企业形象标志

28. 不正当有奖销售的情形之一：抽奖式的有奖销售，最高奖的金额超过
- A. 1000 元
 - B. 3000 元
 - C. 5000 元
 - D. 5 万元
29. 以下属于不正当的竞争行为的是
- A. 有奖销售化妆品
 - B. 以折扣销售保健食品
 - C. 编造、传播虚假信息或者误导性信息，损害竞争对手的商业信誉、商品声誉
 - D. 抽奖式的有奖销售，最高奖的金额为 5000 元
30. 以下关于药品广告内容的说法不正确的是
- A. 不得单独出现“咨询热线”、“咨询电话”等内容
 - B. 不得含有说明书以外的理论、观点等内容
 - C. 药品广告中必须标明药品的通用名称、忠告语、药品广告批准文号
 - D. 药品广告的内容必须以省级药品监督管理部门批准的说明书为准
31. 按照假药论处的是
- A. 擅自添加矫味剂
 - B. 批号更改为“110801”
 - C. 以淀粉冒充催眠药
 - D. 片剂表面霉迹斑斑
32. 生产、销售的假药被使用后，应当认定为“其他特别严重情节”的情形是
- A. 造成中度残疾
 - B. 造成重度残疾
 - C. 致人死亡
 - D. 致 3 人以上死亡
33. 根据《药品管理法》的规定，从事生产、销售劣药情节严重的企业或者其他单位，其直接负责的主管人员和其他直接责任人员几年内不得从事药品生产、经营活动
- A. 1 年内

B. 3 年内

C. 5 年内

D. 10 年内

34. 根据《医疗用毒性药品管理办法》第 11 条的规定，对违反规定擅自生产、收购、经营毒性药品的单位或者个人的处罚种类不包括

A. 没收其全部毒性药品

B. 给予警告或按照非法所得的五至十倍罚款

C. 情节严重、致人伤残或死亡，构成犯罪的，依法追究刑事责任

D. 给予警告或处违法销售药品货值金额两倍以上五倍以下的罚款

35. 某制药厂擅自将库存老批号产品复方氨基酸胶囊重新加工成新批号产品出厂销售，对人体造成严重危害，追究刑事责任时应处

A. 处 2 年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处罚金

B. 处 3 年以下有期徒刑或者拘役，并处罚金

C. 处 3 年以上 10 年以下有期徒刑，并处罚金

D. 10 年以上有期徒刑或者无期徒刑，并处罚金或者没收财产

36. 在城乡集贸市场设点销售的药品超出批准经营的药品范围，可以给予该企业处罚种类不包括

A. 责令停业整顿

B. 并处违法销售的药品货值金额 2 倍以上 5 倍以下的罚款

C. 依法予以取缔，没收药品和违法所得

D. 构成犯罪的，依法追究刑事责任

37. 保健食品是指

A. 适用于特定人群使用，具有调节机体功能，不以治疗疾病为目的，对人体可能产生急性、亚急性或者慢性危害的食品

B. 适用于特定人群使用，具有调节机体功能，以治疗疾病为目的，并且对人体不产生任何急性、亚急性或者慢性危害的食品

C. 具有特定保健功能或者以补充维生素、矿物质为目的的食品

D. 适用于特定人群使用，具有调节机体功能，以治疗疾病为目的，对人体可能产生急性、亚急性或者慢性危害的食品

38. 使用保健食品原料目录以外原料的保健食品和首次进口的保健食品应当经

- A. 国务院药品监督管理部门注册
- B. 国务院药品监督管理部门备案
- C. 省级药品监督管理部门注册
- D. 省级药品监督管理部门备案

39. 特殊医学用途配方食品的注册机构是

- A. 国家药品监督管理总局
- B. 省级药品监督管理总局
- C. 设区的市级药品监督管理总局
- D. 县级药品监督管理总局

40. 药品质量特性不包括

- A. 安全性
- B. 有效性
- C. 实用性
- D. 均一性

二、配伍选择题

[41-42]

- A. 因受刑事处罚，自刑罚执行完毕之日到申请注册之日不满 2 年的
- B. 无正当理由不在岗执业超过一个季度的
- C. 受过取消执业药师执业资格处分不满 1 年的
- D. 注册许可有效期届满未延续的

41. 属于执业药师注销注册的情形的是

42. 属于执业药师不予注册的情形的是

[43-44]

- A. 普通程序
- B. 简易程序
- C. 听证程序
- D. 诉讼程序

43. 行政机关作出责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚决定之前，当事人可以要求

44. 当违法事实清楚、有法定依据、拟作出数额较小的罚款或者警告时，可以适用

[45-46]

- A. 卫生行政部门
- B. 新闻出版广电部门
- C. 人力资源社会保障部
- D. 市场监督管理部门

以下职责所对应的职能部门是

45. 负责督促指导媒体单位履行药品广告发布审查职责

46. 负责药品价格的监督管理工作的部门是

[47-49]

- A. 公开、公平、公正原则
- B. 便民和效率原则
- C. 信赖保护原则
- D. 法定原则

47. 维护行政相对人的合法权益体现了设定和实施行政许可的

48. 行政机关不得擅自改变已经生效的行政许可体现了设定和实施行政许可的

49. 按照法定的权限、范围、条件和程序属于

[50-52]

- 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

50. 观察人体对于新药的耐受程度和药代动力学，为制定给药方案提供依据的是

51. 进一步验证药物对目标适应症患者的治疗作用和安全性，可采用随机盲对照临床试验的方法是

52. 新药上市后的应用研究阶段，目的在于考察在广泛使用条件下的药物的疗效和不良反应的是

[53-56]

- A. 一次常用量
- B. 3 日常用量
- C. 15 日常用量
- D. 7 日常用量

根据《处方管理办法》

53. 哌醋甲酯用于治疗儿童多动症时，每张处方不得超过

54. 为门诊患者开具的麻醉药品注射剂，每张处方为

55. 为门诊患者开具的麻醉药品控缓释制剂，每张处方不得超过

56. 为门诊癌症疼痛患者开具的第一类精神药品注射剂，每张处方不得超过

[57-60]

- A. 应当具有大学专科以上学历或者中级以上专业技术职称
- B. 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
- C. 应当具有执业药师资格和 3 年以上药品经营质量管理工作经历
- D. 应当具有药学中专或者医学、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

57. 药品批发企业负责人应是

58. 药品批发企业质量管理部门负责人

59. 药品批发企业质量负责人应是

60. 药品批发企业从事质量管理工作的人员

[61-62]

- A. 大学专科以上学历或者中级以上专业技术职称
- B. 药学专业技术职称
- C. 专业技术职称
- D. 执业药师资格

61. 批发企业负责人应当具有

62. 零售企业法定代表人或者企业负责人应当具备

[63-64]

- A. 羚羊角
- B. 麝香
- C. 川贝母
- D. 黄芩

63. 属于一级保护药材的是

64. 属于二级保护药材的是

[65-66]

- A. 保存 2 年备查
- B. 保存 4 年备查
- C. 保存 5 年备查
- D. 保存 1 年备查

65. 根据《医疗用毒性药品管理办法》规定，毒性药品处方

66. 根据《医疗用毒性药品管理办法》规定，医疗用毒性药品及其制剂的生产记录

[67-70]

- A. 可待因与右丙氧芬
- B. 氯硝西洋与咪达唑仑
- C. 乙基吗啡与哌醋甲酯
- D. 双氢可待因与地西洋

67. 全部属于麻醉药品的是

68. 全部属于第二类精神药品的是

69. 一个属于麻醉药品，一个属于第二类精神药品的是

70. 一个属于麻醉药品，一个属于第一类精神药品的是

[71-72]

- A. 一年
- B. 二年
- C. 三年
- D. 五年

71. 精神药品专用账册的保存期限应当自药品有效期期满之日起不少于

72. 疫苗生产企业的销售记录应保存的期限为超过疫苗有效期后

[73-74]

A. 30 天

B. 半年

C. 一年

D. 二年

73. 疫苗生产企业应当根据药品管理法和国务院药品监督管理部门的规定，建立真实、完整的购销记录，并保存至超过疫苗有效期

74. 接种单位在接收或者购进疫苗时，应当向疫苗生产企业索取证明文件，并保存至超过疫苗有效期

[75-76]

A. 说明书

B. 标签

C. 注册商标

D. 执行标准

75. 药品生产企业生产供上市销售的药品最小包装必须附有

76. 药品包装必须印有或贴有

[77-78]

A. 药品检验机构

B. 药品监督管理部门

C. 卫生计生部门

D. 工业和信息化部

77. 评价抽验的抽样工作可由哪个部门承担

78. 监督抽验的抽样工作由哪个部门承担

[79-80]

A. 甲省药品监督管理部门

B. 甲省工商行政管理部门

C. 乙市药品监督管理部门

D. 乙市工商行政管理部门

甲省乙市丙县 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。

79. 如果在查处过程中，涉及药品专业技术内容需要认定的，认定的机关可以是

80. 如果 A 要申请药品广告批准文号，其广告审查机关是

[81-82]

A. 处以三年以下有期徒刑，并处罚金

B. 处以三年以上十年以下有期徒刑

C. 处以十年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑，并处罚金或者没收财产

D. 处以十年以上有期徒刑或者无期徒刑，并处罚金或者没收财产

根据《中华人民共和国刑法》

81. 生产、销售劣药，后果特别严重的，应

82. 生产、销售假药，致人死亡的，应

[83-84]

A. 1 年

B. 3 年

C. 5 年

D. 7 年

83. 国产保健食品批准证书有效期为

84. 进口保健食品批准证书有效期为

[85-86]

A. 国家药品监督管理局

B. 省级药品监督管理局

C. 卫生计生部门

D. 发改委

85. 特殊用途化妆品，必须经哪个部门批准，取得批准文号后方可生产和进口

86. 国产非特殊用途化妆品的备案管理由哪个部门负责

[87-88]

- A. 乙类非处方药
- B. 甲类非处方药
- C. 处方药
- D. “双跨”药品

87. 无需处方即可购买和使用，且药品标签印有绿色专有标识的药品是

88. 不得在大众媒介发布广告的是

[89-90]

- A. 临床药理信息
- B. 戒毒药品信息
- C. 基本药物目录
- D. 药品广告

根据《互联网药品信息服务管理办法》

89. 可以在提供互联网药品信息服务的网站上发布，但其内容应经药品监督管理部门审查批准的是

90. 不得在提供互联网药品信息服务的网站上发布的是

三、综合分析选择题

[91-92]

江苏省某药厂于 2016 年 3 月 1 日取得了该厂生产的某化学药品的批准文号。

91. 此药厂取得的批准文号，正确的格式是

- A. 国药证字 H20160301
- B. 国药准字 H20160301
- C. H20160301
- D. HC20160301

92. 此药厂向哪个部门申请药品批准文号

- A. 省级药品监督管理部门
- B. 国家药品监督管理部门
- C. 卫计委
- D. 药品检验机构

[93-95]

某药品批发企业应当根据 GSP 对药品进行合理储存。

93. 在人工作业的库房储存药品，按质量状态实行色标管理，合格药品、不合格药品、待确定药品分别为

- A. 绿色、红色、黄色
- B. 绿色、黄色、红色
- C. 红色、绿色、黄色
- D. 红色、黄色、绿色

94. 储存药品相对湿度为

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

95. 不符合现行《GSP》规范的行为是

- A. 药品与非药品、外用药与其他药品分开存放
- B. 药品按批号堆码，不同批号的药品分别堆垛
- C. 药品与地面间距不小于 5 厘米
- D. 药品按批号堆码，不同批号的药品不得混垛，垛间距不小于 5 厘米

[96-99]

2013 年 1 月 22 日，新版《药品经营质量管理规范》（卫生部令第 90 号）公布，并于 2013 年 6 月 1 日开始施行。作为药品经营管理和质量控制的基本准则，2013 版 GSP 对药品批发企业、零售企业的质量管理分别作了详细的阐述和解释。

96. 根据《药品经营质量管理规范》，有关药品批发企业人员的资质，说法错误的是

- A. 负责人应当具有大学本科以上学历或者中级专业技术职称
- B. 质量管理部门负责人应当具有执业药师资格和 3 年以上药品经营质量管理工作经历
- C. 质量负责人应当具有大学本科以上学历、执业药师资格和 3 年以上药品经营质量管理工作经历

D. 从事质量管理工作的，应当具有药学中专或者医学、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

97. 关于处方印刷用纸颜色对应正确的是

- A. 普通处方为淡绿色
- B. 急诊处方为淡黄色
- C. 第一类精神药品为淡绿色
- D. 第二类精神药品为淡红色

98. 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. 中包装
- C. 外包装
- D. 最小包装

99. 根据《药品经营质量管理规范》，有关药品零售企业药品拆零销售，说法错误的是

- A. 应做好拆零销售记录
- B. 必须提供药品说明书原件
- C. 负责拆零销售的人员应经过专门培训
- D. 拆零销售期间，应保留原包装和说明书

[100-101]

国家对药品类易制毒化学品实行购买许可制度。购买药品类易制毒化学品的，应当办理《药品类易制毒化学品购用证明》（以下简称《购用证明》）

100. 《购用证明》有效期为

- A. 3 个月
- B. 6 个月
- C. 9 个月
- D. 12 个月

101. 以下关于《购用证明》说法错误的是

- A. 《购用证明》申请范围是受限制的

- B. 购买药品类易制毒化学品时可以使用《购用证明》传真件
- C. 《购用证明》只能在有效期内一次使用
- D. 《购用证明》不得转借、转让

[102-103]

日前在街头收到了一份药品广告宣传海报。该海报宣传的是一种名为“××口服液”的药品（国药准字××0020615）。广告中写明该药为“多病一药”的“神药”，其适应症范围包括：各种癌症（如肺癌、肝癌等 7 种癌症）、高血压、健脾固肾等大小多达 69 种疾病！并承诺服用该药后，一般 3-5 天即可见效，最多不超过 10 天。经调查，“××口服液”的药品（国药准字××0020615）是食品药品监督管理局批准的非处方药。该药的功能主治仅为：益气养血，健脾固肾，宁心安神。适用于气血不足，脾肾两虚等症。

102. 针对该药品广告，可以宣传的内容为

- A. 治疗脑血栓、国药准字××0020615
- B. 健脾固肾、国药准字××0020615
- C. 一般 3-5 天即可见效、各种癌症
- D. 多病一药、偏瘫

103. 针对案例违法行为，药监部门作出的处罚为

- A. 撤销该品种药品广告批准文号，1 年内不受理该品种的广告审批申请
- B. 撤销该品种药品广告批准文号，2 年内不受理该品种的广告审批申请
- C. 撤销该品种药品广告批准文号，3 年内不受理该品种的广告审批申请
- D. 撤销该品种药品广告批准文号，5 年内不受理该品种的广告审批申请

[104-106]

某市医院传染病科大夫在查房时发现一些肝病患者的异常反应。第二天，出现相同症状的肝病患者增加到了 5 人。于是，院方立即组织多学科的专家会诊，结果发现，所有出现不良反应的患者，都注射过同一种药物—甲制药有限公司生产的抗生素注射液。通过进一步的红外光谱仪观测分析，该省药检所最终确定甲药厂生产的抗生素注射液里含有大量工业原料二甘醇，以二甘醇代替了原来的丙二醇，导致 5 名患者发生严重功能障碍。

104. 根据材料，可以判定甲药厂生产的问题抗生素注射液为

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

105. 根据材料，应该判定药品生产企业该行为为

- A. 对人体造成严重危害
- B. 其他严重情节
- C. 其他特别严重情节
- D. 一般违法行为

106. 根据上题的行为判定，对其主要责任人应

- A. 处三年以下有期徒刑或者拘役，并处罚金
- B. 处三年以上十年以下有期徒刑，并处罚金
- C. 处五年以上有期徒刑，并处罚金或者没收财产
- D. 处十年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑，并处罚金或者没收财产

[107-110]

在一个研讨班上，学员对生产、销售假药的刑事责任展开了讨论。讨论的情形主要包括四个，一是造成器官组织损伤导致一般功能障碍或者严重功能障碍的；二是生产、销售金额二十万元以上不满五十万元的；三是造成五人以上轻度残疾或者器官组织损伤导致一般功能障碍的；四是生产、销售的假药属于注射剂药品、急救药品的。

107. 讨论情形应当认定为“对人体健康造成严重危害”的是

- A. 造成器官组织损伤导致一般功能障碍或者严重功能障碍的
- B. 生产、销售金额二十万元以上不满五十万元的
- C. 造成五人以上轻度残疾或者器官组织损伤导致一般功能障碍的
- D. 生产、销售的假药属于注射剂药品、急救药品的

108. 讨论情形应当认定为“其他严重情节”的是

- A. 造成器官组织损伤导致一般功能障碍或者严重功能障碍的
- B. 生产、销售金额二十万元以上不满五十万元的
- C. 造成五人以上轻度残疾或者器官组织损伤导致一般功能障碍的

D. 生产、销售的假药属于注射剂药品、急救药品的

109. 讨论情形应当酌定从重处罚的是

- A. 造成器官组织损伤导致一般功能障碍或者严重功能障碍的
- B. 生产、销售金额二十万元以上不满五十万元的
- C. 造成五人以上轻度残疾或者器官组织损伤导致一般功能障碍的
- D. 生产、销售的假药属于注射剂药品、急救药品的

110. 针对第三种情形，对其主要负责人的处罚为

- A. 处三年以下有期徒刑或者拘役
- B. 处三年以上十年以下有期徒刑，并处罚金
- C. 处十年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑
- D. 不予以刑事处罚

四、多项选择题

111. 实施基本药物制度的目标是

- A. 提高群众获得基本药物的可及性，保证群众基本用药需求
- B. 维护群众的基本医疗卫生权益，促进社会公平正义
- C. 改变医疗机构“以药补医”的运行机制
- D. 规范药品生产流通使用行为

112. 行政处罚的适用条件包括

- A. 违法行为未超过两年的追究时效
- B. 已满十四周岁不满十八周岁的人有违法行为
- C. 行政相对人的行为依法应当受到处罚
- D. 必须已经实施了违法行为，且该违法行为违反了行政法规

113. 中药饮片可以按下列哪种标准进行炮制

- A. 国家药品标准
- B. 省级药监部门制定的规范
- C. 市级药监部门制定的规范
- D. 医疗机构

114. 根据《药品经营许可证管理办法》，药品经营企业的经营范围有

- A. 麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品

B. 放射性药品

C. 生物制品

D. 中药材、中药饮片、中成药

115. 《药品经营质量管理规范》的适用范围是

A. 零售企业销售药品

B. 批发企业销售药品

C. 生产企业销售药品

D. 药品生产企业运输药品

116. 根据《药品经营质量管理规范》，药品批发企业对存在质量问题的药品应当

A. 立即停售措施

B. 在销售时与患者沟通，征得患者同意

C. 怀疑为假药的，及时报告药品监督管理部门

D. 存放于标志明显的专用场所，并有效隔离

117. 医疗机构可以从经营企业采购中药饮片，应当验证生产经营企业的

A. 中药饮片注册证书

B. 销售人员的授权委托书

C. 药品经营许可证

D. 企业法人营业执照

118. 申请中药一级保护品种应具备的条件

A. 对特定疾病有特殊疗效的

B. 用于预防治疗特殊疾病的

C. 相当于国家一级保护野生药材物种的人工制成品

D. 对特定疾病有显著疗效的

119. 以下哪种药品广告无需审查

A. 非处方药仅宣传药品通用名称和药品商品名称的

B. 处方药在指定的医学药学专业刊物上仅宣传药品名称

C. 处方药在指定的医学药学专业刊物上仅宣传药品适应症

D. 非处方药仅宣传药品适应症

120. 医疗器械的说明书、标签应当含有

A. 通用名称

B. 产品技术要求的编号

C. 产品性能

D. 禁忌症

