


中国十大品牌教育集团 中国十佳网络教育机构



- 自考名师全程视频授课，图像、声音、文字同步传输，享受身临其境的教学效果；
- 权威专家在线答疑，提交到答疑板的问题在 24 小时内即可得到满意答复；
- 课件自报名之日起可反复观看不限时间、地点、次数，直到当期考试结束后一周关闭；
- 付费学员赠送 1G 超大容量电子信箱；及时、全面、权威的自考资讯全天 24 小时滚动更新；
- 一次性付费满 300 元，即可享受九折优惠；累计实际交费金额 500 元或支付 80 元会员费，可成为银卡会员，购课享受八折优惠；累计实际交费金额 1000 元或支付 200 元会员费，可成为金卡会员，购课享受七折优惠（以上须在同一学员代码下）；

英语/高等数学预备班：英语从英文字母发音、国际音标、基本语法、常用词汇、阅读、写作等角度开展教学；数学针对有仅有高中入学水平的数学基础的同学开设。通过知识点精讲、经典例题详解、在线模拟测验，有针对性而快速的提高考生数学水平。[立即报名！](#)

基础学习班：依据全新考试教材和大纲，由辅导老师对教材及考试中所涉及的知识进行全面、系统讲解，使考生从整体上把握该学科的体系，准确把握考试的重点、难点、考点所在，为顺利通过考试做好知识上、技巧上的准备。[立即报名！](#)

冲刺串讲班：结合历年试题特点及命题趋势，规划考试重点内容，讲解答题思路，传授胜战技巧，为考生指出题眼，提供押题参考。配合高质量全真模拟试题，让学员体验实战，准确地把握考试方向、将已掌握的应试知识融会贯通，并做到举一反三。[立即报名！](#)

习题班：自考 365 网校与北大燕园合作推出，共计 390 门课程，均涵盖该课程全部考点、难点，在线测试系统按照考试难度要求自动组卷、全程在线测试、提交后自动判定成绩。我们相信经过反复练习定能使您迅速提升应试能力，使您考试梦想成真！[立即报名！](#)

论文答辩与毕业申请指导班：来自主考院校的指导老师全程视频授课，系统阐述申报自考论文的时间、论文的选题、论文的格式及内容、与导师的沟通技巧等，并提供论文范例供学员参考。[立即报名！](#)

自考实验班：针对高难科目开设，签协议，不及格退还学费。全国限量招生，报名咨询 010-82335555 [立即报名！](#)

浙江省 2008 年 4 月高等教育自学考试 药事管理学试题

课程代码：10124

一、单项选择题(本大题共 20 小题，每小题 1 分，共 20 分)

在每小题列出的四个备选项中只有一个是符合题目要求的，请将其代码填写在题后的括号内。错选、多选或未选均无分。

1. 药品的质量特性包括()
 - A.专业性
 - B.福利性
 - C.均一性
 - D.高毒性
2. 不作为特殊药品管理的药品是()
 - A.美沙酮
 - B.咖啡因
 - C.生附子
 - D.阿托品
3. 致畸、致癌、致突变的三致作用属于()
 - A.A 类药品不良反应
 - B.B 类药品不良反应
 - C.C 类药品不良反应
 - D.迟现性不良反应
4. 我国 GSP 规定，药品批发的购销记录应保存至药品有效期满后_____年，无有效期的至少保存_____年。()

- C. 胶囊剂
D. 原料药
14. 国家对野生药材物种实行()
A. 严格管理的原则
B. 限量采猎的原则
C. 严禁采猎的原则
D. 保护和采猎相结合的原则
15. 药品广告中可以使用的广告语是()
A. 安全无副作用
B. 中华医学会推荐
C. 总有效率达 100%
D. 按医生处方购买和使用
16. 须按《药物临床试验管理规范》执行的药品临床试验是()
A. 各期临床试验
B. I 期临床试验
C. II 期临床试验
D. III 期临床试验
17. 执业药师资格注册机构为()
A. 国家食品药品监督管理局
B. 省级食品药品监督管理局
C. 国家卫生部
D. 国家人事部
18. 下列不符合药师职业道德规范的行为是()
A. 药师必须把病人的健康和安全放在首位
B. 药师要为病人保密, 必须严守病历中的个人秘密, 非法律要求不得泄漏
C. 药师可以同意或参与同别的医务人员或他人利用自己职业进行私下的钱财交易
D. 药师应努力完善和扩大自己的专业知识, 并应有效的运用这些知识
19. 药品批发企业质量管理机构负责人应是()
A. 专业技术职称
B. 药学专业技术职称
C. 执业药师或药师以上专业技术职称
D. 执业药师或具有相应的药学专业技术职称
20. GSP 认证的组织、审批和监督管理的机构是()
A. 省级药品监督管理部门
B. 国家药品监督管理部门
C. GSP 认证机构
D. 省级卫生行政部门

二、多项选择题(本大题共 5 小题, 每小题 2 分, 共 10 分)

在每小题列出的五个备选项中至少有两个是符合题目要求的, 请将其代码填写在题后的括号内。错选、多选、少选或未选均无分。

21. 对于政府定价的药品, 政府不制定药品的 ()
A. 批发价
B. 出厂价
C. 调拨价
D. 最低零售价
E. 最高零售价
22. 全国人大常委会修订并通过的《中华人民共和国药品管理法》规定, 下列哪些情形必须符合药用要求? ()

- A.生产药品所需的原料
B.生产药品所需的辅料
C.药品的外包装材料、容器
D.直接接触药品的包装材料
E.直接接触药品的包装容器

23. 下列关于精神药品管理的表述错误的是 ()

- A.精神药品不得在医药门市部零售
B.精神药品的处方应当留存两年备查
C.医疗单位购买的精神药品只准在本单位使用,不得转售
D.第一类精神药品只限供应持有《精神药品购用卡》的医疗单位
E.第一类精神药品处方每次不超过 2 日常用量,第二类精神药品不得超过 7 日常用量

24. 国家药品监督管理局可以实行快速审批的是 ()

- A.未在国内上市销售的来源于植物、动物、矿物等药用物质制成的制剂和从中药、天然药物中提取的有效成份及其制剂
B.未在国内获准上市的化学原料药及其制剂、生物制品
C.抗艾滋病病毒及用于诊断、预防艾滋病的新药
D.治疗恶性肿瘤、罕见病等的新药
E.治疗尚无有效治疗手段的疾病的新药

25. 国家药典委员会全体委员会的任务和职责为 ()

- A.审定新版中国药典设计方案
B.确定国家药品标准的审订原则
C.审议修订国家药典委员会章程
D.审定中国药典收载品种的编纂原则
E.负责各专业委员会之间的工作协调和统一

三、名词解释(本大题共 6 小题,每小题 5 分,共 30 分)

26.非处方药(OTC)

27.药品注册标准

28.药品认证

29.补充申请

30.药物滥用

31.医疗机构制剂

四、简答题(本大题共 4 小题,每小题 5 分,共 20 分)

32.简述药品与其它商品相比所具有的特殊性。

33.简述我国药学专业人员参加执业药师考试所需具备的条件。

34.简述我国开办药品经营企业必须具备的条件。

35.简述在我国申请进口药品分包装的申报与审批。

五、论述题(本大题共 2 小题,每小题 10 分,共 20 分)

36.试述在我国开办药品生产企业审批程序和相应的审批机关。

37.试述我国的药品试行标准如何转正。

