

- |  |   |
|--|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> 上市公司 实力雄厚 品牌保证         | <input checked="" type="checkbox"/> 权威师资阵容 强大教学团队         |
| <input checked="" type="checkbox"/> 历次学员极高考通过率 辅导效果有保证     | <input checked="" type="checkbox"/> 辅导紧跟命题 考点一网打尽         |
| <input checked="" type="checkbox"/> 辅导名师亲自编写习题与模拟试题 直击考试精髓 | <input checked="" type="checkbox"/> 专家 24 小时在线答疑 疑难问题迎刃而解 |
| <input checked="" type="checkbox"/> 资讯、辅导、资料、答疑 全程一站式服务    | <input checked="" type="checkbox"/> 随报随学 反复听课 足不出户尽享优质服务  |

开设班次: (请点击相应班次查看班次介绍)

基础班	串讲班	精品班	套餐班	实验班	习题班	高等数学预备班	英语零起点班
-----	-----	-----	-----	-----	-----	---------	--------

网校推荐课程:

思想道德修养与法律基础	马克思主义基本原理概论	大学语文	中国近现代史纲要
经济法概论(财经类)	英语(一)	英语(二)	线性代数(经管类)
高等数学(工专)	高等数学(一)	线性代数	政治经济学(财经类)
概率论与数理统计(经管类)	计算机应用基础	毛泽东思想、邓小平理论和“三个代表”重要思想概论	

[更多辅导专业及课程>>](#)[课程试听>>](#)[我要报名>>](#)

## 浙江省 2010 年 7 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 10 小题, 每小题 2 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. 主管我国药品监督管理工作的是( )  
A. 卫生部  
B. 中检所  
C. SFDA  
D. 药检所
2. 执业药师资格考试属于( )  
A. 执业资格考核  
B. 职业资格准入考试  
C. 药师资格准入考试  
D. 主管药师资格考核
3. 按照《药品管理法》的规定, 国家药品监督管理部门可以单独制定、修订的管理规范是( )  
A. GMP, GSP  
B. GMP, GLP  
C. GAP, GCP  
D. GLP, GCP
4. 药品批准文号的有效期是( )  
A. 没有规定  
B. 2 年  
C. 3 年  
D. 5 年

- 5.国家药品不良反应监测中心设在( )
- A.中国药品生物制品检定所  
B.国家食品药品监督管理局药品评价中心  
C.国家食品药品监督管理局药品审评中心  
D.国家食品药品监督管理局安全监管司
- 6.开办药品经营企业,必须具备的人员条件是( )
- A.依法经过资格认定的药学技术人员  
B.依法经过资格认定的药师  
C.依法经过资格认定的执业药师  
D.依法经过资格认定的主管药师
- 7.GLP 规定该规范适用于( )
- A.为申请药品临床试验而进行的非临床研究  
B.为申请药品注册而进行的非临床研究  
C.为申请新药证书而进行的非临床研究  
D.为申请药品上市而进行的非临床研究
- 8.采猎二、三级保护野生药材物种( )
- A.是违法的  
B.必须持有采伐证  
C.必须持有采药证  
D.必须持有狩猎证
- 9.纳入《基本医疗保险药品目录》中“甲类目录”的药品是( )
- A.由国家统一制定,各省可部分调整  
B.由省、自治区、直辖市制定,经国家核准  
C.各省参照国家制定的参考目录,增减品种不超过总数 15%  
D.由国家统一制定,各省不得调整
- 10.急诊处方用药的一般限量为( )
- A.1 日用量  
B.3 日用量  
C.5 日用量  
D.7 日用量

## 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。

- 1.药事管理学科研究向纵深发展反映在( )
- A.重视和研究合理利用药品资源  
B.从研究有形商品药品,发展到研究无形商品药学服务

C.理论联系实际,研究成果付诸实施

D.促进了药事管理标准化、法制化、科学化发展

E.重视研究方法,科研水平不断提高

2.根据《商标法》,下列不得作为商标注册标志的有( )

A.“补血”牌

B.“扑热息痛”牌

C.“止痛”牌散痛片

D.“嘉营”牌维生素片

E.“朴盖”牌钙片

3.下列新药可以实行特殊审批的有( )

A.罕见病的新药

B.无治疗手段的疾病的新药

C.糖尿病新药

D.新发现的药材及其制剂

E.新工艺可产生巨额利润的已知药物

4.属于麻醉药品的有( )

A.阿片

B.普鲁卡因

C.咖啡因

D.苯巴比妥

E.哌替啶

5.授予发明专利权的药品应当具备( )

A.经济性

B.高科技性

C.实用性

D.创造性

E.新颖性

### 三、名词解释(本大题共 6 小题,每小题 4 分,共 24 分)

1.药事

2.批

3.药品标准

4.处方药

5.药事管理法

6.药品不良反应

### 四、简答题(本大题共 4 小题,每小题 5 分,共 20 分)

1.在我国哪些药品不得发布广告?

2.简述执业药师的职责、权利和义务。

3.什么是劣药?什么是按劣药论处?

4.药品是特殊的商品，可作为标志的显著特点体现在哪些方面？

**五、论述题(本大题共 2 小题，每小题 13 分，共 26 分)**

- 1.什么是 GMP？它的适用范围有多广？试述药品 GMP 认证的主要程序。
- 2.我国药品价格管理的基本原则是什么？政府定价与市场调节价有何差异？



自考365  
www.zikao365.com