- 一、单项选择题
- 1、新修订的《药品管理法》施行起始日期是:
- A. 2000年2月28日B. 2001年7月1日C. 2001年12月7日
- D. 2002年1月7日E. 2002年3月1日
- 2、《药品管理法》规定,主管全国药品监督管理工作的部门是:
- A. 国家医药管理局 B. 国务院药品监督管理部门C. 国家经济贸易委员会
- D. 国家中医药管理局 E. 卫生部
- 3、《药品管理法》第二条明确了本法适用对象范围是指在中国人民共和国境内:
- A. 药品研究、生产、经营、使用等单位和个人。
- B. 从事药品的研制、生产、经营、使用和监督管理的单位和个人。
- C. 有关药品研制、生产、开发、医疗单位及经营的部门和个人。
- D. 有关药品生产企业、药营企业及药品检验的单位和个人。
- E. 药品科研生产、经营、使用的单位和个人。
- 4、《药品管理法》第十一条、五十五条规定:生产药品所需的原料、辅料和直接接触药品的包装材料和容器必须符合:
- A. 卫生标准 B. 药典标准 C. 国家有关规定
- D. 药用要求 E. 物料的质量标准
- 5、《药品管理法》第二十五条规定,医疗机构配制的制剂不得在
- A . 其他医疗单位使用 B . 市场销售 C . 药店销售
- D. 县以下医疗诊所使用 E. 无《药品经营企业许可证》单位销售
- 6、《药品管理法》第四十九条界定劣药的依据主要是指:
- A. 药品所含成分的名称与法定药品标准规定是不符合的。
- B. 药品成分的含量不符合国家药品标准的。
- C. 未取得批准文号生产的。
- D. 被污染不能药用的。
- E. 变质不能药用的。

7、《药品管理法》第七十一条规定,国家实行药品不良反应报告制度,药品生 产企业、药品经营企业和医疗机构必须经常考察本单位所生产、经营、使用药品 的:

A. 数量、质量和中毒事故 B. 质量、销售和信誉程度

C. 质量、销售和市场占有率 D. 质量、疗效和反应

E. 产量、销量和质量

8、《药品管理法》规定:从事生产、销售假药及生产、销售劣药情节严重的企 业或者其它单位, 直接负责的主管人员和其它责任人员几年内不得从事药品生 产、经营活动。

A. 10年

B.8年

C . 7年

D. 5年

E. 3年

9 、《药品管理法》规定国家实行药品

A . 储备制度

B . 基本药物制度 C . 调用制度

D. 特别控制制度 E. 一级储备, 静态管理制度

10、《新药审批办法》规定:研究单位与生产单位联合研制的新药,应向哪个 省级药品监督管理部门申报。

- A. 分别向研究单位和生产单位所在地
- B. 向研究单位所在地
- C. 向生产单位所在地
- D. 向拟转让单位所在地
- E. 向研究单位和生产单位任意一方所在地
- 11、开办药品生产企业须经企业所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督 管理部门批准并发给:
- A.《药品生产合格证》 B.《营业执照》 C.《药品生产许可证》
- D.《药品生产质量管理规范》E.《药品经营质量管理规范》
- 12 、 医疗机构配制的制剂应当是:
- A. 本单位科研需要的品种
- B. 本单位临床需要而市场上没有供应的品种
- C. 市场上急需的品种

- D. 市场上虽有供应但质量稍差的
- E. 其它医疗机构急需的品种
- 13、药品必须从允许药品进口的口岸进口,海关放行时凭药品监督管理部门出 具的:
- A . 《进口药品报关单》 B . 《进口药品通关单》 C . 《进口药品许可证》
- D. 《进口准许证》 E. 《进口药品合格证》
- 14、《药品管理法》规定,药品包装必须适合药品

B. 数量要求 C. 质量要求 A . 安全要求

D. 审美要求 E. 用户要求

15、根据《药品管理法》第六十条规定药品监督管理部门根据监督检查的需要 可以抽查检验

A . 药品质量B . 药品价格D . 药品销售E . 药品经营 C . 药品生产

16、未取得《药品生产许可证》、《药品经营许可证》生产经营药品的处违法 生产、销售的药品货值金额

A . 3 倍以上 6 倍以下罚款 B . 1 倍以上 2 倍以下罚款

D. 4 倍以下罚款 C . 10 倍以上罚款

E. 2 倍以上 5 倍以下罚款

17、生产、销售劣药的处违法生产销售药品货值金额

A . 1 倍以上 3 倍以下罚款 B . 1 倍以上 2 倍以下罚款 C . 2 倍以上 5 倍以下罚款 D . 2 倍以上 4 倍以下罚款

E . 4 倍以上罚款

18、伪造、变造、买卖、出租、出借许可证或药品批准证明文件的没有非法所 得处

A . 1 万元以上 5 万元以下罚款 B . 2 万元以上 10 万元以下罚款

C. 2 万元以上 5 万元以下罚款 D. 3 万元以上 6 万元以下罚款

E. 5 万元以上 10 万元以下罚款

19、药品的生产企业、经营企业、医疗机构在药品购销中暗中给予、收受回扣 或者其它利益的, 药品生产企业、经营企业或者代理人给予使用药品的医疗机构 的负责人、药品采购人员、医师等有关人员以财物或者其它利益的,由工商行政 管理部门处

- A . 5000 元以上 5 万元以下罚款
- B. 1 万元以上 10 万元以下罚款
- C. 1 万元以上 20 万元以下罚款
- D. 2 万元以上 20 万元以下罚款
- E. 5 万元以上 10 万元以下罚款
- 20、违反药品广告管理规定的,由药品监督部门撤销广告批准文号,不受理该 品种的审批申请。不受理的期限为:

A . 1年

B . 1 年半

C . 2年

D. 2 年半 E. 3 年

- 二、多项选择题
- 1、药事管理研究的范围,其中有:

A. 药事组织体制 B. 药事管理立法 C. 医患用药心理

D. 医药创造 E. 新药审批管理

- 2、属于劣药,其中有:
- A. 药品成分含量不符合国家药品标准 B. 变质的 C. 超过有效期的 D. 被污染的 E. 以他种药品冒充此种药品的

- 3 、我国药品质量监督管理的主要内容其中有:
- A. 制定和执行药品标准 B. 药品不良反应监测报告制C. 中药材种养殖的指
- D. 医药设计行业的质量管理 E. 对药品实行分类管理
- 4、《药品管理法》界定的假药,其中有:
- A. 以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品的。
- B. 国务院药品监督管理部门规定禁止使用的。
- C. 变质的。 D. 被污染的。 E. 所标明适应症或者功能主治超出规定范围的。
- 5、《药品管理法》第四十九条规定,下列情形属劣药的是:

- A. 超过有效期的 B. 变质的 C. 被污染的
- D. 未标明有效期或更改有效期的 E. 必须批准而未经批准生产的
- 6、《药品管理法》规定,开办药品生产企业必须具备的条件是:
- A . 具有依法经过资格认定的药学技术人员、工程技术人员及相应的技术工人。
- B. 具有与其药品生产相适应的厂房、设施和卫生环境。
- C. 具有能对所生产药品进行质量管理和质量检验的机构、人员以及必要的仪器 设备。
- D. 具有保证药品质量的规章制度。
- E. 具有 GMP 认证证书。
- 7、按照《药品管理法》规定,开办药品经营企业必须具备的条件是:
- A . 具有依法经过资格认定的药学技术人员。
- B. 具有与所经营药品相适应的营业场所、设备、仓储、设施、卫生环境。
- C. 具有与所经营药品相适应的质量管理机构或者人员。
- D . 具有保证所经营药品质量的规章制度。
- E. 具有 GSP 认证证书。
- 8、《刑法》第一百四十二条规定,生产、销售劣药,对人体造成的后果特别严 重的除处以销售金额百分之五十以上二倍以下罚金或者没收财产外,并处以:
- A . 三年以下有期徒刑 B . 三年以上十年以下有期徒刑
- C. 十年以上有期徒刑 D. 无期徒刑 E. 死刑
- 9、药品质量是指能满足规定要求和需要的特征的总和。其中表现方面有:
- B . 限时性 C . 稳定性 E . 西重州 A . 有效性
- D . 经济性
- 10、药品、医疗器械广告不得有的内容是:
- A. 含有不科学的表示、功效的断言或者保证的
- B. 说明治愈率或有效率

- C. 与其它药品、器械的功效和安全性比较
- D. 利用动物的形象以拟人的表现手法证明药品疗效的
- E. 利用医药科研单位、学术机构、医疗机构或专家、医生患者的名义和形象作 证明的
- 11 、我国药品质量监督管理的主要内容,其中有:
- A . 制定和执行药品标准
- B . 药品不良反应监测报告制度
- C. 中药材种养殖的指导 D. 医药设计行业的质量管理
- E . 对药品实行分类管理
- 12 、 医疗机构配制制剂的要求是:
- A. 必须具有能够保证制剂质量的设施、管理制度、检验仪器的卫生条件。
- B. 应当是本单位临床需要而市场上没有供应的品种,经批准后方可配制。
- C. 不可在市场上销售。
- D. 必须按照规定进行质量检验。
- E. 特殊情况下,经批准可以在指定医疗机构之间调剂使用。
- 13、执业药师注册的执业范围主要包括:
- A . 药品研究
- B . 药品生产
- C . 药品经营
- D. 药品使用 E. 药品监督
- 14 、生产国家明令淘汰的药品或销售失效、变质的药品违反了:
- A. 《药品管理法》 B. 《产品质量法》 C. 《标准化法》
- D. 《消费者权益保护法》E. 《计量法》
- 15 、下列哪些标准属强制标准:

- A. 药品标准 B. 食品卫生标准 C. 产品储运和使用中的安全标准
- D. 兽药标准 E. 环境质量标准
- 16、药品监督管理部门违反规定,有下列哪些行为,对直接负责的主管人员和 其它直接责任人员依法给予行政处分,构成犯罪的依法追究刑事责任
- A. 对不符合《药品生产质量管理规范》、《药品经营质量管理规范》的企业发 给符合有关规范的认证证书的。

- B. 对取得认证证书的企业未按照规定履行跟踪检查的职责,对不符合认证条件 的企业未依法责令其改正或者撤销其认证证书的。
- C. 对不符合法定条件的单位发给《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》的。
- D. 对不符合进口条件的药品发给进口药品注册证书的。
- E. 对不具备临床试验条件或者生产条件而批准进行临床试验,发给新药证书, 发给药品批准文号的。
- 17、对己确认发生严重不良反应的药品,国务院或者省、自汉区、直辖市人民 政府的药品监督管理部门可以采取:

A . 停止生产

B . 停止销售 C . 停止使用

D . 停业 E . 解散

18、药品生产企业,因违反《药品管理法》规定被吊销《药品生产许可证》, 包括下列行为:

A . 生产假药

B . 生产劣药 C . 研究假药、劣药

- D. 伪造、变造、买卖、出租许可证
- E. 药品生产企业在药品购销中暗中给予、收受回扣或者其它利益的。
- 19、药品经营企业因违反《药品管理法》规定被吊销《药品经营许可证》,包 括下列行为:
- A. 销售假药 B. 销售劣药 C. 未按照规定实施《药品经营质量管理规范》
- D. 伪造、变造、出借许可证 E. 在药品销售中给予买方回扣
- 20、给药品监督管理部门的工作人员,及其负责人以行政处分是因:
- A. 从事药品生产 B. 违法收取检验费 C. 从事药品销售
- D. 在监督企业生产中有失职、渎职行为
- E. 在监督企业经营中有失职、渎职行为