



2021年汇英教育执业药师《药事管理与法规》预测卷（一）

一、最佳选择题（共40题，每题1分，每题的备选项中，只有一个最符合题意）

1.关于执业药师资格制度的说法，错误的是（ ）。

- A. 执业药师是指经全国统一考试合格，取得《执业药师职业资格证书》并经注册登记，在药品生产、经营、使用单位及其他需要药学服务的单位中执业的药学技术人员
- B. 凡从事药品生产、经营、使用、科研的单位均应配备相应的执业药师
- C. 通过全国统一考试取得《执业药师职业资格证书》的人员，单位根据工作需要可聘任其为主管药师或主管中药师专业技术职务
- D. 人力资源和社会保障部主要负责审定考试科目、考试大纲和试题

【匯英答案】B

【匯英剖析】本题考查关于执业药师资格制度的内容。

A项：根据《执业药师资格制度暂行规定》的规定，执业药师是指经全国统一考试合格，取得《执业药师职业资格证书》并经注册登记，在药品生产、经营、使用单位中执业的药学技术人员。正确。

B项：凡从事药品生产、经营、使用的单位均应配备相应的执业药师。科研单位不需要配备相应的执业药师，错误。

C项：《执业药师资格证书》在全国范围内有效。通过全国统一考试取得《执业药师资格证书》的人员，单位根据工作需要可聘任其为主管药师或主管中药师专业技术职务。正确。

D项：在我国，人力资源和社会保障部与国家食品药品监督管理总局共同负责全国执业药师资格制度的政策制定、组织协调、资格考试、注册登记和监督管理工作。在职责分工上，人力资源和社会保障部主要负责审定考试科目、考试大纲和试题，会同国家食品药品监督管理总局对考试工作进行监督、指导并确定合格标准。正确。

本题为选非题，故正确答案为B。

2.2019年12月28日，十三届全国人大常委会第十五次会议通过《中华人民共和国基本医疗卫生与健康促进法》（以下简称《基本医疗卫生与健康促进法》），自2020年6月1日起施行，下列有关该法律的叙述，不正确的是（ ）

- A. 这是继《药品管理法》之后，我国卫生与健康领域第二部基础性、综合性的法律
- B. 用法律的形式体现“保基本、强基层、促健康”的理念
- C. 基本公共卫生服务由国家免费提供
- D. 各级人民政府应当把人民健康放在优先发展的战略地位

【匯英答案】A

【匯英剖析】A这是我国卫生与健康领域第一部基础性、综合性的法律。

3.根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，麻醉药品和精神药品在申报医疗机构制剂时，应满足的条件，说法错误的是

- A. 麻醉药品和精神药品必须是临床需要
- B. 麻醉药品和精神药品必须是市场无供应
- C. 医疗机构须持有医疗机构制剂许可证和印鉴卡
- D. 申报时需经所在地的市级药品监督管理部门批准

【匯英答案】D

【匯英剖析】《麻醉药品和精神药品管理条例》第43条规定，对临床需要而市场无供应的麻醉药品和精神药品，持有医疗机构制剂许可证和印鉴卡的医疗机构需要配制制剂的，应当经所在地省级药品监督管理部门批准。

4.关于医疗保障官方标识使用管理的规定，其中中国医疗保障官方徽标表述正确的是（ ）。

- A. CHS字形为红色
- B. CHS字形为橙色
- C. CHS字形为黄色



D. CHS字形为蓝色



【匯英答案】B

【匯英剖析】CHS字形为橙色

5.按照《行政许可法》规定，作出行政许可决定的行政机关或者其上级行政机关，根据利害关系人的请求或者依据职权，不需要撤销行政许可的情形为（ ）

- A. 行政机关工作人员滥用职权、玩忽职守作出准予行政许可决定的
- B. 法定职权内作出准予行政许可决定的
- C. 对不具备申请资格或者不符合法定条件的申请人准予行政许可的
- D. 违反法定程序作出准予行政许可决定的

【匯英答案】B

【匯英剖析】法定职权内作出准予行政许可决定的，符合准予行政许可的情形。

6.列入国家实施停产报告的短缺药品清单的药品，药品上市许可持有人发生非预期停产的，在（ ）报告所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门；必要时，向国家药品监督管理局报告。

- A. 1个月内
- B. 3个月前
- C. 3日内
- D. 6个月前

【匯英答案】C

【匯英剖析】1.列入国家实施停产报告的短缺药品清单的药品，药品上市许可持有人停止生产的，应当在计划停产实施6个月前向所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门报告；

2.发生非预期停产的，在3日内报告所在地省、自治区、直辖市药品监督管理部门；必要时，向国家药品监督管理局报告。

7.2020年，新冠肺炎成为全球流行病。假如某药品上市许可持有人研制成功了某疫苗，但是还没有上市许可。根据《疫苗管理法》，可以采取的患者接种策略是

- A. 国务院卫生健康主管部门根据传染病预防、控制需要提出紧急使用疫苗的建议，经国务院药品监督管理部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急使用
- B. 国务院卫生健康主管部门根据传染病预防、控制需要提出紧急借用疫苗的建议，经国务院药品监督管理部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急借用
- C. 国务院药品监督管理部门根据传染病预防、控制需要提出紧急使用疫苗的建议，经国务院卫生健康主管部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急使用
- D. 国务院药品监督管理部门根据传染病预防、控制需要提出紧急借用疫苗的建议，经国务院卫生健康主管部门组织论证同意后可以在一定范围和期限内紧急借用

【匯英答案】A

【匯英剖析】考查疫苗上市许可和临床试验要求。此题两个命题点。其一，“紧急使用”还是“紧急借用”，“紧急借



用”的相关规定是“医疗机构抢救病人急需麻醉药品和第一类精神药品而本医疗机构无法提供时，可以从其他医疗机构或者定点批发企业紧急借用；抢救工作结束后，应当及时将借用情况报所在地设区的市级药品监督管理部门和卫生主管部门备案”。其二，谁来建议使用，谁来决定使用。国家卫生健康部门对临床用药比较专业，建议使用；国家药品监督管理局主要控制药品上市的安全、有效和质量可控。故答案为 A。

8.关于药品生产的说法，正确的是（ ）

- A. 开办药品生产企业，应当经国家药品监督管理部门批准并发给《药品生产许可证》
- B. 采用国家药品标准或省级药品监督管理部门制定的炮制规范炮制中药饮片
- C. 药品生产企业改变影响药品质量的生产工艺的，必须报原批准部门审核备案
- D. 经具有合法资格的药品生产企业之间协商一致，可以委托生产药品

【匯英答案】B

【匯英剖析】A经省级药品监督管理部门批准；C必须报原批准部门审核批准；D（1）药品上市许可持有人自行生产药品的，应当取得药品生产许可证；（2）委托生产的，应当委托符合条件的药品生产企业。药品上市许可持有人和受托生产企业应当签订委托协议和质量协议。

9.根据《药品召回管理办法》，当药品经营企业发现其经营的药品存在安全隐患的，应当履行的主要义务，不包括（ ）

- A. 开展调查评估，立即启动召回
- B. 立即停止销售
- C. 通知药品生产企业或者供应商
- D. 向药品监督管理部门报告

【匯英答案】A

【匯英剖析】经营企业不是召回主体；

10.经营者采用网络、电视、电话、邮购等方式销售商品，消费者有权自收到商品之日起几日内退货，除法律规定的情形外，无需说明理由。

- A. 3 日
- B. 5 日
- C. 7 日
- D. 10 日

【匯英答案】C

【匯英剖析】经营者采用网络、电视、电话、邮购等方式销售商品，消费者有权自收到商品之日起七日内退货，除法律规定的情形外，无需说明理由。

11.关于药品经营企业的经营活动，下列说法错误的是（ ）

- A. 无《药品经营许可证》的，不得经营药品
- B. 药品经营企业必须建立并执行进货检查验收制度等
- C. 城乡集市贸易市场可以出售中药材，国务院另有规定的除外
- D. 药品经营企业销售中药材，必须标明产地和批准文号，必须要有包装标签和质量合格的证明

【匯英答案】D

【匯英剖析】药品经营企业销售中药材，必须标明产地，并不是必须标明批准文号，因为不是所有的中药材都实施批准文号管理；

12.根据《药品经营质量管理规范》有关规定，有关药品批发企业药品储存要求，下列说法错误的是（ ）

- A. 在人工作业的库房储存药品，应按质量状态实行色标管理
- B. 药品与非药品、外用药与其他药品分开存放，中药材和中药饮片分库存放
- C. 按包装标示的温度要求储存药品，包装上没有标示具体温度的，按照企业内控标准规定的贮藏要求，进行储存
- D. 药品按批号堆码，不同批号的药品不得混垛

【匯英答案】C

【匯英剖析】包装上没有标示具体温度的，属于不合格的药品，应挂红色牌子。



13.关于互联网药品交易服务企业经营行为的说法，错误的是（ ）

- A. 通过自身网站与本企业成员之外其他企业进行互联网交易的药品批发企业，只能交易本企业经营的药品
- B. 提供互联网药品交易服务的企业，应在其网站主页显著位置标明互联网药品交易服务资格证书号码
- C. 参与互联网药品交易的医疗机构可以购买药品，也可以上网销售药品
- D. 取得互联网药品交易服务机构资格的药品零售连锁企业，可以通过自身网站向个人消费者销售非处方药

【匯英答案】C

【匯英剖析】取得互联网药品交易服务机构资格的药品零售连锁企业，可以通过自身网站向个人消费者销售非处方药；参与互联网药品交易的医疗机构只能购买药品，不得上网销售药品；

14.医疗机构药事管理和药学工作是医疗工作的重要组成部分，医疗机构应当根据本规定设置药事管理组织和药学部门，下述医疗机构可以不设药事管理组织和药学部门的是（ ）

- A. 三级乙等医院
- B. 二级甲等医院
- C. 二级专科医院
- D. 中医诊所

【匯英答案】D

【匯英剖析】二级以上医疗机构设立；

15.关于医疗机构制剂的说法，错误的是（ ）

- A. 医疗机构制剂的配制，必须先取得相应制剂的批准文号
- B. 医疗机构制剂仅限于临床需要，而市场上没有供应的品种
- C. 医疗机构制剂不得在市场上销售或者变相销售，但可发布医疗机构制剂广告
- D. 医疗机构制剂只能由医院的药学部门配制，其他科室不得配制供应制剂

【匯英答案】C

【匯英剖析】医疗机构制剂不得在市场上销售或者变相销售，也不可以发布医疗机构制剂广告；

16.以下关于抗菌药物分级管理的说法，错误的是（ ）

- A. 非限制使用级抗菌药物是对细菌耐药性影响较小的抗菌药物
- B. 限制使用级抗菌药物是对细菌耐药性影响较大的抗菌药物
- C. 特殊使用级抗菌药物是需要严格控制使用，避免细菌过快产生耐药的抗菌药物
- D. 管制使用级抗菌药物是具有明显或严重的不良反应，不宜随意使用的抗菌药物

【匯英答案】D

【匯英剖析】抗菌药物分级管理只分三个等级，不包括管制使用级；

17.关于“双跨”药品的说法，错误的是（ ）

- A. 某药品的非处方药适应症减少，应按“双跨”处理
- B. 按“双跨”管理后，不能扩大该药品的治疗范围
- C. 按“双跨”管理后，不能改变该药品的用法
- D. 按“双跨”管理后，药品用量可超出原剂量范围

【匯英答案】D

【匯英剖析】按“双跨”管理后，药品用量不可超出原剂量范围；

18.根据相关法律规定，可以委托生产的药品包括（ ）。

- A. 维C银翘片
- B. 麻醉药品
- C. 血液制品
- D. 药品类易制毒化学品

【匯英答案】A

【匯英剖析】不得委托生产：血液制品、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、药品类易制毒化学品；（国药监



另有规定的除外)

19.药师调剂处方时必须做到“四查十对”，其中“四查”是指（ ）

- A. 查处方、药名、配伍禁忌、用药合理性
- B. 查处方、药品、用法用量、用药合理性
- C. 查处方、药品、配伍禁忌、临床诊断
- D. 查处方、药品、配伍禁忌、用药合理性

【匯英答案】D

【匯英刨析】

四查十对	
查处方	对科别、姓名、年龄
查药品	对药名、剂型、规格、数量
查配伍禁忌	对药品性状、用法用量
查用药合理性	对临床诊断

20.患者使用药品发生与用药目的无关的有害反应，当无法排除反应与药品存在的相关性，药品上市许可持有人均应按照“可疑即报”的原则报告。报告范围不包括（ ）

- A. 药品在正常用法用量下出现的不良反应
- B. 患者使用药品出现的与用药目的无关且无法排除与药品存在相关性的所有有害反应
- C. 超适应症用药、超剂量用药、禁忌症用药以及怀疑因药品质量问题引起的有害反应
- D. 药品在正常用法用量下出现的预防、治疗、诊断作用

【匯英答案】D

【匯英刨析】D属于正常的药品作用；

21.根据2018 版基本药物目录说明， 2018 版国家基本药物目录，中药成分“麝香”的来源是

- A. 人工
- B. 天然
- C. 体内
- D. 体外

【匯英答案】A

【匯英刨析】2018 版国家基本药物目录，中药成分“麝香”的来源是人工麝香。

22.关于国家重点保护野生药材采猎和出口管理规定的说法，错误的是（ ）

- A. 禁止采猎一级保护野生药材物种
- B. 一级保护野生药材物种属于自然淘汰的，药用部分不得出口
- C. 任何时候都可采猎二、三级保护野生药材物种，但不得使用禁用工具进行采猎
- D. 二、三级保护野生药材物种的药用部分，除国家另有规定外，实行限量出口

【匯英答案】C

【匯英刨析】不得在禁止采猎期、禁止采猎区采猎二、三级保护野生药材物种，并不得使用禁用工具进行采猎。

23.关于中药饮片的管理，下列说法错误的是（ ）

- A. 中药饮片的炮制，必须按照国家药品标准炮制，国家药品标准没有规定的，必须按照省、自治区、直辖市药品监督管理部门制定的炮制规范炮制



- B. 实行批准文号管理的中药材、中药饮片品种目录由国务院药品监督管理部门会同国务院中医药管理部门制定
C. 生产中药饮片，应当选用与药品质量相适应的包装材料和容器；包装不符合规定的中药饮片，不得销售
D. 中药饮片包装必须印有或贴有标签，注明批准文号

【匯英答案】D

【匯英剖析】中药饮片包装必须印有或贴有标签，不是必须注明批准文号；

24. 以下关于《中药品种保护条例》的适用范围，说法错误的是（ ）

- A. 适用于中国境内生产制造的中成药
B. 适用于申请专利的中药品种
C. 适用于中国境内生产制造的天然药物的提取物
D. 适用于中国境内生产制造的中药人工制品

【匯英答案】B

【匯英剖析】申请专利的中药品种适用于专利法；

25. 根据《中华人民共和国药品管理法》，国家实行特殊管理的药品不包括（ ）

- A. 终止妊娠药品
B. 麻醉药品
C. 精神药品
D. 放射性药品

【匯英答案】A

【匯英剖析】终止妊娠药品不实行特殊管理；

26. 根据《麻醉药品和精神药品管理条例》，关于麻醉药品和精神药品购销管理的说法，正确的是（ ）

- A. 医疗机构在急需使用麻醉药品的情况下，可自行到供货单位提取药品
B. 药品零售企业应当凭执业医师处方销售麻醉药品
C. 罂粟壳只能根据医师处方调配使用，严禁单味零售
D. 麻醉药品和精神药品一律不得在药品零售企业销售

【匯英答案】C

【匯英剖析】A不能自行提货；B药品零售企业不能销售麻醉药品；D精二类药品可以在市级药监批准的药品零售连锁企业销售；

27. 《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》有效期为（ ）

- A. 1年
B. 2年
C. 3年
D. 5年

【匯英答案】C

【匯英剖析】《麻醉药品、第一类精神药品购用印鉴卡》有效期为3年；

28. 下列关于不予处罚和从轻或减轻处罚的说法，错误的是（ ）

- A. 不满14周岁的人有违法行为的，不予行政处罚
B. 已满14周岁不满16周岁的人有违法行为的，从轻或减轻处罚
C. 精神病人、智力残疾人在不能辨认或者控制自己行为时有违法行为的，不予行政处罚
D. 受他人胁迫或者诱骗实施违法行为的，从轻或减轻处罚

【匯英答案】B

【匯英剖析】不予处罚的情况：①不满十四周岁的人有违法行为的，不予行政处罚，责令监护人加以管教；②违法行为在两年内未被发现的，除涉及公民生命健康安全、金融安全且有危害后果以及法律另有规定外的，上述期限延长至五年，不再给予行政处罚；③精神病人、智力残疾人在不能辨认或者控制自己行为时有违法行为的，不予行政处罚；④如违法行为轻微并及时纠正，没有造成危害后果的，不予行政处罚。初次违法且危害后果轻微并及时改正



的，可以不予行政处罚。

从轻或减轻处罚：①主动消除或者减轻违法行为危害后果的；②受他人胁迫或者诱骗实施违法行为的；③主动供述行政机关尚未掌握的违法行为的；④配合行政机关查处违法行为有立功表现的；⑤法律、法规、规章规定其他应当从轻或者减轻行政处罚的；⑥已满14周岁不满18周岁的人有违法行为的；⑦尚未完全丧失辨认或者控制自己行为能力的精神病人、智力残疾人有违法行为的。

29.属于兴奋剂目录所列的品种，并且药品零售企业可以经营的是（ ）

- A. 麻醉止痛剂
- B. 胰岛素
- C. 抗肿瘤药物
- D. 蛋白同化制剂

【匯英答案】B

【匯英剖析】胰岛素可以凭处方在药品零售企业可以经营；

30.依据有关规定，邮寄精神药品，寄件人应提交（ ）

- A. 市级卫生行政管理部门出具的准予运输证明
- B. 省级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明
- C. 市级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明
- D. 省级药品监督管理部门出具的准予销售证明

【匯英答案】C

【匯英剖析】邮寄精神药品，寄件人应提交市级药品监督管理部门出具的准予邮寄证明；

31.下列药品说明书和标签中，药品名称和标识符合规定的是（ ）

- A. 某药品的商品名字体以单字面积计不得大于通用名所用字体的二分之一
- B. 某外用乳膏标签上采用蓝底白色字体的“外”字标识
- C. 某药品的通用名字体采用深红色，与背景形成强烈反差
- D. 某药品的注册商标字体以单字面积计等于通用名所用字体的三分之一

【匯英答案】A

【匯英剖析】B采用红底白色字体的“外”字标识；C通用名字体颜色应当使用黑色或者白色，浅黑、灰黑、亮白、乳白等黑、白色号均可使用，与相应的浅色或者深色背景形成强烈反差；D注册商标应当印刷在药品标签的边角，含文字的，其字体以单字面积计不得大于通用名称所用字体的四分之一；

32.下列关于药品标准的说法，错误的是（ ）

- A. 《中国药典》为法定药品标准
- B. 药品注册标准是国家的权威核心
- C. 医疗机构制剂标准作为省级地方标准仍允许保留，属于有法律效率的药品标准
- D. 局颁药品标准收载的品种是国内已有生产、疗效较好，需要统一标准但尚未载入药典的品种

【匯英答案】B

【匯英剖析】生产企业执行的药品注册标准一般不得低于《中国药典》的规定；《中国药典》是国家的权威核心。

33.下列关于药品质量抽查检验和质量公告的说法，错误的是（ ）

- A. 药品抽查检验不收取费用
- B. 药品质量公告只能由市级药品监督管理部门根据药品质量状况及时或定期发布
- C. 抽样人员在药品抽样时应当认真检查药品贮存条件是否符合要求
- D. 当事人对药品检验机构的药品检验结果有异议，可以向相关的药品检验机构提出复验

【匯英答案】B

【匯英剖析】国家和省级药品监督管理部门发布；

34.关于药品广告的说法，正确的是（ ）

- A. 跨省发布药品广告应取得发布地药品监督管理部门的批准
- B. 可以在地方电视台上宣传取得药品广告批准文号的处方药



- C. 药品广告可以含有科研机构的专家作证明的内容
D. 药品广告包含药品说明书中适应症的内容

【匯英答案】D

【匯英剖析】A实行告知承诺，备案；B不得在大众媒介宣传处方药；C不得以专家作证明；

- 35.根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，下列不正当竞争行为的定性，属于侵犯商业秘密的行为的是（ ）
A. 擅自使用与他人有一定影响的商品名称、包装、装潢等相同或者近似的标识
B. 经营者向交易相对方支付折扣、向中间人支付佣金的，应当如实入账
C. 通过虚假交易生成不真实的销量数据、用户好评的“刷单炒信”
D. 个体经营者以利诱的方式，获取权利人的商业秘密

【匯英答案】D

【匯英剖析】以盗窃、利诱、胁迫或者其他不正当手段获取权利人的商业秘密属于侵犯商业秘密

- 36.以下生产假劣药情形，属于在处罚幅度内从重处罚的是（ ）
A. 多加药用淀粉生产降压药
B. 药品超过有效期
C. 外包装上标示的适应症超过批准的说明书内容
D. 多加矫味剂生产儿童退热药

【匯英答案】D

【匯英剖析】D涉及特殊人群属于从重处罚；

- 37.某省中药饮片生产企业生产的某中药饮片，其标签标示“功能主治：解表、散寒、明目、抗癌”，与本省中药饮片炮制规格注明的“功能主治：解表、散寒”不符，该批药品经抽样检验均符合规定。该批中药饮片应定性为（ ）
A. 合格药品
B. 假药
C. 劣药
D. 违反说明书和标签管理规定的药品

【匯英答案】B

【匯英剖析】超适应症或功能主治属于假药的界定；

- 38.根据《药品管理法》的规定，医疗机构将其配制的制剂在市场销售的，责令改正，没收违法销售的制剂，并处违法销售制剂货值金额2-5倍罚款；情节严重的，并处货值金额（ ）的罚款
A. 违法销售制剂货值金额1倍以上3倍以下的罚款
B. 违法销售制剂货值金额5倍以上15倍以下的罚款
C. 5000以上2万元以下的罚款
D. 1万元以上2万元以下的罚款

【匯英答案】B

【匯英剖析】医疗机构向市场销售制剂的法律责任：①责令改正，没收违法销售的制剂和违法所得，并处违法销售制剂货值金额2-5倍罚款；②情节严重的，并处货值金额5-15倍的罚款；③货值金额不足5万元的，按5万元计算。

- 39.下列属于进口保健食品注册号格式的是（ ）
A. 国食健注G2016xxxx
B. 国食健字（2000）第xxxx号
C. 国食健注J2016xxxx号
D. 国食健进字（2004）第xxxx号

【匯英答案】C

【匯英剖析】

注册	国产保健食品注册号格式为：国食健注G+4位年代号+4位顺序号
----	--------------------------------



	进口保健食品注册号格式为：国食健注J+4位年代号+4位顺序号
备案	国产保健食品备案号格式为：食健备G+4位年代号+2位省级行政区域代码+6位顺序编号
	进口保健食品备案号格式为：食健备J+4位年代号+00+6位顺序编号

40. 具有中度风险需要严格控制管理以保证其安全、有效的医疗器械是（ ）

- A. 听诊器
- B. 植入式人工器官
- C. 一次性使用输液器
- D. 体温计

【匯英答案】D

【匯英剖析】中度风险的属于第二类医疗器械；体温计属于第二类；

二、B型配伍题（共50题，每题1分，题目分为若干组，每组题目对应同一各选项，备选可重复选用，也可不选用，每题只有1个最佳答案）

[41-43]

- A. 实行集中挂网，由医院直接采购
- B. 实行最高出厂价格和最高零售价格管理
- C. 建立公开透明、多方参与的价格谈判机制
- D. 定点生产、议价采购

国家要求公立医院实行药品分类采购

- 41. 对用量小、临床必需、市场供应短缺的药品可通过（ ）
- 42. 对常用低价药可采取（ ）
- 43. 对独家生产的药品可以采取（ ）

【匯英答案】DAC

【匯英剖析】考查分类采购；

[44-46]

- A. 医疗保障局
- B. 人力资源和社会保障部
- C. 商务部
- D. 工业和信息化部门

- 44. 负责拟订医疗保险、生育保险、医疗救助等医疗保障制度法律法规草案、政策的部门是（ ）
- 45. 承担中药材生产扶持项目管理以及国家药品储备工作的部门是（ ）
- 46. 负责研究制定药品流通行业发展规划的部门是（ ）

【匯英答案】ADC

【匯英剖析】考查药品管理工作相关部门；

[47-50]

- A. 可愈糖浆 B. 阿托品
- C. 司可巴比妥 D. 羟考酮

根据《麻醉药品品种目录（2013年版）》和《精神药品品种目录（2013年版）》

- 47. 属于第二类精神药品的是（ ）
- 48. 属于麻醉药品的是（ ）
- 49. 属于第一类精神药品的是（ ）



50.属于医疗用毒性药品的是（ ）

【匯英答案】ADCB

【匯英创析】考查特殊管理药品的目录；

含可待因复方口服液体制剂（列入第二类精神药品管理）	(1) 复方磷酸可待因溶液 (2) 复方磷酸可待因溶液（II） (3) 复方磷酸可待因口服溶液 (4) 复方磷酸可待因口服溶液（III） (5) 复方磷酸可待因糖浆 (6) 可愈糖浆 (7) 愈酚待因口服溶液 (8) 愈酚伪麻待因口服溶液
---------------------------	--

[51-52]

- A. 五级召回
- B. 一级召回
- C. 三级召回
- D. 二级召回

51.对可能引起严重健康危害的药品，实施的药品召回属于（ ）

52.对不会引起健康危害，但由于其他原因需要收回的药品，实施的药品召回属于（ ）

【匯英答案】BC

【匯英创析】考查药品召回的分级及定义；一级严重，二级暂时可逆，三级无害它因。

[53-56]

- A. 可不开箱检查
- B. 可不打开最小包装
- C. 应当至少检查一个最小包装
- D. 应当开箱检验至直接接触药品的包装

53.药品批发企业对实施批签发管理的生物制品的验收要求是（ ）

54.药品批发企业对同一批号药品的验收要求是（ ）

55.药品批发企业对外包装及封签完整的原料药的验收要求是（ ）

56.药品批发企业对生产企业有特殊质量控制要求的药品的验收要求是（ ）

【匯英答案】ACAB

【匯英创析】

收货与验收（验收抽样）	
至少检查一个最小包装	同一批号的药品
可不打开最小包装	①生产企业有特殊质量控制要求 ②打开最小包装可能影响药品质量的
可不开箱检查	①外包装及封签完整的原料药 ②实施批签发管理的生物制品
开箱检查至最小包装	破损、污染、渗液、封条损坏等包装异常以及零货、拼箱
特殊管理的药品应当按照相关规定在专库或者专区内验收。	



[57-59]

- A. 1年 B. 2年
C. 5年 D. 3年

57.内科医师开具的地西洋处方，在医疗机构内调剂后的保存期限为（ ）

58.儿科医师开具的蒙脱石散剂处方，在门诊药房调剂后的保存期限为（ ）

59.急诊科医师开具的盐酸肾上腺素注射液处方，在医疗机构内调剂后的保存期限为（ ）

【匯英答案】BAA

【匯英剖析】医疗机构对普通、急诊、儿科的处方保存1年，精二药品处方保存2年；

[60-61]

- A. 警告
B. 拘役
C. 拘留
D. 开除

60.既属于行政处罚又属于行政处分的是（ ）

61.属于行政处分并且执业药师出现此种处罚将被注销注册的是（ ）

【匯英答案】AD

【匯英剖析】既属于行政处罚又属于行政处分的是警告，属于行政处分并且执业药师出现此种处罚将被注销注册的是开除；

[62-64]

- A. 主要目标细菌耐药率超过30%的抗菌药物
B. 主要目标细菌耐药率超过40%的抗菌药物
C. 主要目标细菌耐药率超过50%的抗菌药物
D. 主要目标细菌耐药率超过75%的抗菌药物

62.医疗机构应当及时将预警信息通报本机构医务人员的是（ ）

63.医疗机构应当慎重经验用药的是（ ）

64.医疗机构应当暂停针对此目标细菌的临床应用的是（ ）

【匯英答案】ABD

【匯英剖析】细菌耐药预警（口诀：3通4重5敏7停）

[65-66]

- A. 2年
B. 不少于5年
C. 7年
D. 不少于10年

65.疾病预防控制机构、接种单位、疫苗配送单位应当按照规定，建立真实、准确、完整的接收、购进、储存、配送、供应记录，并保存至疫苗有效期满后多少年备查（ ）

66.进货查验记录和销售记录应当保存至医疗器械有效期后（ ）

【匯英答案】BA

【匯英剖析】疫苗有关的记录都是有效期满后不少于5年；医疗器械进货查验记录和销售记录应当保存至医疗器械有效期后2年；

[67-69]

- A. 梅花鹿鹿茸 B. 丹参
C. 黄茶 D. 麝香

67.分布区域缩小，资源处于衰竭状态的重要野生物种药材是（ ）

68.根据《野生药材资源保护管理条例》，禁止采猎的野生物种药材是（ ）



69.野生药材物种属于自然淘汰的，其药用部分由各级药材公司负责经营管理不得出口的是（ ）

【匯英答案】DAA

【匯英刨析】考查国家野生药材名录、界定和管理；

[70-71]

- A. 从天然药物中提取的有效物质
- B. 医疗用毒性中药饮片
- C. 对特殊疾病有特殊疗效
- D. 国家重点保护野生药材

根据《中药品种保护条例》

70.可以申请中药一级保护品种的是（ ）

71.可以申请二级保护但不能申请一级保护的中药品种是（ ）

【匯英答案】CA

【匯英刨析】考查中药一级二级保护品种的申请条件；

[72-74]

- A. 瑞马唑仑
- B. 阿托品
- C. 哌醋甲酯
- D. 双氢可待因

根据《麻醉药品品种目录（2013年版）》和《精神药品品种目录（2013年版）》

72.属于第一类精神药品的是（ ）

73.属于第二类精神药品的是（ ）

74.属于麻醉药品的是（ ）

【匯英答案】CAD

【匯英刨析】考查麻醉药品精神药品的具体目录；瑞马唑仑属于今年新增属于第二类精神药品；

[75-77]

- A. 【适应症】
- B. 【不良反应】
- C. 【药物相互作用】
- D. 【注意事项】

根据《化学药品和治疗用生物制品说明书规范细则》

75.某药品可以辅助治疗某种疾病的内容应列在（ ）

76.需要慎用某药品（如肝、肾功能问题）的内容应列在（ ）

77.某药品与其它药品合并用药的注意事项应列在（ ）

【匯英答案】ADC

【匯英刨析】可以辅助治疗某种疾病的内容应列在适应症项下；需要慎用的情况需要列在注意事项项下；合并用药应列在药物相互作用项下；

[78-79]

- A. 评价抽验
- B. 指定检验
- C. 注册检验
- D. 监督抽验

78.药品监督管理部门在监督检查中，对可疑药品所进行的有针对性的抽验属于（ ）

79.批签发管理的生物制品出厂上市前，进行的强制性检验属于（ ）

【匯英答案】DB



【**匯英创析**】在监督检查中，对可疑药品所进行的有针对性的抽验属于监督抽验；生物制品出厂上市前，进行的强制性检验属于指定检验；

[80-82]

- A. 蓝白相间
- B. 黑白相间
- C. 绿白相间
- D. 宝石蓝色

根据《药品管理法》及相关规定

80.医疗用毒性药品的专用标志颜色为（ ）

81.精神药品的专用标志颜色为（ ）

82.“免疫规划”标识颜色为（ ）

【**匯英答案**】BCD

【**匯英创析**】医疗用毒性药品的专用标志颜色为黑白相间，黑底白字；精神药品的专用标志颜色为绿白相间；“免疫规划”标识颜色为宝石蓝色；

[83-84]

- 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，并处罚金
- C. 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
- D. 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

83.生产、销售劣药，后果特别严重的，应（ ）

84.生产、销售假药，致人死亡的，应（ ）

【**匯英答案**】CD

【**匯英创析**】生产、销售劣药，后果特别严重的，应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；生产、销售假药，致人死亡的，应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；

[85-87]

- A. 第二类医疗器械 B. 第一类医疗器械
- C. 第三类医疗器械 D. 特殊用途医疗器械

85.助听器上市需要取得注册证，但是经营只需办理备案手续属于（ ）

86.血管内支架上市需要取得注册证，但是经营需要办理许可手续属于（ ）

87.听诊器上市需要办理备案手续（ ）

【**匯英答案**】ACB

【**匯英创析**】考查医疗器械产品注册与备案以及经营的管理；产品注册与备案：一类备案二三类注册；经营的管理：一不二备三许可；

[88-90]

- A. 报省级药品监督管理部门备案
- B. 经国务院食品安全监督管理部门注册
- C. 报国务院食品安全监督管理部门备案
- D. 经国务院市场监督管理部门注册批准

88.首次进口属于补充矿物质类营养物质的保健食品应当（ ）

89.婴幼儿配方乳粉的产品配方应当（ ）

90.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（ ）

【**匯英答案**】CDB

【**匯英创析**】



①使用保健食品原料目录以外原料的保健食品；②首次进口的保健食品	国务院食品安全监督管理部门注册
首次进口的保健食品中属于补充维生素、矿物质等营养物质的	国务院食品安全监督管理部门备案

三、综合分析选择题（共20题，每题1分。题目分为若干组，每组题目基于同一个临床情景、病例、实例或者案例的背景信息逐题展开。每题的备选项中，只有1个最符合题意）

[91-92]

某外资企业生产的特定批次原料药存在安全风险，但基于数据以及全球临床安全数据库不良事件预告的回顾分析，该外资企业认为由所涉批次的原料药造成的，从医学安全角度考虑，使患者的安全风险增加。国家药品监督管理部门约谈该外资企业，核实有关情况，务必与国外同步进行召回，同时认真履行企业主体责任，确保产品质量。此后，国家药品监督管理部门收到该外资企业报告，该外资企业决定主动向全球各个市场对特定批次该药物制剂进行三级召回。

91.关于上述信息中的三级召回，适用于（ ）

- A. 已确定为假药或劣药的药品
- B. 使用该药品可能引起严重健康危害的药品
- C. 使用该药品可能引起暂时的或者可逆的健康危害的药品
- D. 使用该药品一般不会引起健康危害，但由于其他原因需要收回的药品

【匯英答案】D

【匯英剖析】三级召回无害它因；

92.上述信息中的外资企业作出主动召回决定后，应当制定召回计划并组织实施，并做到（ ）

- A. 每日向所在地省（区、市）药品监督管理部门报告召回进展情况
- B. 1日内将召回计划提交所在地省（区、市）药品监督管理部门审批
- C. 72小时内通知有关药品经营企业和使用单位停止销售和使用
- D. 3日内将调查评估报告提交所在地省（区、市）药品监督管理部门

【匯英答案】C

【匯英剖析】

召回情形	一级	二级	三级
组织实施召回通知到有关药品经营企业、使用单位停止销售和使用，同时向所在地省级药监部门报告	24h	48h	72h
启动药品召回后，应当将调查评估报告和召回计划提交给所在地省级药监部门备案	1日内	3日内	7日内
在实施召回的过程中，向所在地省级药监部门报告药品召回进展情况的频率	每日	每3日	每7日

[93-94]

刘某，2005年药学专业大学本科毕业，到某市人民医院药剂科工作。2010年经国家执业药师资格考试取得执业药师资格。2012年开始，将执业药师注册证挂到某单体药店，并担任药店负责人，但不参与实际经营，每月收取挂证费。2019年3月该药店因故意销售假药，被市药品监督管理局查获并移送公安机关处理。

93.刘某的行为符合执业药师资格制度相关规定的是（ ）

- A. 担任药店负责人但不参与药品质量管理
- B. 将执业药师注册证挂到某单体药店，并担任药店负责人
- C. 作为医疗机构药剂人员参加考试并取得执业药师资格证书
- D. 在担任医疗机构药剂人员的同时，在药店挂证担任执业药师

【匯英答案】C



【**匪英刨析**】刘某作为执业药师不允许挂证；

94.关于药店销售假药，刘某对此应当承担的法律责任是（ ）

- A. 刘某未参与实际经营，不负法律责任
- B. 因销售药品未造成严重后果，刘某不需要负刑事责任
- C. 刘某作为直接负责人犯销售假药罪
- D. 因销售药品数量较少，数额较小，刘某不构成销售假药罪

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】销售假药实行双罚制，直接负责人犯销售假药罪；

[95-96]

2017年初，某医院召开药事管理与药物治疗学委员会会议和抗菌药物管理工作组审议会议，会议通报了医院合理用药情况，拟定了2017年全院抗菌药物专项整治工作方案，并对内抗菌药物品种遴选、采购，清退、更换等事宜进行表决。

95.根据《抗菌药物临床应用管理办法》，该医院遴选和新引进抗菌药物品种的程序要求是（ ）

- A. 临床科室提交申请报告，药学部门提出意见，经抗菌药物管理组全体成员审议同意
- B. 临床科室提交申请报告，经抗菌药物管理组三分之二以上成员审议同意
- C. 临床科室提交申请报告，药学部门提出意见，经药事管理与药物治疗学委员会二分之一以上委员审核同意
- D. 临床科室提交申请报告，药学部门提出意见，经抗菌药物管理组三分之二以上成员审议同意，并须经药事管理与药物治疗学委员会三分之二以上委员审核同意

【**匪英答案**】D

【**匪英刨析**】

①引进新品种	2/3抗菌药物管理工作组审议同意，2/3药事委员会审核同意；
--------	--------------------------------

96.如果该医院采购的某抗菌药物品种存在性价比差，且经常出现超适应症，超剂量使用等违规使用情况，相关部门提出清退意见，对该抗菌药物清退的说法，正确的是（ ）

- A. 抗菌药物清退意见只能由抗菌药物管理工作组提出
- B. 清退品种或者品规原则上不得重新进入本机构抗菌药物供应目录
- C. 清退意见经抗菌药物管理工作组二分之一以上成员同意后执行，并报药事管理与药物治疗学委员会备案
- D. 清退意见经药事管理与药物治疗学委员会讨论通过后执行

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】

②清退或者更换	1/2抗菌药物管理工作组同意后执行，报药事委员会备案； 12个月内不得重新进入本机构抗菌药物目录。
---------	--

[97-98]

几十年来，医疗机构自配制剂在一定程度上缓解了某些药品的市场没有供应问题，取得了良好的社会效益和经济效益。某医疗机构病人的病情急需某种药品，但是该药品市面上没有供应，所以药学部门根据多日的研究，配制出了一种配方。

97.批准该医院配制制剂的部门是

- 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. 省级人民政府卫生行政部门

【**匪英答案**】B



【**匯英剖析**】批准该医院配制制剂的部门是省级药品监督管理部门；

98.根据《医疗机构制剂许可证》的项目，由国家药品监督管理部门核准的许可事项的变更是（ ）

- A. 制剂室负责人、配制地址、配制范围、注册地址
- B. 制剂室负责人、配制地址、配制范围
- C. 制剂室负责人、配制地址、配制范围、配制方式
- D. 制剂室负责人、配制地址、配制范围、有效期限

【**匯英答案**】B

【**匯英剖析**】制剂许可证的变更。《医疗机构制剂许可证》变更分为许可事项变更和登记事项变更。许可事项变更是指制剂室负责人、配制地址、配制范围的变更；

[99-100]

A制药公司是一家现代化企业，许多产品在市场上口碑很好，B制药公司为获取更大利润，将自己产品的包装盒装潢设计的与A制药公司同类药品非常相似，并在印制药品说明书和标签假冒了A制药公司的注册商标，同时做了宣传和广告。

99.在不正当竞争行为中，B制药公司假冒注册商标的行为应定性为（ ）

- A. 混淆行为
- B. 限制竞争行为
- C. 诋毁商誉行为
- D. 侵犯商业秘密行为

【**匯英答案**】A

【**匯英剖析**】假冒注册商标的行为应定性为混淆行为；

100.A制药公司是在2018年11月取得的《药品生产许可证》，A制药公司的《药品生产许可证》有效期可到（ ）

- A. 2019年10月
- B. 2021年10月
- C. 2023年10月
- D. 2025年10月

【**匯英答案**】C

【**匯英剖析**】《药品生产许可证》有效期为5年，期满前6个月换证；

[101-102]

呼吸暂停是新生儿尤其是早产儿常见的临床症状，呼吸暂停病情危急，需紧急处理。

现有治疗枸橼酸咖啡因制剂，包括注射剂和口服溶液，目前已获得国内上市许可。

101.该药品上市前需要做临床试验，下列关于临床试验说法错误的是（ ）

- A. I期临床试验是初步的临床药理学及人体安全性评价试验
- B. II期临床试验是治疗作用初步评价阶段
- C. II期临床试验可以采用随机盲法对照试验
- D. II期临床试验是考察在广泛使用条件下药物的疗效和不良反应

【**匯英答案**】D

【**匯英剖析**】IV期临床试验是考察在广泛使用条件下药物的疗效和不良反应

102.关于药物临床试验质量管理规范的说错误的是（ ）

- A. 药物临床试验质量管理规范的简称为GCP
- B. 药物临床试验必须有充分的科学依据
- C. 科学和社会利益高于受试者的权益安全与健康
- D. 临床试验开始前应当制定实验方案，方案由研究者与申办者共同商定并签字

【**匯英答案**】C

【**匯英剖析**】受试者的权益安全与健康高于科学和社会利益；



[103-105]

2013年8月，刘某在甲县销售劣药产品，至9月20日全部售完。2015年9月17日刘某被告发，该县药品监督管理部门经调查核实，于次日对刘某作出处以5000元罚款的处罚决定，刘某不服向甲县人民法院提起诉讼。根据以上资料，回答下列问题：

103.该县药品监督管理部门对刘某（ ）

- A. 不予处罚
- B. 应予处罚
- C. 应从重处罚
- D. 应从轻或减轻处罚

【匯英答案】B

【匯英剖析】刘某在甲县销售劣药应予处罚；

104.县药品监督管理部门作出较大数额罚款的行政处罚决定前，刘某有权要求进行的程序是（ ）

- A. 简易程序 B. 一般程序
- C. 听证程序 D. 复议程序

【匯英答案】C

【匯英剖析】行政机关作出责令停产停业、吊销许可证、降低资质等级或者执照、较大数额罚款等行政处罚决定之前，应当告知当事人有要求举行听证的权利；当事人要求听证的，行政机关应当组织听证。

105.刘某直接向县级人民法院提起诉讼的，县级人民法院应当在立案之日起至作出第一审判决的时间为（ ）

- A. 3个月内
- B. 6个月内
- C. 12个月内
- D. 18个月内

【匯英答案】B

【匯英剖析】1.经过行政复议的案件，公民、法人或者其他组织对行政复议决定不服的，可在收到复议决定书之日起15日内向人民法院起诉；2.直接向人民法院提起诉讼的，应当自知道或者应当知道作出行政行为之日起6个月内提出。

[106-108]

某市药监部门突查某中医门诊部，查获400余袋紫色、棕色、黑色的药丸，外包装塑料袋上霉迹斑斑，这些变质药丸是该门诊部肝病和耳鼻喉专科用药。专科承包人张某交待，他来自广西，这些变质的药丸是所谓的“转阴排毒丸”，是在门诊后的注射室里生产的。

106.本案属于医疗机构未经批准擅自配制制剂的行为认定，医疗机构配置制剂需经以下哪个部门批准，发给《医疗机构制剂许可证》（ ）

- A. 设区的市级药品监督管理部门
- B. 省级药品监督管理部门
- C. 设区的市级卫生计生部门
- D. 中医药管理部门

【匯英答案】B

【匯英剖析】省级药品监督管理部门发给《医疗机构制剂许可证》

107.根据上述信息，应当判定“转阴排毒丸”为（ ）

- A. 假药
- B. 劣药
- C. 按假药论处
- D. 按劣药论处

【匯英答案】A



【**匪英刨析**】假药的界定：（记：成分变质，冒充超适应症）

- ①药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符；
- ②以非药品冒充药品或者以他种药品冒充此种药品；
- ③变质的药品；
- ④药品所标明的适应症或者功能主治超出规定范围。

108.国家鼓励医疗机构根据本医疗机构临床用药需要配制和使用中药制剂，下列中药制剂不适用于备案管理的是（ ）

- A. 由中药饮片经水提取制成的丸剂
- B. 由中药饮片经油提取制成的膏药
- C. 不得作为医疗机构制剂申报的情形
- D. 由中药饮片经传统方法提取制成的酊剂

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】属于下列情形之一的，不得备案：

- ①不得作为医疗机构制剂申报的情形；
- ②与市场上已有供应品种相同处方的不同剂型品种；
- ③中药配方颗粒。

[109-110]

药品质量监督检验是指国家药品检验机构按照国家药品标准对需要进行质量监督的药品进行抽样、检查和验证，并发出相关质量结果报告的药品技术监督过程。

109.国家依法对生产、经营和使用的药品质量进行有目的的调查和检查的过程为（ ）

- A. 指定检验
- B. 注册检验
- C. 复验
- D. 抽查检验

【**匪英答案**】D

【**匪英刨析**】国家依法对生产、经营和使用的药品质量进行有目的的调查和检查的过程为抽查检验；

110.组织国家药品标准的制定和修订的法定专业技术机构是（ ）

- A. 药品认证委员会
- B. 新药审评中心
- C. 国家药典委员会
- D. 药品检验所

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】组织国家药品标准的制定和修订的法定专业技术机构是国家药典委员会；

四、多项选择题（共10题，每题1分，每题的备选项中，有2个或2个以上符合题意，选错，少选不得分）

111.深化医药卫生体制改革的基本任务有（ ）

- A. 全面加强公共卫生服务体系建设
- B. 进一步完善医疗保障体系
- C. 加快建设医疗保障体系
- D. 建立健全药品供应保障体系

【**匪英答案**】ABCD

【**匪英刨析**】深化医药卫生体制改革的基本任务有：①全面加强公共卫生服务体系建设；②进一步完善医疗保障体系；③加快建设医疗保障体系；④建立健全药品供应保障体系



112.药品经营监督检查的方式包括（ ）

- A. 飞行检查
- B. 延伸检查
- C. 委托检查
- D. 联合检查

【匯英答案】ABCD

【匯英剖析】药品经营监督检查包括：许可检查、常规检查和有因检查；可采取飞行检查、延伸检查、委托检查、联合检查等方式。

113.下列药品属于不得委托生产的有（ ）

- A. 肝素钠原料药
- B. 可卡因
- C. 哌醋甲酯
- D. 中药提取物

【匯英答案】BC

【匯英剖析】不得委托生产：血液制品、麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、药品类易制毒化学品；（国药监另有规定的除外）

114. 申请医保定点的零售药店取得药品经营许可证，下列符合条件的条件是（ ）

- A. 至少有1名取得执业药师资格证书或具有药学、临床药学、中药学专业技术资格证书的药师，且注册地在该零售药店所在地，药师须签订1年以上劳动合同且在合同期内
- B. 在注册地址正式经营至少1个月
- C. 按药品经营质量管理规范要求，开展药品分类分区管理，并对所售药品设立明确的医保用药标识
- D. 具有符合医保协议管理要求的医保药品管理制度、财务管理制度、医保人员管理制度、统计信息管理制度和医保费用结算制度

【匯英答案】ACD

【匯英剖析】申请医保定点的零售药店应当具备的条件：取得药品经营许可证，同时符合：①在注册地址正式经营至少3个月；②至少有1名取得执业药师资格证书或具有药学、临床药学、中药学专业技术资格证书的药师，且注册地在该零售药店所在地，药师须签订1年以上劳动合同且在合同期内；③至少有2名熟悉医疗保障法律法规和相关制度规定的专（兼）职医保管理人员负责管理医保费用，并签订1年以上劳动合同且在合同期内；④按药品经营质量管理规范要求，开展药品分类分区管理，并对所售药品设立明确的医保用药标识；⑤具有符合医保协议管理要求的医保药品管理制度、财务管理制度、医保人员管理制度、统计信息管理制度和医保费用结算制度；⑥具备符合医保协议管理要求的信息系统技术和接口标准，实现与医保信息系统有效对接，为参保人员提供直接联网结算，建立医保药品等基础数据库，按规定使用国家统一医保编码；⑦其他条件。

115.根据《处方药与非处方药流通管理暂行规定》，关于药品零售企业销售处方药非处方药的说法，正确的有（ ）

- A. 甲类非处方药、乙类非处方药应当分柜摆放
- B. 执业药师或药师必须对医师处方进行审核
- C. 可不凭医师处方销售甲类非处方药
- D. 处方必须留存1年以上

【匯英答案】BC

【匯英剖析】药品零售企业销售处方药，对处方保存不少于5年；

116.医疗机构对存在“十八反”“十九畏”、妊娠禁忌、超过常用剂量等可能引起用药安全问题的处方，应当采取的措施有（ ）

- A. 药师更改处方后进行调剂
- B. 医疗机构盖章确认



- C. 处方医师双签字
D. 处方医师重新开具处方

【匯英答案】CD

【匯英剖析】医疗机构对存在“十八反”“十九畏”、妊娠禁忌、超过常用剂量等可能引起用药安全问题的处方，应当采取的措施：请处方医师双签字或重新开具处方；

117. 药品上市后的变更，按照其对药品安全性、有效性和质量可控性的风险和产生影响的程度，实行分类管理。下列属于药品上市后变更分类的是（ ）

- A. 审批类变更
B. 备案类变更
C. 报告类变更
D. 认证类变更

【匯英答案】ABC

【匯英剖析】药品上市后的变更，按照其对药品安全性、有效性和质量可控性的风险和产生影响的程度，实行分类管理，分为审批类变更、备案类变更和报告类变更。

118. 下列药品属于药品类易制毒化学品的有（ ）

- A. 麦角新碱
B. 氢可酮
C. 麻黄浸膏
D. 麦角胺咖啡因片

【匯英答案】AC

【匯英剖析】药品类易制毒化学品的有麦角类和麻黄类；

119. 下列属于特殊用途化妆品的是（ ）

- A. 烫发
B. 祛斑美白
C. 防晒
D. 染发

【匯英答案】ABCD

【匯英剖析】特殊化妆品：染发、烫发、祛斑美白、防晒、防脱发的化妆品以及宣称新功效的化妆品。

120. 根据《中华人民共和国消费者权益保护法》，提供商品和服务的经营者应当承担的义务包括（ ）

- A. 经营者收集、使用消费者个人信息应当遵循合法、正当、必要的原则，明示收集、使用信息目的、方式和范围，并经消费者同意
B. 经营者不得采用格式条款提醒消费者注意商品或服务的质量、价款、履行期限、安全和风险警示
C. 经营者向消费者提供有关商品或服务的质量、性能、用途、有效期限等信息，应当真实、全面，不得作虚假或引人误解的宣传
D. 经营者应当保证其提供的商品或服务符合保障人身、财产安全的要求

【匯英答案】ACD

【匯英剖析】经营者需要采用格式条款提醒消费者注意商品或服务的质量、价款、履行期限、安全和风险警示；

2021年匯英教育执业药师《药事管理与法规》预测卷（二）

一、最佳选择题（共40题，每题1分，每题的备选项中，只有一个最符合题意）

1. 根据《执业药师职业资格制度规定》，提出执业药师职业资格考试合格标准建议的机构是（ ）

- A. 国家药品监督管理局
B. 国家人力资源社会保障部



- C. 国家卫生健康委员会
D. 国家医疗保障局

【匯英答案】A

【匯英创析】

国家药品监督管理局	拟定	考试科目和考试大纲、建立试题库、组织命审题工作	提出考试合格标准建议。
人力资源和社会保障部	审定	考试科目和考试大纲	会同国家药品监督管理局对考试工作进行监督、指导并确定合格标准。

2. 根据《药品管理法》，以下关于药品的界定，说法错误的是（ ）

- A. 药品能够用于预防、诊断、治疗人的疾病
B. 药品包括人用药品、兽药和农药
C. 血清疫苗、血液制品、中药材均属于药品
D. 用于血源筛查的体外诊断试剂按照药品进行管理

【匯英答案】B

【匯英创析】药品特指人用药品，不包括兽药和农药。

3. 2019年全国人大常委会通过《中华人民共和国基本医疗卫生与健康促进法》，下列说法错误的是（ ）

- A. 公民健康权具体是指人的躯体、精神、社会适应能力的良好状态
B. 基本公共卫生服务由国家医保付费提供
C. 公民健康权包括健康维护权和劳动能力以及心理健康
D. 卫生健康工作理念从以治病为中心到以人民健康为中心的转变

【匯英答案】B

【匯英创析】医疗卫生事业应当坚持公益性原则。公民依法享有从国家和社会获得基本医疗卫生服务的权利。基本公共卫生服务由国家免费提供。

4. 国家基本药物的遴选原则是（ ）

- 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、市场能够保证供应
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、并用基层能够配备

【匯英答案】D

【匯英创析】国家基本药物遴选应当按照防治必需、安全有效、价格合理、使用方便、中西药并重、基本保障、临床首选和基层能够配备的原则。（记：两基首中，价使方安）

5. 承担仿制药品质量与疗效一致性评价的技术审评工作的药品监督管理技术机构是（ ）

- A. 国家药品监督管理局药品评价中心
B. 国家药品监督管理局药品审评中心
C. 国家药典委员会
D. 中国食品药品检定研究院

【匯英答案】B

【匯英创析】国家药品监督管理局药品审评中心：负责技术审评和药品审评；

6. 《中华人民共和国行政复议法》规定，行政复议的受案范围不包括（ ）

- A. 对行政机关作出的警告行政处罚不服
B. 对行政机关作出的对财产查封的行政行为不服
C. 认为行政机关没有依法办理行政许可事项



D. 对行政机关作出的人事决定不服

【匯英答案】D

【匯英剖析】对行政机关作出的行政处分或其他人事决定、民事纠纷等不属于行政复议的受案范围；

7.根据《药品注册管理办法》，下列境内药品批准文号格式符合规定的是（ ）

- A. 国药证字H20160018
- B. 国药准字H20203005
- C. 国药制字Z20180045
- D. 国药注字HC20170036

【匯英答案】B

【匯英剖析】

药品注册证书载明的药品批准文号的格式：	
①境内生产药品	国药准字H（Z、S）+四位年号+四位顺序号；
②中国香港、澳门和台湾地区生产药品	国药准字H（Z、S）C+四位年号+四位顺序号；
③境外生产药品	国药准字H（Z、S）J+四位年号+四位顺序号。
H代表化学药，Z代表中药，S代表生物制品。	

8.根据《关于深化审评审批制度改革鼓励药品医疗器械创新的意见》，以下关于临床试验管理的说法，错误的是（ ）

- A. 临床试验机构资格认定实行备案管理
- B. 具有临床试验条件的机构，在临床药品监管部门指定的网站登记备案
- C. 备案后，可接受药品医疗器械注册申请人委托开展临床试验
- D. 申请人委托开展临床试验，临床实验必须经审批才能进行

【匯英答案】D

【匯英剖析】具备临床试验条件的机构在药品监管部门指定网站登记备案后，可接受药品医疗器械注册申请人委托开展临床试验。

9.依据《药品注册管理办法》，药品注册证书有效期（ ）

- A. 1年
- B. 3年
- C. 5年
- D. 7年

【匯英答案】C

【匯英剖析】药品注册证书有效期为5年，在有效期届满前6个月申请药品再注册。

10.药品召回的责任主体是（ ）

- A. 药品上市许可持有人
- B. 药品批发企业
- C. 药品零售企业
- D. 药品监督管理部门

【匯英答案】A

【匯英剖析】药品召回的责任主体是药品上市许可持有人或药品生产企业；

11.关于《药品生产许可证》说法，错误的是（ ）

- A. 《药品生产许可证》有效期5年，分为正本和副本，样式由国家药品监督管理局统一制定，电子证书与纸质证书



具有同等法律效力

- B. 药品上市许可持有人/药品生产企业所在地省（区、市）药监部门批准并发给《药品生产许可证》
- C. 《药品生产许可证》登记事项包括企业名称、经营场所、法定代表人、企业负责人、生产负责人、质量负责人、质量授权人等
- D. 《药品生产许可证》变更许可事项向原发证机关提交申请，20日内做出是否准予变更的决定

【匯英答案】D

【匯英剖析】《药品生产许可证》变更许可事项向原发证机关提交申请，15日内做出是否准予变更的决定

12. 2020年10月17日，正式在我国法律中引入药品专利权期限补偿制度。为补偿新药上市审评审批占用的时间，对在中国获得上市许可的新药相关发明专利，国务院专利行政部门应专利权人请求给予专利权期限补偿。新药批准上市后总有效专利权期限不超过（ ）。

- A. 十年
- B. 二十年
- C. 十五年
- D. 十四年

【匯英答案】D

【匯英剖析】2020年10月17日，正式在我国法律中引入药品专利权期限补偿制度。为补偿新药上市审评审批占用的时间，对在中国获得上市许可的新药相关发明专利，国务院专利行政部门应专利权人请求给予专利权期限补偿，补偿期限不超过五年，新药批准上市后总有效专利权期限不超过十四年。

13. 根据《中华人民共和国药品管理法》，化学药品购销记录必须注明药品的（ ）

- A. 通用名称
- B. 常用名称
- C. 化学名称
- D. 商品名称

【匯英答案】A

【匯英剖析】记录必须注明药品的通用名称

14. 根据2013年6月施行的《药品经营质量管理规范》，企业储存药品的库房相对湿度的控制范围是（ ）

- A. 30%~70%
- B. 35%~70%
- C. 35%~75%
- D. 40%~75%

【匯英答案】C

【匯英剖析】企业储存药品的库房相对湿度的控制范围是35%~75%；

15. 国家药品不良反应监测中心报告，某省药品生产企业生产的某药品疗效不确切且不良反应大，应对该药品（ ）

- A. 按劣药处理
- B. 撤销批准文号
- C. 按假药处理
- D. 注销药品注册证书

【匯英答案】D

【匯英剖析】经上市后评价，属于疗效不确切、不良反应大或者因其他原因危害人体健康的不予再注册；对不予再注册的药品，药品注册证书有效期届满时予以注销。

16. 根据《医疗机构药事管理规定》，关于医院药师工作职责的说法，错误的是（ ）

- A. 负责处方或用药医嘱审核
- B. 负责指导病房（区）护士请领、使用与管理药品
- C. 参与临床药物治疗，对临床药物治疗提出意见或调整建议



D. 对医院药品价格的制定提出决定性建议

【匯英答案】D

【匯英剖析】药师不参与价格制定；

17.根据《医疗机构制剂注册管理办法（试行）》，医疗机构制剂批准文号的有效期为（ ）

- A. 1年
- B. 2年
- C. 3年
- D. 4年

【匯英答案】C

【匯英剖析】医疗机构制剂批准文号的有效期为3年

18.头孢拉定属于非限制级抗菌药物，以下关于其临床应用的说法，错误的是（ ）

- A. 如果头孢拉定在基本药物目录内，可以在乡村医疗机构使用头孢拉定
- B. 预防感染，治疗轻度感染可首选头孢拉定
- C. 头孢拉定临床应用情况每半年报告一次
- D. 头孢拉定的处方医生可以是乡村医生

【匯英答案】C

【匯英剖析】非限制使用级抗菌药物临床应用情况，每年报告一次；限制使用级和特殊使用级抗菌药物临床应用情况，每半年报告一次。

19.《处方药和非处方药流通管理暂行规定》要求，对医师处方进行审核，签字的人员必须是（ ）

- A. 药店经理
- B. 值班经理
- C. 店员
- D. 执业药师或药师

【匯英答案】D

【匯英剖析】对医师处方进行审核，签字的人员必须是执业药师或药师

20.非处方药红色专有标识图案用于（ ）

- A. 甲类非处方药
- B. 乙类非处方药
- C. 在药品分类管理中目前实行双轨制的药品
- D. 药品经营企业使用的指南性标志

【匯英答案】A

【匯英剖析】甲红乙绿；

21.关于药品储存的要求，正确的是（ ）

- A. 药品与非药品分库存放，外用药与其他药品分区存放，中药材和中药饮片分区存放
- B. 人工作业的库房储存药品的退货区是绿色
- C. 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，与库房内墙、顶、温度调控设备及管道等设施间距不小于20厘米，与地面间距不小于10厘米
- D. 拆除外包装的零货药品和拼箱药品应当集中存放

【匯英答案】D

【匯英剖析】药品与非药品分区存放，外用药与其他药品分区存放，中药材和中药饮片分库存放；人工作业的库房储存药品的退货区是黄色；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，与库房内墙、顶、温度调控设备及管道等设施间距不小于30厘米，与地面间距不小于10厘米。

22.下列药品零售企业的药学服务要求错误的是（ ）

- A. 将保健食品以药品名义向个人消费者介绍和推荐



- B. 销售第二类精神药品，确认为成年人可以通过查验身份证信息
- C. 销售含特殊药品复方制剂，需要登记个人消费者身份证信息，按规定数量销售
- D. 销售含兴奋剂类药品时，告知个人消费者“运动员慎用”

【匯英答案】A

【匯英创析】不得将非药品以药品名义向个人消费者介绍和推荐。

23. 出口国家规定范围内的精神药品，应当持有国务院药品监督管理部颁发的（ ）

- A. 进口准许证
- B. 出口准许证
- C. 进口许可证
- D. 出口许可证

【匯英答案】B

【匯英创析】出口国家规定范围内的精神药品，应当持有国务院药品监督管理部颁发的出口准许证；

24. 负责中药饮片临方炮制工作的，应当是具有几年以上炮制经验的中药学专业技术人员（ ）

- A. 1年
- B. 2年
- C. 3年
- D. 5年

【匯英答案】C

【匯英创析】负责中药饮片临方炮制工作的，应当是具有3年以上炮制经验的中药学专业技术人员

25. 下列关于中药保护品种保护措施的说法，错误的是（ ）

- A. 向国外转让中药一级保护品种的处方组成工艺制法，应当按照国家有关保密规定办理
- B. 中药保护品种需要延长保护期的，由生产企业在该品种保护期满前6个月，依照程序申报
- C. 除临床用药紧张的中药保护品种另有规定外，被批准保护的中药品种在保护期内仅限于已获得《中药保护品种证书》的企业生产
- D. 中药品种在保护期内向外国申请注册时，必须经国家卫生健康主管部门批准

【匯英答案】D

【匯英创析】D项应该经过国家药品监督管理部门批准；

26. 《精神药品管理办法》规定，精神药品分为第一类和第二类的依据是（ ）

- A. 对中枢神经系统兴奋或抑制的程度
- B. 用药剂量的大小程度
- C. 对人体的危害程度
- D. 使人体产生的依赖性和危害人体健康的程度

【匯英答案】D

【匯英创析】考查精神药品的分类依据；

27. 医疗机构不得限制门诊就诊人员持处方到零售药店购买（ ）

- A. 杜冷丁注射处方
- B. 三唑仑片剂处方
- C. 对乙酰氨基酚混悬滴剂儿童型处方
- D. 阿司匹林肠溶片剂处方

【匯英答案】D

【匯英创析】麻精毒儿不外配

28. 药品零售连锁企业经批准可以销售（ ）



- A. 麻醉药品
- B. 第一类精神药品
- C. 疫苗
- D. 第二类精神药品

【匯英答案】D

【匯英剖析】药品零售连锁企业经市级药品监督管理部门批准可以销售第二类精神药品；

29. 下列品种不属于医疗用毒性药品的是（ ）

- A. 美沙酮
- B. 阿托品
- C. 生甘遂
- D. A型肉毒毒素

【匯英答案】A

【匯英剖析】A属于麻醉药品

30. 药品类易制毒化学品禁止（ ）

- A. 使用信用卡进行交易
- B. 使用个人银行卡名义进行交易
- C. 个人独立操作交易
- D. 使用现金或实物进行交易

【匯英答案】D

【匯英剖析】药品类易制毒化学品禁止使用现金或实物进行交易

31. 一般不在说明书【注意事项】中说明的是（ ）

- A. 需要慎重的情况
- B. 影响药物疗效的因素
- C. 禁止应用该药品的疾病情况
- D. 用药过程中需观察的情况

【匯英答案】C

【匯英剖析】C属于禁忌的内容

32. 关于药品出口管理错误的是（ ）

- A. 药品出口销售证明编号的编排方式为：省份简称XXXXXXXX号
- B. 药品出口销售证明有效期不超过2年
- C. 生产场地不符合药品GMP要求未立即报告的，注销其药品出口销售证明，且5年内不再为其出具药品出口销售证明
- D. 国家药品监督管理部门负责本行政区域内药品出口销售证明出具办理工作

【匯英答案】D

【匯英剖析】各省（区、市）药品监督管理部门负责本行政区域内药品出口销售证明出具办理工作。

33. 下列关于医疗机构管理的说法，不正确的是（ ）

- A. 医疗机构购进药品，必须有真实、完整的药品购进记录
- B. 医疗机构向患者提供的药品应当与诊疗范围相适应
- C. 医疗机构审核和调配处方的药剂人员必须是依法经资格认定的药学技术人员
- D. 医疗机构验收记录按规定超过药品有效期2年，但不得少于3年

【匯英答案】D

【匯英剖析】医疗机构验收记录按规定超过药品有效期1年，但不得少于3年；

34. 依照《中华人民共和国广告法》，不得发布广告的药品是（ ）

- A. 处方药



- B. 非处方药
- C. 戒毒药品
- D. 化学原料药

【匯英答案】C

【匯英剖析】军医特禁械不得发广告

35.根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，下列情形不属于“不正当竞争行为”的是（ ）

- A. 捏造、散布虚伪事实，损害竞争对手的商业信誉、商品声誉
- B. 接受折扣、佣金的经营者也应当如实入账
- C. 以歧义性语言进行商品宣传
- D. 采用谎称有奖或者故意让内定人员中奖的欺骗方式进行有奖销售；

【匯英答案】B

【匯英剖析】接受折扣、佣金的经营者也应当如实入账属于正当行为；

36.关于个人自用少量药品的进出境管理的说法，错误的是（ ）

- A. 进出境人员随身携带的个人自用的少量药品，应当以自用、合理数量为限，并接受海关监管
- B. 在个人药品进出境过程中，应尽量携带好正规医疗机构出具的医疗诊断书和处方
- C. 处方一般不得超过7日用量；麻醉药品与第一类精神药品注射剂处方为1次用量，其他剂型一般不超过3日用量
- D. 《互联网药品信息服务资格证书》由国家药品监督管理局审批

【匯英答案】D

【匯英剖析】个人自用少量药品的进出境管理：（1）进出境人员随身携带的个人自用的少量药品，应当以自用、合理数量为限，并接受海关监管；（2）进出境人员随身携带第一类中的药品类易制毒化学品药品制剂和高锰酸钾，应当以自用且数量合理为限，并接受海关监管；（3）在个人药品进出境过程中，应尽量携带好正规医疗机构出具的医疗诊断书；（4）处方一般不得超过7日用量；麻醉药品与第一类精神药品注射剂处方为1次用量，其他剂型一般不超过3日用量；（5）未经批准进口少量境外已合法上市的药品，且情节较轻的，可以依法减轻或免于处罚。

37.认定为劣药的情形是（ ）

- A. 药品所含成分与国家药品标准规定的成分不符
- B. 更改有效期的药品
- C. 药品甲用药品乙的名称进行销售
- D. 对保健食品进行药品疗效宣传

【匯英答案】B

【匯英剖析】①药品成分的含量不符合国家药品标准；②被污染的药品；

③未标明或者更改有效期的药品；④未注明或者更改产品批号的药品；

⑤超过有效期的药品；⑥擅自添加防腐剂、辅料的药品；⑦其他不符合药品标准的药品。

38.根据《医疗机构制剂注册管理办法》，提供虚假的证明、数据、资料、样品或者采取其他手段骗取医疗机构制剂许可的，撤销相关许可（ ）

- A. 两年内不受理其申请，并处一万元以上三万元以下罚款
- B. 三年内不受理其申请，并处一万元以上三万元以下罚款
- C. 四年内不受理其申请，并处一万元以上三万元以下罚款
- D. 十年内不受理其相应申请，并处五十万以上五百万以下的罚款；

【匯英答案】D

【匯英剖析】



<p>(二) 骗取许可证或批准证明文件的法律责任</p>	<p>提供虚假的证明、数据、资料、样品或者采取其他手段骗取临床试验许可、药品生产许可、药品经营许可、医疗机构制剂许可或者药品注册等许可的：</p> <p>①撤销相关许可，10年内不受理其相应申请，并处50-500万的罚款；</p> <p>②情节严重的，对法定代表人、主要负责人、直接负责的主管人员和其他责任人员，处2-20万的罚款，10年内禁止从事药品生产经营活动，并可以由公安机关处5-15日的拘留。</p>
------------------------------	---

39.关于保健食品的说法，错误的是（ ）

- A. 适用于特定人群，具有调节机体功能作用
- B. 声称具有特定保健功能的，应当具有科学依据
- C. 对人体产生急性、亚急性或者慢性危害
- D. 不以预防、治疗疾病为目的

【匯英答案】C

【匯英剖析】不得对人体产生急性、亚急性或者慢性危害；

40.关于药品上市许可持有人禁止性经营活动的说法，错误的有（ ）

- A. 不得将麻醉药品、精神药品和含特殊药品复方制剂流入非法渠道，或者进行现金交易
- B. 不得向非连锁药品零售企业销售第二类精神药品
- C. 不得以展销会、博览会、交易会、订货会、产品宣传会等方式签订合同销售
- D. 不得向无合法购药资质的单位或者个人销售药品

【匯英答案】C

【匯英剖析】药品上市许可持有人不得以展销会、博览会、交易会、订货会、产品宣传会等方式现货销售药品或赠送药品

二、B型配伍题（共50题，每题1分，题目分为若干组，每组题目对应同一各选项，备选可重复选用，也可不选用，每题只有1个最佳答案）

[41-43]

- A. 药品监督管理部门
- B. 市场监督管理部门
- C. 工业和信息化管理部门
- D. 商务管理部门

41.负责药品价格行为的监督管理工作的部门是（ ）

42.负责拟定和实施生物医药产业规划的部门是（ ）

43.负责反垄断执法的监督管理工作的部门是（ ）

【匯英答案】BCB

【匯英剖析】考查药品管理工作相关部门

[44-45]

- A. 行政复议
- B. 行政诉讼
- C. 行政许可
- D. 行政处罚

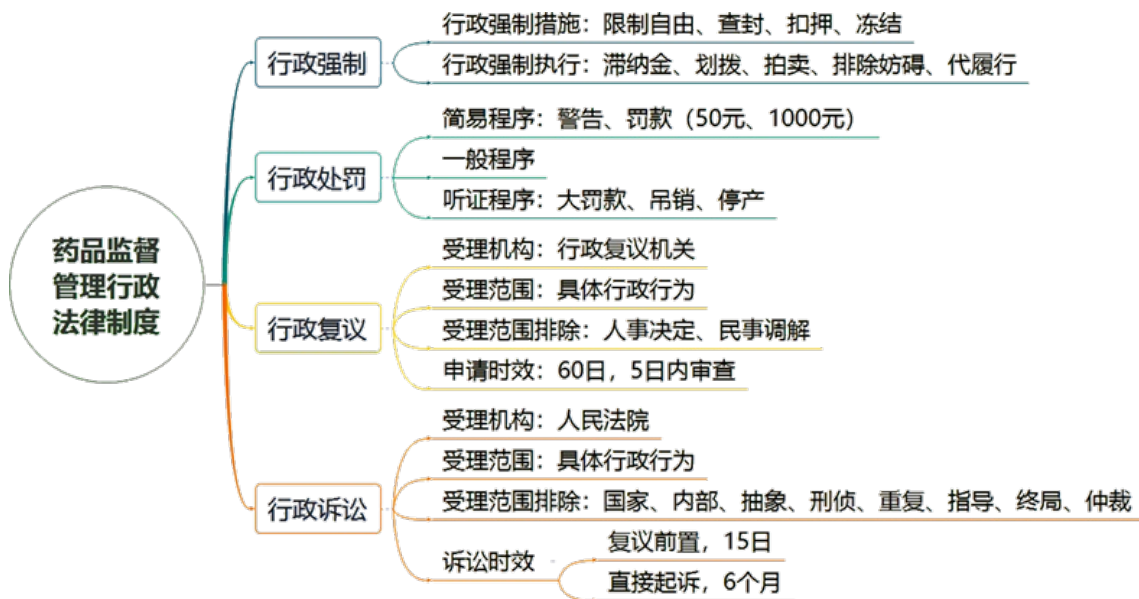
44.企业对药品监督管理部门作出的罚款决定不服，可以向上级药品监督管理部门提起（ ）

45.企业对药品监督管理部门作出吊销药品经营许可证的决定不服，可以向人民法院提起（ ）



【匯英答案】AB

【匯英创析】考查行政复议和行政诉讼；



[46-47]

- A. 有效性
- B. 稳定性
- C. 两重性
- D. 质量的重要性

46.“药品必须符合国家药品标准”属于药品（ ）

47.“是药三分毒”属于药品（ ）

【匯英答案】DC

【匯英创析】考查药品的质量特性和特殊性；

[48-50]

- A. 药品上市许可持有人
- B. 药品批发企业
- C. 医疗机构
- D. 药品监督管理部门

根据《药品召回管理办法》

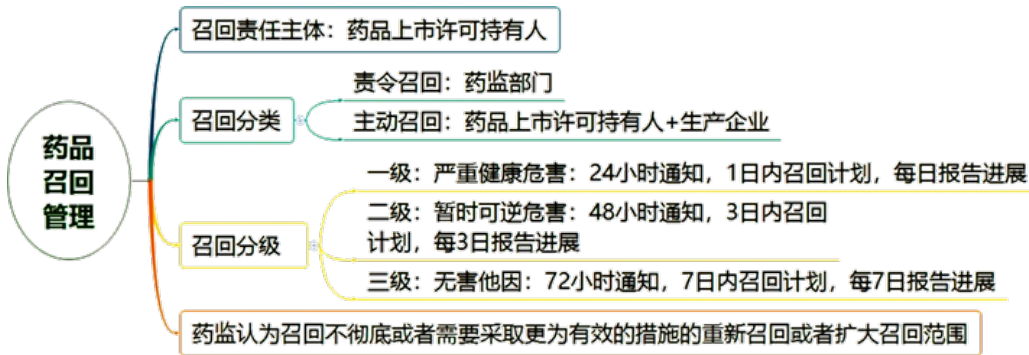
48.负责药品召回的监督管理工作的是（ ）

49.作出责令召回决定的是（ ）

50.作出主动召回决定的是（ ）

【匯英答案】DDA

【匯英创析】



[51-52]

- A. 绿色
- B. 红色
- C. 黄色
- D. 蓝色

在人工作业的库房储存药品，按质量状态实行色标管理

51.疑似污染的药品应标示为（ ）

52.待出售的药品应标示为（ ）

【匯英答案】CA

【匯英刨析】合格绿色，待验黄色，不合格红色；

[53-55]

- A. 超过药品有效期1年，不得少于5年
- B. 至少5年
- C. 超过药品有效期1年，不得少于3年
- D. 至药品有效期期满之日起不少于5年

根据《药品经营质量管理规范》和相关规定，药品经营企业应建立真实、完整和可追溯的药品采购、验收、养护、销售等书面记录和相应凭证

53.药品批发企业的书面记录和相应凭证的保存期限是（ ）

54.药品零售企业的书面记录和相应凭证的保存期限是（ ）

55.第一类精神药品经营企业在药品库房中的专用账册的保存期限是（ ）

【匯英答案】BBD

【匯英刨析】药品批发（委托运输）、零售企业的各种记录至少5年；第一类精神药品经营企业的专用账册保存期限是至药品有效期期满之日起不少于5年；

[56-57]

- A. 重点养护
- B. 定期盘点
- C. 重点检查
- D. 定期评审

56.药品批发企业对储存条件有特殊要求的品种应当进行（ ）

57.药品批发企业对摆放时间较长的药品应当进行（ ）

【匯英答案】AC

【匯英刨析】重点检查

A. 拆零药品和易变质；B. 近效期；C. 摆放时间较长的药品；D. 中药饮片。

[58-60]

- A. 告知处方医生建议其修改或者重新开具处方
- B. 做好记录，并纳入处方点评



C. 拒绝调配，及时告知处方医师并记录，按照有关规定报告

D. 向医疗保障部门报告，取消处方医师处方

根据关于印发医疗机构处方审核规范的通知

58.认为存在用药不适宜使用时，应当（ ）

59.药师发现不合理用药，处方医师不同意修改时，药师应当（ ）

60.药师发现严重不合理用药或者用药错误时，药师应当（ ）

【匯英答案】ABC（附录）

【匯英剖析】认为存在用药不适宜使用时，应当告知处方医生建议其修改或者重新开具处方；药师发现不合理用药，处方医师不同意修改时，药师应当做好记录，并纳入处方点评；药师发现严重不合理用药或者用药错误时，药师应当拒绝调配，及时告知处方医师并记录，按照有关规定报告；

[61-62]

A. 20日内

B. 10日内

C. 7日内

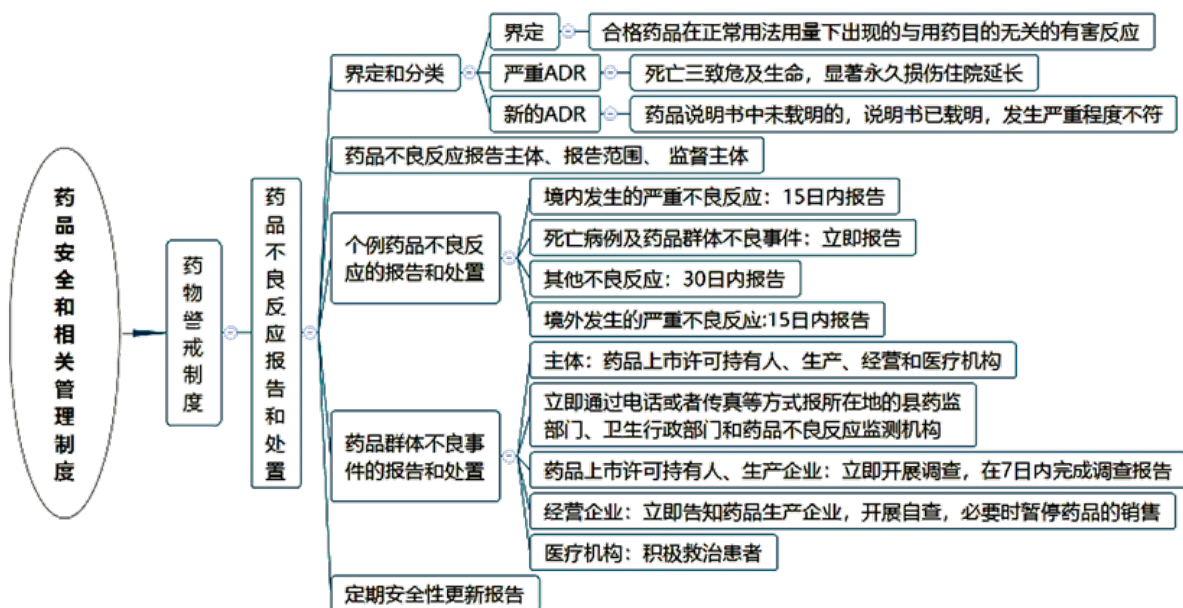
D. 15日内

61.药品经营企业发现或者获知严重（非死亡病例）药品不良反应，应当及时报告，报告的时限是（ ）

62.药品上市许可持有人、生产企业对群体不良事件立即开展调查，在多长时间内完成调查报告（ ）

【匯英答案】DC

【匯英剖析】



[63-64]

A. 进货验收制度

B. 效期管理制度

C. 采购管理制度

D. 保管、养护管理制度

63.医疗机构购进药品，逐批查验，并建立真实、完整的记录，执行的制度是（ ）

64.医疗机构采取控温、防潮、避光、通风等措施，保证药品质量，执行的制度是（ ）

【匯英答案】AD

【匯英剖析】考查GSP的内容；

[65-68]

A. 1日常用量



- B. 3日常用量
C. 7日常用量
D. 15日常用量

- 65.为门诊癌症疼痛患者开具的麻醉药品注射剂，每张处方不得 超过（ ）
66.为门诊癌症疼痛患者开具的麻醉药品控缓释制剂，每张处方不得超过（ ）
67.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（ ）
68.哌醋甲酯用于治疗儿童多动症时，每张处方不得超过（ ）

【匪英答案】BDBD

【匪英刨析】

处方限量				
分类	剂型	一般患者	癌痛、中、重度慢性疼痛患	住院患者
麻醉 精一药品	注射剂	一次常用量	不超3日常用量	每张处方为1日常用量。
	其他剂型	不超3日常用量	不超7日常用量	
	缓控释制剂	不超7日常用量	不超15日常用量	
精二药品	所有剂型	不超7日常用量；慢性病或特殊患者，处方用量可以适当延长，医师应当注明理由。		

处方限量			
分类		剂量	适用
精一	哌醋甲酯	不超15日常用量	儿童多动症
麻醉	盐酸二氢埃托啡	一次常用量	二级以上医院
	盐酸哌替啶	一次常用量	仅限于医疗机构内使用

[69-71]

- A. 药品群体不良事件
B. 新的药品不良反应
C. 严重药品不良反应
D. 按新的药品不良反应处理
69.导致住院时间延长的药品不良反应，属于（ ）
70.说明书中已有描述，但不良反应发生程度与说明书描述不一致的，属于（ ）
71.药品说明书未载明的不良反应，属于（ ）

【匪英答案】CDB

【匪英刨析】考查药品不良反应定义、严重的不良反应定义和新的药品不良反应；

[72-73]

- A. 虎骨
B. 甘草
C. 人参
D. 刺五加
72.在国家一级保护野生药材物种范围内的是（ ）



73.在国家三级保护野生药材物种范围内的是（ ）

【匪英答案】AD

【匪英刨析】

1.国家重点保护野生药材物种的分级和药材名录			
分 级	一级保护物种	二级保护物种	三级保护物种
定 义	濒临灭绝状态的稀有珍贵野生药材物种	分布区域缩小，资源处于衰竭状态的重要野生药材物种	资源严重减少的主要常用野生药材物种
药 材 名 称	虎骨、豹骨、羚羊角、鹿茸（梅花鹿）	鹿茸（马鹿）、甘草、麝香、蟾酥；黄连、黄柏、哈蟆油、蛤蚧、穿山甲、厚朴、杜仲；金钱白花蛇、乌梢蛇、蕲蛇、人参、熊胆、血竭	紫草、阿魏、防风、山茱萸、猪苓、肉苁蓉；川贝母、伊贝母、五味子、胡黄连、黄芩、连翘、石斛；蔓荆子、诃子、刺五加、秦艽、远志、天冬；龙胆、细辛、羌活

[74-75]

- A. 阿司匹林肠溶片
- B. 可待因
- C. 头孢哌酮
- D. 氧氟沙星

74.国家实行特殊管理的药品是（ ）

75.标签必须印有专有标识的药品是（ ）

【匪英答案】BB

【匪英刨析】考查特殊管理的药品以及专有标识；

[76-78]

- A. 1年 B. 3年
- C. 5年 D. 7年

76.疫苗上市许可持有人应当按照规定，建立真实、准确、完整的销售记录，并保存至疫苗有效期满后不少于几年备查（ ）

77.疾病预防控制机构、接种单位、疫苗配送单位应当按照规定，建立真实、准确、完整的接收、购进、储存、配送、供应记录，并保存至疫苗有效期满后不少于几年备查（ ）

78.疾病预防控制机构、接种单位接收或者购进疫苗时，应当索取本次运输、储存全过程温度监测记录，并保存至疫苗有效期满后不少于几年备查（ ）

【匪英答案】CCC

【匪英刨析】与疫苗有关的各种记录时间都是保存至疫苗有效期满后不少于5年备查

[79-80]

- A. 国药准字H+4位年号+4位顺序号
- B. 国药准字ZC+4位年号+4位顺序号
- C. 国药证字Z+4位年号+4位顺序号
- D. 国药证字H+4位年号+4位顺序号

79.在境内销售香港生产的中成药的注册证证号载明的药品批准文号的格式应为（ ）

80.境内生产的化学药批准文号的格式应为（ ）

【匪英答案】BA



【匯英刨析】

①境内生产药品	国药准字H（Z、S）+四位年号+四位顺序号；
②中国香港、澳门和台湾地区生产药品	国药准字H（Z、S）C+四位年号+四位顺序号；
③境外生产药品	国药准字H（Z、S）J+四位年号+四位顺序号。

[81-82]

- A. 黑色和白色
- B. 红色
- C. 红色和白色
- D. 宝石蓝色

81.药品说明书和标签中，外用药品专用标识的颜色是（ ）

82.药品说明书和标签中，毒性药品专用标识的颜色是（ ）

【匯英答案】CA

【匯英刨析】外用药品专用标识的颜色是红色和白色；毒性药品专用标识的颜色是黑色和白色、黑底白字；

[83-85]

- A. 【注意事项】
- B. 【成分】
- C. 【禁忌】
- D. 【不良反应】

83.欲查询是否有药物滥用或者药物依赖性内容，可查询的说明书项目是（ ）

84.欲查询注射剂的辅料组成，可查询的说明书项目是（ ）

85.列出药品不能应用的人群的说明书项目是（ ）

【匯英答案】ABC

【匯英刨析】考查说明书和标签的注意事项内容；

[86-87]

- A. 氯雷他定片（OTC）
- B. 艾司唑仑片
- C. 阿奇霉素分散片
- D. 曲马多片

根据《药品广告审查发布标准》

86.可以在大众传播媒介发布广告的药物是（ ）

87.必须在广告中注明“本广告仅供医学药学专业人士阅读”的药物是（ ）

【匯英答案】AC

【匯英刨析】考查处方药和非处方药的广告发布；

[88-90]

- A. 抽查检验
- B. 注册检验
- C. 指定检验
- D. 复验

88.疫苗类制品在每批产品上市销售前或进口时，都应当通过的是（ ）

89.药品监督管理部门根据监管需要对质量可疑药品进行的是（ ）

90.新药上市申请、首次申请上市仿制药、首次申请上市境外生产药品进行的是（ ）

【匯英答案】CAB



【**匪英创析**】疫苗类制品在每批产品上市销售前或进口时，都应当通过的是指定检验；药品监督管理部门根据监管需要对质量可疑药品进行的是抽查检验；新药上市申请、首次申请上市仿制药、首次申请上市境外生产药品进行的是注册检验；

三、综合分析选择题（共20题，每题1分。题目分为若干组，每组题目基于同一个临床情景、病例、实例或者案例的背景信息逐题展开。每题的备选项中，只有1个最符合题意）

[91-94]

2015年12月1日，国家食品药品监督管理总局发布《关于百令胶囊等16种药品转化为非处方药的公告》，百令胶囊从处方药调整为乙类非处方药，按双跨品种管理，要求相关企业在2016年1月30日前进行补充申请。并通知相关医疗机构，药品批发企业，药品零售企业给出的改非处方药说明书中列有以下内容：

- (1) 补肾虚，益精气；
- (2) 个别患者有咽部不适，恶心，呕吐，胃肠不适，皮疹，瘙痒等；
- (3) 忌不易消化食物；
- (4) 感冒，发热患者不宜服用；
- (5) 使用其他药品，使用本品前请咨询医师或药师。

91.百令胶囊从处方药调整为乙类非处方药的原则是（ ）

- A. 限功能主治、限剂型、限疗程
- B. 限功能主治、限剂量、限疗程
- C. 安全、有效，经济
- D. 应用安全，疗效确切，质量稳定和使用方便

【**匪英答案**】D

【**匪英创析**】非处方药的遴选原则是应用安全，疗效确切，质量稳定和使用方便

92.关于百令胶囊按双跨品种管理的说法，错误的是（ ）

- A. 不能扩大该品种的治疗范围
- B. 不能改变该药品的用法
- C. 药品用量也不能超出该药品的剂量范围
- D. 作为乙类非处方药的功能主治，来自于作为处方药的功能主治

【**匪英答案**】D

【**匪英创析**】双跨品种属于既可以作为处方药又可以作为非处方药，具有相同的商品名，包装颜色应有明显的区别，不得扩大适应症和功能主治；

93.对于百令胶囊提出从处方药转化为非处方药的补充申请的核准部门是（ ）

- A. 国家药品监督管理部门
- B. 药品生产企业所在地省级药品监督管理部门
- C. 药品经营企业所在地省级药品监督管理部门
- D. 医疗机构所在地省级药品监督管理部门

【**匪英答案**】B

【**匪英创析**】处方药转化为非处方药的补充申请的核准部门是药品生产企业所在地省级药品监督管理部门；

94.关于百令胶囊管理措施的说法，错误的是（ ）

- A. 该药品作为乙类非处方药时，可以由消费者自行购买，不需要医生及药师指导使用
- B. 该药品作为乙类非处方药时，包装必须应用国家指定的绿色OTC专有标识
- C. 百令胶囊的处方药和乙类非处方药包装颜色，商品名称有明显区别
- D. 作为处方药的百灵胶囊，必须凭医生处方经药师审核后才能购买，并且不能在大众媒介上发布广告

【**匪英答案**】C



【匪英刨析】相同的商品名

[95-97]

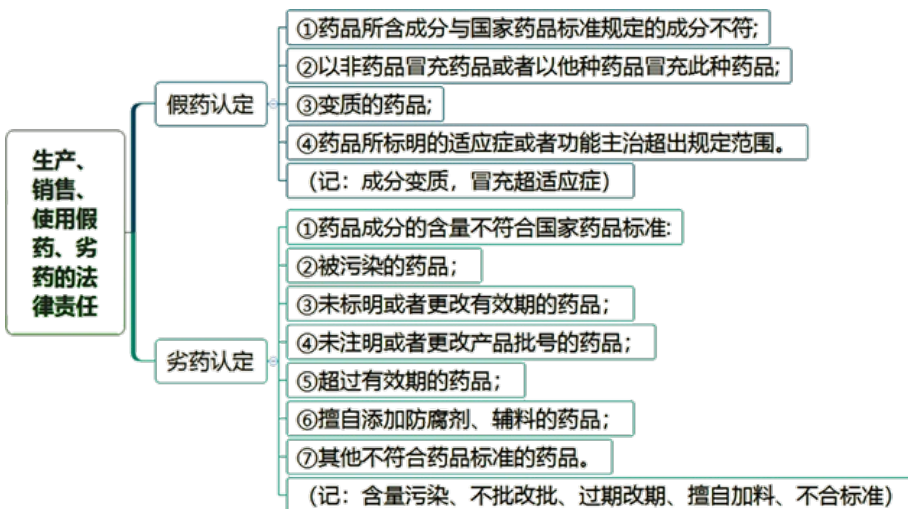
某药品零售企业擅自将过期药品出售，患者在使用该过期药品后造成轻度残疾，药品监督管理部门介入调查，经过调查还发现，该药品零售企业销售的另外一种药物属于某三甲医院的院内制剂。

95.该药品零售企业销售的过期药品为（ ）

- A. 假药
- B. 劣药
- C. 按假药论处
- D. 按劣药论处

【匪英答案】B

【匪英刨析】考查劣药的界定

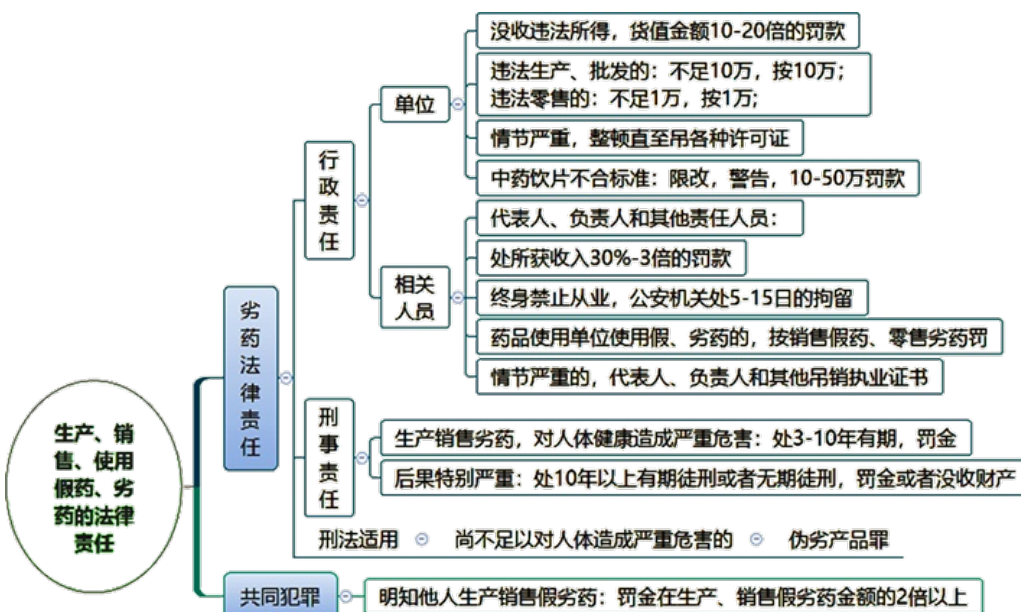


96.对该药品零售企业销售过期药品的违法行为处罚说法正确的是（ ）

- A. 处销售金额百分之五十以上五倍以下罚金或者没收财产
- B. 处十年以上有期徒刑、无期徒刑或者死刑
- C. 处违法销售药品货值金额二倍以上五倍以下的罚款
- D. 处三年以上十年以下有期徒刑

【匪英答案】D

【匪英刨析】



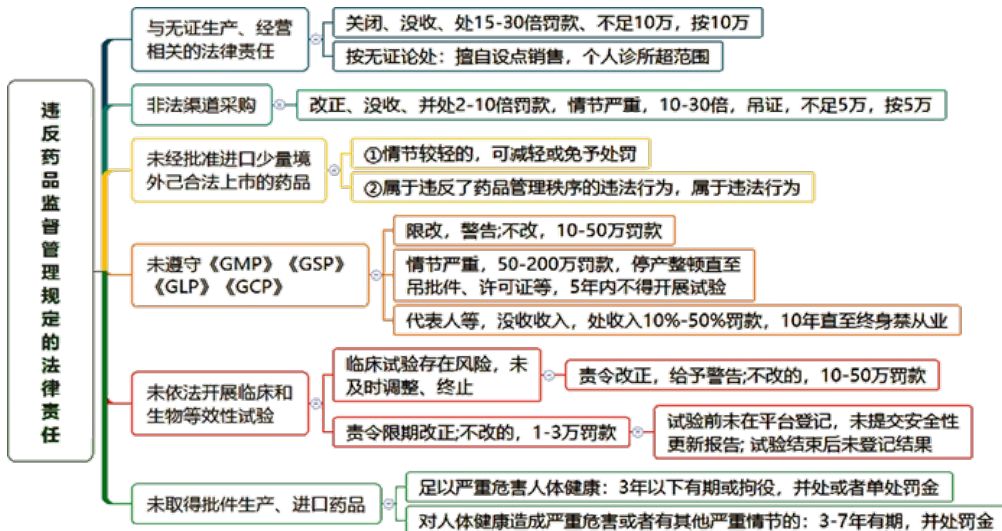


97.对该药品零售企业销售某三甲医院的院内制剂的违法行为说法正确的是（ ）

- A. 处销售货值金额的十倍以上二十倍以下
- B. 处销售货值金额的十五倍以上三十倍以下
- C. 处销售货值金额的百分之五十以上二倍以下罚金
- D. 处销售货值金额的二倍以上罚款

【匯英答案】B

【匯英创析】超出经营范围，按照无证处理；



[98-100]

某药品批发企业经营范围中包括中药材、中药饮片和生物制品。企业具有较好的避光、避风、防虫、防暑设备：有一个独立冷库，有用于冷库温度自动检测、记录、调控、报警的设备，冷库制冷设备有双回路供电系统，有封闭式的运输冷藏、冷冻药品的冷藏车；建有符合质量管理要求的计算机系统。其仓库（常温库）在3月2日、3月3日两日测得相对湿度范围分别为（45±1）%和（55±2）%。

98.从该药品经营企业仓库3月2日、3月3日两天相对湿度记录来看，对仓库的相对湿度的判断，正确的是（ ）

- A. 3月2日、3月3日都没有超过规定的要求
- B. 3月2日超过规定的要求，3月3日没有超过规定的要求
- C. 3月2日没有超过规定的要求，3月3日超过了规定的要求
- D. 3月2日、3月3日都超过了规定的要求

【匯英答案】A

【匯英创析】相对湿度范围：35%-75%

99.关于该药品经营企业的设施设备和管理的说法，错误的是（ ）

- A. 该企业经营中药材和中药饮片，应当有专用库房和养护工作场所
- B. 企业应当建立满足药品追溯实施条件的计算机系统
- C. 该药品经营企业有一个独立冷库，满足储存疫苗的要求
- D. 该企业还应有运输冷藏、冷冻药品的车载冷藏箱和保温箱

【匯英答案】C

【匯英创析】储存疫苗需要有两个以上独立冷库；

100.药品批发企业从事中药饮片质量管理人员的最低资质要求为（ ）

- A. 执业药师资格
- B. 中药学或相关专业大专以上学历或者中药学专业中级以上专业技术职称
- C. 中药学中专以上学历或者中药学专业初级以上专业技术职称
- D. 执业药师资格且为大学本科以上学历

【匯英答案】C



【**匪英刨析**】药品批发企业从事中药饮片质量管理人员的最低资质要求为中药学**中专**以上学历或者中药学专业**初级**以上专业技术职称；

[101-102]

从青海省医改办传来消息，2011年底开始实施的基本药物制度在青海已实现县、乡、村三级医疗机构全覆盖，累计减轻群众用药负担13亿元。自2009年医改启动实施以来，青海省累计投入医改资金290亿元，紧紧围绕医保、医药、医疗“三医联动”的目标，初步建立了覆盖全省的基本医疗保障、药品供应保障、医疗服务和公共卫生服务体系，基层医疗机构结束了“以药补医”的历史。

101.根据《国家基本药物目录管理办法》，实行基本药物制度的目标不包括（ ）

- A. 提高群众基本药物的可及性，保证群众基本药物用药需求
- B. 维护群众的基本医疗卫生权益，促进社会公平正义
- C. 规范药品生产流通使用行为，促进合理用药
- D. 控制医疗费用增长

【**匪英答案**】D

【**匪英刨析**】实行基本药物制度的目标：公平公益合理可及；

102.根据《关于建立国家基本药物制度的实施意见》，国家基本药物的条件不包括（ ）

- A. 基本医疗卫生需求
- B. 剂型适宜
- C. 价格低廉
- D. 能够保障供应

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】（记：国保剂需供货价）

基本药物是指满足疾病防治基本用药需求，适应现阶段基本国情和保障能力，剂型适宜，价格合理，能够保障供应，可公平获得的药品。

[103-105]

2015年6月25日，国家食品药品监督管理总局发布《关于停止生产销售使用酮康唑口服制剂的公告》（2015年85号），决定即日起停止酮康唑口服制剂在我国的生产、销售和使用，撤销药品批文号。某药品零售企业的酮康唑片有效期为“2016年6月”。

103.上述信息中的药品有效期为“2016年6月”。对2015年6月1日至25日期间售出药品的认定，正确的是（ ）

- A. 该药品的有效期至2016年5月31日，药品已超过有效期
- B. 该药品的有效期至2016年6月1日，药品已超过有效期
- C. 该药品的有效期至2016年6月30日，药品未超过有效期
- D. 该药品的有效期至2016年7月1日，药品未超过有效期

【**匪英答案**】C

【**匪英刨析**】考查药品有效期；

104.该药品零售企业负责人在接到停止生产、销售、使用酮康唑口服制剂的通知后，对库存和货架上的酮康唑片的处理，错误的是（ ）

- A. 停止销售并下架
- B. 配合生产企业召回
- C. 发布资讯告知员工和消费者停止销售和使用
- D. 清点库存并将购销凭证和药品一并销毁

【**匪英答案**】D

【**匪英刨析**】不能擅自销毁；

105.药品零售企业的《药品经营许可证》有效期是（ ）

- A. 1年
- B. 3年



C. 5年

D. 7年

【匯英答案】C

【匯英剖析】《药品经营许可证》有效期是5年；

[106-107]

张某因听力下降，决定去某药品零售企业购买一台助听器。选购时，发现不同助听器的注册证号具有不同的格式：国械注进2015246xxxx号、沪食药监械（准）2012第246XXXx、京药监械（准）2012第246xxxx等，为此专门请教该药店零售企业值班药师，并购买了其中的一款。使用两天后，张某发现该助听器存在质量问题，遂到该药店要求退货。

106.根据上述材料的注册证号格式，可以推断出助听器是第二类医疗器械。关于这类医疗器械管理方式的说法，正确的是（ ）

- A. 产品实行备案管理，经营实行备案管理
- B. 产品实行注册管理，经营实行备案管理
- C. 产品实行备案管理，经营实行许可管理
- D. 产品实行注册管理，经营实行许可管理

【匯英答案】B

【匯英剖析】经营实行：一类不需要许可和备案，二类需要备案，三类需要许可；

107.如果该零售药店不同意退货与张某发生争议，下列关于双方解决争议的方式中，最强有力的手段是（ ）

- A. 向卫生行政管理部门提请仲裁
- B. 继续协商和解
- C. 请求消费者权益保护协会调解
- D. 向人民法院提起诉讼

【匯英答案】D

【匯英剖析】

(1) 与经营者协商和解	协商和解是消费者权益解决的首选方式。
(2) 请求消协或调解组织调解	
(3) 向有关行政部门投诉	消费者权益发生争议，不能与经营者达成和解，消费者可向有关行政职能部门提出申诉，以求得到行政保护。
(4) 提请仲裁	根据与经营者达成的仲裁协议提请仲裁机构仲裁。
(5) 向人民法院提起诉讼	司法审判具有权威性、强制性，是解决各种争议的最后手段。

[108-110]

甲药品经营企业持有《药品经营许可证》，经营方式为药品批发，批准的经营范围为：麻醉药品、精神药品、医疗用毒性药品、化学原料药及其制剂、抗生素原料药及其制剂、生化药品、生物制品（含疫苗）。乙药品经营企业持有《药品经营许可证》，经营方式为药品零售（连锁），经营类别包括处方药、非处方药。经营范围为中药材、中药饮片、中成药、化学药制剂、抗生素制剂、生化药品、生物制品。

108.下列药品中，乙药品经营企业不能从甲药品经营企业购进的药品是（ ）

- A. 化学药制剂
- B. 中成药
- C. 抗生素制剂
- D. 抗肿瘤药品



【**匯英答案**】B

【**匯英刨析**】考查经营范围；

109.下列药品中，乙药品经营企业可以通过增加经营范围才能从甲药品经营企业购进的药品是（ ）

- A. 麻醉药品
- B. 医疗用毒性药品
- C. 第一类精神药品
- D. 疫苗

【**匯英答案**】B

【**匯英刨析**】医疗用毒性药品可以凭盖有医疗单位公章的医师处方在零售企业购买到；

110.下列药品中，甲和乙药品经营企业都不能经营的药品是（ ）

- A. 治疗性生物制品
- B. 含麻黄碱类复方制剂
- C. 医疗机构制剂
- D. 中药饮片

【**匯英答案**】C

【**匯英刨析**】医疗机构制剂不能上市流通；

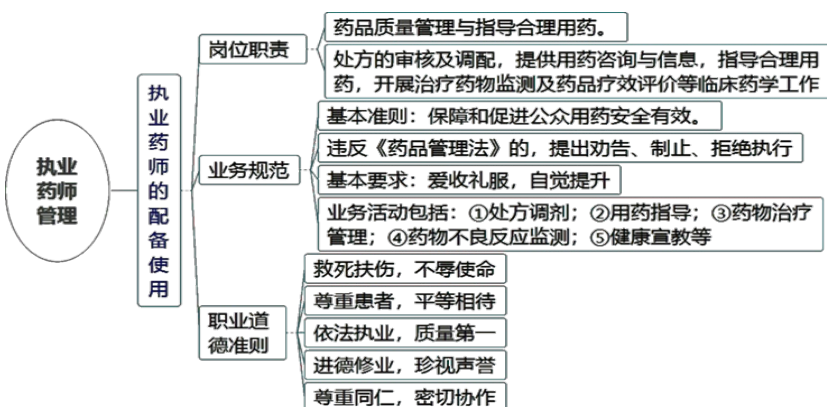
四、多项选择题（共10题，每题1分，每题的备选项中，有2个或2个以上符合题意，选错，少选不得分）

111.中国执业药师职业道德准则包括（ ）

- A. 救死扶伤，不辱使命。
- B. 尊重患者，平等相待
- C. 依法执业，质量第一
- D. 进德修业，珍视声誉

【**匯英答案**】ABCD

【**匯英刨析**】



112.兴奋剂的品种范围包括（ ）

- A. 蛋白同化制剂品种
- B. 麻醉药品品种
- C. 刺激剂（含精神药品）品种
- D. 肽类激素品种

【**匯英答案**】ABCD

【**匯英刨析**】包含七个品种“太祖立业刺白马”

113.互联网药品信息服务不得发布的产品信息有（ ）

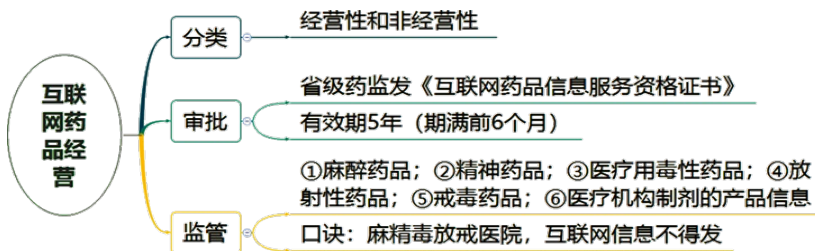
- A. 抗菌药物
- B. 医疗机构制剂
- C. 注射剂



D. 麻醉药品

【匪英答案】BD

【匪英创析】



114. 执业药师或药师对方用用药进行适宜性审核的内容包括 ()

- A. 处方用药与临床诊断的相符性
- B. 剂量用法的正确性
- C. 选用剂型与给药途径的合理性
- D. 是否有重复给药现象

【匪英答案】ABCD

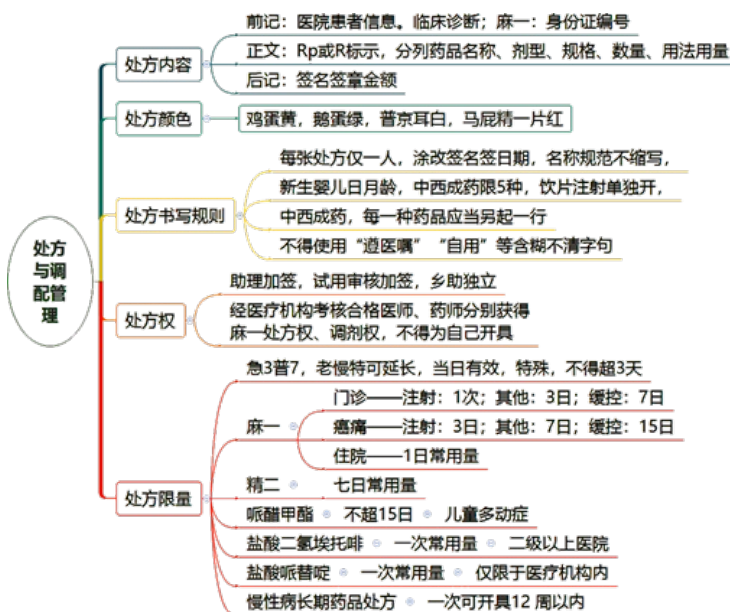
【匪英创析】考查适宜性审核的内容;

115. 根据《处方管理法》，下列关于处方限量的说法，正确的有 ()

- A. 盐酸二氢埃托啡处方为一次常用量，仅限于零售药店购买使用
- B. 盐酸哌替啶处方为一次常用量，仅限于医疗机构内使用
- C. 急诊处方一般不得超过3日用量
- D. 门诊处方一般不得超过7日用量

【匪英答案】BCD

【匪英创析】考查处方限量;



116. 关于地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂经营管理的说法，不正确的是 ()

- A. 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都不属于麻醉药品
- B. 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都按麻醉药品管理
- C. 地芬诺酯单方制剂和含地芬诺酯复方制剂都可以在药品零售企业销售
- D. 地芬诺酯单方制剂不能在药品零售企业销售，含地芬诺酯复方制剂在药品零售企业应严格凭医师开具的处方销售

【匪英答案】ABC



【**匪英创析**】地芬诺酯单方制剂属于麻醉药品，不能在药品零售企业销售；含地芬诺酯复方制剂不属于麻醉药品，可以在药品零售企业销售；

117.根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，经营者从事经营活动时不得采用的手段有（ ）

- A. 假冒他人的注册商标
- B. 擅自使用知名商品特有的包装
- C. 在商品上冒用质量标志
- D. 在商品上伪造产地

【**匪英答案**】ABCD

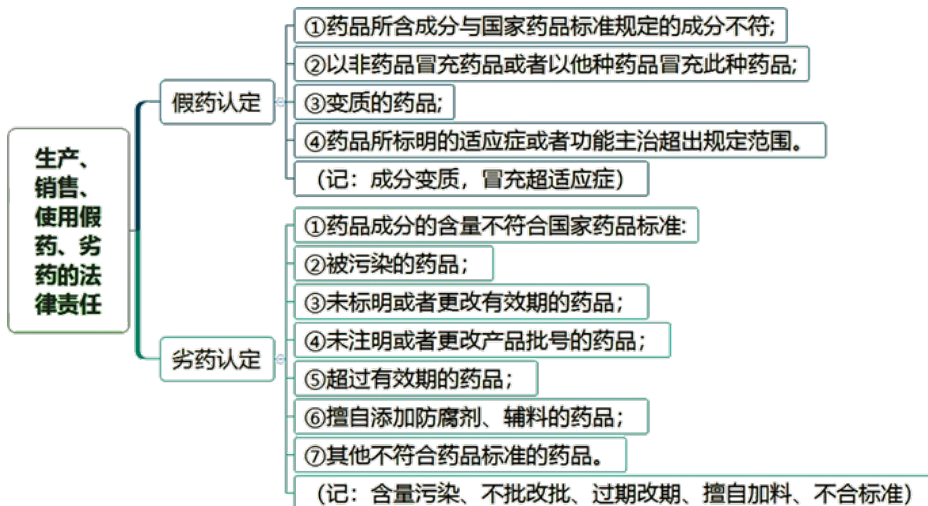
【**匪英创析**】考查经营者的义务和不正当竞争行为；

118.下列属于劣药的情形的是（ ）

- A. 未标明有效期或者更改有效期的药品
- B. 未注明或者更改生产批号的药品
- C. 擅自添加了防腐剂的药品
- D. 变质的药品

【**匪英答案**】ABC

【**匪英创析**】



119.根据《关于禁止商业贿赂行为的暂行规定》，下列说法正确的有（ ）

- A. 任何单位或者个人在销售或者购买商品时不得收受或者索取贿赂
- B. 经营者销售商品，不得以明示方式给予对方折扣
- C. 购货单位或者个人在账外暗中收受回扣的，以受贿论处
- D. 在账外暗中给予购货单位或者个人回扣的，以行贿论处

【**匪英答案**】ACD

【**匪英创析**】考查商业贿赂行为；

120. 依据《医疗器械说明书、标签和包装标识管理规定》，医疗器械说明书、标签和包装标识不得含有的内容有（ ）

- A. “保证治愈”“即刻见效”“疗效最佳”等表示功效的断言或保证的内容
- B. 说明治愈率或者有效率的内容
- C. 限期使用产品的内容
- D. 与其他企业产品的功效和安全性相比较的内容

【**匪英答案**】ABD

【**匪英创析**】**考查**医疗器械说明书、标签和包装标识的内容；不得出现保证治愈”“即刻见效”“疗效最佳”等表示功效的断言或保证的内容；不得出现说明治愈率或者有效率的内容；不得出现与其他企业产品的功效和安全性相比较的



世界上唯一只赚不赔的投资就是学习，学习让人生更为体面，考证让职业更具尊严。

内容；