

执业药师考试西药学试题及答案（二）PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/286/2021_2022__E6_89_A7_E4_B8_9A_E8_8D_AF_E5_c67_286746.htm

22.化学药品说明书格式的内容不含 A药物相互作用 B功能主治 C有效期 D用法用量 E孕妇及哺乳期妇女用药 答案：（B）

23.关于中药饮片的管理不正确的是 A中药饮片必须按国家药品标准或“炮制规范”炮制 B生产中中药饮片，应当选用与药品性质相适应的包材和容器 C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 E中药饮片的标签必须注明品名、规格、产地、生产企业、产品批号、生产日期、药品批准文号 答案：（E）

24.上市5年以内的药品不良反应报告范围是 A疗效和不良反应 B新的不良反应 C严重不良反应 D报告该药品引起的所有可疑不良反应 E罕见不良反应 答案：（D）

25.药品批发企业和零售连锁企业质量验收包括的内容是 A药品内在质量的物理检验 B药品外观的性状检查和药品内外包装及标识的检查 C药品外观的性状检查 D药品内在质量的化学检验 E药品内在质量的生物化学检验 答案：（B）

26.以下叙说与“GSP”有关规定不符的是 A GSP认证现场检查由三名GSP检查员组成 B“GP认证证书”期满前三个月内企业必须提出重新认证申请 C现场检查结束后，检查组提交检查报告，如企业对检查结果产生异议，可以向检查组提出说明和解释，如双方未达成共识，以检查组的报告为准 D“GSP认证证书”有效期5年 E新开办药品经营企业“GSP认证证书”有效期1年 答案：（C）

27.药品生产洁净室（区）空气洁净度的划分标准是 A按尘粒最大允许数/立方米、活微生物数/立方米、换

气次数划分 B按尘粒最大允许数/立方米、浮游菌/立方米、换气次数划分 C按尘粒数/立方米、浮游菌/立方米、沉降菌/皿划分 D按尘粒数/立方米、微生物最大允许数/立方厘米、沉降菌/皿划分 E按尘粒最大允许数/立方米、浮游菌/立方米、沉降菌/皿划分 答案：(E) 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com