三甲评审"应知应会"考试——医疗组(2020.12.1)

| 您的姓名: | [填空题]* |
|---------|------------|
| 所在科室或音 | 部门: [单选题]* |
| 工号: [填空 | [题] * |

- 一、单项选择题(共28题,每题2分)
- 1.同一患者在一次住院期间因病情需多次请同一专业会诊的,由()承担会诊职责。[单选题]*
- A、首次会诊科室(正确答案)
- B、第二次会诊科室
- C、当日会诊班科室
- D、以上都可以
- 2.关于三级医师查房,下列正确的是()[单选题]*
- A、高级医师每7天查房1次
- B、中级医师每 3-5 天查房 1 次
- C、初级医师每天查房 2 次(正确答案)
- D、新入院患者首次查房应在患者入院 2 小时内完成
- 3.急会诊的时限要求为: () [单选题]*
- A、5分钟
- B、10分钟(正确答案)

- C、15分钟
- D、30分钟
- 4.关于值班制度下列错误的是()[单选题]*
- A、一线值班医师负责新入院或急诊患者的诊疗,只能参加急诊手术(正确答案)
- B、二线值班医师期间不得擅自离岗,须在科室值班守
- C、各相关病区均实行 24 小时值班制, 各级人员须按交接
- D、一线值班医师可以由具有医师资格证、医师执业证的进修、规培医师担任
- 5.关于手术标识,下列说法错误的是()[单选题]*
- A、手术部位标识统一用蓝色或紫色医用皮肤标记笔标记
- B、体表有皮肤切口的手术,用"+"符号标记
- C、圆形、弧形及折线切口可用若干"+"符号标记出切口走形
- D、眼科手术在术眼眼角内侧用"→"符号标记,箭头指向术眼(正确答案)
- 6.关于新技术、新项目,说法错误的是()[单选题]*
- A、管理周期一般为 1-2 年(正确答案)
- B、手术类技术.管理周期一般为1—2年或更长
- C、新技术和新项目开始使用3个月内进行首次评估
- D、转为常规技术前的评估,原则上要有两次以上评估
- 7.病历管理制度的要求包含()[单选题]*
- A、入院记录当在患者入院 8 小时内完成
- B、首次病程记录应当在患者入院 24 小时内完成
- C、手术记录在术后 24 小时内完成(正确答案)
- D、抢救记录应在抢救结束后 24 小时内完成
- 8.以下会诊意见中正确的是: () [单选题]*

- A、我科无床,建议请其他科会诊
- B、患者不在病区
- C、今日非我科会诊
- D、经查体,我科无特殊处理,建议贵科继续治疗,随诊(正确答案)
- 9.三级医师查房不包括()[单选题]*
- A、主任医师查房记录
- B、科主任查房记录(正确答案)
- C、主诊医师查房记录
- D、主治医师查房记录
- 10.关于急危重症患者抢救,下列说法错误的是()[单选题]*
- A、抢救设备严格执行《全院抢救设备管理及紧急调配制度》
- B、一切抢救物品实行四固定(定数量、定期检查、定期消毒、定期维修)(正确答案)
- C、抢救完成后 6 小时内应当将抢救记录记入病历
- D、紧急情况下医务人员参与或主持急危重患者的抢救,不受其执业范围限制
- 11、医疗安全不良事件要求 24h 内电话或口头上报; 多少 h 内补填《医疗安全(不
- 良)事严重件报告表》?()[单选题]*
- A . 6h
- B、12h
- C、24h
- D、48h(正确答案)
- 12、对于医院抢救设备的风险预防,下列描述错误的是: () [单选题]*
- A、必需定期检查、维护并务必有记录,使其永远处于备用正常运行状态。
- B、一旦抢救病人过程中设备出现故障,尤其是呼吸机、麻醉机、喉镜、吸痰器等等,容易导致严重后果。

- C、可以将仪器设备报警音量调至最低,以免影响其他患者休息。(正确答案)
- D、对于电源插座之类都应该列入定期检查和维护项目之中。
- 13、下列情况不属于诊疗风险的是: () [单选题]*
- A、延误诊断
- B、遗漏诊断
- C、开展新技术(项目)风险(正确答案)
- D、症状体征代替诊断或不写诊断。
- 14、根据对患者造成人身损害的程度, 医疗事故可分为()级[单选题]*
- A、三级
- B、四级(正确答案)
- C、五级
- D、六级
- 15、医疗事故的责任主体是依法取得执业许可证的医疗机构及其依法取得()[单选题]*
- A、取得毕业证书的医学院校毕业生
- B、医学教育资格的机构
- C、执业证书的卫生技术人员(正确答案)
- D、医学临床研究资格的机构
- 16、发生重大医疗过失行为医疗机构向当地卫生行政部门报告的时限要求是()[单选题]*
- A、12小时内(正确答案)
- B、15 小时内
- C、24 小时内

- D、48 小时内
- 17、发生医疗事故争议情况,封存和启封病历等资料时应()[单选题]*
- A、经卫生行政部门批准后(正确答案)
- B、在医患双方在场
- C、有关三分公证人在场
- D、有医疗事故鉴定委员会专家在场
- 18、高警示药品常用标识是()[单选题]*







 C_{γ}



D,

- 19、以下哪类人员不得独立使用高警示药品()[单选题]*
- A、实习期护士
- B、实习护士
- C、进修护士
- D、以上三类(正确答案)
- 20、高警示药品发放时要进行()以确保发放准确无误[单选题]*
- A、随意拿取
- B、双人复核(正确答案)
- C、无需核对
- D、自取自对
- 21、医疗机构制剂的配制、使用应当具备()[单选题]*
- A、取得省级药监部门颁发的《医疗机构制剂许可证》(正确答案)
- B、不需要制剂品种申报及批准文件
- C、不要求制剂室年检、抽验及监督检查文件及记录
- D、不需要取得《制剂声生产许可证》
- 22、病区抢救车急救药品常备的药品有()。[单选题]*
- A、肾上腺素(正确答案)

- B、胰岛素
- C、利多卡因
- D、阿托品
- 23、新的药品不良反应是指()[单选题]*
- A、药品说明书中未载明的不良反应(正确答案)
- B、药品在正常用法下出现的意外的有害反应
- C、药品说明书中未说明的不良反应
- D、药品在正常用量下出现的意外的有害反应
- 24、下列哪项属于严重不良反应: ()[单选题]*
- A、皮疹
- B、过敏样反应
- C、过敏性休克(正确答案)
- D、失眠
- 25、新的、严重的药品不良反应应于发现或者获知之日起()内报告,其中死亡病例须立即报告,其他药品不良反应()内报告。()[单选题]*
- A、3 日、7 日
- B、7日、15日
- C、15 日、30 日(正确答案)
- D、15 日、15 日
- 26、国家药品不良反应监测中心所采用的药品不良反应因果关系评定方法分为()[单选题]*
- A、肯定、可能、不可能三级
- B、肯定、可能、可疑、不可能四级

- C、肯定、很可能、可疑、不可能四级
- D、肯定、很可能、可能、可疑、不可能五级(正确答案)
- 27、药品不良反应报表的主要内容不包括()[单选题]*
- A、病人的一般情况
- B、体内药物浓度(正确答案)
- C、关联性评价
- D、引起不良反应的药品及并用药品
- 28、依照《处方管理办法(试行)》的规定,调剂处方必须做到"四查十对",其"四查"是指()[单选题]*
- A、查剂量、查用法、查重复用药、查配伍禁忌
- B、查姓名、查药品、查剂量用法、查给药途径
- C、查处方、查药的性状、查给药途径、查用药失误
- D、查处方、查药品、查配伍禁忌、查用药合理性(正确答案)
- E、查给药途径、查重复给药、查用药失误、查药品价格
- 二、多项选择题(共22题,每题2分)
- 1.关于信息安全管理制度,以下说法错误的是()*
- A.主任医师工号经其本人同意后可由全科人员使用(正确答案)
- B.经科主任允许后可以用 HIS 系统电脑连接互联网(正确答案)
- C.将 HIS 系统工号密码告知他人使用造成医院严重损失或违法的,由使用者承担全部责任(正确答案)
- D.因科研、写文章需要可用移动硬盘将 HIS 系统病历数据拷贝使用(正确答案)
- 2. 多学科会诊的指征包括: ()*
- A.疑难、急危重症病例(正确答案)
- B.急危重症患者需要及时抢救的(正确答案)

- C.拟行重大手术病情复杂、涉及多个学科(正确答案)
- D.医疗纠纷需要分析判断的(正确答案)
- 3.病区需要实行专册管理的内容包括()*
- A.疑难病例讨论记录
- B.术前讨论记录(正确答案)
- C.死亡病例讨论记录(正确答案)
- D.院外专家会诊记录(正确答案)
- 4.应进行术前讨论的手术包括()*
- A.三、四级择期手术(正确答案)
- B.一、二级择期手术(正确答案)
- C.日间手术(正确答案)
- D.门诊手术(正确答案)
- 5.手术安全核查的"三步"包括()*
- A.麻醉实施前(正确答案)
- B.手术开始前(正确答案)
- C.手术关腹前
- D.患者离开手术室前(正确答案)
- 6.手术医师资格准入需经下列哪些程序()*
- A.科委会(正确答案)
- B.医务处(正确答案)
- C.院长办公会
- D.医疗技术临床应用管理委员会(正确答案)
- 7.关于危急值报告制度,下列说法错误的是()*

- A.检验中心 10 分钟内完成电话通知科室护理站
- B.病区医护人员在接到"危急值"报告电话,30分钟内通知主管医师进行处理(正确答案)
- C."危急值"病程记录应在接到"危急值"的 24 小时内完成(正确答案)
- D.特殊科室经医务处审批可自行设置本科室危急值阈值
- 8.抗菌药物分级包括: ()*
- A.非限制使用级抗菌药物(正确答案)
- B.限制使用级抗菌药物(正确答案)
- C.非特殊使用级抗菌药物
- D.特殊使用级抗菌药物(正确答案)
- 9.病历中术者必须亲自签名的项目有: ()*
- A.首次病程记录
- B.术前讨论记录(正确答案)
- C.手术记录(正确答案)
- D.术后首次病程记录(正确答案)
- 10. 患者复印病历时可以复印的内容包括()*
- A.主观病历(正确答案)
- B.客观病历(正确答案)
- C.各类病程记录(正确答案)
- D.病例讨论结果(正确答案)
- 11、以下情况应当医疗风险预警的是()*
- A. 危重病人抢救及高风险病人。(正确答案)
- B.急、重病人抢救及高风险病人。(正确答案)
- C.急、重、危病人应该特殊检查和处理的,转诊病人具有一定风险的。(正确答案)

- D.介于多学科之间、又一时难以确诊的重症患者,在执行首诊负责制后存在一定风险的。(正确答案)
- 12、III、IV级医疗不良事件属于自愿报告系统范围,是强制报告系统的补充,具有以下哪些特点()*
- A.自愿性(正确答案)
- B.保密性(正确答案)
- C.非处罚性(正确答案)
- D.公开性(正确答案)
- 13、下列关于抢救叙述正确的是()*
- A.指对具有生命危险(生命体征不平稳)病人的抢救(正确答案)
- B.每一次抢救都要有抢救记录(正确答案)
- C.无记录者不安抢救计算(正确答案)
- D.如果病人有数次抢救,最后一次抢救失败而死亡,均记录为抢救失败
- 14、下列关于日常病程记录时间的叙述正确的是()*
- A.病危重症患者随时记录(正确答案)
- B.一级护理至少1次/日(正确答案)
- C. (二级护理) 患者至少一周一次
- D.手术后病人应连续记录 3 天(正确答案)
- 15、手术知情同意书应包括以下哪些内容()*
- A.术前诊断、手术名称(正确答案)
- B.术中或术后可能出现的并发症和风险(正确答案)
- C.患者签署意见并签名(正确答案)
- D.经治医师和术者签名(正确答案)
- 16、卫生法规的基本原则包括()*

- A.卫生保护原则(正确答案)
- B.预防为主原则(正确答案)
- C.公平原则(正确答案)
- D.病人自主原则(正确答案)
- 17、以下关于高警示药品的管理,正确的是()*
- A.不需要建立高警示药品目录
- B.单独存放,不得混放(正确答案)
- C. 警示标识醒目(正确答案)
- D.取药前准确四查十对(正确答案)
- 18、住院病区原则上不存放高警示药品,如确有需要应做到()*
- A.高警示药品清单(正确答案)
- B.单独存放(正确答案)
- C.统一标识(正确答案)
- D.使用时双人核对(正确答案)
- 19、医疗机构有下列情况发生的为必须召回药品()*
- A.药房在给患者调配、发放药品出现错误(正确答案)
- B.已证实或高度怀疑药品被污染(正确答案)
- C.制剂、分装不合格或分装差错(正确答案)
- D.药品使用过程中发现或患者投诉并证实为不合格药品(正确答案)
- 20、麻醉药品"五专管理"是()*
- A.专用处方(正确答案)
- B.专用账册(正确答案)
- C. 专册登记(正确答案)

- D. 专柜加锁(正确答案)
- E.专人负责(正确答案)
- 21、严重不良反应是指()*
- A.因服用药品而导致死亡(正确答案)
- B.因服用药品而致癌、致畸、致出生缺陷(正确答案)
- C.因服用药品而对生命有危险并能够导致人体永久的或显著的伤残(正确答案)
- D.因服用药品而对器官功能产生永久损伤(正确答案)
- E.因服用药品而导致住院或住院时间延长(正确答案)
- 22、下列哪些因素会导致药品不良反应()*
- A.质量不合格
- B.药品杂质(正确答案)
- C.使用方法不当(正确答案)
- D.药的性质(正确答案)
- E.患者自身体质