

三甲复审考试题

一、单选

1 高警示药品常用标识是（ A ）



2 以下哪类人员不得独立使用高警示药品（ D ）

A 实习期护士 B 实习护士

C 进修护士 D 以上三类

3 高警示药品发放时要进行（ B ）以确保发放准确无误

A 随意拿取 B 双人复核 C 无需核对 D 自取自对

4. 医疗机构制剂调剂应符合以下哪项要求（ B ）

A. 按医院规定执行

B. 经省级药品监督管理部门批准后, 制剂方可在 hospital 之间调剂使用

C. 可在医院开具大处方购买。

D. 可在药店开具大处方购买

5. 医疗机构制剂的配制、使用应当具备（ A ）

A. 取得省级药监部门颁发的《医疗机构制剂许可证》；

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《制剂生产许可证》

6、病区抢救车急救药品常备的药品有（ A ）。

A 肾上腺素 B 胰岛素 C 利多卡因 D 阿托品

7、新的药品不良反应是指（A）

A. 药品说明书中未载明的不良反应

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

D. 药品在正常用量下出现的意外的有害反应

8、下列哪项属于严重不良反应：（C）

A. 皮疹 B. 过敏样反应 C. 过敏性休克 D. 失眠

9、新的、严重的药品不良反应应于发现或者获知之日起（C）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。（）

A. 3日、7日 B. 7日、15日

C. 15日、30日 D. 15日、15日

10、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（D）

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

11、药品不良反应报表的主要内容不包括（B）

A. 病人的一般情况

B. 体内药物浓度

C. 关联性评价

D. 引起不良反应的药品及并用药品

12、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(D)

- 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
- E. 查给药途径、查重复给药、查用药失误、查药品价格

13、临床科室及相关科室储备的急救药品管理应做到（ A ）。

- A 专人保管 B 多柜保管 C 每周清点 D 以上都是

14、下列那些药品不属于住院患者自带药品的范畴（ A ）。

- A 麻醉药品 B 抗高血压药物 C 抗心律失常药物 D 中药饮片

15、世界卫生组织对药物不良反应的定义是（ D ）

- A. 在预防、诊断、治疗疾病或调节生理功能过程中，人接受高于正常剂量的药物时出现的有伤害的和与用药目的无关的反应
- B. 在预防、诊断、治疗疾病或调节生理功能过程中，药物尚未达到正常剂量时出现的任何有伤害的和与用药目的无关的反应
- C. 在预防、诊断、治疗疾病或调节生理功能过程中，药物出现的各种有伤害的和与用药目的无关的反应
- D. 在预防、诊断、治疗疾病或调节生理功能过程中，人接受正常剂量的药物时出现的任何有伤害的和与用药目的无关的反应

16、具西药、中成药处方，每一种药品应当另起一行，每张处方不得超过（ C ）种药品

A 3 B 4 C 5 D 6

17、处方开具当日有效。特殊情况下需延长有效期的，由开具处方的医师注明有效期限，但有效期最长不得超过（B）天

A 1 B 3 C 5 D 7

18、为门(急)诊癌症疼痛患者和中、重度慢性疼痛患者开具的麻醉药品、第一类精神药品注射剂，每张处方不得超过（D）日常用量；控缓释制剂，每张处方不得超过（ ）日常用量；其他剂型，每张处方不得超过（ ）日常用量。

A 1、7、7 B 3、7、7

C 1、15、7 D 3、15、7

19、药物不良反应是指（D）

A、长期用药对机体产生的有害作用

B、用药剂量过大对机体产生的有害作用

C、联合用药对机体产生的有害作用

D、药物在正常用法用量时出现的与防治目的无关的有害反应

E、在治疗剂量时出现的与治疗目的无关的有害反应

20、老年人利尿降压宜选用（D）

A、呋塞米 B、吲达帕胺 C、利血平 D、氢氯噻嗪

21、住院患者使用的自带药品，须由医师和护士双人核查的内容包括（A）

A 药品名称 B 价格 C 原材料 D 包装材料

22、关于危害药品不正确的是（ D ）

A 是指能产生职业暴露危险或者危害的药品

B 具有遗传毒性、致癌性、致畸性

C 对生育有损害作用以及在低剂量下可产生严重的器官或其他方面毒性

D 调配时无需进行特殊防护

23、250ml 溶液中加入氯化钾不可超过（ B ）

A 10ml B 7.5ml C 15ml D 5ml

24、调配全肠外营养液时下列错误的是（ D ）

A 调配前检查所用药品是否变质、浑浊，有无絮状物

B 检查营养袋的外包装是否有破损

C 调配前和调配后核对标签和药品是否正确

D 营养袋中除加碳水化合物、脂肪乳剂、氨基酸、维生素、电解质及微量元素外，还可以加平时需要用的任何药品

25、特殊级抗菌药物需经（ A ）会诊后，医师方可开具。

A. 抗感染或临床药师会诊 B. 副主任医师

C. 主任医师 D. 科主任

26、（ B ）抗菌药物是指经过长期临床应用证明安全、有效，对细菌耐药性影响较小，价格相对较低的抗菌药物。

A 限制级 B 非限制级

C 特殊级 D 常用级

27、非限制级抗菌药物需要（ D ）开具。

A. 主治医师以上 B. 副主任医师以上

C. 主任医师以上 D. 住院医师以上

28、下列描述中，不是临床药师在临床中主要的工作的是（ C ）

- A. 与医师一起进行查房
- B. 协助医师制定个体化用药方案
- C. 协助医师进行疾病诊断
- D. 为患者进行用药教育

29、临床药师在查房中，对于重点病人应进行（ D ），并建立药历和工作记录。

- A. 与医师一起查房
- B. 药学查房
- C. 用药教育
- D. 药学监护

30、临床药师在查房过程中，对于不合理医嘱应（ D ）。

- A. 立即停用医嘱
- B. 修改为合理医嘱
- C. 不进行干涉
- D. 说明医嘱不合理的原因，并为医生提供合理的用药方案

31、以下不属于住院患者自理药品限定范围的是（ D ）

- A 气雾剂
- B 喷雾剂
- C 粉雾剂
- D 合剂

32、下列哪个是肠外营养的缩写（ B ）

- A EN
- B PN
- C TPN
- D LP

33、根据《静脉用药集中调配质量管理规范》要求，静脉用药调配中心应配备下列哪种设备供肠外营养液和普通输液静脉用药调配使用（ C ）

- A 生物安全柜
- B 垂直层流洁净台
- C 水平层流洁净台
- D 非单向流洁净操作台

34、清洁-污染手术和污染手术的预防用药时间为（B）小时，污染手术必要时延长至（）小时，过度延长用药时间并不会进一步提高预防效果。

A 12, 24 B 24, 48 C 12, 36 D 24, 72

35、对于抗菌药物培训考核不合格的医师，其所在医疗机构应（B）

A 取消其处方权 B 取消其抗菌药物处方权

C 重新培训 D 限期补考

36、医疗机构应当严格控制申请临时采购抗菌药物的品种和数量，三级医疗机构可以采购（A）个品种

A 50 B 40 C 35 D 25

37、冷藏库或冰箱的温度或相对湿度是（A）

A 2-8℃；相对湿度 45%-75%

B 0-5℃；相对湿度 50%-75%

C 0-8℃；相对湿度 55%-80%

D 0-10℃ 相对湿度 45%-75%

38、滴眼液、滴鼻液和滴耳液启封后（C）天内有效

A 3天 B 5天 C 7天 D 9天

39、近效期药品指达到或者少于包装标明有效期（B）的药品

A 3个月 B 6个月 C 9个月 D 12个月

40、以下选项中是 I 类切口手术的为（A）

A 手术不涉及炎症区，不涉及呼吸道、消化道、泌尿生殖道等人体与外界相通的器官

B 上、下呼吸道，上、下消化道，泌尿生殖道手术，或经以上器官的手术

C 造成手术部位严重污染的手术

D 有失活组织的陈旧创伤手术

41、围手术期预防用药的时机为（B ）

A 手术当天晨起

B 术前 0.5-1 小时

C 手术开始后立即给予

D 手术结束后立即给予

42、清洁手术的预防用药时间为不超过（B ）

A 12 小时

B 24 小时

C 48 小时

D 72 小时

43、特殊管理药品不包括（A ）

A 戒毒药品 B 麻醉药品 C 精神药品 D 放射性药品

44、医疗机构应当对出现超常处方多少次以上且无正当理由的医师提出警告，限制其处方权；限制处方权后，仍连续（B ）次以上出现超常处方且无正当理由的，取消其处方权。

A 1 次

B 2 次

C 3 次

D 4 次

45、门诊处方一般不得超过（D ）日用量；急诊处方一般不得超过 3 日用量；对于某些慢性病、老年病或特殊情况，处方用量可适当延长，但医师应当注明理由。

A 3 日

B 4 日

C 5 日

D 7 日

46、《药品召回管理办法》中，根据患者使用该药品安全隐患的严重程度，药品的三级召回是指（A ）

A 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

B 使用该药品可能引起严重健康危害的

C 使用该药品可能引起暂时的或者可逆的健康危害的

D 使用该药品，在超剂量使用时，发现有严重健康危害的

47、患者使用该药品可能引起严重健康危害的，属于（A ）

A 一级召回 B 二级召回 C 三级召回 D 以上都对

48、药品召回是指按照规定的程序回收（A ）存在安全隐患的药品

A 已上市销售 B 未上市销售

C 研发中 D 申报中

49、规范患者自带药品的管理与使用，主要是为了保障患者用药的

（A ）。

A 安全 B 有效 C 经济 D 适当

50、患者自带药品，仅在患者病情急需（C ）允许的特殊情况下方可使用。

A 药师 B 护师 C 医师 D 家属

51、临床科室及相关科室根据（C ）制定相应的急救药品目录（含抢救车内备用药品）。

A 护理部要求 B 药学部要求 C 临床需要 D 医务科要求

52、临床科室及相关科室首次备用急救药品，应根据临床需求向（A ）提出书面申请。

A 药品调剂科 B 护理部 C 医务科 D 信息科

53. 病区固定的急救药品如出现破损或过期现象，应如何处理（D ）。

A 自行销毁 B 丢入垃圾桶 C 交回护理部 D 交回药房

54、药品调剂科指导并监督各抢救车急救药品管理，督查频次为
(B) 一次。

A 每年 B 每月 C 每季度 D 每半年

55、医疗机构应建立各部门参加的麻醉、第一类精神药品管理机构，
其负责人应为 (B)

A. 医院负责人 B. 分管负责人 C. 医务科长 D. 药剂科长

56、根据《麻醉药品和精神药品管理条例》规定，以下哪级医师可在
其医疗机构开具麻醉药品、第一类精神药品处方？ (D)

A. 主治医师 B. 住院医师
C. 执业医师 D. 经考核合格并被授权的执业医师

57、门诊患者抗菌药物处方比例不超过 (A)

A. 20% B. 30% C. 40% D. 50%

58、药品说明书是判断用药行为是否得当最具 (A) 的依据。

A 法律效力 B 道德效力 C 法律效应 D. 以上都对

59、超说明书用药前，应向医院药事管理与药物治疗学委员会 (B)

A 提出申请 B 提出申请并获得批准
C 获得批准 D. 以上都对

60、经注册的执业医师在 (C) 取得相应的处方权。

A、卫生行政主管部门 B、药品监督管理局
C、执业地点 D、医院

二、多选题

1. 以下关于高警示药品的管理，正确的是(BCD)
 - A. 不需要建立高警示药品目录
 - B. 单独存放，不得混放
 - C. 警示标识醒目
 - D. 取药前准确四查十对
2. 住院病区原则上不存放高警示药品，如确有需要应做到（ABCD）
 - A. 高警示药品清单
 - B. 单独存放
 - C. 统一标识
 - D. 使用时双人核对
3. 下列哪项是正确的（ABCD ）
 - A 警示标识牌：贴于高警示药品存放药架、药柜。
 - B 警示标签：小标签，需要时可贴药品外包装上。
 - C 高警示药品标签：显示药品名称、规格。
 - D 高警示药品专用袋：药房发放高警示药品时使用。
- 4、医疗机构有下列情况发生的为必须召回药品（ABCD）
 - A 药房在给患者调配、发放药品出现错误
 - B 已证实或高度怀疑药品被污染
 - C 制剂、分装不合格或分装差错
 - D 药品使用过程中发现或患者投诉并证实为不合格药品
- 5、麻醉药品“五专管理”是（ABCDE ）
 - A 专用处方
 - B 专用账册
 - C 专册登记
 - D 专柜加锁
 - E 专人负责
- 6、麻醉药品的三级管理是哪三级（ABC ）
 - A. 药库
 - B. 药房
 - C. 病区
 - D 患者

7、严重不良反应是指（ABCDE）

- A. 因服用药品而导致死亡
- B. 因服用药品而致癌、致畸、致出生缺陷
- 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
- D. 因服用药品而对器官功能产生永久损伤
- E. 因服用药品而导致住院或住院时间延长

8、下列哪些因素会导致药品不良反应（BCD ）

- A. 质量不合格
- B. 药品杂质
- C. 使用方法不当
- D. 药的性质
- E. 患者自身体质

9、医疗机构有下列情况发生的为必须召回药品（ABCD）

- A 药房在给患者调配、发放药品出现错误
- B 已证实或高度怀疑药品被污染
- C 制剂、分装不合格或分装差错
- D 药品使用过程中发现或患者投诉并证实为不合格药品

10. 下列关于药品不良反应报表的填写正确的是（ AE ）

- A. “引起不良反应的药品”主要填写报告人认为可能是不良反应原因的药品
- B. “并用药品”指患者所有使用的其他药品
- C. “不良反应结果”指采取医疗措施后患者不良反应及疾病的后果
- D. “用药起止时间”指使用该药的时间，无须具体指明剂量是否改变
- E. 紧急情况应以最快的通讯方式报告国家不良反应监测中心

11. 药物不良反应机体方面的原因有（ABCDE ）

- A. 种族差别
- B. 性别
- C. 年龄
- D. 个体差异
- E. 病理状态

12、药师的职责（ABCDE ）

- A. 在部门负责人和上级药师的领导和指导下开展各项工作
- B. 参加药品处方调剂、审核
- C. 以患者为中心做好医院服务
- D. 担任进修、实习生的带教工作
- E. 做好药品管理工作

13、中医科煎药护士岗位职责（ ABCDE ）

- A. 在护士长领导及上级护士指导下做好中药煎煮工作
- B. 认真执行各项规章制度、岗位职责和煎药机技术操作规程，正确执行医嘱，准确及时地完成我科住院病人中药的领取、煎煮及发放工作
- C. 认真做好门诊及会诊病人中药登记、煎煮及发放工作,做好特殊中药（先煎，后下，另炖，烩化）的煎煮工作
- D. 时刻关注煎药机的运行，如发现异常情况及时处理并报告
- E. 参加护理业务学习，积极学习新知识、新技术,做好患者口服及外用中药的健康宣教,根据病人病情的轻重缓急为病人煎煮及发放中药，并观察疗效，及时报告医生

14、门诊中药房岗位职责（ABCDE ）

- A. 按处方调剂人员岗位职责开展工作
- B. 审核处方的过程中应认真仔细，对于涉及到十八反、十九畏、妊娠禁忌、证候禁忌、毒性药的处方要经处方医师签字后方可调配：对超剂量用药等不合理处方应当拒绝调配有疑同时烦及时向处方医师或上级药师咨询后处理
- C. 调配过程应遵循等量递减原则，减少分剂量误差
- D. 坚决杜绝以次充好，生制品互换、剂量错误现象，对于需要先煎、后下、包煎、另煎、烩化、冲服、兑服的药应标记并说明
- E. 复核后交付给患者时应向患者交待用药过程中的注意事项，熟悉中药饮片鉴定与处方应付，定期清理中药饮片药斗

15、药品调剂科职责（ABCDE ）

- A. 开展药品调剂工作，保障临床药品供应及应急药品储备
- B. 执行国家的相关法律法规及医院、临床药学部的各项规章制度和操作规程，落实各级各类人员的岗位责任，并定期组织督查，建立相关检查记录
- C. 规范药品入库、出库，调配和发放流程，负责药品储存、效期与质量管理，对近效期和滞销药品按相关流程处置
- D. 落实药房药品数量与金额的管理，每月盘点并账物相符，落实特殊管理药品，贵重药品及高警示药品的管理。
- E. 负责临床科室、病区的药品管理，加强药品库房管理，依据临床需求及库存情况，及时合理地提交采购计划

- 16、以下不属于国家药物遴选原则是（ ABDE ）
- A、安全有效，慎重从早，结合国情，中西药并重
 - B、应用安全，疗效确切，质量稳定，应用方便
 - C、临床必须，安全有效，价格合理，使用方便，中西药并重
 - D、临床必须，使用广泛，疗效确切，价格低廉
 - E、应用安全，疗效确切，使用广泛，中西药并重
- 17、不是治疗过敏性休克的首选药物是（ABCD ）
- A、糖皮质激素
 - B、扑尔敏
 - C、阿托品
 - D、去甲肾上腺素
 - E、肾上腺素
- 18、不是合理用药的临床基础是（ACDE ）
- A、正确调配
 - B、正确诊断
 - C、正确服药
 - D、严格审方
 - E、正确给药
- 19、医疗机构药房发现调配错误时，药品召回程序有（ABC）
- A 通过查找处方、病历等方式找到用药患者
 - B 通知患者停止用药
 - C 药房登记召回药品相关信息
 - D 退回批发企业
- 20、2010年4月颁布的《静脉用药集中调配质量管理规范》指出，哪两类用药应当实行集中调配（BC ）
- A 抗生素
 - B 肠外营养液
 - C 危害药品
 - D 普通静脉输液
- 21、在静脉用药调配结束后，进行检查及核对内容包括（ABCD ）
- A 再次检查已配药液有无沉淀、变色、异物等。
 - B 进行挤压，观察输液袋有无渗漏现象，尤其是加药处。

C 按医嘱执行单内容逐项核对所用输液和空西林瓶与安瓿药名、规格、用量等是否相符。

D 核查非整瓶（支）用量患者的用药剂量和标识是否相符。

22、根据《抗菌药物分级管理制度》，根据抗菌药物的安全、经济、疗效细菌耐药性等，将抗菌药物分为（ ABC ）

- A. 非限制级使用
- B. 限制级使用
- C. 特殊级使用
- D. 特殊限制级使用

23、下列属于特殊使用级的抗菌药物是（ACD ）

- A. 美罗培南
- B. 舒巴坦
- C. 万古霉素
- D. 利奈唑胺

24、下列抗菌药物中，主治医师可开具的是（BD ）

- A. 美罗培南
- B. 头孢硫脒
- C. 万古霉素
- D. 头孢替安

25、临床药师在临床参与工作主要包括（ACD ）

- A. 会诊
- B. 诊断病情
- C. 病例讨论
- D. 不良反应上报

26、《医疗机构药事管理暂行规定》中规定临床药师的主要职责为（ ABCD ）

- A. 参与查房和会诊，对药物治疗提出建议
- B. 进行治疗药物监测，设计个体化给药方案
- C. 指导护士作好药品请领、保管和正确使用
- D. 协助临床医师作好新药上市后临床观察、收集、整理、分析、反馈工作

27、临床药师按相关规定参与用药相关的临床工作。为（ABD ）提供合理用药培训和咨询及教育。

A. 临床医师 B. 护士 C. 药师 D. 患者

28、肠外营养输注途径有哪些（AC ）

A 外周静脉 B 肌肉注射 C 中心静脉 D 口服给药

29、 肠外营养制剂由(ABCD)等组成

A 氨基酸 B 葡萄糖 C 脂肪乳 D 维生素

30、肠外营养支持的禁忌症包括(ABCD)

A 胃肠功能正常者 B 不可逆昏迷病人

C 需急诊手术、术前不能因实施营养支持而延误治疗

D 心血管功能障碍或严重代谢紊乱需要控制者

31、《抗菌药物临床应用管理办法》所称抗菌药物是指治疗（AC ）

等病原微生物所致感染性疾病病原的药物

A 细菌 B 病毒 C 支原体 D 结核病

32、 抗菌药物联合用药的目的有（ABCD ）

A 发挥协同作用

B 延缓或减少耐药菌的出现

C 对混合感染或不能作细菌学诊断的病例，联合用药可扩大抗菌范围

D 可减少个别药物用量，从而减少毒副反应

33、发生感染时根据什么制定抗菌药物治疗方案（ABCD ）

A 病原菌 B 感染部位 C 感染严重程度 D 患者的生理病理情

34. 启封后药品的有效期（ ABC ）

A 瓶装硝酸甘油片启封后密封保存，6 个月内有效

B 肠内营养剂启封后，冷藏，24 小时内有效

- C 用于封管的液体启封后，24 小时内有效
- D 启用过的瓶装胰岛素在 2-10℃ 保存，15 天内有效
35. 药品调配发放严格遵守(ABCD)原则
- A 先产先用 B 先拆先用 C 近期先用 D 按批号发放
36. 以下哪些情况不予办理退药手续 (ABC)
- A 无原始缴费凭据 B 药品发出后超过 3 天 C 包装拆封的药品 D 药品无特殊保存要求
- 37、以下药品中可作为围手术期预防用药的有 (AB)
- A 头孢唑啉 B 头孢呋辛 C 头孢唑肟 D 哌拉西林
- 38、围手术期中追加抗菌药物的指征为 (ABC)
- A 手术时间超过 3 小时
- B 手术时间超过所用药物半衰期的 2 倍以上
- C 成人输血量超过 1500ml
- D 心脏手术
- 39、原则上不预防使用抗菌药物的手术包括 (ABCD)
- A 甲状腺疾病手术 B 乳腺疾病手术 C 腹股沟疝修补术 D 关节镜检查手术
- 40、医疗机构超说明书用药制度应遵循的原则 (ABDE)
- A. 在影响患者生活质量或危机生命的情况下，
无合理的替代药品.
- B. 有合理的医学实践证据.
- C. 用药目的是为了实验研究.

D. 保护患者的知情权.

E. 经医院药事管理与药物治疗学委员会及伦理委员批准.

