

图书基本信息

书名：<<2013国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析-药学专业>>

13位ISBN编号：9787506759519

10位ISBN编号：7506759519

出版时间：2013-2

出版时间：中国医药科技出版社

作者：《国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析》编写组 编

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

内容概要

《国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析(药学专业)(第5版)(2013)(药师考试必备参考书)》由《国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析》编写组编写。

《国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析(药学专业)(第5版)(2013)(药师考试必备参考书)》汇集6套国家执业药师资格考试(药学专业)真题,并根据最新考试大纲和2012年考试情况及考生反馈做出了相应调整。

依据考试特点,附有部分试题的解析。

书籍目录

药事管理与法规 第一部分历年真题试卷 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第二部分参考答案 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第三部分典型真题解析 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 药专业知识一 第一部分历年真题试卷 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第二部分参考答案 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第三部分精选试题解析 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 药专业知识二 第一部分历年真题试卷 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第二部分参考答案 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第三部分精选试题解析 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 药综合知识与技能 第一部分历年真题试卷 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第二部分参考答案 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六） 第三部分精选试题解析 历年真题试卷（一） 历年真题试卷（二） 历年真题试卷（三） 历年真题试卷（四） 历年真题试卷（五） 历年真题试卷（六）

章节摘录

版权页： 解析：（1）不能纳入国家基本药物目录遴选的范围： 含有国家濒危野生动植物药材的； 主要用于滋补保健作用，易滥用的； 非临床治疗首选的； 因严重不良反应，国家食品药品监督管理局明确规定暂停生产、销售或使用的； 违背国家法律、法规，或不符合伦理要求的。
故85题选E。

（2）从国家基本药物目录中调出的情形： 药品标准被取消的； 国家食品药品监督管理局撤销其药品批准证明文件的； 发生严重不良反应的； 根据药物经济学评价，可被风险效益比或成本效益比更优的品种所替代的。

故86题选D。

[89—91]答案：B、B、E。

解析：为门（急）诊患者开具的麻醉药品注射剂，每张处方为一次常用量；控缓释制剂，每张处方不得超过7日常用量；其他剂型，每张处方不得超过3日常用量。

盐酸二氢埃托啡片、磷酸可待因片属于麻醉药品，故89题、90题选B。

盐酸芬太尼贴剂属于麻醉药品控缓释剂，故91题选E。

[106—108]答案：E、C、B。

解析：药品标签中的有效期应当按照年、月、日的顺序标注，年份用四位数字表示，月、日用两位数表示。

“有效期至XXXX年XX月”、“有效期至XXXX.XX.”、“有效期至XXXX / XX”，有效期标注到月为起算月份对应年月的前一月。

故108题选B。

“有效期至XXXX年XX月XX日”、“有效期至XXXX.XX.XX.”、“有效期至XXXX / XX / XX”，有效期若标注到日，应当为起算日期对应年月日的前一天。

故106题选E、107题选C。

三、多项选择题 122.答案：ABCE。

解析：可以不设定行政许可事项情形包括： 公民、法人或者其他组织能够自主决定的。

市场竞争机制能够有效调节的。

行业组织或者中介机构能够自律管理的。

行政机关采用事后监督等其他行政管理方式能够解决的。

故选ABCE。

126.答案：DE。

解析： 医疗机构配制的制剂不得在市场上销售或者变相销售。

故A错误。

医疗机构配制的制剂不得发布医疗机构制剂广告。

故B错误。

发生灾情、疫情、突发事件，临床急需而市场没有供应时，经国务院或者省、自治区、直辖市人民政府的药品监督管理部门批准在规定期限内医疗机构配制的制剂可以在指定的医疗机构之间调剂使用。

故C错误。

医疗机构新增配制剂型或者改变配制场所的，应当经所在地省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门验收合格后，办理《医疗机构制剂许可证》变更登记。

故D、E正确。

故选DE。

编辑推荐

《国家执业药师资格考试历年真题试卷与解析(药学专业)(第5版)(2013)(药师考试必备参考书)》对考生复习应考有较大帮助,具有提升复习效果的积极意义。

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>