

版权声明

编写组依法对本书享有专有著作权，同时我们尊重知识产权，对本电子书部分内容参考和引用的市面上已出版或发行图书及来自互联网等资料的文字、图片、表格数据等资料，均要求注明作者和来源。但由于各种原因，如资料引用时未能联系上作者或者无法确认内容来源等，因而有部分未注明作者或来源，在此对原作者或权利人表示感谢。若使用过程中对本书有任何异议请直接联系我们，我们会在第一时间与您沟通处理。

因编撰此电子书属于首次，加之作者水平和时间所限，书中错漏之处在所难免，恳切希望广大考生读者批评指正。

目录

封面.....	1
目录.....	3
2026 年南京中医药大学 349 药学综合考研核心题库	4
《药事管理学》考研核心题库之选择题精编	4
《药事管理学》考研核心题库之名词解释精编	15
《药事管理学》考研核心题库之简答题精编	22
《药事管理学》考研核心题库之论述题精编	34
2026 年南京中医药大学 349 药学综合考研题库[仿真+强化+冲刺].....	41
南京中医药大学 349 药学综合之药事管理学考研仿真五套模拟题.....	41
2026 年药事管理学五套仿真模拟题及详细答案解析（一）	41
2026 年药事管理学五套仿真模拟题及详细答案解析（二）	43
2026 年药事管理学五套仿真模拟题及详细答案解析（三）	46
2026 年药事管理学五套仿真模拟题及详细答案解析（四）	49
2026 年药事管理学五套仿真模拟题及详细答案解析（五）	52
南京中医药大学 349 药学综合之药事管理学考研强化五套模拟题.....	55
2026 年药事管理学强化五套模拟题及详细答案解析（一）	55
2026 年药事管理学强化五套模拟题及详细答案解析（二）	57
2026 年药事管理学强化五套模拟题及详细答案解析（三）	60
2026 年药事管理学强化五套模拟题及详细答案解析（四）	63
2026 年药事管理学强化五套模拟题及详细答案解析（五）	66
南京中医药大学 349 药学综合之药事管理学考研冲刺五套模拟题.....	69
2026 年药事管理学冲刺五套模拟题及详细答案解析（一）	69
2026 年药事管理学冲刺五套模拟题及详细答案解析（二）	72
2026 年药事管理学冲刺五套模拟题及详细答案解析（三）	75
2026 年药事管理学冲刺五套模拟题及详细答案解析（四）	77
2026 年药事管理学冲刺五套模拟题及详细答案解析（五）	80
附赠重点名校：药事管理学考研真题汇编（暂无答案）	83
第一篇、药事管理学考研真题汇编	83
四川大学 815 药事管理学考研专业课真题.....	83
四川大学 815 药事管理学考研专业课真题.....	90

2026 年南京中医药大学 349 药学综合考研核心题库

《药事管理学》考研核心题库之选择题精编

1. 新药是指_____
 - A. 未曾在中国境内上市销售的药品
 - B. 未曾在中国境内生产的药品
 - C. 未曾在中国境内临床试验的药品
 - D. 国内生产企业第一次在中国销售的药品

【答案】A
2. 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

【答案】B
3. 医疗机构配制制剂，须经所在地_____审核同意，由_____批准，发给《医疗机构制剂许可证》。无《医疗机构制剂许可证》的，不得配制制剂。
 - A. 级政府药品监督管理部门；省级政府卫生行政部门
 - B. 国家级药品监督管理部门；省级政府药品监督管理部门
 - C. 省级政府卫生行政部门；省级政府卫生行政部门
 - D. 省级政府卫生行政部门；省级政府药品监督管理部门

【答案】D
4. 我国目前主管全国药品监督管理工作的部门是_____
 - A. 国家食品药品监督管理局
 - B. 中国药品生物制品检定所
 - C. 国家药品管理局
 - D. 工商行政管理局

【答案】A
5. 不属于国家一级保护的野生药材物种是_____
 - A. 豹骨
 - B. 麝香
 - C. 羚羊角
 - D. 鹿茸(梅花鹿)

【答案】B
6. 国家对野生药材资源实行_____
 - A. 保护、采猎相结合的原则
 - B. 分类管理的原则
 - C. 严格保护的原则
 - D. 有计划采猎的原则

【答案】A

7. 根据药品管理法实施办法的规定, 药品经营许可证有效期为_____

- A. 3 年
- B. 4 年
- C. 5 年
- D. 6 年

【答案】C

8. 医疗机构制剂规定使用期限的依据不包括_____

- A. 药品剂型的特点
- B. 原料药稳定性试验结果
- C. 制剂稳定性试验结果
- D. 外包装材料的稳定性试验结果

【答案】D

9. 生产戒毒药品必须是经 SDA 指定的合法药品生产企业、并已经取得_____

- A. 《药品制剂许可证》
- B. 《药品 GMP 认证书》
- C. 《中药品种保护证书》
- D. 《药品经营许可证》

【答案】B

10. 开办药品零售企业, 申办人应当向拟办企业所在地_____提出申请

- A. 省级药品监督管理机构
- B. 国务院药品监督管理部门
- C. 设区的市级药品监督管理机构
- D. 县级药品监督管理机构

【答案】C

11. 《中华人民共和国药品管理法》规定, 销售中药材, 必须标明的是_____

- A. 该品种药理活性
- B. 该品种指标成分
- C. 该品种产地
- D. 该品种含水量

【答案】C

12. 药品监督管理对药品各环节的监管是指_____

- A. 药品生产、经营、使用、价格的环节
- B. 药品研制、生产、经营、使用的环节
- C. 药品研制、生产、经营、价格的环节
- D. 药品研制、生产、经营、使用、广告、价格的环节

【答案】D

13. “价格法”规定, 经营者不执行政府定价、政府指导价以及法定的价格干预措施、紧急措施的_____

- A. 直接追究刑事责任
- B. 责令改正, 有违法所得的没收违法所得, 可并处违法所得五倍以下罚款, 情节严重的责令停业整顿
- C. 没收违法所得, 责令停业整顿

D. 警告、责令停产、停业整顿

【答案】B

14. 配制大容量注射剂灌封岗位的洁净级别应为_____

A. 10 万级

B. 1 万级

C. 100 万级

D. 100 级

【答案】D

15. 我国对上市五年以内的药品，药品不良反应的报告范围是_____不良反应

A. 严重

B. 新的

C. 可疑的

D. 所有可疑

【答案】D

16. 以下不属于一般行政处罚的为_____

A. 吊销许可证

B. 警告

C. 责令改正

D. 没收

【答案】A

17. 甲类非处方药规定必须印制的特殊标识是_____

A. 绿底白字

B. 红底白字

C. 黑底白字

D. 兰底白字

【答案】B

18. 依据社会平均成本、市场供求状况和社会承受能力合理制定和调整的药品价格是_____

A. 企业自定价

B. 市场调节价

C. 地域调节价

D. 政府定价和政府指导价

【答案】D

19. 药品生产企业在取得_____后，方可生产该药品。

A. 药品生产许可证

B. 药品经营许可证

C. 药品批准文号

D. 新药证书

【答案】C

20. 国家基本药物的遴选原则是_____

A. 临床必需、安全有效、使用方便、保证供应、价格合理