



2017 年医疗事业考试药学专业模拟题答案与解析

1. 【答案】C

【解析】解除平滑肌痉挛是 M 胆碱受体阻断药阿托品的重要用途，可拮抗各种对 M 受体的激动作用，用于各种内脏绞痛。阿托品可用于治疗迷走神经过度兴奋所致的窦性心动过缓、窦房阻滞、房室阻滞等缓慢型心律失常，还可用于治疗继发于窦房结功能低下而出现的室性异位节律。大剂量阿托品能解除血管痉挛，舒张外周血管，改善微循环，可用于多种感染性中毒性休克。而青光眼的治疗是 M 受体激动药的作用，是使瞳孔括约肌收缩，与阿托品作用恰好相悖。

2. 【答案】A

【解析】此题考核抗心律失常药的分类及其代表药。胺碘酮为选择性延长复极过程药，奎尼丁为钠通道阻滞药，维拉帕米属钙通道阻滞药，而普萘洛尔为 β 受体阻断药。

3. 【答案】B

【解析】吗啡对中枢神经系统的作用有镇痛和镇静、抑制呼吸、镇咳、催吐、缩瞳。多数认为吗啡的镇静作用不会导致像催吐这样的反应，但吗啡作用于延脑极后区阿片受体，引起恶心呕吐，可被纳洛酮对抗。

4. 【答案】C

【解析】氯丙嗪在自主神经系统方面，有明显阻断 α 受体的作用，可抑制血管运动中枢和血管平滑肌，扩张血管，使血压下降，但反复用药后降压作用减弱甚至无效。

5. 【答案】D

【解析】A 选项氯丙嗪又称冬眠灵，属吩噻嗪类，用于治疗精神病、止吐、人工冬眠等。B 选项地西洋又称安定，为苯二氮卓类，主要发挥抗焦虑作用。C 选



项乙琥胺为癫痫小发作首选药，疗效好且不良反应小。D选项苯妥英钠对癫痫大发作效果最好，对单纯性局限性发作和精神运动性发作的疗效次之。

6. 【答案】D

【解析】 β 受体阻断剂可阻断支气管平滑肌的 β_2 受体，使支气管平滑肌收缩，张力增高，对于支气管哮喘患者，可诱发或加剧支气管哮喘的发作， β 受体阻断剂可阻断心机的 β_1 受体，使心率减慢，心收缩力减弱，更容易导致心脏传导阻滞， β 受体阻断剂可阻断血管平滑肌的 β_2 受体，引起血管收缩外周阻力增加，外周血管痉挛性疾病患者使用时会加剧病情。D选项青光眼是毛果芸香碱的治疗病症，与 β 受体阻断剂无关，无须禁用。

7. 【答案】A

【解析】此题考核的是阿司匹林的药理作用。阿司匹林能够抑制血小板的聚集，预防血栓形成。

8. 【答案】D

【解析】略

9. 【答案】B

【解析】呋塞米利尿作用迅速，强大但短暂，用于其他利尿药无效的心、肝、肾性水肿上。该药在利尿的同时能舒张血管，减轻心脏前、后负荷，故而是急性肺水肿的首选药。

10. 【答案】B

【解析】直接调节体内无机盐代谢的激素是肾上腺盐皮质激素（醛固酮）。

11. 【答案】C

【解析】可乐定可减少胃液分泌，适合伴有消化道溃疡的高血压患者使用。



氢氯噻嗪为利尿药，利血平为去甲肾上腺素能神经末梢阻滞药，硝苯地平是一种钙拮抗剂，是变异型心绞痛的首选药物。

12. 【答案】C

【解析】糖皮质激素诱发和加重溃疡的原因只有 ABD 三项，而 C 项是糖皮质激素容易诱发感染的原因，与加重溃疡无关。

13. 【答案】D

【解析】去甲肾上腺素在血管中主要与 α 受体结合，而与 β_2 受体结合的能力较弱，因而主要引起缩血管效应，可使外周阻力增加；外周阻力增加使动脉血压升高，由于压力感受性反射对心脏的抑制效应超过了去甲肾上腺素对心脏的直接兴奋作用，结果可使心脏活动抑制。

14. 【答案】A

【解析】卡托普利，长期应用对心、脑、肾具有保护作用，是脑出血等心血管疾病治疗的推荐用药，可降低血压。

15. 【答案】A

【解析】他汀类药物是临床上治疗原发性高胆固醇血症等需要降脂、降低胆固醇病症的首选药。降压则考虑使用钙离子阻滞剂等，增加心肌收缩力可使用强心苷类，过敏性休克应该考虑使用肾上腺素。

16. 【答案】B

【解析】此题考查硝酸甘油的舒张血管功能。硝酸甘油对毛细血管后静脉（容量血管）的作用强而持久，使回心血量减少，降低心肌耗氧量。

17. 【答案】C

【解析】胍屈嗪是松弛小动脉的，因此排除了 B 和 D，而 A 是钙通道阻滞药



硝苯地平扩血管的机制。另外，B为硝酸甘油的作用机制，D为哌唑嗪的作用机制。

18. 【答案】D

【解析】万古霉素静滴过快会有皮肤反应，浓度过高可致血栓性静脉炎；肌注可致剧烈疼痛；同时，有严重的耳毒性及肾毒性。

19. 【答案】C

【解析】此题看起来很难，但分析选择方法还是很容易。大家都了解“四环素牙”，而四环素牙的存在证明了其能透过胎盘屏障，直接选C。

20. 【答案】D

【解析】慢反应细胞4相自动除极由缓慢的 Ca^{2+} 内流所引起，维拉帕米抑制慢反应细胞4相 Ca^{2+} 内流而降低其自律性。

21. 【答案】D

【解析】甲硝唑常用于ABC三项，而且是治疗阴道滴虫的首选药。对于丝虫则应该选择乙胺嗪或呋喃嘧酮等治疗。

22. 【答案】A

【解析】利福平可引起转氨酶升高，甚至发生黄疸，与异烟肼合用较易发生肝损害。

23. 【答案】B

【解析】磺胺类药物是人工合成的抗菌药，不是杀菌剂。故选项B不正确。

24. 【答案】C

【解析】LD₅₀（半数致死量）与ED₅₀（半数有效量）的比值称为治疗指数，



用以表示药物的安全性。本题属于记忆性考题，理解记忆即可。

25. 【答案】D

【解析】M样作用产生与兴奋胆碱能神经节后纤维相似的作用：减慢心率，心肌收缩力下降，扩张血管、降压、缩瞳，增加汗腺等腺体分泌。C是属于N样作用。

26. 【答案】A

【解析】A和C都属于抗胆碱酯酶药，但毒扁豆碱由于其作用缓慢持久，N样作用得以表现。对心血管作用比较复杂，可使心率先慢后快，血压先降后升。新斯的明对心血管作用比较弱。B和D属于胆碱酯酶复活药。

27. 【答案】A

【解析】东莨菪碱的作用与阿托品类似，抑制腺体分泌作用比阿托品强，能抑制中枢神经系统，一般治疗量即有明显镇静作用，另外能防治晕船，并且作为麻醉前给药。

28. 【答案】C

【解析】A和C都属于非去极化型肌松药，泮库溴铵为人工合成的甾体类非去极化型肌松药，筒箭毒碱为临床应用最早的非去极化型肌松药，琥珀胆碱为去极化型肌松药，山莨菪碱主要用于感染性休克和胃肠绞痛。

29. 【答案】C

【解析】去甲肾上腺素的临床应用有药物中毒性低血压、神经性休克早期和上消化道出血。

30. 【答案】A

【解析】阿托品属于胆碱受体阻断药，可用于治疗窦性心动过缓，能够扩张



支气管，但由于抑制呼吸道腺体分泌，使痰液变稠，不易排出，因此不能作为平喘药。

31. 【答案】 B

【解析】 本题重点考察缓控释制剂释药的原理，利用溶出原理达到缓释作用的方法有制成溶解度小的盐或酯、与高分子化合物生成难溶性盐、控制颗粒的大小等。

32. 【答案】 B

【解析】 本题考察微囊的相关知识。微型胶囊的特点包括：可提高药物的稳定性；可掩盖药物的不良臭味；可使液态药物固态化；减少药物的配伍变化，缓释或控释作用，使药物浓集于靶区，防止药物在胃肠道内失活等。不包括“能使药物迅速到达作用部位”。

33. 【答案】 C

【解析】 挥发油类药物制成微囊能够防止其挥发，提高了制剂的物理稳定性。

34. 【答案】 B

【解析】 滴丸剂所用的基质一般具备类似凝胶的不等温溶胶凝胶互变性，分为两大类：

1. 水溶性基质 常用的有聚乙二醇类(如聚乙二醇 6000、聚乙二醇 4000 等)、泊洛沙姆、明胶等。
2. 脂溶性基质 常用的有硬脂酸、单硬脂酸甘油酯、氢化植物油、虫蜡、蜂蜡等。

35. 【答案】 A

【解析】 被动靶向制剂经静脉注射后，其在体内的分布首先取决于其粒径的大小。



36. 【答案】 C

【解析】 只有免疫脂质体属于主动靶向制剂，其他均为物理化学靶向制剂。

37. 【答案】 E

【解析】 物理化学靶向制剂包括：磁性靶向制剂、热敏靶向制剂、pH 敏感靶向制剂和栓塞性制剂。

38. 【答案】 A

【解析】 动靶向制剂经静脉注射后在体内的分布首先取决于其粒径的大小，通常粒径在 $2.5\sim 10\mu\text{m}$ 时，大部分积集于巨噬细胞；小于 $7\mu\text{m}$ 时一般被肝、脾中的巨噬细胞摄取； $200\sim 400\text{nm}$ 的纳米粒集中于肝后迅速被肝清除；小于 10nm 的纳米粒则缓慢积集于骨髓；大于 $7\mu\text{m}$ 的微粒通常被肺的最小毛细血管床以机械滤过方式截留，被单核白细胞摄取进入肺组织或肺气泡。

39. 【答案】 B

【解析】

主动靶向制剂：是用修饰的药物载体作为“导弹”，将药物定向地运送到靶区浓集发挥药效。

40. 【答案】 E

【解析】 口服缓控释制剂的服药时间间隔一般为 12h 或 24h。

41. 【答案】 E

【解析】 制成溶解度小的盐属于溶出原理。

42. 【答案】 D

【解析】 对于首过效应大的药物制成缓控释制剂时生物利用度可能比普通制剂低。



43. 【答案】 A

【解析】分散片不具有缓控释作用，其他选项中的药物均符合要求。

44. 【答案】 C

【解析】分散片可加水分散后口服，也可将分散片含于口中吮服或吞服。

45. 【答案】 D

【解析】舌下片：系指置于舌下能迅速溶化，药物经舌下黏膜吸收发挥全身作用的片剂。

46. 【答案】 C

【解析】吸入粉雾剂可以胶囊或泡囊形式给药，计量准确，无超剂量给药危险，但需特殊给药装置。

47. 【答案】 C

【解析】作为埋植型或注射型缓释微球制剂的可生物降解的骨架材料主要有两大类。

(1) 天然聚合物：如淀粉、白蛋白、明胶、壳聚糖、葡聚糖等。

(2) 合成聚合物：如聚乳酸（PLA）、聚丙交酯、聚乳酸-羟乙酸（PLGA）、聚丙交酯乙交酯（PLCG）、聚己内酯、聚羟丁酸等。

48. 【答案】 D

【解析】微球的质量要求包括：粒子大小与粒度分布、载药量、有机溶剂残留检查、体外释放度。

49. 【答案】 A

【解析】分散片在 15-25℃ 水中应在 3 分钟之内完全崩解。



50. 【答案】 E

【解析】ABD 属于被动靶向制剂，而 C 属于物理化学靶向制剂，所以本题选 E。

51. 【答案】 B

【解析】TDDS 存在以下几方面不足：

- (1) 由于皮肤的屏障作用，仅限于剂量小药理作用强的药物；
- (2) 大面积给药，可能对皮肤产生刺激性和过敏性；
- (3) 存在皮肤的代谢与储库作用。

52. 【答案】 D

【解析】经皮给药制剂常用的压敏胶有聚异丁烯、聚丙烯酸酯和聚硅氧烷三类。这三类压敏胶与药物配合性能亦不一样，如聚丙烯酸酯类压敏胶能容纳其重量 50% 的硝酸甘油，聚异丁烯类压敏胶能负载可产生治疗作用剂量的硝酸甘油，而聚硅氧烷类压敏胶能负载硝酸甘油的量小。

53. 【答案】 C

【解析】经皮给药制剂的控释膜分为均质膜与微孔膜。用作均质膜的高分子材料有乙烯-醋酸乙烯共聚物。

控释膜中的微孔膜常通过聚丙烯拉伸而得，也有用醋酸纤维膜的。另外，可用核孔膜，它是生物薄膜经高能荷电粒子照射。

54. 【答案】 D

【解析】不溶性骨架片类制剂中药物是通过骨架中许多弯弯曲曲的孔道进行扩散释放的。ACE 属于溶出原理；B 属于渗透泵原理；所以此题选 D。

55. 【答案】 A

【解析】渗透压活性物质起调节室内渗透压的作用，当药物本身的渗透压较



小时，加入这些渗透压活性物质用来产生较高的渗透压，作为释放的动力，其用量多少往往关系到零级释放时间的长短。常用乳糖、果糖、葡萄糖、甘露醇的不同混合物；而聚乙烯吡咯烷酮常作为渗透泵的促渗剂。

56. 【答案】 A

【解析】《基药办法》规定下列药品不纳入国家基本药物目录遴选范围：①含有国家濒危野生动植物药材的；②主要用于滋补保健作用，易滥用的；③非临床治疗首选的；④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；⑤违背国家法律、法规，或不符合伦理要求的；⑥国家基本药物工作委员会规定的其他情况。国家基本药物应当是《中华人民共和国药典》收录的，国家卫生计生部门、国家食品药品监督管理局颁布药品标准的品种。

57. 【答案】 A

【解析】一级保护药材名称：羚羊角、鹿茸(梅花鹿)

58. 【答案】 D

【解析】该题针对“医疗保障用药管理”知识点进行考核。《中华人民共和国药典》(现行版)收录的药品，国家药品监督管理局批准正式进口的药品，符合国家药品监督管理局颁发标准的药品都属于基本医疗保险用药的范围。

59. 【答案】 B

【解析】该题针对“药品购销管理”知识点进行考核。药品购销记录必须注明药品的批号。

60. 【答案】 D

【解析】该题针对“互联网药品经营”知识点进行考核。向个人消费者提供互联网药品交易服务的企业，应当具有完整保存交易记录的能力、设施和设备，具有负责网上实时咨询的执业药师，对上网交易的品种有完整的管理制度与措施。



61. 【答案】 C

【解析】该题针对“药品研制与质量管理规范”知识点进行考核，在药物临床试验中，所采用的具有足够样本量随机盲法对照试验属于Ⅲ期临床试验。

62. 【答案】 D

【解析】该题针对“药品研制与质量管理规范”知识点进行考核，药物非临床研究档案的保存时间为药物上市后至少 5 年。

63. 【答案】 B

【解析】考查药物的贮藏，宜冷处贮藏但不应冷冻的有，胰岛素制剂，人血液制品，抗毒素、抗血清，生物制品，子宫收缩及引产药，抗凝血药，微生态制剂如双歧三联活菌胶囊等。需掌握常用药品的贮藏条件，需在阴凉处（不超过 20℃）贮存的药品，需在凉暗处（遮光，且不超 20℃）贮存的药品。

64. 【答案】 D

【解析】本题考查药学计算，浓度的计算，此题为高浓度向低浓度稀释的计算，计算公式为 $C_{浓} \times V_{浓} = C_{稀} \times V_{稀}$ ，需要 95%乙醇体积为 $70\% \times 1000 / 95\% = 736.8(\text{ml})$ ，与 D 选项最接近。另外还有百分浓度的计算，两种浓度混合的计算，以及摩尔浓度，等渗浓度的计算。

65. 【答案】 B

【解析】考查药物不良反应评定结果，不良反应的评价结果有 6 级，即：肯定、很可能、可能、可能无关、待评价、无法评价。（1）肯定，用药及反应发生时间顺序合理；停药以后反应停止，或迅速减轻或好转；再次使用，反应再现，并可能明显加重（激发试验阳性）；有文献资料佐证；排除原患疾病等其他混杂因素影响。（2）很可能，无重复用药史，余同“肯定”。（3）可能，用药与反应发生时间关系密切，有文献资料佐证；（4）可能无关，ADR 与用药时间相关性不



密切,反应表现与已知该药 ADR 不相吻合,原患疾病发展同样可能有类似的临床表现。(5)待评价,报表内容填写不齐全,等待补充后再评价;或因果关系难以定论,缺乏文献资料佐证。(6)无法评价,报表缺项太多,因果关系难以定论,资料又无法补充。

66. 【答案】E

【解析】本题考查有药源性血液系统损害的药物,可引起再生障碍性贫血的药物有:

氯霉素;磺胺类(磺胺异噁唑、复方磺胺甲噁唑);非甾体抗炎药(保泰松、吲哚美辛、阿司匹林、对乙酰氨基酚);甲亢治疗药(甲硫氧嘧啶、丙硫氧嘧啶、卡比马唑);抗肿瘤药(环磷酰胺、甲氨蝶呤等)。记忆口诀“一黄一绿一非甾,甲亢肿瘤爱贫血”。引起粒细胞减少症的药物有:磺胺类;氯霉素;非甾体抗炎药(复方阿司匹林、吲哚美辛);甲亢治疗药(甲硫氧嘧啶、丙硫氧嘧啶);锑制剂、异烟肼;氯氮平。引起溶血性贫血的药物有:磺胺类、氯丙嗪、非甾、苯妥英钠、维生素 K;异烟肼、利福平、对氨基水杨酸——抗结核;氯喹、阿的平、伯氨喹——抗疟疾;氨苯砜——抗麻风,记忆口诀“抗疟、抗麻、抗结核,抗红细胞致溶血”。引起血小板减少症的药物有:抗肿瘤药阿糖胞苷、环磷酰胺、白消安、甲氨蝶呤、巯嘌呤等;噻嗪类:氢氯噻嗪。

67. 【答案】D

【解析】本题考查不同药物剂型正确使用,泡腾片不可以咀嚼服用。关于剂型的正确使用是每年考试的重要知识点。

68. 【答案】B

【解析】考查药物对妊娠期不同阶段胎儿的影响,妊娠早期(0~12周):0~3周(18d左右)“全”或“无”→流产;3~12周主要器官形成期→畸形。

69. 【答案】E



【解析】紧张性头痛首先针对病因进行治疗，如纠正导致头颈部肌肉紧张性收缩的异常姿势，伴随情绪障碍者可适当给予抗抑郁药；长期精神较紧张者，推荐应用地西洋（安定）片；对发作性紧张性头痛，可选阿司匹林、对乙酰氨基酚、罗通定、双氯芬酸、麦角胺咖啡因及5-羟色胺1B/1D激动剂如佐未曲坦等；慢性紧张性头痛有较长的头痛史，常是心理疾病如抑郁、焦虑的表现之一，可适当选用抗抑郁药。伴有反复性偏头痛推荐应用抗偏头痛药，如麦角胺咖啡因、罗通定、苯噻啶。三叉神经痛首选卡马西平，如无效可继服苯妥英钠或氯硝西泮等药物。

70. **【答案】** A

【解析】治疗量不良反应较少，不诱发溃疡和瑞夷综合征。无明显胃肠刺激。因为布洛芬的抗炎作用较强，而普通的头痛不需用布洛芬。

71. **【答案】** E

【解析】气雾剂比雾化器容易准备，治疗时间短。

72. **【答案】** D

【解析】植入剂适用于半衰期短、代谢快。尤其是不能口服的药物。

73. **【答案】** B

【解析】用于烧伤和外伤的溶液剂和软膏剂必须无菌，而气雾剂必须无刺激性。

74. **【答案】** A

【解析】洗剂 系指含药物的溶液、乳液、混悬液，供清洗或涂抹无破损皮肤用的制剂。

冲洗剂 系指用于冲洗开放性伤口或腔体的无菌溶液。

灌肠剂 系指灌注于直肠的水性、油性溶液或混悬液，以治疗、诊断或营养为目的的制剂。



75. 【答案】 C

【解析】 输液渗透压可为等渗或偏高渗。

76. 【答案】 D

【解析】 输液质量要求包括 ABCE 四项，不包括溶出度的检查。

77. 【答案】 C

【解析】 注射剂的 pH 值要求与血液相等或接近(血液 pH7.4)，注射剂的 pH 值一般控制在 4~9 的范围内。

78. 【答案】 C

【解析】 本题考查教材实例维生素 C 注射液配置注意事项，加入碳酸氢钠，使维生素 C 部分地中和成钠盐，以避免疼痛。同时碳酸氢钠起调节 pH 的作用，以增强本品的稳定性。

79. 【答案】 E

【解析】 注射用水为纯化水经蒸馏所得的水。应符合细菌内毒素试验要求。其质量应符合注射用水项下的规定。

80. 【答案】 B

【解析】 本题考点为注射剂的等渗调节剂，常用氯化钠和葡萄糖。

81. 【答案】 C

【解析】 注射剂的特点：(1) 药效迅速、剂量准确、作用可靠。(2) 可适用于不宜口服给药的患者和不宜口服的药物。(3) 可发挥局部定位作用。但注射给药不方便，注射时易引起疼痛。(4) 易发生交叉污染、安全性不及口服制剂。(5) 制造过程复杂，对生产的环境及设备要求高，生产费用较大，价格较高。



82. 【答案】 C

【解析】热原的基本性质：水溶性、不挥发性、耐热性、过滤性、其他：能被强酸、强碱、强氧化剂以及超声破坏。

83. 【答案】 D

【解析】气雾剂阀门系统对药物剂量有所限制，无法递送大剂量药物，所以此题 D 说法错误，此题应该选 D。

84. 【答案】 E

【解析】抛射剂应为适宜的低沸点液体，常温下蒸气压应大于大气压。

85. 【答案】 E

【解析】AB 属于非离子型表面活性剂，跟 CD 一样都可以作为栓剂的水溶性基质；而椰油酯属于栓剂的油脂性基质。

86. 【答案】 A

【解析】棕榈酸酯属于半合成脂肪酸甘油酯，其属于栓剂的油脂性基质；BCDE 都属于水溶性基质。

87. 【答案】 D

【解析】可可豆脂：是从植物可可树种仁中得到的一种固体脂肪，主要组分为硬脂酸、棕榈酸、油酸、亚油酸和月桂酸等的甘油酯。常温下为白色或淡黄色、脆性蜡状固体，无刺激性，可塑性好，相对密度为 0.990~0.998，熔点 30℃~35℃，10℃~20℃时易碎成粉末，是较适宜的栓剂基质，但由于其同质多晶型及含油酸具有不稳定性，已渐渐被半合成或合成油脂性基质取代。

88. 【答案】 D



【解析】没食子酸酯类是作为栓抗氧剂使用的不是增稠剂。答案 D 是错误的。

89. 【答案】 A

【解析】甘油明胶系用明胶、甘油与水制成，有弹性，不易折断，但塞入腔道后可缓慢溶于分泌液中，延长药物的疗效。其溶出速率可随水、明胶、甘油三者的比例改变而改变，甘油与水的含量越高越易溶解。甘油能防止栓剂干燥，通常用水:明胶:甘油=10:20:70 的配比。

90. 【答案】 C

【解析】可可豆脂的熔点为 30-35℃，10-20℃时易碎成粉末，是较适宜的栓剂基质。

91. 【答案】 A

【解析】选项中，BCD 属于被动靶向制剂，E 属于物理化学靶向制剂。

92. 【答案】 B

【解析】本题考查靶向制剂的分类及定义。被动靶向制剂：通过生理过程的自然吞噬使药物选择性地浓集于病变部位的靶向制剂。主动靶向制剂：将微粒表面加以修饰作为“导弹”载体，使药物选择性地浓集于病变部位的靶向制剂。物理化学靶向制剂：使用某种物理或化学方法使靶向制剂在特定的部位发生药效的靶向制剂。

93. 【答案】 E

【解析】药物经皮吸收主要过程是经过表皮的角质层、皮下组织皮毛细血管和淋巴吸收进入体循环。

94. 【答案】 D

【解析】本题考查的是口服缓、控释制剂的特点。口服缓、控释制剂的特点



包括：减少给药次数，方便使用，提高患者的服药顺应性；血药浓度平稳，避免或减小峰谷现象，有利于降低药物的不良反应；减少用药的总剂量，可用最小剂量达到最大药效。但不能降低肝首过效应。故本题答案应选 D。

95. 【答案】 B

【解析】中药毒性药品品种是指原药材和饮片，不含制剂。西药品种除亚砷酸注射液、A 型肉毒毒素制剂以外的毒性西药品种是指原料药。

96. 【答案】 D

【解析】2009《国家基本药物目录（基层部分）》中规定过基本药物实行 100% 报销，主要针对的是城镇职工基本医疗保险和城镇居民医疗保险参保者。基本药物全部纳入基本医疗保障药物报销目录，报销比例明显高于非基本药物。

97. 【答案】 D

【解析】基本医疗卫生制度的主要内容公共卫生服务体系、医疗服务体系、医疗保障体系和药品供应保障体系。基本医疗卫生制度主要由医药卫生四大体系、八项支撑组成，四大体系是指建设公共卫生服务体系、医疗服务体系、医疗保障体系和药品供应保障体系，构建我国的基本医疗卫生制度。八项支撑就是完善医药卫生管理、运行、投入、价格、监管、科技与人才体制机制、信息、法制的建设，保障四大体系有效规范运转。

98. 【答案】 C

【解析】国家食品药品监督管理部门根据药品分析评价结果，可以要求企业开展药品安全性、有效性相关研究。必要时，应当采取责令修改药品说明书，暂停生产、销售、使用和召回药品等措施，对不良反应大的药品，应当撤销药品批准证明文件，并将有关措施及时通报卫生部。

99. 【答案】 C



【解析】中医临床用以治病的药物是中药饮片和中成药，而中成药的原料亦是中药饮片，并非中药材。

100. 【答案】A

【解析】美沙酮属于我国生产和使用的麻醉药品的一种