



3.1.2(3)技能竞赛培训资源

序号	项 目	负责人
1	中药传统技能竞赛	帅银花
2	医药商品储运员竞赛	帅银花
3	药物制剂技术技能竞赛	吴旖



1、中药传统技能竞赛

2-1 中药材标本348种汇总表

2-2 中药饮片标本98种汇总表

2-3 中药材及饮片伪品标本169种汇总表

中药材伪品实物图片1

中药材伪品实物图片2

中药材伪品实物图片3

中药技能竞赛线上培训内容

原药材标本包装说明	
1.	表中2号标本瓶规格为内径75mm, 内空净高180mm, 瓶盖高度一般不低于其一半;
2.	表中3号标本瓶规格为内径75mm, 内空净高300mm, 瓶盖高度一般不低于其一半;
3.	少量标本(5个品种)尺寸特殊, 采用其他规格;
4.	注* 本赛原药材标本发卖包装为10号加厚白封袋包装, 不含标本瓶;
5.	所有加厚白封袋均内置干燥剂和脱氧剂;
6.	本赛原药材标本共计 348种。

原药材标本总清单 编号: 原HDKJ091706					
类别	原药材名称	编码	药典基源品种名称	装包装规格	备注
根及根茎类	绵马贯众	GG001	绵马贯众	3号瓶	√(生品和绵马贯众炭)
	青钱柳	GG002	槲蕨	3号瓶	√
	细辛	GG003	北细辛	3号瓶	√
		GG004	华细辛	3号瓶	√
	大黄	GG005	掌叶大黄	3号瓶	√
		GG006	唐古特大黄	袋装	√

中药材饮片标本总清单 编号: 原HDKJ091706					
类别	原药材名称	编码	药典基源品种名称	装包装规格	备注
根及根茎类	绵马贯众	GG001	绵马贯众	3号瓶	√(生品和绵马贯众炭)
	独活	GG002	重齿毛当归	3号瓶	√
	山慈菇	GG003	杜鹃兰	3号瓶	√
		GG004	独蒜兰或云南独蒜兰	3号瓶	√
	大黄	GG005	掌叶大黄	3号瓶	√
		GG006	唐古特大黄	袋装	√
		GG007	药用大黄	袋装	√
	何首乌	GG008	何首乌	3号瓶	√(生品和制何首乌)
	防风	GG009	防风	2号瓶	√
	藜蘆	GG010	藜蘆	3号瓶	√
		GG011	辽藜蘆	3号瓶	√
	制川乌	GG012	乌头母根	3号瓶	√
	附子	GG013	乌头子根	2号瓶	√(生品和黑顺片、白附片、盐附片)
	白附子	GG014	独角莲	2号瓶	√
	白头翁	GG015	白头翁	3号瓶	√
	制草乌	GG016	北乌头的块根	3号瓶	√
	射干	GG017	射干	3号瓶	√
	北豆根	GG018	蝙蝠葛	3号瓶	√
根及根茎类	山豆根	GG019	越南槐	3号瓶	√
	炙甘草	GG020	甘草	3号瓶	√
	炙黄芪	GG021	蒙古黄芪	3号瓶	√
	白芷	GG022	白芷	3号瓶	√
	当归	GG023	当归	3号瓶	√
	羌活	GG024	羌活	3号瓶	√
	前胡	GG025	白花前胡	3号瓶	√
	川芎	GG026	川芎	3号瓶	√



伪品标本装量、信息说明

1. 表中1号标本瓶规格为内径60mm，内空净高180mm，装量不低于其高度一半，**发货装**为7号自封袋包装；
2. 表中2号标本瓶规格为内径75mm，内空净高180mm，装量不低于其高度一半，**发货装**为7号自封袋包装；
3. 表中3号标本瓶规格为内径75mm，内空净高300mm，装量不低于其高度一半，**发货装**10号自封袋包装；
4. 表中袋装规格的品种，10号自封袋装；
5. 本说明第1至第4项自封包装均内置干燥剂和脱氧剂；随货另提供完整的伪品信息登记表及伪品标签；
6. **注*** 本套标本价格是指仅提供自封袋包装，不含标本瓶；
7. 本套伪品标本共计**169**种。

中药伪品标本总清单

套装编号：伪HDKJ081800-169(6)

类别	对应正品名称	编码	伪品名称	装量规格	中袋包装号
根及根茎类 A类	天麻	1	芭蕉芋	1号瓶	14-1
		2	劣天麻	1号瓶	14-1
	川贝母	3	土贝母	1号瓶	14-1
		4	小平贝母	1号瓶	14-1
	大黄	5	土大黄	1号瓶	14-1
		6	劣大黄	1号瓶	14-1
		7	华北大黄	1号瓶	14-1
		8	河套大黄	1号瓶	14-1
	柴胡	9	窄竹叶柴胡（西藏柴胡）	1号瓶	14-1
		10	锥叶柴胡	1号瓶	14-1
		11	膜缘柴胡	1号瓶	14-1
		12	柴胡苗	1号瓶	14-1
		13	柴胡杆	1号瓶	14-2
		14	欧当归伪制	1号瓶	14-2



2、医药商品储运员竞赛

- 医药储运员竞赛线上培训课程
- 医药储运员竞赛线上培训课程内容
- 医药储运员竞赛线上培训作业1
- 医药储运员竞赛线上培训作业2
- 医药商品储运员竞赛《药品管理法》练习题及答案

2020 新版《药品管理法》试题及答案解析

一、 单选题

序号	试题	答案	释义
1	《中华人民共和国药品管理法》已由中华人民共和国第十三届全国人民代表大会常务委员会第十二次会议于 2019 年 8 月 26 日修订通过，现予公布，自（ ）起施行。 A、2019 年 8 月 26 日 B、2019 年 10 月 1 日 C、2019 年 12 月 1 日 D、2020 年 1 月 1 日	C	释义：《中华人民共和国药品管理法》已由中华人民共和国第十三届全国人民代表大会常务委员会第十二次会议于 2019 年 8 月 26 日修订通过，现予公布，自 2019 年 12 月 1 日起施行。
2	药品管理应当以（ ）为中心。 A、人民健康 B、人身安全 C、药品安全 D、药品功效	A	释义：药品管理应当以 人民健康 为中心，坚持风险管理、全程管控、社会共治的原则，建立科学、严格的监督管理制度，全面提升药品质量，保障药品的安全、有效、可及。
3	国家保护野生药材资源和（ ）品种，鼓励培育道地中药材。 A、化学药 B、西药 C、生物制品 D、中药	D	释义：国家保护野生药材资源和 中药 品种，鼓励培育道地中药材。
4	国家鼓励（ ）新药，保护公民、法人和其他组织研究、开发新药的合法权益。 A、研究和创制 B、研究和开发 C、开发和创制 D、研究和购买	A	释义：国家鼓励 研究和创制 新药，保护公民、法人和其他组织研究、开发新药的合法权益。

https://zjy2.icve.com.cn/teacher/mainCourse/course

医药物流管理技术 (医药卫生大类; 不公开)

课程简介: 医药物流管理技术是为学生参加“2020年全国医药行业《现代医药物流管理》、《药品流通管理规范》、《药品管理法》、《疫苗管理法》等，旨在让参赛学生掌握现代医药参加2020年全国医药技能大赛做充分的准备。

主持教师 如何建设教学团队?

黄冬

教学团队

帅银花 黄冬

数据预览

班级	学生	课件
1	2	206

引入信息

引入资源库课程: 【药事管理与法规 (重庆版)】 --药事引



3、药物制剂技术技能竞赛

PDF 2019年药物制剂竞赛二等奖证书

PDF 食药行指委〔2019〕46号关于公布2019年全国食品药品类职业院校“药物制剂

药物压片仿真软件题库

序号	题型	题干	选项1	选项2	选项3	选项4
1	单选题	《药品生产质量管理规范（2010年修订）》经卫生部常务会议审议通过，	2010年10月19日	2011年3月1日	2010年1月1日	2011年1月1日
2	单选题	审核和批准所有与质量有关的变更的是（ ）	企业负责人	生产管理部门	质量管理部门	质量受权人
3	单选题	确保生产相关人员经过必要的上岗前培训和继续培训的是（ ）	企业负责人	生产管理部门	质量管理部门	质量受权人
4	单选题	确保完成生产工艺验证是生产管理部门和（ ）的共同职责。	企业负责人	供应部门负责人	质量管理部门	质量受权人
5	单选题	质量管理部门应当至少具有药学或相关专业本科学历（或中级专业技术	1	2	3	4
6	单选题	生产管理部门应当至少具有药学或相关专业本科学历（或中级专业技	1	2	3	4
7	单选题	直接接触药品的生产人员上岗前应当接受健康检查，以后每年至少进行	1	2	3	4
8	单选题	洁净区与非洁净区之间的压差应当不低于（ ）帕斯卡。	1	5	8	10
9	单选题	不同级别洁净区之间的压差应当不低于（ ）帕斯卡。	1	5	8	10
10	单选题	质量控制实验室通常应当与（ ）分开。	仓储区	中间站	生产区	辅助区
11	单选题	纯化水可采用（ ）保存。	低温保存	循环	保温循环	高温保存
12	单选题	注射用水可采用（ ）	低温保存	循环	70℃以上保温循环	高温保存
13	单选题	药品上直接印字所用油墨至少应当符合（ ）标准要求	医用	食用	药用	进口精料
14	单选题	物料供应商的确定及变更应当进行质量评估，并经（ ）批准后方可采购	供应部门	生产部门	质量管理部门	财务部门
15	单选题	物料和产品应当根据其性质有序分批贮存和周转，发放及发运应当符合	先进先出	近效期先出	后进先出	A和B
16	单选题	下列人员要求至少具有三年从事药品生产和质量管理的实践经验的是（	质量管理部门	企业负责人	生产管理部门	质量受权人
17	单选题	可追溯一批产品的生产历史以及与质量有关情况的是（ ）	批生产记录	批	批包装记录	批号
18	单选题	每批产品或每批中部分产品的包装都应当有（ ）	批生产记录	批次	批包装记录	批号
19	单选题	包装开始前应当进行检查，确保工作场所、包装生产线、印刷机及其他	待清洁	清洁	待用	运行
20	单选题	质量控制实验室的检验人员至少应当具有相关专业（ ）以上学历	大专	本科	初中	研究生
21	单选题	除稳定性较差的原辅料外，用于制剂生产的原辅料和与药品直接接触的	0.5	1	2	3
22	单选题	持续稳定性考察的目的是在（ ）内监控已上市药品的质量，以发现药品	短期	长期	有效期	较短期
23	单选题	持续稳定性考察主要针对（ ）	成品	市售包装药品	待包装药品	无包装药品
24	单选题	应当有专人及足够的辅助人员负责进行质量投诉的调查和处理，所有技	企业负责人	生产管理部门	质量管理部门	质量受权人
25	单选题	药品发运的零头包装只限（ ）个批号为一个合箱，合箱外应当标明全部	1	2	3	4
26	单选题	发运记录应当至少保存至药品有效期后（ ）年	1	2	3	4
27	单选题	产品召回负责人应当能够迅速查阅到药品（ ）记录	生产	储存	包装	发运
28	单选题	产品召回负责人若不是（ ），则应当向（ ）通报召回处理情况	企业负责人	生产管理部门	质量管理部门	质量受权人
29	单选题	证明厂房、设施、设备能正确运行并可达到预期结果的一系列活动叫做（	验证	确认	评估	校准
30	单选题	在某一特定的生产阶段，将以前生产的一批或数批符合相应质量要求的	返工	重新加工	回收	再加工