

臺灣中藥典第三版中藥品質規格工作坊 課前/課後測驗

10/17 高雄場 10/24 台中場 10/25 台北場

姓名：_____ 單位：_____ 報到編號：_____

◎測驗題型：單選題，共 16 題

- (D) 1. 下列何者非臺灣中藥典第三版編修小組?
(A)中藥基原小組 (B)檢驗規格小組 (C)中藥製劑小組 (D)化學分析小組
- (D) 2. 臺灣中藥典第三版中收載幾種中藥材品項?
(A)300種 (B)325種 (C)350種 (D)355種
- (C) 3. 下列哪項不是臺灣中藥典第三版中新增基原品種?
(A)臺灣白及 (B)恆春鈎藤 (C)紫花前胡 (D)黃花石斛
- (D) 4. 臺灣中藥典第三版在基原品項中未描述下列何者?
(A)組織 (B)一般性狀 (C)粉末 (D)採收
- (B) 5. 檢驗規格組編修工作內容，不包括哪項?
(A)通則制定 (B)用途分類 (C)含量測定 (D)雜質檢查
- (D) 6. 薄層層析鑑別增修原因，主要為哪些?
(A)用毒性溶劑 (B)藥典未收載 (C)方法繁瑣且不明確 (D)以上皆是
- (C) 7. 訂定藥材指標成分含量規範時，下列規格要求何者正確?
(A)指標成分之純度應大於 80%
(B)回收率百分比試驗應至少進行 5 次，其數值應為 60~150%
(C)指標成分於藥材中之含量應大於 0.01%
(D)不需要對儀器進行適用性試驗
- (A) 8. 臺灣中藥典第二版與第三版之檢驗規格比較，於第三版中下列何項檢測品項減少?
(A)比色法品項
(B)二氧化硫檢測品項
(C)薄層層析鑑別品項
(D)高效液相層析法品項
- (D) 9. 臺灣中藥典第三版新增三種特殊微生物檢測方法，以下選項何者為非?
(A)梭狀芽孢桿菌
(B)白色念珠菌
(C)膽鹽耐受性革蘭氏陰性菌
(D)大腸桿菌

《續下頁》

- (C) 10. 根據臺灣中藥典第三版內容，好氧性微生物總數培養皿法計數範圍為？
(A) 30 ~ 300 個菌落
(B) 20 ~ 200 個菌落
(C) 25 ~ 250 個菌落
(D) 5 ~ 50 個菌落
- (C) 11. 根據臺灣中藥典第三版內容，何者非方法適用性試驗中可去除藥品中干擾因素之方法？
(A)拉高稀釋倍數
(B)採用微孔濾膜過濾
(C)若已知檢體含抑菌性，代表檢體本身不容易被該菌污染，可直接執行檢測試驗
(D)更換含有中和劑之稀釋液
- (A) 12. 根據臺灣中藥典第三版內容，培養基效能試驗接種菌量及培養時間為何？
(A)不超過 100 CFU 之菌量，培養時間為小於最短時間
(B)不少於 100 CFU 之菌量，培養時間為大於最長時間
(C)不超過 100 CFU 之菌量，培養時間為大於最長時間
(D)不少於 100 CFU 之菌量，培養時間為小於最短時間
- (B) 13. 下列何者不在中藥濃縮製劑之品質管控項目？
(A)水抽提物、稀乙醇抽提物含量檢查
(B)顆粒度規範
(C)標準品含量測定
(D)雜質檢查
- (C) 14. 中藥製劑組成藥材應制訂薄層層析 (TLC) 鑑別資料，薄層層析鑑別藥材的數目應達處方中藥材數的？
(A)四分之一以上 (B)三分之一以上 (C)二分之一以上 (D)全部
- (B) 15. 臺灣中藥典第三版收載哪兩個中藥濃縮製劑？
(A)逍遙散、甘草濃縮製劑
(B)加味逍遙散、黃芩濃縮製劑
(C)半夏瀉心湯、大黃濃縮製劑
(D)葛根湯、延胡索濃縮製劑
- (A) 16. 以下為複方濃縮製劑的相關說明，何者有誤？
(A)標準湯係以處方一日量藥材加 10 倍量的水，煮沸 30 分鐘以上，直至煎煮液為原加入水之半量，稱之
(B)複方濃縮製劑之指標成分是以一日量來規範
(C)每一複方濃縮製劑應選擇來自不同原料藥材之二種以上指標成分定量
(D)一日量製劑之指標成分之規格範圍應為標誌量之± 50% 以內