

Инструкция : выберите один или несколько правильных ответов.

Совокупность различных видов фармацевтической деятельности, направленных на обеспечение населения товарами аптечного ассортимента и оказание научно-консультативных услуг медицинским работникам и гражданам, – это:

- а** фармацевтический маркетинг;
- б** фармацевтическая помощь;
- в** фармацевтическая логистика;
- г** цель управления и экономики фармации как науки;
- д** основная задача аптечной организации.

Укажите срок хранения журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров:

- а** 3 года;
- б** 5 лет;
- в** 10 лет;
- г** 1 год.

Укажите размер применяемой розничной торговой надбавки на лекарственные препараты перечня ЖНВЛП ценой от 50 до 500 руб:

- а** 15%;

- б 32%;
- в 28%;
- г 10%;
- д 20%.

Укажите минимальный срок стажа работы по специальности у руководителя, имеющего высшее фармацевтическое образование, организации, осуществляющей фармацевтическую деятельность:

- а 5 лет;
- б 3 года;
- в 10 лет;
- г 1 год.

Обеспечение населения, лечебно-профилактических и других учреждений лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения – это:

- а фармацевтический маркетинг;
- б фармацевтическая помощь;
- в фармацевтическая логистика;
- г цель управления и экономики фармации как науки;
- д основная задача аптечной организации.

В каналах товародвижения аптека, как правило, представляет:

- а производителя;
- б оптовое звено;

- в** розничное звено;
- г** мелкооптовое звено;
- д** потребителя.

Укажите высоту расположения от пола приборов (или) части приборов, с которых производится визуальное считывание показаний, при определении температуры и влажности в помещениях хранения лекарственных препаратов:

- а** 0,5-1,0 м;
- б** 0,6 – 1,2 м;
- в** 1,0 – 1,4 м;
- г** 1,5 - 1,7 м.

Кто устанавливает порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности в аптечной организации:

- а** руководитель организации или индивидуальный предприниматель;
- б** провизор-технолог;
- в** фармацевт.

Укажите особо чувствительных к свету фармацевтические субстанции:

- а** нитрат серебра;
- б** нитроглицерин;
- в** прозерин;
- г** анестезин.

Торговля товарами и оказание услуг покупателям для личного, семейного, домашнего использования, не связанного с предпринимательской деятельностью, – это:

- а** оптовая торговля;
- б** розничная торговля;
- в** фармацевтический маркетинг;

- г** основная задача аптеки;
- д** товарная политика.

Торговля товарами с последующей их перепродажей или профессиональным использованием – это:

- а** основная задача аптеки;
- б** розничная торговля;
- в** фармацевтический маркетинг;

- г** оптовая торговля;
- д** товарная политика.

Укажите периодичность обучения и проверки знаний по охране труда руководителя и специалистов аптечной организации:

- а** не реже одного раза в год;
- б** не реже двух раз в год;
- в** не реже одного раза в пять лет;

- г** не реже одного раза в три года;
- д** по решению администрации.

Фармацевтические субстанции, требующие защиты от воздействия влаги, следует хранить в прохладном месте при температуре:

- а** до +15 град. С;
- б** до +8 град. С;
- в** до +10 град. С;
- г** до + 12 град. С.

Товарный ассортимент в фармацевтическом маркетинге – это:

- а** все, что предлагается рынку с целью использования или потребления;
- б** совокупность ассортиментных групп, товарных единиц;
- в** группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам покупателей, диапазону цен и др.;
- г** все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале;
- д** перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача.

К основным направлениям товарной политики аптеки относится:

- а** максимально полное удовлетворение потребностей покупателей;
- б** привлечение новых клиентов;

- в** изучение спроса на лекарственные препараты;
- г** расчет коэффициентов эластичности и корреляции;
- д** определение потребности в лекарственных препаратах.

Предусмотрено ли выписывание лекарственных препаратов, в том числе не входящих в стандарты медицинской помощи, по торговым наименованиям?

- а** не предусмотрено;
- б** предусмотрено в случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата;
- в** предусмотрено: в случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата и в случае индивидуальной непереносимости и (или) по жизненным показаниям по решению врачебной комиссии медицинской организации.

Назовите лекарственные средства, для которых недопустимо замерзание при хранении:

- а** препараты инсулина;
- б** противовирусные средства;
- в** раствор аммиака;
- г** раствор аскорбиновой кислоты.

Укажите степень заполнения объема тары при хранении легковоспламеняющихся и легкогорючих лекарственных средств:

- а** 75%;
- б** 90%;
- в** 100%;
- г** 70%.

Выписывание пациенту лекарственных препаратов, не входящих в стандарты медицинской помощи, по торговым наименованиям осуществляется:

- а** при наличии индивидуальной непереносимости;
- б** по жизненным показаниям по решению врачебной комиссии медицинской организации;
- в** при приверженности пациента к определенным торговым наименованиям.

Основными принципами реализации Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года в области лекарственного обеспечения населения в стационарных условиях являются:

- а** сохранение и оптимизация существующих государственных гарантий в части лекарственного обеспечения;
- б** поэтапное внедрение механизмов применения инновационных лекарственных препаратов, обеспечивающих новый механизм достижения клинического эффекта;
- в** сохранение и оптимизация существующих государственных гарантий в части лекарственного обеспечения отдельных категорий граждан с учётом нозологических форм заболеваний;
- г** поэтапное расширение государственной поддержки всех групп населения с учётом рационального назначения лекарственных средств.

Сертификат специалиста подтверждается:

- а** каждые 8 лет;

- б** каждые 3 года;
- в** каждые 5 лет;
- г** ежегодно;
- д** бессрочный.

Остаточный срок годности товара (лекарственные препараты) на дату поставки должен быть не менее ...% от срока годности, установленного производителем на данный вид товара:

- а** 30 %;
- б** 40 %;
- в** 50 %;
- г** 70 %.

Каким органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации, Департамент здравоохранения города Москвы является:

- а** исполнительным органом государственной власти общей компетенции;
- б** отраслевым органом исполнительной власти города Москвы;
- в** территориальным органом государственной исполнительной власти общей компетенции;
- г** территориальным органом государственной исполнительной власти специальной компетенции.

На какой срок при выписке из стационарной медицинской организации разрешается выдавать лекарственные препараты:

- а** 5 дней;
- б** 3 дня;
- в** 10 дней;
- г** 1 месяц.

Аптечным организациям и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные пункты, запрещается отпускать наркотические и психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список III, по рецептам на лекарственные препараты, выписанные более....дней назад:

- а** 3-х дней;
- б** 5-ти дней;
- в** 15-ти дней;
- г** 10 дней.

Правительством Российской Федерации осуществляется предоставление бюджетных ассигнований из федерального бюджета бюджетам субъектов Российской Федерации на финансовое обеспечение закупок:

- а** сахароснижающих лекарственных препаратов;
- б** диагностических средств и противовирусных препаратов для профилактики и лечения лиц, инфицированных ВИЧ и гепатитами В и С;
- в** противотуберкулезных лекарственных препаратов;
- г** медицинских иммунобиологических препаратов в рамках национального календаря профилактических прививок;
- д** лекарственных препаратов для лечения сердечно-сосудистых заболеваний.

Постановлением Правительства Москвы от 24.02.2010 № 163-ПП «Об установлении предельных размеров торговых надбавок к ценам на лекарственные препараты» установлены предельная розничная надбавка к фактической отпускной цене производителя:

- а** До 50 рублей включительно – 32%, свыше 50 рублей до 500 рублей включительно – 28%, свыше 500 рублей - 15%;
- б** На все лекарственные препараты 15%;

- в** До 50 рублей включительно – 20%, свыше 50 рублей до 500 рублей включительно – 15%, свыше 500 рублей - 10%.

В соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" фальсифицированное лекарственное средство – это:

- а** Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе;
- б** Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа;
- в** Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.

Разность между числом обращений в аптеку за конкретным ЛП и числом покупок этого препарата определяется как спрос:

- а** реализованный;
- б** действительный;
- в** реальный;
- г** неудовлетворённый;
- д** скрытый.

Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит:

- а** врач;
- б** провизор;
- в** главный врач;
- г** фельдшер;
- д** зубной врач.

Формы рецептурных бланков 148-1/у-04 (л) и 148-1/у-06 (л) предназначены для прописывания лекарственных препаратов:

- а** бесплатно или на льготных условиях;
- б** содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ;
- в** содержащих сильнодействующие и ядовитых вещества (по спискам ПКУ);
- г** содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ;
- д** анаболических стероидов.

Форма специального рецептурного бланка на наркотическое лекарственное средство предназначена для прописывания

- а** бесплатно или на льготных условиях;
- б** содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ;
- в** содержащих сильнодействующие и ядовитых вещества (по спискам ПКУ);

- г содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ;
- д анаболических стероидов.

Форма рецептурного бланка 107/1-у предназначена для прописывания лекарств:

- а бесплатно или на льготных условиях;
- б содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ;
- в содержащих сильнодействующие и ядовитых вещества (по спискам ПКУ);
- г содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ;
- д содержащих ЛС, не включенные в списки.

Амбулаторным больным запрещается отпускать лекарственные препараты:

- а калипсол, сомбревин, фентанил;
- б эфедрина гидрохлорид, атропина сульфат;
- в фенobarбитал, эфедрина гидрохлорид;
- г пахикарпина гидройодид, спирт этиловый;
- д морфина гидрохлорид, промедол, кодеина фосфат.

Бесплатно все лекарственные средства из аптек имеют право получать:

- а дети до 3 лет, инвалиды и участники войны;

- б** дети до 10 лет (в многодетных семьях);
- в** дети до 14 лет;
- г** население, проживающее в сельской местности;
- д** пенсионеры, инвалиды, малообеспеченные.

На бесплатное получение всех ЛП имеют право больные:

- а** туберкулезом;
- б** бронхиальной астмой;
- в** онкологическими заболеваниями;
- г** сифилисом;
- д** дизентерией.

В случае прописывания врачом ЛС с превышением высшей разовой дозы без соответствующего оформления рецепта провизор должен отпустить его в количестве, равном:

- а** высшая разовая доза;
- б** высшая суточная доза;
- в** $\frac{1}{2}$ высшей разовой дозы;
- г** $\frac{1}{2}$ высшей суточной дозы;
- д** 1 упаковке.

Срок действия рецептов на наркотические ЛС и психотропные вещества Списка №2 ФЗ составляет:

- а** 15 дней;
- б** 10 дней;
- в** 30 дней;
- г** 60 дней.

Требуется ли возврат использованных первичных упаковок наркотических и психотропных лекарственных препаратов при выписке новых рецептов:

- а** да;
- б** нет.

Передача ЛП из аптеки ЛПУ в отделения стационара производится по:

- а** акту списания;
- б** требованию-накладной;
- в** накладной на внутреннее перемещение материалов;
- г** рецептам;
- д** устной договоренности.

Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами в соответствии с требованиями Федерального закона «Об обращении лекарственных средств», определяется как:

- а** предприятие оптовой торговли;
- б** лечебно-профилактическое учреждение;
- в** сбытовая сеть;
- г** предприятие розничной торговли;
- д** логистический канал товародвижения.

При формировании в аптеке розничных цен на готовые лекарственные препараты можно использовать:

- а** торговые надбавки;
- б** нормативы потребления ЛП;
- в** калькулирование себестоимости;
- г** уровень издержек обращения;
- д** объем реализации.

Цена на экстермпоральную рецептуру, кроме стоимости ингредиентов и аптечной посуды, включает:

- а** заработную плату сотрудников;
- б** тарифы за изготовление;
- в** оплату за охрану помещений;
- г** торговую надбавку.

Инвентаризацию товаров в аптечной организации рекомендуется проводить:

- а** ежемесячно;
- б** ежеквартально;
- в** не реже двух раз в год;
- г** не реже одного раза в год;
- д** на усмотрение местной администрации.

Выведение остатков лекарственных средств, находящихся на предметно-количественном учете, проводится в аптеке:

- а** ежемесячно;
- б** ежеквартально;
- в** не реже двух раз в год;

- г не реже одного раза в год;
- д на усмотрение местной администрации.

Итоги инвентаризации фиксируются в:

- а авансовом отчете;
- б бухгалтерском балансе;
- в акте результатов инвентаризации;
- г приказе о проведении инвентаризации;
- д акте о порче товарно-материальных ценностей.

Лицензия аптечной организации выдается максимально на:

- а 1 год;
- б 3 года;
- в 5 лет;
- г 10 лет;
- д неограниченный срок.

Прохождение лицензирования аптечной организацией подтверждается наличием:

- а паспорта;
- б лицензии;
- в свидетельства;
- г устава предприятия;
- д акта обследования аптеки.

Виды деятельности, разрешенные аптечной организации, указаны в:

- а справке;
- б паспорте;
- в лицензии;
- г сертификате;

д акте обследования аптеки.

В каких случаях необходимо согласование назначения лекарственных препаратов с заведующим отделением или ответственным дежурным врачом или другим лицом, уполномоченным приказом главного врача медицинской организации, а также с врачом – клиническим фармакологом?

а одновременного назначения пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту;

б назначения лекарственных препаратов, не входящих в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний, при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия и совместимости которых согласно инструкциям по их применению приводят к снижению эффективности и безопасности фармакотерапии и (или) создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента;

- в** назначение лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету;
- г** назначение лекарственных препаратов в дозировке, превышающей высшую разовую дозу.

Рецептурный бланк формы N 148-1/у-88 предназначен для выписывания:

- а** психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее - психотропные лекарственные препараты списка III Перечня);
- б** иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету;
- в** лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью;

- г лекарственных препаратов, указанных в пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. N 562н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 июня 2012 г., регистрационный N 24438);
- д лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня.

- е** рецептурные бланки форм N 148-1/у-04 (л), N 148-1/у-06 (л) предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой;
- ж** лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. N 562н.

Укажите срок действия рецептов на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л):

- а** 10 дней;
б 15 дней;
в 1 месяц;
г 3 месяца.

Укажите срок действия рецептов на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у:

- а** 10 дней;
- б** 15 дней;
- в** 30 дней;
- г** 3 месяца.

Укажите периодичность проверок постоянно действующей комиссии медицинской организации состояния хранения, учета, фактического наличия и расхода рецептурных бланков, подлежащих учету:

- а** 1 раз в месяц;
- б** 2 раза в год;
- в** 1 раз в квартал;
- г** 1 раз в 10 дней.

Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л), гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам действительны со дня выписывания в течение:

- а** 90 дней;
- б** 10 дней;
- в** 15 дней;
- г** 1 месяца.