

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
«Оренбургский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕГО
КОНТРОЛЯ УСПЕВАЕМОСТИ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ
ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ОБРАЩЕНИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-
КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

по специальности

33.05.01 Фармация

Является частью основной профессиональной образовательной программы высшего образования по направлению подготовки (специальности) *33.05.01 Фармация*, утвержденной ученым советом ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России

протокол № 11 от 22.06.2018

Оренбург

1. Паспорт фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств по дисциплине содержит типовые контрольно-оценочные материалы для текущего контроля успеваемости обучающихся, в том числе контроля самостоятельной работы обучающихся, а также для контроля сформированных в процессе изучения дисциплины результатов обучения на промежуточной аттестации в форме зачета.

Контрольно-оценочные материалы текущего контроля успеваемости распределены по темам дисциплины и сопровождаются указанием используемых форм контроля и критериев оценивания. Контрольно-оценочные материалы для промежуточной аттестации соответствуют форме промежуточной аттестации по дисциплине, определенной в учебном плане ОПОП и направлены на проверку сформированности знаний, умений и навыков по каждой компетенции, установленной в рабочей программе дисциплины.

В результате изучения дисциплины у обучающегося формируются следующие компетенции:

Наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции
ПК-2. Способен организовывать работу персонала фармацевтической организации	Инд.ПК2.3. Организация обучения персонала фармацевтической организации
ПК-5. Способен осуществлять оптовую, розничную торговлю, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК5.1. Фармацевтическая экспертиза рецептов, требований, проверка оформления прописи, способа применения и безопасности лекарственного препарата в отношении лекарственной формы, дозировки, взаимодействия с другими препаратами, указанными в рецепте

2. Оценочные материалы текущего контроля успеваемости обучающихся.

Оценочные материалы по каждой теме дисциплины

Модуль 1. Государственное регулирование обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.

Тема 1. Систематизация и фармакологическая характеристика наркотических средств, психотропных веществ, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету. Роль наркотических и психотропных лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в стандартах лечения нозологических форм. Списки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, ядовитых и сильнодействующих веществ, иных лекарственных средств, подлежащих

предметно-количественному учету.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

наркотические средств

психотропные вещества

болезни наркоманов: психический и физический вред наркотиков

влияние кокаина на мозг и тело

рекреационные наркотики и болезни, вызванные ими

последствия употребления героина

воздействие марихуаны на тело и мозг

2. Вопросы для устного опроса:

1. Списки наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров, ядовитых и сильнодействующих веществ.
2. Фармакологическая характеристика наркотических средств.
3. Фармакологическая характеристика психотропных веществ.
4. Фармакологическая характеристика ядовитых веществ.
5. Фармакологическая характеристика сильнодействующих средств.

3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача:

Используя сайт sr.gosminzdrav.ru (Клинические рекомендации МЗ РФ) найдите наркотические средства, используемые при лечении нозологических форм

- злокачественные новообразования желудка
- злокачественные новообразования пищевода
- злокачественное новообразование бронхов и легких
- злокачественное новообразование предстательной железы
- злокачественное новообразование костей и суставных хрящей.

Тема 2. Лицензирование деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров. Допуск к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, их прекурсорами.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

лицензия

лицензирование

лицензионные требования

лицензионные требования, ненадлежащее выполнение или невыполнение которых относится к грубым нарушениям в соответствии с законодательством РФ.

вид деятельности, который должен быть указан в лицензии для работы с лекарственным препаратом (морфин, тримеперидин, фенобарбитал, бензобарбитал, бюупраксон)

виды работ, которые должны быть указаны в лицензии для обеспечения населения лекарственным препаратом (промедол, омнополн, тропикамид, ретаболил, спирт этиловый)

риск-ориентированный поход, индикаторы риска.

2. Вопросы для устного опроса:

1. Основные нормативные документы в сфере лицензирования.
2. Лицензионные требования, санкции за их нарушение.
3. Лицензионный контроль (регламентирующие нормативные документы, организация и проведение плановой, внеплановой проверки, документарная и выездная проверки, срок проведения проверки, ограничения при проведении и порядок оформления результатов проверки).
4. Допуск к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, их прекурсорами.

3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача 1. Выберите из предложенного перечня нормативные документы, соответствующие лицензионным требованиям

Лицензионные требования	Порядковый номер, под которым НД указан в списке под таблицей
допуск лиц к работе с НС и ПВ	
хранение НС и ПВ	
хранение лекарственных средств для медицинского применения	
хранение медицинских изделий	
перевозка НС и ПВ	
назначение, выписывание, отпуск и реализация НС	
назначение, выписывание, отпуск и реализация лекарственных препаратов для медицинского применения, кроме НС	
отпуск ЛП для медицинского применения МО и обособленными подразделениями МО	
отпуска ЛП для медицинского применения МО, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики),	

расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют АО	
уничтожение НС и ПВ	
уничтожение лекарственных средств для медицинского применения	
ведение и хранение специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ представления отчетов о деятельности, связанной с оборотом НС и ПВ	
ведение и хранение специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров НС и ПВ представления отчетов о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров НС и ПВ	
ведение и хранение журналов регистрации операций, связанных с оборотом лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету	
соблюдение правил надлежащей практики хранения и перевозки ЛП для медицинского применения	
соблюдение правил надлежащей аптечной практики ЛП для медицинского применения	
изготовление и отпуск ЛП для медицинского применения	
применение оптовых и розничных надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП перечень ЖНВЛП	

1. Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 № 681
2. Постановление Правительства Российской Федерации от 12.06.2008 № 449
3. Постановление Правительства Российской Федерации от 04.11.2006 № 644
4. Постановление Правительства Российской Федерации от 09.06.2010 № 419
5. Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148
6. Постановление Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 № 674
7. Постановление Правительства Российской Федерации от 19.01.1998 № 55
8. Постановление Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982
9. Распоряжение Правительства Российской Федерации от 23.10.2017 № 2323-р
10. Постановление Правительства Российской Федерации от 29.10.2010 № 865

11. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н
12. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 28.12.2010 № 1222н
13. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01.08.2012 № 54н
14. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20.03.2019 № 4н
15. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития от 17.05.2012 № 562н
16. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12.02.2007 № 110
17. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития России от 26.08.2010 № 735
18. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 646н
19. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 647н
20. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 11.07.2017 № 403н
21. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26.10.2015 № 751н
22. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16.07.1997 № 214
23. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21.10.1997 № 308
24. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21.10.1997 № 309
25. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17.06.2013 № 378н
26. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.07.2015 № 484н
27. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28.03.2003 № 127
28. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12.11.1997 № 330
29. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13.11.1996 № 377

Типовая задача 2. Выберите из предложенного перечня нормативные документы, регулирующие указанные вопросы:

Вопросы	Порядковый номер, под которым НД указан в списке под таблицей
лицензирование отдельных видов деятельности	

организация лицензирования отдельных видов деятельности	
лицензирование фармацевтической деятельности	
лицензирование деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений	
лицензионный контроль	
обращение лекарственных средств	
обращение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	
медицинские изделия, права и обязанности фармацевтических организаций, фармацевтических работников	
списки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	
списки сильнодействующих и ядовитых веществ	
перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету	
мониторинг безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения	
учет лекарственных препаратов для медицинского применения, медицинских изделий в медицинских организациях, имеющих аптеки и не имеющих аптеки	
расчет нормативов потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения	
инвентаризация имущества и финансовых обязательств	

1. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ
2. Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ
3. Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ

4. Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ
5. Федеральный закон от 26.12.2008 № 294-ФЗ
6. Постановление Правительства РФ от 21.11.2011 № 957
7. Постановление Правительства Российской Федерации от 22.12.2011 № 1085
8. Постановление Правительства Российской Федерации от 22.12.2011 № 1081
9. Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 № 681
10. Постановление Правительства Российской Федерации от 29.12.2007 № 964
11. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22.04.2014 № 183н
12. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01.12.2016 № 917н
13. Приказ Минздравсоцразвития России от 26.08.2010 № 757н
14. Приказ Минздрава СССР от 02.06.1987 № 747
15. Приказ Министерства финансов Российской Федерации от 13.06.1995 № 49

Тема 3. Назначение, выписывание и отпуск лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

рецепт на ЛП

требование МО

формы рецептурных бланков и требования к их заполнению

предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных ЛП для выписывания на один рецепт

рекомендованное количество отдельных ЛП для выписывания на один рецепт

паллиативная медицинская помощь

порядок оформления и хранения требований-накладных

порядок хранения рецептурных бланков

отметки, проставляемые фармацевтическим работником при отпуске ЛП из АО

сроки действия рецептов

сроки обслуживания рецептов

сроки хранения рецептов

информация о ЛП, предоставляемая фармацевтическим работником при отпуске из АО

выдача сигнатуры

2. Вопросы для устного опроса:

1. Надлежащая аптечная практика.

2. Организация работы аптеки по приёму рецептов, отпуску ЛП и других товаров фармацевтического ассортимента. Технология отпуска ЛП по

рецептам (рецепт, признаки рецепта, процедуры технологии отпуска). Фармацевтическая экспертиза рецепта (этапы, обязательные и дополнительные реквизиты, порядок проведения). Порядок отпуска ЛП по льготным рецептам

3. Порядок изготовления и распределения специальных рецептурных бланков на наркотические и психотропные ЛП. Специальный рецептурный бланк (форма 107/У-НП). Правила оформления формы 107/У-НП.
4. Формы рецептурных бланков 148-1/у-88, 148-1/у-04(л), 107-1/у. Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов. Порядок оформления рецептурных бланков на ЛП, их учета и хранения.
5. Порядок оформления требований-накладных в аптечную организацию на получение лекарственных препаратов для медицинских организаций
6. Порядок отпуска лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача 1.

1. Рецепт с пометкой "statim" (немедленно) обслуживается в течение _____ рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;

2. Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на:

наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, психотропные лекарственные препараты списка III - в течение _____;

3. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат,
1.

2.

3.

4. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию

1.

2.

5. Лицу, получившему лекарственный препарат, выдается сигнатура после отпуска

1.

2.

6. Если осуществляется отпуск наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем, то фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске с указанием:

- о наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);
- о торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;
- о фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника;
- о реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат;
- о фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;
- о даты отпуска лекарственного препарата.

Типовая задача 1.

1. Рецепт с пометкой "cito" (срочно) обслуживается в течение рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;
2. Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на:

лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой, - в течение

_____;

3. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат,

1.

2.

3.

4. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию

1.

2.

5. Лицу, получившему лекарственный препарат, выдается сигнатура после отпуска

1.

2.

6. Если осуществляется единовременный отпуск лекарственного препарата по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год, и в котором указаны периоды и

количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), то фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске с указанием:

- о наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);
- о торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;
- о фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника;
- о реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат;
- о фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;
- о даты отпуска лекарственного препарата.

Типовая задача 3.

1. Рецепт на лекарственный препарат, входящий в [минимальный ассортимент](#) лекарственных препаратов для медицинского применения, необходимых для оказания медицинской помощи, обслуживается в течение _____ рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;

2. Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на:

комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в [списки II](#) и [III](#) Перечня, изготовленные в аптечной организации, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, - в течение _____;

3. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат,

1.

2.

3.

4. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию

1.

2.

5. Лицу, получившему лекарственный препарат, выдается сигнатура после отпуска

1.

2.

6. Если дозировка лекарственного препарата, имеющегося у субъекта розничной торговли, превышает дозировку лекарственного препарата, указанную в рецепте, то фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске с указанием:

- наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);
- торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;
- фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника;
- реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат;
- фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;
- даты отпуска лекарственного препарата.

Типовая задача 4.

1. Рецепт на лекарственный препарат, отпускаемый бесплатно или со скидкой и не вошедший в минимальный ассортимент лекарственных препаратов для медицинского применения, необходимых для оказания медицинской помощи, обслуживается в течение

_____ рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;

2. Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на:

лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, - в течение

_____;

3. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат,

1.

2.

3.

4. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию

1.

2.

5. Лицу, получившему лекарственный препарат, выдается сигнатура после отпуска

1.

2.

6. Если осуществляется отпуск наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем, то фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске с указанием:

о наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);

о торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;

о фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника;

о реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат;

о фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;

о даты отпуска лекарственного препарата.

Типовая задача 5.

1. Рецепты на лекарственные препараты, назначаемые по решению врачебной комиссии, обслуживаются в течение

_____ рабочих дней со дня обращения лица к субъекту розничной торговли;

2. Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на:

лекарственные препараты в жидкой лекарственной форме, содержащие более 15% этилового спирта от объема готовой продукции, - в течение

_____;

3. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат,

1.

2.

3.

4. При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию

1.

2.

5. Лицу, получившему лекарственный препарат, выдается сигнатура после отпуска

1.

2.

6. Если осуществляется единовременный отпуск лекарственного препарата по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год, и в котором указаны периоды и количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), то фармацевтический работник проставляет отметку на рецепте об отпуске с указанием:

- о наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);

- о торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;

- о фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника;

- о реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат;

- о фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;

- о даты отпуска лекарственного препарата.

Тема 4. Хранение наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

список психотропных веществ (список III).

список прекурсоров (список IV): Таблица I, Таблица II, Таблица III.

сильнодействующие и ядовитые вещества.

вещества, находящиеся под международным контролем.

2. Вопросы для устного опроса:

1. Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения.
2. Общие требования к помещениям для хранения лекарственных средств и организации их хранения.
3. Требования к хранению наркотических и психотропных лекарственных средств, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту.

3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача 1.

1. Хранение НС и ПВ регламентируют:

- о Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148

- Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.07.2015 № 484н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28.03.2003 № 127
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13.11.1996 № 377
2. Хранение лекарственных средств для медицинского применения регламентируют
- Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148
 - Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.07.2015 № 484н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28.03.2003 № 127
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13.11.1996 № 377
3. Хранение медицинских изделий регламентируют
- Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148
 - Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.07.2015 № 484н
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28.03.2003 № 127
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13.11.1996 № 377
4. Где должны располагаться таблицы высших разовых и суточных доз?
-
5. В каких организациях?
- В аптечных организациях
 - В организациях оптовой торговли лекарственными средствами
 - В медицинских организациях
6. Где должны располагаться таблицы противоядий при отравлении НС и ПВ?
- В местах хранения
 - В местах использования
7. В каких организациях?
- В аптечных организациях
 - В организациях оптовой торговли лекарственными средствами
 - В медицинских организациях

8. По истечении рабочего дня наркотические и психотропные ЛС должны быть возвращены на место основного хранения наркотических и психотропных ЛС, если они хранятся в:

- В помещениях первой категории
- В помещениях 2 категории
- В помещениях 3 категории
- В помещениях 4 категории
- В местах временного хранения, относящихся к 4 категории

Типовая задача 2.

Лекарственный препарат _____

1. Данный ЛП:

- подлежит предметно-количественному учету (ПКУ);
- не подлежит ПКУ.

2. Пункт Перечня лекарственных средств (ЛС) для медицинского применения, подлежащих ПКУ (приказ Минздрава России от 22.04.2014 № 183н (ред. от 31.10.2017), к которому отнесен данный ЛП:

- ПУНКТ I. ЛС - фармацевтические субстанции и ЛП, содержащие НС, ПВ и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в [списки II, III, IV](#) перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также ЛП, содержащие НС, ПВ и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией);
- ПУНКТ II. ЛС - фармацевтические субстанции и ЛП, содержащие сильнодействующие вещества (СВ) и ядовитые вещества (ЯВ), их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации, внесенные в списки СВ и ЯВ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса РФ, утвержденные постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также ЛП, содержащие СВ и ЯВ в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией);
- ПУНКТ III. Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологически активные вещества;
- ПУНКТ IV. Иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету;
- данный препарат не включен в Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ;

3. Хранение данного ЛП в аптечной организации необходимо организовать:

- в 1-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148);
- во 2-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148);
- в 3-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148);

- во 4-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148);
 - в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня (Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 № 706н);
 - в металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня (Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 № 706н);
 - для организации хранения данного ЛП не требуется особых условий, т.к. он не подлежит ПКУ.
4. Условия хранения данного ЛП (использовать Государственный реестр лекарственных средств <http://www.grls.rosminzdrav.ru>) в соответствии с инструкцией по применению:

Тема 5. Перевозка наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

документы, сопровождающие перевозку наркотических средств и психотропных веществ
условия перевозки наркотических средств и психотропных веществ

2. Вопросы для устного опроса:

1. Правила оформления допуска при перевозке наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
2. Перевозка наркотических средств и психотропных веществ, их прекурсоров.
3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача

1. Нужны ли особые условия для перевозки лекарственного препарата

- да;
- нет

2. Отметьте нормативный документ, регламентирующий работы (услуги)

Работы (услуги)	Нормативный документ
Перевозка НС и ПВ	<ul style="list-style-type: none"> ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 № 681 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 12.06.2008 № 449 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 04.11.2006 № 644

	<ul style="list-style-type: none"> ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 09.06.2010 № 419 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 № 674 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 19.01.1998 № 55 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 ○ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 646н ○ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 647н
Надлежащая практика перевозки и хранения ЛС	<ul style="list-style-type: none"> ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 № 681 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 12.06.2008 № 449 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 04.11.2006 № 644 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 09.06.2010 № 419 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 № 674 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 19.01.1998 № 55 ○ Постановление Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 ○ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 646н ○ Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 647н

3. Перевозку НС и ПВ осуществляют:

- юридические лица;
- индивидуальные предприниматели.

4. При перевозке НС и ПВ подлежат охране:

- НС и ПВ, внесенные в [списки II](#) и [III](#) перечня, реализуемые аптечным организациям;
- НС и ПВ, внесенные в [списки II](#) и [III](#) перечня, реализуемые медицинским организациям и их структурным подразделениям;
- НС и ПВ, внесенные в [списки II](#) и [III](#) перечня, реализуемые организациям оптовой торговли НС и ПВ;
- НС и ПВ, внесенные в [списки II](#) и [III](#) перечня, реализуемые организациям, осуществляющим хранение НС и ПВ, предназначенных для ликвидации

медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

5. При перевозке НС и ПВ лица, ответственные за перевозку, должны иметь при себе следующие документы:

Тема 6. Уничтожение лекарственных средств.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

лекарственное средство
лекарственный препарат
фармацевтическая субстанция
фальсифицированное лекарственное средство
недоброкачественное лекарственное средство
контрафактное лекарственное средство
обращение лекарственных средств.

2. Вопросы для устного опроса:

1. Уничтожение лекарственных средств.
2. Уничтожение наркотических и психотропных лекарственных средств, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.
3. Уничтожение использованных ампул из-под наркотических и психотропных лекарственных средств в медицинских организациях.

3. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача.

1. Уничтожение лекарственного препарата _____
осуществляется:
 - В соответствии с требованиями приказа Минздрава РФ от 28.03.2003 № 127 «Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным»;
 - Постановление Правительства РФ от 03.09.2010 № 674 «Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств».
2. Правовой список, к которому отнесен данный ЛП:
 - список наркотических средств (НС) и психотропных веществ (ПВ), оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список II), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;

- список ПВ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список III), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- 3. Кто осуществляет сбор ампул из-под наркотического или психотропного лекарственного средства в медицинской организации?

- 4. Как часто осуществляется уничтожение ампул из-под наркотического или психотропного лекарственного средства в медицинской организации?

- 5. Кто возглавляет комиссию по уничтожению ампул из-под наркотического или психотропного лекарственного средства в медицинской организации?

- 6. Сколько времени хранится акт на уничтожение ампул из-под наркотического или психотропного лекарственного средства в медицинской организации?

- 7. Каким нормативным документом регламентирована форма акта на уничтожение ампул из-под наркотического или психотропного лекарственного средства в медицинской организации?

- 8. К какой категории помещений относятся помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения неиспользованных наркотических средств, принятых от родственников умерших больных? Укажите нормативный документ.

Тема 7. Регистрация операций и отчетность, связанные с обращением наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров.

Формы текущего контроля успеваемости:

- письменный опрос;
- устный опрос;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:

1. Вопросы для письменного опроса:

документы, которые необходимо оформить для списания и уничтожения лекарственных препаратов в медицинских и фармацевтических организациях
журналы учета лекарственных препаратов

2. Вопросы для устного опроса:

1. Порядок регистрации операций с наркотическими средствами и психотропными веществами, форма журнала, составление отчетности.
2. Порядок регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, форма журнала, составление отчетности.
3. Порядок регистрации операций с лекарственными средствами для медицинского применения, подлежащими предметно-количественному учету.

4. Сроки и формы сдачи отчетов при осуществлении деятельности, связанной с обращением наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров, в медицинских и фармацевтических организациях.

5. Перечень проблемно-ситуационных задач:

Типовая задача.

Лекарственный препарат _____

1. Правовой список, к которому отнесен данный ЛП:

- список наркотических средств (НС) и психотропных веществ (ПВ), оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список II), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- список ПВ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список III), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица I, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица II, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица III, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
- список сильнодействующих веществ для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса РФ, Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964;

2. Для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, используется:

- Журнал регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ;
- Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и ПВ;
- Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.

3. Форма журнала для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, регламентирована:

- Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644;
- Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419;
- Приказом Минздрава России от 17.06.2013 № 378н.

4. Журналы для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, могут быть заведены

- на бумажном носителе;

- на бумажном носителе или в электронной форме.
5. Сверка фактического наличия данного ЛП с остатком по журналу учета проводится:
- 1 раз в месяц;
 - 1 раз в год,
6. При работе с данным ЛП аптечная организация представляет копию отчета в территориальный орган МВД РФ по форме;
- № 1-ОРАУ (приложение 6, Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 № 644);
 - № 1-ИСП (приложение 7, Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 № 644);
 - № 1-РП (приложение 3, Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419);
 - № 1-ИП (приложение 4, Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419);
 - не требуется предоставление копии отчета.
7. Сроки предоставления копии отчета при работе с данным ЛП:
- ежегодно, не позднее 15 февраля года, следующего за отчетным;
 - ежегодно, не позднее 20 февраля года, следующего за отчетным;
 - сроки не установлены, т.к. не требуется предоставление копии отчета.

Формы контроля самостоятельной работы обучающихся по дисциплине:

- тестирование;
- решение проблемно-ситуационных задач.

Критерии оценивания, применяемые при текущем контроле успеваемости, в том числе при контроле самостоятельной работы обучающихся.

Форма контроля	Критерии оценивания
письменный опрос	Оценкой «ОТЛИЧНО» оценивается ответ, который показывает прочные знания изучаемого материала и владение терминологическим аппаратом в соответствии с действующей нормативной документацией.
	Оценкой «ХОРОШО» оценивается ответ, который показывает прочные знания изучаемого материала и владение терминологическим аппаратом в соответствии с действующей нормативной документацией, однако допускается 1 небольшая неточность.
	Оценкой «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, свидетельствующий в основном о знании изучаемого материала, отличающийся недостаточной глубиной и

	<p>полнотой раскрытия материала. Допускается несколько неточностей.</p>
	<p>Оценкой «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, обнаруживающий незнание изучаемого материала. В данном случае допускаются серьезные ошибки в содержании ответа.</p>
<p>устный опрос</p>	<p>Оценкой «ОТЛИЧНО» оценивается ответ, который показывает прочные знания основных вопросов изучаемого материала, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; умение объяснять сущность явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; свободное владение монологической речью, логичность и последовательность ответа.</p>
	<p>Оценкой «ХОРОШО» оценивается ответ, обнаруживающий прочные знания основных вопросов изучаемого материала, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; умение объяснять сущность явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; свободное владение монологической речью, логичность и последовательность ответа. Однако допускается одна-две неточности в ответе.</p>
	<p>Оценкой «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, свидетельствующий в основном о знании изучаемого материала, отличающийся недостаточной глубиной и полнотой раскрытия темы; знанием основных вопросов теории; слабо сформированными навыками анализа явлений, процессов, недостаточным умением давать аргументированные ответы и приводить примеры; недостаточно свободным владением монологической речью, логичностью и последовательностью ответа. Допускается несколько ошибок в содержании ответа.</p>
	<p>Оценкой «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, обнаруживающий незнание изучаемого материала, отличающийся неглубоким раскрытием темы; незнанием основных вопросов теории, несформированными навыками анализа</p>

	явлений, процессов; неумением давать аргументированные ответы, слабым владением монологической речью, отсутствием логичности и последовательности. Допускаются серьезные ошибки в содержании ответа.
решение проблемно-ситуационных задач	Оценка «ОТЛИЧНО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения подробное, последовательное, грамотное, с теоретическими обоснованиями (в т.ч. из лекционного курса), с правильным и свободным владением терминологией и требованиями действующей нормативной документации.
	Оценка «ХОРОШО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения подробное, но недостаточно логичное, с единичными ошибками в деталях, некоторыми затруднениями в теоретическом обосновании (в т.ч. из лекционного материала и нормативных документов).
	Оценка «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения недостаточно полное, непоследовательное, с ошибками, слабым теоретическим обоснованием (в т.ч. лекционным материалом и нормативной документацией).
	Оценка «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется, если обучающимся дан неправильный ответ на вопрос задачи.
тестирование	Оценка «ОТЛИЧНО» выставляется при условии 91-100% правильных ответов.
	Оценка «ХОРОШО» выставляется при условии 81-90% правильных ответов.
	Оценка «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется при условии 71-80% правильных ответов.
	Оценка «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется при условии 70% и менее правильных ответов.

3. Оценочные материалы промежуточной аттестации обучающихся.

Промежуточная аттестация по дисциплине в форме зачета проводится в форме тестирования в информационной системе Университета.

Критерии, применяемые для оценивания обучающихся на промежуточной аттестации.

Дисциплинарный рейтинг обучающегося формируется при проведении промежуточной аттестации по дисциплине и является основой для определения итоговой оценки по дисциплине по пятибалльной системе.

Дисциплинарный рейтинг обучающегося (Рд) рассчитывается как сумма текущего стандартизированного рейтинга (Ртс) и зачетного рейтинга (Рз) по формуле 1:

$$R_d = R_{tc} + R_z \quad (1)$$

Где:

Ртс – текущий стандартизированный рейтинг;

Рз – зачетный рейтинг.

При наличии бонусных баллов у обучающегося дисциплинарный рейтинг по дисциплине увеличивается на величину этих баллов.

Зачетный рейтинг (максимальное количество 30 баллов) выставляется по результатам зачетного тестирования и оценивается согласно таблицы:

Результат тестирования	Балл
91% - 100%	30
81% - 90%	25
71% - 80%	20
менее 70%	14

Вопросы для проверки теоретических знаний по дисциплине

1. Списки наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров, ядовитых и сильнодействующих веществ.
2. Фармакологическая характеристика наркотических средств.
3. Фармакологическая характеристика психотропных веществ.
4. Фармакологическая характеристика ядовитых веществ.
5. Фармакологическая характеристика сильнодействующих средств.
6. Основные нормативные документы в сфере лицензирования.
7. Лицензионные требования, санкции за их нарушение.
8. Лицензионный контроль (регламентирующие нормативные документы, организация и проведение плановой, внеплановой проверки, документарная и выездная проверки, срок проведения проверки, ограничения при проведении и порядок оформления результатов проверки).
9. Допуск к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, их прекурсорами.
10. Надлежащая аптечная практика.
11. Организация работы аптеки по приёму рецептов, отпуску ЛП и других товаров фармацевтического ассортимента. Технология отпуска ЛП по рецептам (рецепт, признаки рецепта, процедуры технологии отпуска).

Фармацевтическая экспертиза рецепта (этапы, обязательные и дополнительные реквизиты, порядок проведения). Порядок отпуска ЛП по льготным рецептам

12. Порядок изготовления и распределения специальных рецептурных бланков на наркотические и психотропные ЛП. Специальный рецептурный бланк (форма 107/У-НП). Правила оформления формы 107/У-НП.
13. Формы рецептурных бланков 148-1/у-88, 148-1/у-04(л), 107-1/у. Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов. Порядок оформления рецептурных бланков на ЛП, их учета и хранения.
14. Порядок оформления требований-накладных в аптечную организацию на получение лекарственных препаратов для медицинских организаций
15. Порядок отпуска лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
16. Общие требования к устройству и эксплуатации помещений хранения.
17. Общие требования к помещениям для хранения лекарственных средств и организации их хранения.
18. Требования к хранению наркотических и психотропных лекарственных средств, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту.
19. Правила оформления допуска при перевозке наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
20. Перевозка наркотических средств и психотропных веществ, их прекурсоров.
21. Уничтожение лекарственных средств.
22. Уничтожение наркотических и психотропных лекарственных средств, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.
23. Уничтожение использованных ампул из-под наркотических и психотропных лекарственных средств в медицинских организациях.
24. Порядок регистрации операций с наркотическими средствами и психотропными веществами, форма журнала, составление отчетности.
25. Порядок регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, форма журнала, составление отчетности.
26. Порядок регистрации операций с лекарственными средствами для медицинского применения, подлежащими предметно-количественному учету.
27. Сроки и формы сдачи отчетов при осуществлении деятельности, связанной с обращением наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров, в медицинских и фармацевтических организациях.

Типовые проблемно-ситуационные задачи для проверки сформированных умений и навыков

1. Проведите фармацевтическую экспертизу требования-накладной от медицинской организации в аптеку (20 задач).
2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (20 задач).

3. Типовая задача.

Лекарственный препарат _____

1. Вид деятельности, указанный в лицензии для работы с данным ЛП:
 - фармацевтическая деятельность;
 - оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений.
2. Какие виды работы должны быть указаны в лицензии для обеспечения населения данным ЛП:
 - отпуск физическим лицам наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ;
 - отпуск физическим лицам психотропных веществ, внесенных в список III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ;
 - отпуск ЛП для медицинского применения.
3. Укажите правовой список, к которому относится данный ЛП:
 - список НС и ПВ ([список II](#), утв. постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681);
 - список ПВ ([список III](#), утв. постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681);
 - список прекурсоров ([список IV](#), утв. постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681);
 - сильнодействующие вещества утв. постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964;
 - ядовитые вещества, утв. постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964;
 - комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества (приказ Министерства здравоохранения и социального развития от 17.05.2012 № 562н);
 - иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету (приказ Минздрава России от 22.04.2014 № 183н).
4. Укажите нормативный акт, регламентирующий конкретные требования к хранению данного ЛП:
 - Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148;
 - Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н;
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13.11.1996 № 377.
5. Укажите нормативный акт, регламентирующий специальные требования к хранению данного ЛП:
 - Постановление Правительства Российской Федерации от 31.12.2009 № 1148
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24.07.2015 № 484н

- Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н.
- 6. Таблицы высших разовых и высших суточных доз на внутренних сторонах дверец сейфов (металлических шкафов) в местах хранения данного ЛП:
 - Требуется размещать
 - Не требуется размещать
- 7. Таблицы противоядий при отравлении данным ЛП:
 - Требуется размещать в местах хранения в медицинских организациях
 - Требуется размещать в местах хранения в фармацевтических организациях
 - Не требуется размещать
- 8. Укажите нормативный акт, регламентирующий конкретные требования к перевозке данного ЛП:
 - Постановление Правительства Российской Федерации от 12.06.2008 № 449;
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 646н.
- 9. Укажите нормативный акт, регламентирующий форму рецептурного бланка для отпуска данного ЛП из аптечной организации:
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 11.07.2017 № 403н;
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01.08.2012 № 54н;
 - Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20.12.2012 № 1175н;
 - Приказ Министерства здравоохранения и социального развития от 17.05.2012 № 562н.
- 10. Для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, используется:
 - Журнал регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ;
 - Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и ПВ;
 - Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.
- 11. Форма журнала для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, регламентирована:
 - Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644;
 - Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419;
 - Приказом Минздрава России от 17.06.2013 № 378н.
- 12. Журналы для регистрации операций, связанных с обращением данного ЛП, могут быть заведены
 - на бумажном носителе;
 - на бумажном носителе или в электронной форме.
- 13. Сверка фактического наличия данного ЛП с остатком по журналу учета проводится:
 - 1 раз в месяц;
 - 1 раз в год.

14. При работе с данным ЛП аптечная организация представляет копию отчета в территориальный орган МВД РФ по форме;
- № 1-ОРАУ ([приложение 6](#), Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 № 644);
 - № 1-ИСП (приложение 7, Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 № 644);
 - № 1-РП (приложение 3, Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419);
 - № 1-ИП (приложение 4, Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419);
 - не требуется предоставление копии отчета.
15. Сроки предоставления копии отчета при работе с данным ЛП:
- ежегодно, не позднее 15 февраля года, следующего за отчетным;
 - ежегодно, не позднее 20 февраля года, следующего за отчетным;
 - сроки не установлены, т.к. не требуется предоставление копии отчета.

Тестовые задания для проведения промежуточной аттестации формируются на основании представленных теоретических вопросов и практических заданий. Тестирование обучающихся проводится в информационной системе Университета.

**Тестовые задания для проведения промежуточной аттестации
по дисциплине**

#МОРФИН ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

полным агонистом опиоидных рецепторов (μ, κ, δ)

антагонистом μ - и агонистом κ -рецепторов

агонистом μ -рецепторов и ингибитором обратного захвата НА и 5-НТ

парциальным агонистом μ -рецепторов

#ТРАМАДОЛ ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

агонистом μ -рецепторов и ингибитором обратного захвата моноаминов

антагонистом μ - и агонистом κ -рецепторов

полным агонистом опиоидных рецепторов (μ, κ, δ)

парциальным агонистом μ -рецепторов

#УГНЕТАТЬ ДЫХАТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР СПОСОБЕН

морфин

кеторолак

парацетамол

прегабалин

#КЛОЗАПИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛС

атипичных нейролептиков

типичных нейролептиков

анксиолитиков

антидепрессантов

#К ИНГАЛЯЦИОННЫМ СРЕДСТВАМ ДЛЯ НАРКОЗА ОТНОСИТСЯ

галотан

кетамин

пропофол

тиопентал натрий
#ПРЕПАРАТОМ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО СТАТУСА
ЯВЛЯЕТСЯ
диазепам
ламотриджин
этосуксимид
карбамазепин
#ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ,
ОГРАНИЧИВАЮЩИМ ИХ ШИРОКОЕ НАЗНАЧЕНИЕ, ЯВЛЯЕТСЯ
лекарственная зависимость
спазм гладких мышц
тошнота
сонливость
#ДЛЯ ОБЕЗБОЛИВАНИЯ КРАТКОВРЕМЕННЫХ ОПЕРАЦИЙ И
БОЛЕЗНЕННЫХ ИНСТРУМЕНТАЛЬНЫХ ВМЕШАТЕЛЬСТВ ИСПОЛЬЗУЮТ
кетамин
галотан
диэтиловый эфир
закись азота
#ДЛЯ УСТРАНЕНИЯ БОЛЕВОГО СИНДРОМА НА ФОНЕ ИНФАРКТА
МИОКАРДА ПРИМЕНЯЮТ
морфин
кеторолак
пропофол
парацетамол
#ЕСЛИ ПРИ ПРИЕМЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С В ОДНОЙ И ТОЙ
ЖЕ ДОЗЕ ЧЕРЕЗ 5 ДНЕЙ ОТМЕЧАЕТСЯ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА, ТО ЭТО
ОПИСЫВАЮТ ТЕРМИНОМ
привыкание
лекарственная зависимость
синдром отмены
гиперчувствительность
#ДЛИТЕЛЬНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ СЛЕДУЮЩИЙ
АНКСИОЛИТИК БЕНЗОДИАЗЕПИНОВОГО РЯДА
диазепам
буспирон
афобазол
мидазолам
#АГОНИСТОМ БЕНЗОДИАЗЕПИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ ЯВЛЯЕТСЯ
+золпидем
доксиламин
мелатонин
дифенгидрамин
#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ
провизор (фармацевт)
лечащий врач

фельдшер
клинический фармаколог

#ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, В СЛУЧАЕ ПОКУПКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗА НАЛИЧНЫЙ РАСЧЕТ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

148-1/у -06(л)

107- 1/у

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, В СЛУЧАЕ ПОКУПКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗА НАЛИЧНЫЙ РАСЧЕТ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

#РЕЦЕПТУРНЫЕ БЛАНКИ ФОРМЫ № 148-1/У-04 (Л) И № 148-1/У-06 (Л) ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

+гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой

гражданам, имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой

всем гражданам РФ

гражданам, имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой

#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА

трамадол

калипсол

фторотан

сомбревин

#ВРАЧ ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ ДОЗУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРОПИСЬЮ И ПОСТАВИТЬ ВОСКЛИЦАТЕЛЬНЫЙ ЗНАК, ЕСЛИ ПРЕВЫШАЕТСЯ

высшая разовая доза

высшая суточная доза

количество упаковок ЛП

предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

#РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

#РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ИНЫЕ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, И ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ

документа, удостоверяющего личность

документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь

справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг

медицинской карты амбулаторного больного

#НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ

штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному путем надрыва
возвращаются больному

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному
вместо рецепта возвращается сигнатура

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

3 года

1 год

5 лет

10 лет

#МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА ПОЛУЧАЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПО

требованиям-накладным

накладным

накладным на внутреннее перемещение товаров

рецептам

#ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ОТПУСК, РЕАЛИЗАЦИЮ И ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ИМЕЮТ

организации независимо от форм собственности

только государственные унитарные предприятия

только муниципальные унитарные предприятия
только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица

#ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ПРЕДОСТАВЛЯЮТСЯ НА СРОК

бессрочно

1 год

5 лет

10 лет

#К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом

достигшие 18-летнего возраста

не имеющие непогашенных или неснятых судимостей за преступления средней тяжести, тяжкие преступления, особо тяжкие преступления

достигшие пенсионного возраста

#ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО 60-ТИ ДНЕЙ НЕ ВЫПИСЫВАЮТСЯ РЕЦЕПТЫ НА

клофелин табл.

ЛП, обладающие анаболической активностью

производные барбитуровой кислоты

комбинированные ЛП, содержащие кодеин (его соли)

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО (ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Федеральным фондом обязательного медицинского страхования

органом управления здравоохранением субъекта РФ

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ (ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ РЕГИОНАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

органом управления здравоохранением субъекта РФ

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Территориальным фондом обязательного медицинского страхования

#РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-04(Л) ИЛИ № 148-1/У-06(Л) ВЫПИСЫВАЕТСЯ В

2-х экземплярах

1 экземпляре

3-х экземплярах

4-х экземплярах

#ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, И

ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ДЛЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ ВЫПИСЫВАЮТСЯ

на рецептурном бланке формы 148-1/у-88 и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

только на рецептурном бланке формы 148-1/у-88

только на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

#НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) И 148-1/У-06(Л) ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ

1 наименование ЛП

2 наименования ЛП

3 наименования ЛП

4 наименования ЛП

#ПРИ ВЫПИСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л) СТАВИТСЯ

специальная отметка (штамп)

печать медицинской организации «Для рецептов»

печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»

круглая печать медицинской организации

#С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, НАЗНАЧАЕМЫЕ ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ ДЛЯ АМБУЛАТОРНОГО ЛЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН В РАМКАХ ОКАЗАНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОЙ СОЦИАЛЬНОЙ ПОМОЩИ, НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ

15-ти рабочих дней

2-х рабочих дней

5-ти рабочих дней

10-ти рабочих дней

#ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВЫПИСАННОГО НА БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У- 04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л), В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫДАЕТСЯ КОРЕШОК РЕЦЕПТА, ГДЕ НЕ УКАЗЫВАЮТ

дату отпуска ЛП

наименование ЛП

дозировку ЛП

способ применения ЛП

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СОСТАВЛЯЕТ

3 года

10 лет

5 лет

1 год

#НАРУШЕНИЕ ВТОРИЧНОЙ ЗАВОДСКОЙ УПАКОВКИ В АПТЕКЕ

+допускается, если количество, выписанное в рецепте меньше количества, содержащегося во вторичной упаковке, с приложением инструкции на ЛП при отпуске

не допускается

допускается при условии внесения записи в «Журнал дефектуры»

допускается при наличии разрешения заведующего аптекой

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ПАЦИЕНТУ РЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ЯВЛЯЕТСЯ

рецепт врача

лист врачебных назначений

накладная-требование медицинской организации

«Журнал учета оптового отпуска и расчетов с покупателями»

#ЗА НАРУШЕНИЕ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К

административной ответственности

уголовной ответственности

дисциплинарной ответственности

материальной ответственности

#ЗА СОВЕРШЕНИЕ АДМИНИСТРАТИВНЫХ ПРАВОНАРУШЕНИЙ В СФЕРЕ ОБОРОТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ МОЖЕТ ПРИМЕНЯТЬСЯ НАКАЗАНИЕ

исправительные работы

административный штраф

административное приостановление деятельности

конфискация орудия совершения или предмета административного правонарушения

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

Росздравнадзор

Министерство здравоохранения РФ

Роспотребнадзор

Минсельхоз

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННОЙ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

Росздравнадзор

Министерство здравоохранения РФ

Роспотребнадзор

Росприроднадзор

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в год
не чаще 1 раза в 2 года

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в 2 года

не чаще 1 раза в год

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОКАЗАНИИ АМБУЛАТОРНО-ПОЛИКЛИНИЧЕСКОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в год

не чаще 1 раза в 2 года

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОКАЗАНИИ СТАЦИОНАРНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ И СКОРОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в 2 года

не чаще 1 раза в год

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#О ПРОВЕДЕНИИ ПЛАНОВОЙ ПРОВЕРКИ ЮЛ, ИП УВЕДОМЛЯЮТСЯ ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА НЕ ПОЗДНЕЕ

трех рабочих дней до начала ее проведения

двух рабочих дней до начала ее проведения

двух календарных дней до начала ее проведения

трех календарных дней до начала ее проведения

#ЗА НАРУШЕНИЕ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ

административной

уголовной

дисциплинарной

материальной

#В МЕДИЦИНСКИХ И АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ХРАНЯТСЯ РАЗДЕЛЬНО С УЧЕТОМ

способа применения (парентерального, внутреннего, наружного)

высших разовых доз

высших суточных доз
физико-химических свойств

**#ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НАЗНАЧАЮТСЯ ПРИКАЗОМ
РУКОВОДИТЕЛЯ**

организации

лицензирующего органа

Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

**#ПОРЯДОК ХРАНЕНИЯ КЛЮЧЕЙ ОТ СЕЙФОВ, МЕТАЛЛИЧЕСКИХ
ШКАФОВ И ПОМЕЩЕНИЙ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И
ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, УСТАНОВЛИВАЕТСЯ ПРИКАЗОМ
РУКОВОДИТЕЛЯ**

организации

лицензирующего органа

МВД РФ

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

**#ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В МЕДИЦИНСКИХ И АПТЕЧНЫХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В**

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств
и психотропных веществ

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество
прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для
медицинского применения

книге учета наркотических лекарственных средств

**#ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ ПРЕКУРСОРОВ
НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В**

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество
прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств
и психотропных веществ

журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для
медицинского применения

книге учета наркотических лекарственных средств

**#ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ
КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И
ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В**

металлическом шкафу (сейфе)

металлическом шкафу в технически укрепленном помещении

сейфе в технически укрепленном помещении

рабочем столе руководителя организации

**#ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ
ВЕЩЕСТВ В МЕДИЦИНСКИХ И АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДИТСЯ**

ежемесячно
ежеквартально
ежегодно

с периодичностью, определяемой руководителем организации
#ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, В МЕДИЦИНСКИХ И АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДИТСЯ

ежемесячно
ежеквартально
ежегодно

с периодичностью, определяемой руководителем организации
#ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, НОРМЫ ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ В % ОТ ВЕЛИЧИНЫ

расхода в натуральных измерителях
поступления в денежном измерителе
поступления в натуральных измерителях

книжного остатка в натуральных измерителях

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, УТВЕРЖДАЕТСЯ

Министерством здравоохранения Российской Федерации

Министерством здравоохранения субъектов РФ

Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором

Росздравнадзором

#ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

хранят отдельно от других групп ЛС в карантинной зоне

возвращают поставщику

уничтожают в условиях организации

направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ХРАНЯТСЯ

в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке и в государственной фармакопее

без особых требований

в соответствии с требованиями государственного реестра ЛС

в соответствии с требованиями регистра ЛС

#ХРАНЕНИЕ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ ПОД МЕЖДУНАРОДНЫМ КОНТРОЛЕМ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

в технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС

в обычных помещениях хранения

в изолированных помещениях хранения

в отдельном шкафу

#ХРАНЕНИЕ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ НАХОДЯЩИХСЯ ПОД МЕЖДУНАРОДНЫМ КОНТРОЛЕМ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня

в обычных помещениях хранения

в изолированных помещениях хранения

в технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС

#ВЫСШИЕ РАЗОВЫЕ ДОЗЫ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В РЕЦЕПТАХ

могут быть превышены при написании дозы этого вещества прописью с восклицательным знаком

могут быть превышены на 10%

могут быть превышены на 50%

не должны быть превышены ни в каких случаях

#ДЛЯ ОБРАБОТКИ РУК ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ, ЗАНЯТОГО ИЗГОТОВЛЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОСЛЕ МЫТЬЯ С МЫЛОМ И ОПОЛАСКИВАНИЯ ВОДОЙ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ЭТАНОЛ В КОНЦЕНТРАЦИИ (%)

70

40

95

50

#АНТАГОНИСТОМ ОПИОИДНЫХ (НАРКОТИЧЕСКИХ) АНАЛЬГЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ

налоксон

парацетамол

бутадион

нимесулид

#ЭФЕДРИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ПРЕПАРАТОВ

симпатомиметики

α -адреномиметики

β -адреномиметики

антихолинэстеразные средства

#ПРОПОФОЛ ОТНОСИТСЯ К

средствам для неингаляционного наркоза

средствам для ингаляционного наркоза

снотворным средствам с наркотическим типом действия

снотворным средствам, агонистам бензодиазепиновых рецепторов

#К ОПИОИДНЫМ (НАРКОТИЧЕСКИМ) АНАЛЬГЕТИКАМ ОТНОСИТСЯ

фентанил

ибупрофен

парацетамол

мелоксикам

#К АНАЛЬГЕТИКАМ СО СМЕШАННЫМ МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ (ОПИОИДНЫЙ + НЕОПИОИДНЫЙ) ОТНОСИТСЯ

трамадол
промедол
фентанил
налоксон

#ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС), ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ (ПВ) И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у-88 «Рецептурный бланк»

107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»

107-1/у «Рецептурный бланк»

148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»

#ОТПУСКАТЬ АМБУЛАТОРНЫМ БОЛЬНЫМ В АПТЕКЕ ПО РЕЦЕПТУ МОЖНО

спирт этиловый
калипсол
сомбревин
эфир для наркоза

#В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ ВЫПИСАННАЯ ДОЗА НАРКОТИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕВЫШАЕТ ВЫСШИЙ ОДНОКРАТНЫЙ ПРИЕМ, И РЕЦЕПТ ОФОРМЛЕН НЕ ДОЛЖНЫМ ОБРАЗОМ, ТО ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН

погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале неправильно выписанных рецептов и вернуть больному

отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая

отпустить в количествах, указанных в рецепте

вернуть рецепт больному

#ФОРМА СПЕЦИАЛЬНОГО РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА № 107/У-НП ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

наркотических и психотропных ЛП Списка II, за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов

содержащих психотропные вещества Списка III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества

обладающих анаболическим действием

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ

15 дней
10 дней
30 дней

5 дней

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА ПСИХОТРОПНЫЕ ЛС, ВКЛЮЧЕННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ

15 дней

10 дней

5 дней

2 месяца

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОСТАВЛЯЕТ

3 года

5 лет

10 лет

1 год

#ОЦЕНКА СООТВЕТСТВИЯ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ РЕЦЕПТОВ ДЕЙСТВУЮЩИМ РЕГЛАМЕНТАМ ПО ПРАВИЛАМ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ПОРЯДКУ ОТПУСКА ЛС – ЭТО

фармацевтическая экспертиза рецептов

таксирование рецептов

алгоритм приема рецептов

предметно-количественный учет

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НА ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, КРОМЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В ТЕЧЕНИЕ

3 лет

10 лет

1 года

10 лет

#ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №148-1/У-88 ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ ПРОПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, КРОМЕ

наркотических и психотропных ЛП Списка II, за исключением ЛП в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов

трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства Списка II и ЛП, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов

содержащих психотропные вещества Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

комбинированных лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в п.4 Приказа Минздравсоцразвития РФ №562н

#ТРИМЕПЕРИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ОТПУСК ТРОПИКАМИДА РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

регистрации операции, связанных с оборотом веществ, подлежащих предметно-количественному учету

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88

15 дней

10 дней

5 дней

30 дней

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 107/У-НП

+60 дней, до 1 года

15 дней

5 дней

30 дней

#СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ БОЛЬНОМУ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

148-1/у-06 (л) + 148-1/у-88

148-1/у-88

148-1/у-06 (л)

148-1/у-06 (л) + 107/у-НП

#ПОРЯДОК ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ

Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 N 562н

Минздрава России от 17.06.2013 N 378н

Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 N 785

Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 N 110

#ВЫПИСАННЫЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ

аптеками и аптечными пунктами

только аптеками

аптеками и аптечными киосками

аптечными киосками и аптечными пунктами

#ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ, ОТПУСКАЮТСЯ ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ РЕЦЕПТА, ВЫПИСАННОГО НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

N 148-1/у-88 + N 148-1/у-04 (л).

N 107-1/у + N 148-1/у-04 (л).

N 148-1/у-88

N 148-1/у-04 (л)

#ЖУРНАЛ УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА СРОК

один календарный год

пять лет

три года

десять лет

#СОМБРЕВИН ОТПУСКАЕТСЯ ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

не отпускается по рецептам, применяется в стационаре

107/у-НП

148-1/у-88

107-1/у

#ПРЕПАРАТ ИМОВАН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-06 (л)

#НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Постановление Правительства РФ № 681 от 30.06.1998

списки Постоянного комитета по контролю наркотиков

Постановление Правительства РФ № 964 от 29.12.2007

Приказ МЗ РФ № 378н от 17.06.2013

#НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ ЯДОВИТЫХ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ

Постановление Правительства РФ № 964 от 29.12.2007

списки Постоянного комитета по контролю наркотиков

Постановление Правительства РФ № 681 от 30.06.1998

Приказ МЗ РФ № 378н от 17.06.2013

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО, В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СОСТАВЛЯЕТ

3 года

2 месяца

1 год

5 лет

#ПОСЛЕ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ПОСЛЕ СВЕРКИ КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛС ПОСЛЕДУЮЩИЕ РАСЧЕТЫ ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ

фактического остатка

расхода

поступления

страхового запаса

#ПЕРЕДАЧА ЛП ИЗ АПТЕКИ МО В ОТДЕЛЕНИЯ СТАЦИОНАРА ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

требованию-накладной

накладной на внутреннее перемещение материалов

рецептам

устной договоренности

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ НА ВНУТРЕННИХ СТОРОНАХ ДВЕРЕЦ СЕЙФОВ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС) И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ (ПВ) ДОЛЖНЫ БЫТЬ

указаны высшие разовые и суточные дозы НС и ПВ

списки лиц, допущенных к работе с НС и ПВ

адреса заводов-изготовителей

Ф.И.О. лиц, ответственных за хранение НС и ПВ

#СОГЛАСНО НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТАМ КО 2-Й КАТЕГОРИИ ОТНОСЯТСЯ ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

3-месячного или 6-месячного запаса НС и ПВ

месячного запаса НС и ПВ

запаса ядовитых и сильнодействующих веществ

стратегического запаса НС и ПВ

#РАБОЧИЕ МЕСТА АПТЕЧНЫХ РАБОТНИКОВ В АССИСТЕНТСКИХ КОМНАТАХ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ С НАРКОТИЧЕСКИМИ И ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ОТНОСЯТСЯ К

местам временного хранения

особо охраняемым местам

местам, требующим наличия видеокамер

местам, находящимся под контролем заведующей аптекой

#В ПОМЕЩЕНИИ, ОТНОСЯЩЕМСЯ КО 2-Й КАТЕГОРИИ, НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

в запирающихся сейфах или металлических шкафах

в доступном для материально ответственных лиц месте

в одном сейфе с прекурсорами Таблица 2

отдельно друг от друга, причем наркотические средства только в сейфе

#В МЕСТАХ ВРЕМЕННОГО ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому

в специально оборудованных боксах
на вертушке, находящейся рядом с провизором, который изготавливает
лекарственные формы

в ящике ассистентского стола, запирающемся на ключ

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРЕГАБАЛИНА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

+в шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

в холодильнике

в сейфе или металлическом шкафу

на витрине в торговом зале

#ТАБЛЕТКИ КЛОНИДИНА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

на стеллаже в материальной комнате

на вертушке в ассистентской комнате

в сейфе под замком

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ФЕНТАНИЛА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в запирающемся сейфе или металлическом шкафу

в шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

на вертушке в ассистентской комнате

в холодильнике

**#В БОЛЬНИЦАХ СЕЛЬСКОЙ МЕСТНОСТИ, В КОТОРЫХ РАБОТАЕТ
ОДИН ВРАЧ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НАЗНАЧЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ,
ПСИХОТРОПНЫХ ПРЕПАРАТОВ**

лечащим врачом единолично и фиксируется в медицинских документах
пациента и журнале врачебной комиссии

лечащим врачом по согласованию с дежурной медсестрой

лечащим врачом по согласованию с врачом Центральной районной больницы

ни в каких случаях не назначается

**#НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ВХОДЯЩИХ В
СООТВЕТСТВУЮЩИЙ СТАНДАРТ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ,
ДОПУСКАЕТСЯ В СЛУЧАЕ**

наличия индивидуальных показаний (индивидуальной непереносимости, по
жизненным показаниям)

по просьбе пациента

по усмотрению врача

по согласованию врача и пациента

**#ПРИНИМАТЬ РЕШЕНИЕ О НАЗНАЧЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ, НЕ ВХОДЯЩИХ В СООТВЕТСТВУЮЩИЙ СТАНДАРТ
МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ИМЕЕТ ПРАВО**

врачебная комиссия

лечащий врач

главный врач

лечащий врач по согласованию с главным врачом

**#КОЛИЧЕСТВО ПСЕВДОЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА (НА 1 ДОЗУ
ВЕРДОЙ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ), ВЫПИСАННОГО НА РЕЦЕПТУРНОМ
БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-88, ДОЛЖНО БЫТЬ НЕ БОЛЕЕ**

60 мг
30 мг
100 мг
80 мг

#ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ

20 ампул
10 ампул
30 ампул
40 ампул

#ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО ТЕОФЕДРИНА ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ

30 табл.
50 табл.
20 табл.
10 табл.

#В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ ПРЕДЕЛЬНОЕ КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА СОЛУТАН

1 флакон
2 флакона
3 флакона
100 мл

#В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ КОМБИНИРОВАННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ ПСЕВДОЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИД И ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, В ПРЕДЕЛЬНОМ КОЛИЧЕСТВЕ

1 упаковка
2 упаковки
4 упаковки
3 упаковки

#ВРАЧИ УЧРЕЖДЕНИЙ СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ И ИСПРАВИТЕЛЬНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО

имеют
не имеют

имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ

имеют по согласованию с руководителем учреждения социальной защиты или исправительных учреждений

#ВРАЧИ САНАТОРНО-КУРОРТНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО

не имеют

имеют

имеют по согласованию с руководителем санаторно-курортной организации

имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ

#ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ПОЛУЧЕНИЕ, ХРАНЕНИЕ, РЕАЛИЗАЦИЮ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ НАЗНАЧАЮТСЯ

+приказом руководителя организации
распоряжением заведующего отделом наркотических средств и психотропных
веществ

Росздравнадзором
лицензирующим органом

#КОЛИЧЕСТВО ОГНЕОПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В
НЕРАСФАСОВАННОМ ВИДЕ, ДОПУСТИМОЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В
ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В ЗДАНИЯХ ДРУГОГО
НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ДОЛЖНО ПРЕВЫШАТЬ (КГ)

100

150

200

250

#СПИРТЫ В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ ХРАНЯТСЯ В
МЕТАЛЛИЧЕСКИХ ЕМКОСТЯХ, ЗАПОЛНЯЕМЫХ НЕ БОЛЕЕ ЧЕМ НА

75 % объема

80 % объема

85 % объема

90 % объема

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ
ОТНОСЯТСЯ К

недоброкачественным

фальсифицированным

контрафактным

ЛС с ложной информацией о составе

#ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ И ВЗРЫВООПАСНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИСПОЛЪЗУЕМЫХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ
ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ В
КОЛИЧЕСТВЕ СВЫШЕ 100 КГ, ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ

в отдельно стоящем здании

в отдельном помещении в организации оптовой торговли

в отдельном помещении в аптечной организации

вне помещений для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и
взрывоопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ОБЛАДАЮЩИХ
ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ И ГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, В ОБЪЕМЕ
ДО 10 КГ

вне помещений для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и
взрывоопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах

в помещении основного хранения лекарственных средств

в отдельном помещении в организации оптовой торговли

в технически укрепленных помещениях

**#В 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ДАНО
СЛЕДУЮЩЕЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОГО
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе

ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

**#В 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ДАНО
СЛЕДУЮЩЕЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННОГО
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

ЛС с истекшим сроком годности

**#В 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ДАНО
СЛЕДУЮЩЕЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОНТРАФАКТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО
СРЕДСТВА**

ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе

ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

**#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ И
ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ,
ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ
ОРГАНИЗАЦИИ**

5 лет

1 год

3 года

10 лет

#НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107/У-НП НЕ ТРЕБУЕТСЯ

+круглой печати медицинской организации

штампа медицинской организации

номера медицинской карты больного

печати МО «Для рецептов»

**#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР
ПРОМЕДОЛА 2%» В АМПУЛАХ СОСТАВЛЯЕТ**

15 дней

10 дней

30 дней

2 месяца

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ

5 лет

1 год

3 года

10 лет

#ПОРЯДОК ОТПУСКА ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ «РАСТВОРА ПРОМЕДОЛА 2%» В АМПУЛАХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ №

107/у-НП

107-1/у, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача

148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача

148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача, печать «Для рецептов»

#К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

+признанные в установленном порядке пригодными к выполнению работ, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

не достигшие 18-летнего возраста

имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление

больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом

#НОРМАТИВЫ ПОТРЕБНОСТИ В НС и ПВ РАССЧИТЫВАЮТСЯ

в граммах

в ампулах

в килограммах

в таблетках

#ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

5 лет

1 год

3 года

10 лет

#ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

антибактериальные препараты рецептурного отпуска

наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

лекарственные препараты, содержащие кодеин и его соли в малых дозах

#ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ В ОТДЕЛЕНИЯХ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ

антибактериальные препараты рецептурного отпуска

наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

лекарственные препараты, содержащие кодеин и его соли в малых дозах

ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ

№ 1175н от 20.12.2012

№ 54н от 01.08.2012

№ 562н от 17.05.2012

№ 403н от 11.07.2017

ПОРЯДОК ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ

№ 403н от 11.07.2017

№ 1175н от 20.12.2012

№ 54н от 01.08.2012

№ 562н от 17.05.2012

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ФОРМЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА «ФЕНДИВИЯ» ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НА ОСНОВАНИИ РЕЦЕПТА, ОФОРМЛЕННОГО НА БЛАНКЕ ПО ФОРМЕ №

148-1/у-88

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-04 (л)

ПРИ ОТПУСКЕ ЭТИЛОВОГО СПИРТА, РЕЦЕПТ ОСТАЕТСЯ В АПТЕКЕ И ХРАНИТСЯ В ТЕЧЕНИЕ

3-х лет

5-и лет

1 года

возвращается пациенту

СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДЕИНОСОЕРЖАЩИЙ «НУРОФЕН ПЛЮС» ТАБЛЕТКИ

15 дней

30 дней

60 дней

10 дней

СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «КЛОНИДИН», СОСТАВЛЯЕТ

3 года

5 лет

10 лет

1 год

СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ» В ЧИСТОМ ВИДЕ ДЛЯ НАЛОЖЕНИЯ КОМПРЕССОВ

15 дней

30 дней

60 дней

10 дней

НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКОМ ПО

международному непатентованному наименованию

любому наименованию

торговому наименованию

химическому наименованию

ДЛЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В СЕЛЬСКИХ НАСЕЛЕННЫХ ПУНКТАХ И УДАЛЕННЫХ ОТ НАСЕЛЕННЫХ ПУНКТОВ МЕСТНОСТЯХ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА ОБОРОТ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОПУСТИМ ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

шестимесячный

двухмесячный

двухнедельный

годовой

В ПОМЕЩЕНИЯХ 3 И 4 КАТЕГОРИИ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ СЕЙФЫ НЕОБХОДИМО КРЕПИТЬ К ПОЛУ, ЕСЛИ ИХ МАССА (В КГ) МЕНЬШЕ

1000

100

500

50

НЕ ПОДЛЕЖАТ СДАЧЕ ПОД ОХРАНУ ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

имеющие круглосуточный режим работы

1 категории

2 категории

3 категории

СПИСОК ЛИЦ, ИМЕЮЩИХ ПРАВО ДОСТУПА В ПОМЕЩЕНИЯ, ГДЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДАЕТСЯ ПРИКАЗОМ

руководителя юридического лица

министра здравоохранения РФ

руководителя территориального управления Росздравнадзора

руководителя МВД

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, УКАЗАННЫЕ В ПУНКТЕ 5 ПОРЯДКА ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА, (ПРИКАЗ МЗ РФ

ОТ 17 МАЯ 2012 Г. № 562Н) ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ, И ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА В ДОЗЕ, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЕ ВРД И ПРИ УСЛОВИИ, ЧТО ЭТОТ КОМБИНИРОВАННЫЙ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ НАРКОТИЧЕСКИМ ИЛИ ПСИХОТРОПНЫМ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ БУПРОКСОН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ТАРГИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПАЛЕКСИЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРЕГАБАЛИН БОЛЬНОМУ ШИЗОФРЕНИЕЙ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у-88 и дополнительно на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л)
или 148-1/у-06(л)

148-1/у -88

107- 1/у

148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ
РЕЦЕПТЫ НА КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ КОДЕИН (ЕГО
СОЛИ), ИНЫЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, МОГУТ
ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО

60 дней

90 дней

15 дней

30 дней

ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ
РЕЦЕПТЫ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ, ЛП,
ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ В СООТВЕТСТВИИ С
ОСНОВНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, МОГУТ
ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО

60 дней

90 дней

15 дней

30 дней

РЕЦЕПТ НА ДИАЗЕПАМ ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ

15 дней

10 дней

30 дней

90 дней

СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА ТРАМАДОЛ СОСТАВЛЯЕТ

3 года

5 лет

10 лет

1 год

СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА КЛОЗАПИН СОСТАВЛЯЕТ

3 года

5 лет

10 лет

1 год

НА РЕЦЕПТЕ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ»
ДОПОЛНИТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для
рецептов»

подписью и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для
рецептов»

подписью медицинского работника и круглой печатью медицинской
организации

подписью и личной печатью врача

ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ

запрещается

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА ПЕРВИЧНЫХ И ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ

запрещается

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

СПЕЦИАЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕЙ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛС, РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ

№ 484н от 24.07.2015

№ 377 от 13.11.1996

№ 706н от 23.08.2010

№ 737н от 14.10.2013

НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛС, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, В ПОМЕЩЕНИЯХ 2-Й КАТЕГОРИЙ ХРАНЯТСЯ В

запирающихся холодильниках или в специальной зоне для размещения холодильников, отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью

специальной зоне для размещения холодильников, отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью

термоконтнерах, размещенных в сейфах

металлических контейнерах, помещенных в термоконтнеры

МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

НИТРАЗЕПАМ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-04 (л)

ДОВЕРЕННОСТЬ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ИЗ АПТЕКИ РАБОТНИКОМ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

1 месяц

1 год

15 дней

1 квартал

ПРИ ОТСУТСТВИИ НОРМЫ ОТПУСКА НА ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ОТПУСКАЕМОЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА,

отпускают в количестве, указанном в рецепте

отпускают столько, сколько попросит покупатель

норму отпуска может установить аптека в зависимости от спроса

принимается решение на усмотрение фармацевтического специалиста

ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛС, ПРОШЕДШИХ ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ, ЯВЛЯЕТСЯ

государственный реестр ЛС

реестр ЛС

энциклопедия ЛС

Государственная фармакопея

ДИАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

ТРОПИКАМИД ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

ФЕНОБАРБИТАЛ (НЕ В СОЧЕТАНИИ С ДРУГИМИ ЛС) ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

МЕТАНДРИОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

ТРАМАДОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ, УТВЕРЖДЕННОМУ

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ПЕНТАЛГИН Н, ТАБЛЕТКИ № 10» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

учета движения иммунобиологических ЛП

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и

ПВ

ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ЛИРИКА, КАПСУЛЫ 150 МГ № 14» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

учета движения иммунобиологических ЛП

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и

ПВ

ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ТРАМАДОЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 50 МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

учета движения иммунобиологических ЛП

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и

ПВ

ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «МОРФИНА Г/ХЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 10 МГ/МЛ 1 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

учета движения иммунобиологических ЛП

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и

ПВ

ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «РЕЛАНИУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 5 МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

учета движения иммунобиологических ЛП

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров НС и

ПВ

**#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЗАВОДСКОГО
ПРОИЗВОДСТВА ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ**

Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ

Государственной фармакопеи

приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

международных стандартов

**#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ АПТЕЧНОГО
ИЗГОТОВЛЕНИЯ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ**

приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

Государственной фармакопеи

Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ

международных стандартов

**#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБРАРУЖЕНО
НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ, ТО ТАКИЕ
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА**

помещают в карантинную зону

утилизируют

отпускают в первичной упаковке

размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя

**#НЕСООТВЕТСТВИЕ МАРКИРОВКИ УСТАНОВЛЕННЫМ
ТРЕБОВАНИЯМ**

может свидетельствовать о фальсификации

допускается для лекарственных средств зарубежного производства

может свидетельствовать об изменении технологии производства

может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем

#УСЛОВИЯ ОТПУСКА УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ

+всех лекарственных средств

лекарственных средств рецептурного отпуска

лекарственных средств зарубежного производства

лекарственных средств отечественного производства

#УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ

всех лекарственных средств

термолабильных лекарственных средств

светочувствительных лекарственных средств

гигроскопичных лекарственных средств

**#НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ УКАЗЫВАЕТСЯ НА
УПАКОВКЕ**

всех лекарственных средств

лекарственных средств российского производства

лекарственных средств зарубежного производства

инъекционных лекарственных средств

**#ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ПОДАВЛЯЮЩИМ ЧУВСТВО
ТРЕВОГИ, СТРАХА, ЯВЛЯЕТСЯ**

диазепам

никетамид (кордиамин)

артикаин

трамадол
#К ГРУППЕ АНКСИОЛИТИКОВ (ТРАНКВИЛИЗАТОРОВ) ОТНОСИТСЯ

медазепам
галоперидол

трамадол
клозапин

#К ГРУППЕ АНТИПСИХОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ ОТНОСИТСЯ

+галоперидол
амитриптилин

диазепам
буспирон

#К НАРКОТИЧЕСКИМ АНАЛЬГЕТИКАМ ОТНОСИТСЯ

тримеперидин
индометацин

тиоридазин
дротаверин

#ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА ПРИ ОСМОТРЕ ГЛАЗНОГО ДНА
ИСПОЛЬЗУЕТСЯ

тропикамид
пилокарпин

физостигмин
пирензепин

#АНТИПСИХОТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

галоперидол
диазепам

тримеперидин
амитриптилин

#ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ ОПИОИДНЫХ АНАЛЬГЕТИКОВ

лекарственная зависимость
лекарственный паркинсонизм

острый панкреатит
агранулоцитоз

#СНОТВОРНЫМ ПРЕПАРАТОМ С АНКСИОЛИТИЧЕСКОЙ
АКТИВНОСТЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ

флунитразепам
фенобарбитал

зопиклон
доксиламин

#К НАРКОТИЧЕСКИМ АНАЛЬГЕТИКАМ ОТНОСИТСЯ

омнопон
ацетаминофен

метамизол натрий
кеторолак

#НАРКОТИЧЕСКИМ АНАЛЬГЕТИКОМ, ОБЛАДАЮЩИМ
ПРОТИВОКАШЛЕВЫМ ДЕЙСТВИЕМ, ЯВЛЯЕТСЯ

кодеин

кофеин
 тримеперидин
 лоперамид
#ДЛЯ УСТРАНЕНИЯ БРЕДА И ГАЛЛЮЦИНАЦИЙ ПРИ ОСТРЫХ ПСИХОЗАХ НАЗНАЧАЮТ
 нейрорептики
 седативные средства
 ноотропы
 антидепрессанты

Таблица соответствия результатов обучения по дисциплине и оценочных материалов, используемых на промежуточной аттестации.

№	Проверяемая компетенция	Индикатор достижения компетенции	Дескриптор	Контрольно-оценочное средство (номер вопроса/практического задания)
1.	ПК-2. Способен организовывать работу персонала фармацевтической организации	Инд.ПК2.3. Организация обучения персонала фармацевтической организации	Знать требования надлежащей аптечной практики	Вопрос № 10
			Уметь применять положения надлежащей аптечной практики в части обучения персонала по правилам обращения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету	Вопрос № 1, 6-11, 14-27
			Владеть навыками осуществления процедур по обращению лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, в фармацевтической организации	Проблемно-ситуационная задача № 3
2.	ПК-5. Способен осуществлять оптовую, розничную торговлю, отпуск лекарственных	Инд.ПК5.1. Фармацевтическая экспертиза рецептов, требований, проверка оформления прописи, способа применения	Знать положения нормативных документов по отпуску лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету	Вопрос № 1-5, 11-15

	препаратов и других товаров аптечного ассортимента	и безопасности лекарственного препарата в отношении лекарственной формы, дозировки, взаимодействия с другими препаратами, указанными в рецепте	Уметь применять положения нормативных документов по отпуску лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету	Вопросы №№ 11-15
			Владеть навыками проведения фармацевтической экспертизы рецептов и требований на лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету	Проблемно-ситуационные задачи №№ 1, 2

4. Методические рекомендации по применению балльно-рейтинговой системы.

В рамках реализации балльно-рейтинговой системы оценивания учебных достижений обучающихся по дисциплине (модулю) в соответствии с положением «О балльно-рейтинговой системе оценивания учебных достижений обучающихся» определены следующие правила формирования текущего фактического рейтинга обучающегося.

4.1. Правила формирования текущего фактического рейтинга обучающегося

Текущий фактический рейтинг по дисциплине (модулю) (максимально 70 баллов) является среднеарифметическим значением баллов, набранных в результате:

- текущего контроля успеваемости обучающихся на каждом практическом занятии по дисциплине;
- рубежного контроля успеваемости обучающихся по каждому модулю дисциплины;
- самостоятельной (внеаудиторной) работы обучающихся.

По окончании каждого модуля дисциплины у студентов проводится рубежный контроль в форме модульного тестирования (максимально 5 баллов), которые суммируются с баллами, полученными на каждом практическом занятии.

За выполнение каждого задания по самостоятельной (внеаудиторной) работе обучающийся получает количество баллов в соответствии с критериями оценивания, указанными в ФОС.

Текущий фактический рейтинг получается путем расчета среднего арифметического текущего контроля успеваемости, рубежного контроля успеваемости и самостоятельной (внеаудиторной) работы с дальнейшим округлением согласно общим правилам округления, а затем переводится в балл согласно таблицы:

Среднее арифметическое значение	Балл	Среднее арифметическое значение	Балл
5,0	70	3,4	48
4,9	69	3,3	46
4,8	68	3,2	44
4,7	67	3,1	42
4,6	66	3,0	40
4,5	65	2,9	38
4,4	64	2,8	36
4,3	63	2,7	34
4,2	62	2,6	32
4,1	61	2,5	30
4,0	60	2,4	28
3,9	58	2,3	26
3,8	56	2,2	24
3,7	54	2,1	22
3,6	52	2,0	20
3,5	50		

4.2. Правила формирования бонусного фактического рейтинга обучающегося

Бонусные баллы определяются в диапазоне от 0 до 5 баллов. Критериями получения бонусных баллов являются:

- посещение обучающимися всех практических занятий и лекций – 2 балла (при выставлении бонусных баллов за посещаемость учитываются только пропуски по уважительной причине (донорская справка, участие от ОрГМУ в спортивных, научных, учебных мероприятиях различного уровня));

- результаты участия обучающегося в предметной олимпиаде по изучаемой дисциплине, проводимой на кафедре: 1-ое место – 3 балла, 2-ое место, 3-е место – 2 балла, участие – 1 балл.

Текущий стандартизированный рейтинг (Ртс) выражается в баллах по шкале от 0 до 70 и вычисляется по формуле 1:

$$Ртс = (Ртф * 70) / \text{макс} (Ртф) \quad (1)$$

где

Ртс – текущий стандартизированный рейтинг;

Ртф – текущий фактический рейтинг;

макс (Ртс) – текущий фактический рейтинг обучающегося, набравшего максимальное количество баллов в этом виде рейтинга по данной дисциплине (модулю) на одном курсе по одной специальности.