

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

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ
ОРДИНАТОРОВ ПО ПРАКТИКЕ
«ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ (КЛИНИЧЕСКАЯ) ПРАКТИКА:
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ КОНСУЛЬТИРОВАНИЕ»

по специальности

33.08.02 Управление и экономика фармации

Является частью основной профессиональной образовательной программы высшего образования по направлению подготовки (специальности) 33.08.02 Управление и экономика фармации, одобренной ученым советом ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России (протокол № 8 от «02» апреля 2018 года) и утвержденной ректором ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России «02» апреля 2018 года

Оренбург

1. Паспорт фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств по практике содержит типовые контрольно-оценочные материалы для контроля сформированных в процессе прохождения практики результатов обучения на промежуточной аттестации в форме зачета.

Контрольно-оценочные материалы для промежуточной аттестации соответствуют форме промежуточной аттестации по данному виду практики, определенной в учебном плане ОПОП и направлены на проверку сформированности умений, навыков и практического опыта по каждой компетенции, установленной в программе практики.

В результате прохождения практики у ординатора формируются **следующие компетенции:**

Наименование компетенции	Дескриптор	Описание
ПК-5 готовность к организации фармацевтической деятельности	Уметь	применять положения нормативных документов и информационных ресурсов для фармацевтического консультирования
	Владеть	навыками оказания консультативной помощи населению по правилам хранения и применения лекарственных препаратов
	Иметь практический опыт	применения различных алгоритмов фармацевтического консультирования населения

2. Оценочные материалы промежуточной аттестации ординатора.

Промежуточная аттестация по практике в форме дифференцированного зачета проводится в виде тестирования для обучающихся первого года обучения и в устной форме с демонстрацией практических навыков для обучающихся второго года обучения.

Критерии оценивания на зачете по практике

Результаты тестирования оцениваются согласно таблицы:

результат тестирования	
91-100%	«отлично»

81-90%	«хорошо»
71-80%	«удовлетворительно»
менее 70%	«неудовлетворительно»

Практические задания оцениваются согласно таблицы:

<p>При отсутствии нарушения сроков сдачи отчетной документации, вся документация оформлена в соответствие с требованиями, положительная характеристика с места практики. Проявил высокую активность в ходе практики. На зачете демонстрирует хорошее владение практическими навыками. Ответы на поставленные вопросы излагаются логично, последовательно и не требуют дополнительных пояснений. Полно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Делаются обоснованные выводы. Демонстрируются глубокие знания базовых нормативно-правовых актов. Соблюдаются нормы литературной речи.</p>	«отлично»
<p>При отсутствии нарушения сроков сдачи отчетной документации, в отчетной документации присутствуют негрубые ошибки и недочеты, свидетельствующие о некотором снижении уровня профессионализма выполнения заданий. Положительная характеристика с места практики. Демонстрация практического навыка с небольшими ошибками, но без грубых нарушений алгоритма. Ответы на поставленные вопросы излагаются систематизировано и последовательно. Материал излагается уверенно. Раскрыты причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируется умение анализировать материал, однако не все выводы носят аргументированный и доказательный характер. Соблюдаются нормы литературной речи.</p>	«хорошо»
<p>Небольшие нарушения сроков сдачи отчетной документации без уважительной причины, в отчетной документации присутствуют ошибки и недочеты, свидетельствующие о снижении уровня профессионализма выполнения заданий. Демонстрация практического навыка с одной/двумя грубыми ошибками. В ответе нарушения в последовательности изложения. Неполно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируются поверхностные знания вопроса, с трудом решаются конкретные задачи. Имеются затруднения с выводами. Допускаются нарушения норм литературной речи.</p>	«удовлетворительно»

Документация оформлена с серьезными замечаниями. Отсутствует положительная характеристика с места работы. Материал излагается непоследовательно, сбивчиво, не представляет определенной системы знаний по дисциплине. Не раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Не проводится анализ. Выводы отсутствуют. Ответы на дополнительные вопросы отсутствуют. Имеются заметные нарушения норм литературной речи.	«неудовлетворительно»
---	-----------------------

Практические задания для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта

1. В аптеку обратился посетитель с _____ (указание симптома) с просьбой продать ему без рецепта _____ (указание препарата) в количестве _____.

1.1. Объясните покупателю порядок отпуска _____.

1.2. Оцените проблему потребителя и подберите безрецептурный лекарственный препарат в рамках фармакотерапевтической группы.

1.3. Осуществите предложение различных торговых наименований (в том числе новых) с учетом различий в ценовых диапазонах в рамках одного международного непатентованного или группировочного наименования и с учетом различий в видах потребителей.

1.4. Осуществите фармацевтическое консультирование по правилам приема, дозирования лекарственных препаратов, правилам хранения в домашних условиях.

1.5. Осуществите фармацевтическое консультирование по совместимости лекарственных препаратов и взаимодействию с пищей, выявлению нежелательных реакций на лекарственные препараты.

Симптом	Препарат	Количество
Сильный кашель	Бронхолитин (сироп)	10 флаконов
Повышенное давление	Капотен (таблетки)	1 упаковка
Бессонница	Реланиум (раствор для в/в и в/м введения)	1 упаковка
Требуется продезинфицировать рану	Этиловый спирт	150 мл
Мышечная боль	Трамадол (таблетки)	1 упаковка
Боль в горле	Сумамед (таблетки диспергируемые)	1 упаковка
Зубная боль	Нурофен плюс (таблетки)	2 упаковки
Изжога	Омез (капсулы)	1 упаковка
Симптомы ОРВИ	Димедрол (таблетки)	1 упаковка
Головная боль	Пенталгин-Н (таблетки)	2 упаковки

Головная боль	Каффетин (таблетки)	1 упаковка
Грибковое заболевание стопы	Итразол (капсулы)	1 упаковка
Боль в суставах	Вольтарен (раствор для в/м введения)	1 упаковка
Аллергический ринит	Назонекс (таблетки)	1 упаковка
Бессонница	Феназепам (таблетки)	1 упаковка

2. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему _____ (наименование медицинского изделия). Осуществите фармацевтическое консультирование по вопросам применения медицинских изделий, реализуемых из аптечных организаций.

Перечень медицинских изделий:

- Бандаж ортопедический на коленный сустав с надпателлярным отверстием,
- Молокоотсос-стимулятор вакуумно-ритмический для профилактики гипогалактии и ликвидации лактостаза МСВР-01-«Перун»,
- Перчатки медицинские диагностические (смотровые) стерильные,
- Электронный термометр CITIZEN СТ-461,
- Ингалятор компрессорный Medel Family,
- Глюкометр Optium Xseed для определения уровня глюкозы и кетонов в крови с принадлежностями,
- Тонومتر внутриглазного давления через веко цифровой портативный ТГДц-01-«ПРА»,
- Аспиратор-ирригатор АИ-01-«АКСИ»,
- Чулки компрессионные из полотна эластомерного «ЛП ФЦ»,
- Спираль внутриматочная «Мультилоад КУ-375» (Multiload CU-375),
- Презервативы латексные «СИТАБЕЛЛА»,
- Салфетки антимикробные из трикотажного полотна стерильные «Активтекс»,
- Набор изделий смотровой для гинекологических осмотров, одноразовый стерильный НГ «ГЕКСА»,
- Салфетки марлевые медицинские двухслойные (16см х 14см, 45см х 29см),
- Лейкопластырь бактерицидный пористый с лекарственными средствами МАГ «КМТ».

3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта, осуществите фармацевтическое консультирование и отпуск _____ *

*перечень отпускаемых товаров:

- морфина гидрохлорида онкологическому больному
- клонидина 2 упак.
- клоназепама инвалиду войны
- прегабалина больному шизофренией
- спирта этилового 100г больному сахарным диабетом
- тианептина ветерану боевых действий
- омнопона онкологическому больному
- трамадола онкологическому больному

- инсулина больному сахарным диабетом
- элениума инвалиду боевых действий
- бензобарбитала инвалиду войны
- тропикамида (глазные капли)
- седальгина (40 табл.)
- просидола онкологическому больному
- бупренорфина онкологическому больному
- диазепама
- левомепромазина инвалиду II группы.

Тестовые задания

1. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) декларация о соответствии
- Б) сертификат соответствия
- В) свидетельство об утверждении типа средства измерения
- Г) свидетельство о государственной регистрации

2. СОГЛАСНО ФЗ ОТ 28.12.2009 Г. № 381-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РФ» РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

А) вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в личных, семейных, домашних и иных целях, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

Б) вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в предпринимательской деятельности (в том числе для перепродажи) или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием

- В) продажу товаров и оказание услуг за определённый период
- Г) продажу товаров за наличный расчёт

3. ПОКУПАТЕЛЬ В СЛУЧАЕ ПРОДАЖИ ЕМУ ТОВАРА НЕНАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА НЕ ВПРАВЕ ПО СВОЕМУ ВЫБОРУ ПОТРЕБОВАТЬ

- А) наказания продавца, продавшего товар ненадлежащего качества
- Б) замены на товар аналогичной марки
- В) замены на такой же товар другой марки с соответствующим перерасчётом покупной цены
- Г) возврата уплаченной за товар денежной суммы

4. В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОМ РФ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ» РЕАЛИЗАЦИЯ ТОВАРА

- А) возможна, если товар может быть использован до окончания срока годности
- Б) возможна до истечения срока годности

В) невозможна, если до истечения срока годности осталось менее половины срока годности

Г) возможна, если по истечении срока годности сохранены потребительские свойства товара

5. ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛП К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП

Б) перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ

В) Правительством РФ

Г) провизором при отпуске ЛП

6. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, НЕ ПОДЛЕЖАТ ПРОДАЖЕ ЧЕРЕЗ

А) ветеринарные аптеки

Б) аптеки

В) аптечные пункты

Г) аптечные киоски

7. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ

А) провизор (фармацевт)

Б) лечащий врач

В) фельдшер

Г) клинический фармаколог

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

А) имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой

Б) имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой

В) всем на территории РФ

Г) имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой

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

А) высшая разовая доза

Б) высшая суточная доза

В) количество упаковок ЛП

Г) предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

10. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ ПЕЧАТЬЮ

- А) личной врача
- Б) треугольной медицинской организации «Для рецептов»
- В) круглой медицинской организации
- Г) гербовой медицинской организации

11. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

- А) 15 дней
- Б) 5 дней
- В) 1 месяца
- Г) 2 месяцев

12. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, И ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

- А) 15 дней
- Б) 5 дней
- В) 1 месяца
- Г) 2 месяцев

13. ПРИ ВЫПИСЫВАНИИ ПАЦИЕНТАМ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТОВ НА ЛП СО СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА В ПРЕДЕЛАХ ДО ОДНОГО ГОДА МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН СДЕЛАТЬ ПОМЕТКУ «ПАЦИЕНТУ С ХРОНИЧЕСКИМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ», УКАЗАТЬ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА И ПЕРИОДИЧНОСТЬ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЕЖЕНЕДЕЛЬНО, ЕЖЕМЕСЯЧНО И ИНЫЕ ПЕРИОДЫ), ЗАВЕРИТЬ ЭТО УКАЗАНИЕ СВОЕЙ ПОДПИСЬЮ И ЛИЧНОЙ ПЕЧАТЬЮ, А ТАКЖЕ

- А) печатью медицинской организации «Для рецептов»
- Б) круглой печатью медицинской организации
- В) гербовой печатью медицинской организации
- Г) штампом медицинской организации

14. НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ

- А) документа, удостоверяющего личность

Б) документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь

В) справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг

Г) медицинской карты амбулаторного больного

15. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

А) 5

Б) 1

В) 2

Г) 10

16. НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ

А) штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному

Б) путём надрыва и возвращаются больному

В) штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

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

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

А) организации независимо от форм собственности

Б) только государственные унитарные предприятия

В) только муниципальные унитарные предприятия

Г) только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица

18. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «STATIM» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ ПАЦИЕНТА В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

А) 1

Б) 2

В) 5

Г) 10

19. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «cito» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

А) 2

Б) 1

В) 5

Г) 10

20. ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

- А) Правительством РФ
- Б) Министерством здравоохранения РФ
- В) Федеральным фондом обязательного медицинского страхования
- Г) органом управления здравоохранением субъекта РФ

21. ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ РЕГИОНАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

- А) органом управления здравоохранением субъекта РФ
- Б) Правительством РФ
- В) Министерством здравоохранения РФ
- Г) Территориальным фондом обязательного медицинского страхования

22. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-04(Л) ВЫПИСЫВАЕТСЯ В (КОЛИЧЕСТВО ЭКЗЕМПЛЯРОВ)

- А) 2
- Б) 1
- В) 3
- Г) 4

23. ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП 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

- А) формы 148-1/у-88 и дополнительно формы 148-1/у-04(л)
- Б) только формы 148-1/у-88
- В) только формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)
- Г) специальном на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

24. НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ НАИМЕНОВАНИЕ ЛП

- А) 1
- Б) 2
- В) 3
- Г) 4

25. ПРИ ВЫПИСКЕ ЛП ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-04(Л)

- А) специальная отметка (штамп)
- Б) печать медицинской организации «Для рецептов»
- В) печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»
- Г) круглая печать медицинской организации

26. 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 (РАБОЧИЕ ДНИ)

- А) 15
- Б) 2
- В) 5
- Г) 10

27. ПРИ ОТПУСКЕ ЛП, ВЫПИСАННОГО НА БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л), В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫДАЁТСЯ КОРЕШОК РЕЦЕПТА, ГДЕ НЕ УКАЗЫВАЮТ

- А) дату отпуска ЛП
- Б) наименование ЛП
- В) дозировку ЛП
- Г) способ применения ЛП

28. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА

- А) круглой печати медицинской организации
- Б) штампа медицинской организации
- В) печати медицинской организации «Для рецептов»
- Г) номера медицинской карты пациента

29. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ПАЦИЕНТУ РЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) рецепт врача
- Б) лист врачебных назначений
- В) накладная-требование медицинской организации
- Г) «Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»

30. ЗА НАРУШЕНИЕ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ

- А) административной
- Б) уголовной
- В) дисциплинарной
- Г) материальной

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

- А) Росздравнадзор
- Б) Министерство здравоохранения РФ
- В) Роспотребнадзор
- Г) Минсельхоз

32. ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОВЕДЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

- А) потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями
- Б) эластичностью спроса
- В) фактором времени
- Г) предложением

33. В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОМ РФ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ», ПОТРЕБИТЕЛЬ ЯВЛЯЕТСЯ

А) гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд

Б) гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) для предпринимательских целей

В) юридическим лицом, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд

Г) тем, кто использует товар по назначению

34. ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОБЯЗАН ОБЕСПЕЧИВАТЬ БЕЗОПАСНОСТЬ ТОВАРА В ТЕЧЕНИЕ

А) установленного срока службы или срока годности товара или в течение 10 лет после передачи потребителю, если срок службы не установлен

Б) периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления

В) срока, установленного договором

Г) срока годности товара

35. ГЛЮКОМЕТР (ПРИ УСЛОВИИ, ЧТО У ПОТРЕБИТЕЛЯ НЕТ ПРЕТЕНЗИЙ К ЕГО КАЧЕСТВУ, ЗАЯВЛЕННОМУ ИЗГОТОВИТЕЛЕМ), ПРИОБРЕТЁННЫЙ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) обмену и возврату не подлежит

Б) можно обменять в течение срока службы

В) можно обменять в течение гарантийного срока

Г) можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении

36. НА ТОВАР, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ДЛИТЕЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ИЗГОТОВИТЕЛЬ ВПРАВЕ УСТАНАВЛИВАТЬ СРОК

- А) службы
- Б) принятия претензий
- В) годности
- Г) полезного использования

37. ВОЗМЕЩЕНИЕ ВРЕДА ГРАЖДАНАМ, ПРИЧИНЁННОГО ВСЛЕДСТВИЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ПРИШЕДШЕГО В НЕГОДНОСТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ НАРУШЕНИЯ ПРАВИЛ ЕГО ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ, ПРОИЗВОДИТСЯ

- А) аптекой
- Б) изготовителем
- В) страховой организацией
- Г) бюджетом субъекта РФ

38. К ТОВАРАМ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ОТНОСЯТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И

- А) медицинские изделия
- Б) продукты питания
- В) бытовая химия
- Г) органические растворители

39. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В ВИДЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ, ДИАГНОСТИКИ, ЛЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ, РЕАБИЛИТАЦИИ, ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ, ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ ЯВЛЯЮТСЯ

- А) лекарственными препаратами
- Б) лекарственными веществами
- В) фармацевтическими субстанциями
- Г) биологически активными добавками

40. ДЛЯ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ И ДРУГИХ ТОВАРАХ, РАЗРЕШЁННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, МОГУТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ ВИТРИНЫ РАЗЛИЧНОГО ТИПА, ГДЕ ВЫСТАВЛЯЮТСЯ

- А) лекарственные препараты, отпускаемые без рецепта врача
- Б) лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту врача
- В) лекарственные препараты, требующие защиты от действия света
- Г) фармацевтические субстанции

41. ОЦЕНКА СООТВЕТСТВИЯ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ РЕЦЕПТОВ ДЕЙСТВУЮЩИМ РЕГЛАМЕНТАМ ПО ПРАВИЛАМ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ПОРЯДКУ ОТПУСКА ЛП ЯВЛЯЕТСЯ

- А) фармацевтической экспертизой рецептов
- Б) таксированием рецептов
- В) алгоритмом приёма рецептов
- Г) предметно-количественный учётом

42. СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО В СЛУЧАЕ ЕЁ ОТСУТСТВИЯ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ИЛИ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) качеством лекарственных средств
- Б) безопасностью лекарственных средств
- В) эффективностью лекарственных средств
- Г) обращением лекарственных средств

43. ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) безопасностью лекарственных средств
- Б) качеством лекарственных средств
- В) эффективностью лекарственных средств
- Г) обращение лекарственных средств

44. ХАРАКТЕРИСТИКА СТЕПЕНИ ПОЛОЖИТЕЛЬНОГО ВЛИЯНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА ТЕЧЕНИЕ, ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ЗАБОЛЕВАНИЯ ИЛИ ЕГО ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ, РЕАБИЛИТАЦИЮ, НА СОХРАНЕНИЕ, ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЕ БЕРЕМЕННОСТИ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) эффективностью лекарственных средств
- Б) качеством лекарственных средств
- В) безопасностью лекарственных средств
- Г) обращением лекарственных средств

45. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОПРОВОЖДАЕМОЕ ЛОЖНОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ О СОСТАВЕ И (ИЛИ) ПРОИЗВОДИТЕЛЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) фальсифицированным лекарственным средством
- Б) патентованным лекарственным средством
- В) наркотическим средством
- Г) психотропным веществом

46. НАИМЕНОВАНИЕ ДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ, РЕКОМЕНДОВАННОЕ ВСЕМИРНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) международным непатентованным наименованием лекарственного средства

- Б) торговым наименованием лекарственного средства
- В) группировочным наименованием лекарственного препарата
- Г) наименованием референтного лекарственного препарата

47. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ПРИСВОЕННОЕ ЕГО РАЗРАБОТЧИКОМ, ДЕРЖАТЕЛЕМ ИЛИ ВЛАДЕЛЬЦЕМ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) торговым наименованием лекарственного средства
- Б) международным непатентованным наименованием лекарственного средства
- В) группировочным наименованием лекарственного препарата
- Г) наименованием референтного лекарственного препарата

48. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НЕ ИМЕЮЩЕГО МЕЖДУНАРОДНОГО НЕПАТЕНТОВАННОГО НАИМЕНОВАНИЯ, ИЛИ КОМБИНАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ИСПОЛЬЗУЕМОЕ В ЦЕЛЯХ ОБЪЕДИНЕНИЯ ИХ В ГРУППУ ПОД ЕДИНЫМ НАИМЕНОВАНИЕМ ИСХОДЯ ИЗ ОДИНАКОВОГО СОСТАВА ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) группировочным наименованием лекарственного препарата
- Б) международным непатентованным наименованием лекарственного средства
- В) торговым наименованием лекарственного средства
- Г) наименованием референтного лекарственного препарата

49. ЕСЛИ ПОТРЕБИТЕЛЬ ТРЕБУЕТ ОЗНАКОМИТЬ ЕГО С ДОКУМЕНТАМИ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМИ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, В СООТВЕТСТВИИ С ДЕЙСТВУЮЩИМИ ПРАВИЛАМИ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ ПРОВИЗОР ОБЯЗАН

А) ознакомить его с товарно-сопроводительной документацией на ЛП, содержащей по каждому наименованию сведения о сертификате соответствия, его номере, сроке его действия, органе, выдавшем сертификат, или сведения о декларации о соответствии, в том числе её регистрационный номер, срок её действия, наименование лица, принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший

Б) ознакомить его с сертификатом или декларацией о соответствии на лекарственный препарат

В) ознакомить его с копией сертификата на лекарственный препарат, заверенной держателем подлинника сертификата

Г) предоставить паспорт качества на лекарственный препарат предприятия производителя

50. СБОР ИНФОРМАЦИИ О ПОБОЧНЫХ ДЕЙСТВИЯХ, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, СЕРЬЁЗНЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ

РЕАКЦИЯХ, НЕПРЕДВИДЕННЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, А ТАКЖЕ ОБ ИНЫХ ФАКТАХ И ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИХ УГРОЗУ ЖИЗНИ ИЛИ ЗДОРОВЬЮ ЧЕЛОВЕКА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В РФ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) фармаконадзором
- Б) выборочным контролем качества лекарственных препаратов
- В) посерийным выборочным контролем лекарственных препаратов
- Г) доклиническим исследованием лекарственных средств

51. В СЛУЧАЕ ПОЛУЧЕНИЯ ИНФОРМАЦИИ О ПОБОЧНЫХ ДЕЙСТВИЯХ, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, СЕРЬЁЗНЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, НЕПРЕДВИДЕННЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОБ ИНДИВИДУАЛЬНОЙ НЕПЕРЕНОСИМОСТИ, ОТСУТСТВИИ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРОВИЗОР ОБЯЗАН СООБЩИТЬ В

- А) Росздравнадзор
- Б) Роспотребнадзор
- В) Главное управление МВД по контролю за оборотом НС и ПВ
- Г) Минздрав РФ

52. ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) частная фармакопейная статья на сырье
- Б) общая фармакопейная статья
- В) ГОСТ
- Г) ФСП

53. ПРАВИЛА ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ УТВЕРЖДЕНЫ

- А) Постановлением Правительства РФ № 55 от 19.01.1998
- Б) Федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.2010
- В) законом РФ № 2300-1 от 07.02.1992
- Г) Федеральным законом N 99-ФЗ от 04.05.2011

54. ТРИМЕПЕРИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- А) 107/у-НП
- Б) 107-1/у
- В) 148-1/у-88
- Г) 148-1/у-04 (л)

55. ПОРЯДОК ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ

КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА РЕГЛАМЕНТИРОВАНЫ ПРИКАЗОМ

- А) Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н
- Б) Минздрава России от 17.06.2013 № 378н
- В) Минздрава России от 11.07. 2017 г. № 403н
- Г) Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 № 110

56. ВЫПИСАННЫЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ

- А) аптеками и аптечными пунктами
- Б) только аптеками
- В) аптеками и аптечными киосками
- Г) аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами

57. ПРИОБРЕТЁННЫЕ ГРАЖДАНАМИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

- А) не подлежат возврату или обмену
- Б) подлежат возврату и обмену в течение 14 дней
- В) подлежат возврату и обмену в течение суток
- Г) подлежат возврату и обмену в течение 3 дней

58. ПРЕПАРАТЫ ФТОРХИНОЛОНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

- А) 107-1/у
- Б) 107/у-НП
- В) 148-1/у-88
- Г) 148-1/у-04 (л)

59. СОМБРЕВИН ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК

- А) не отпускается по рецептам, применяется в стационаре
- Б) по бланку формы №107/у-НП
- В) по бланку формы №148-1/у-88
- Г) по бланку формы №148-1/у-04 (л)

60. ПРЕПАРАТ ИМОВАН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

- А) 148-1/у-88
- Б) 107-1/у
- В) 107/у-НП
- Г) 148-1/у-06 (л)

61. ПЕРЕЧЕНЬ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЁННЫХ К РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, УСТАНОВЛЕН

- А) ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)
- Б) приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07. 2010 г.
- В) постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.
- Г) приказом МЗ РФ № 403н от 11.07. 2017 г.

62. РЕЦЕПТ БОЛЬНОМУ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ НА ТЕОФЕДРИН ТАБЛЕТКИ БУДЕТ ВЫПИСАН НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

- А) 148-1/у-04(л) + 148-1/У-88
- Б) 148-1/у-06(л) + 107/у-НП
- В) 148-1/у-06(л)
- Г) 148-1/У-88

63. ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ИЗЖОГЕ, НЕ СОДЕРЖАЩИМ В СВОЁМ СОСТАВЕ СОЕДИНЕНИЙ АЛЮМИНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Ренни
- Б) Маалокс
- В) Фосфалюгель
- Г) Алмагель

64. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПАНЗИНОРМ, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ПАНКРЕАТИТЕ, В СВОЁМ СОСТАВЕ СОДЕРЖИТ

- А) ферменты
- Б) гликозиды
- В) гормоны
- Г) алкалоиды

65. ПРИ БОЛИ В ГОРЛЕ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ РАЗРЕШЁН К ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

- А) Лизобакт таблетки
- Б) Йокс
- В) Терафлю лар таблетки
- Г) Септолете плюс

66. ПРИ НАРУШЕНИЯХ СНА МОЖЕТ БЫТЬ ПРЕДЛОЖЕН СЛЕДУЮЩИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОТПУСКАЕМЫЙ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА

- А) Мелаксен
- Б) Мелоксикам
- В) Мексиприм
- Г) Мелипрамин

67. В КАЧЕСТВЕ ВОЗМОЖНОЙ ЗАМЕНЫ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ТРАМАДОЛ ПРИ МЫШЕЧНОЙ БОЛИ, МОЖЕТ БЫТЬ РЕКОМЕНДОВАН

- А) Вольтарен эмульгель
- Б) Лиотон гель
- В) Метрогил гель
- Г) Далацин гель

68. В КАЧЕСТВЕ ВОЗМОЖНОЙ ЗАМЕНЫ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КАПОТЕН ПРИ ПОВЫШЕННОМ АРТЕРИАЛЬНОМ ДАВЛЕНИИ, МОЖЕТ БЫТЬ РЕКОМЕНДОВАН

- А) Андипал
- Б) Адельфан
- В) Арифон
- Г) Апровель

69. ПРИ ИНФОРМИРОВАНИИ ВРАЧА-ДЕРМАТОЛОГА О НАЛИЧИИ В АПТЕКЕ НАРУЖНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АКНЕ, СОДЕРЖАЩИХ АЗЕЛАИНОВУЮ КИСЛОТУ, СЛЕДУЕТ НАЗВАТЬ

- А) Скинорен
- Б) Базирон
- В) Дифферин
- Г) Зинерит

70. ПОРЯДОК ПРИЁМА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МИКРАЗИМ 10000 ПРИ РАЗОВОЙ ДОЗЕ 1 КАПСУЛА

- А) во время приёма пищи, запивая достаточным количеством нещелочной жидкости (вода)
- Б) за 1 час до еды
- В) через 1 час после еды
- Г) независимо от приёма пищи

71. ПРИ ОТПУСКЕ ИНСУЛИНА НЕОБХОДИМО ПРЕДУПРЕДИТЬ О СОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ – НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ, ХРАНИТЬ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

- А) от 2 до 8 в защищённом от света месте
- Б) от 5 до 15 в защищённом от света месте
- В) от 10 до 15
- Г) не выше 25 в защищённом от света месте

72. ПРИ ОТПУСКЕ ИЛП ТРЕБУЕТСЯ ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬ ПОСЕТИТЕЛЯ О

А) необходимости доставки данного лекарственного препарата в медицинскую организацию при условии хранения в специальном термоконтейнере в срок, не превышающий 48 часов после его приобретения

Б) необходимости доставки данного лекарственного препарата в медицинскую организацию в срок, не превышающий 48 часов после его приобретения

- В) необходимости доставки данного лекарственного препарата в медицинскую организацию при условии хранения в специальном термоконтейнере
Г) не регламентировано нормативными документами

72. ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ИНФОРМИРУЕТ ЛИЦО, ПРИОБРЕТАЮЩЕЕ (ПОЛУЧАЮЩЕЕ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, О

- А) все перечисленное верно
Б) правилах хранения в домашних условиях
В) взаимодействии с другими лекарственными препаратами
Г) режиме и дозах его приема

73. ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК НЕ ВПРАВЕ

- А) предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов
Б) проводить синонимичную замену безрецептурного препарата
В) информировать о взаимодействии с другими лекарственными препаратами
Г) все перечисленное верно

74. ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК НЕ ВПРАВЕ

- А) скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену
Б) проводить синонимичную замену безрецептурного препарата
В) информировать о взаимодействии с другими лекарственными препаратами
Г) все перечисленное верно

75. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ КОНСУЛЬТИРОВАНИЕ СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ № 647Н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ЯВЛЯЕТСЯ СОСТАВЛЯЮЩИМ

- А) розничной торговли товарами аптечного ассортимента
Б) продажи товаров аптечного ассортимента
В) отпуска товаров аптечного ассортимента
Г) фармацевтического информирования населения

76. ДЛЯ РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕОБХОДИМО НАЛИЧИЕ

- А) декларации о соответствии
Б) паспорта качества завода изготовителя
В) протокола анализа независимой лаборатории

Г) знака соответствия

77. КОММУНИКАЦИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

А) процесс передачи информации от одного субъекта к другому на основе определённых принципов и закономерностей

Б) процесс управления поведением сотрудников

В) способ реализации установленных норм (правила, инструкции, положения), регламентирующих взаимодействие субъектов в рамках организации

Г) метод решения конфликтов

78. ЕСЛИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ УСТАНОВЛЕНА НОРМА ОТПУСКА, ТО

А) отпускают в количестве, указанном в рецепте

Б) отпускают столько, сколько попросит покупатель

В) норму отпуска устанавливает аптека

Г) отпускают в количестве, достаточном на курс лечения

79. РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ 107-1/У ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ

А) антибиотиков группы аминогликозидов

Б) спирта этилового

В) анаболических стероидов

Г) психотропных веществ

80. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ 107/У-НП ОТПУСКАЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) Промедол

Б) Атропин

В) Бронхолитин

Г) Окситоцин

81. ХАРАКТЕРИСТИКОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ОТРАЖАЮЩЕЙ ВОЗМОЖНОСТЬ ДЛЯ КОНКРЕТНОГО СПЕЦИАЛИСТА ИЛИ ПАЦИЕНТА ПОЛУЧИТЬ ИНФОРМАЦИЮ ПО ИНТЕРЕСУЮЩЕЙ ЕГО ПРОБЛЕМЕ ИЗ ВСЕХ ИЗВЕСТНЫХ В МИРЕ ИСТОЧНИКОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) доступность

Б) своевременность

В) качество

Г) точность

82. РЕАЛЬНОЙ ВОЗМОЖНОСТЬЮ ДЛЯ КОНКРЕТНОГО СПЕЦИАЛИСТА ИЛИ ПАЦИЕНТА ПОЛУЧИТЬ ИНФОРМАЦИЮ ПО ИНТЕРЕСУЮЩЕЙ ЕГО ПРОБЛЕМЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) доступность информации

Б) количество информации

- В) точность информации
- Г) оперативность информации

83. СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫМ ПЕРЕЧНЕМ НАИМЕНОВАНИЙ И ОСНОВНЫХ ХАРАКТЕРИСТИК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РАЗРЕШЁННЫХ К ПРИМЕНЕНИЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) государственный реестр лекарственных средств
- Б) государственная фармакопея
- В) перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств
- Г) фармакопейная статья

84. РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА

- А) сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний у лекарственных средств к их применению и использованию
- Б) обращаться к несовершеннолетним
- В) содержать ссылки на конкретные случаи излечения от заболеваний
- Г) содержать утверждения или предположения о наличии у потребителей рекламы тех или иных заболеваний либо расстройств здоровья

85. ИНФОРМАЦИЯ О МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЯХ НЕ ОБЯЗАНА СОДЕРЖАТЬ СВЕДЕНИЯ О

- А) химическом составе материала
- Б) номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке
- В) его назначении, способе и условиях применения
- Г) действию и оказываемом эффекте, ограничениях (противопоказаниях) для применения

86. ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) государственный реестр ЛС
- Б) регистр ЛС России
- В) энциклопедия ЛС
- Г) Государственная фармакопея

87. СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

- А) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе

Б) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

В) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

Г) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

88. СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

Б) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

В) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

Б) с истёкшим сроком годности

89. СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» КОНТРАФАКТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

Б) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе

В) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

Г) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

90. ПОКУПАТЕЛЬ НЕ ВПРАВЕ ПРЕДЪЯВИТЬ ТРЕБОВАНИЯ В ОТНОШЕНИИ НЕДОСТАТКОВ ТОВАРА

А) если на товар не установлен срок годности или гарантийный срок, по истечении двух лет со дня передачи товара покупателю

Б) при наличии кассового или товарного чека, либо другого документа, удостоверяющего покупку

В) при наличии свидетельских показаний, без обязательного предъявления документов, удостоверяющих покупку

Г) если на товар не установлен срок годности, или гарантийный срок, то в пределах двух лет со дня передачи товара покупателю

91. ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП

Б) перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ

В) Правительством РФ

Г) провизором при отпуске ЛП

92. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (КРОМЕ ИЛП) ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) декларация о соответствии
- Б) свидетельство об утверждении типа средств измерений
- В) свидетельство о государственной регистрации
- Г) сертификат соответствия

93. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) сертификат соответствия
- Б) свидетельство об утверждении типа средств измерений
- В) свидетельство о государственной регистрации
- Г) санитарно-эпидемиологическое заключение

94. СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

- А) документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов
- Б) документ о качестве, выданный производителем
- В) протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
- Г) документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях

95. ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ ПРОДАВЕЦ ДОВОДИТ ДО СВЕДЕНИЯ ПОКУПАТЕЛЯ ИНФОРМАЦИЮ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ ПУТЁМ ОЗНАКОМЛЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ ПО ЕГО ТРЕБОВАНИЮ С

- А) товарно-сопроводительными документами, содержащими по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании
- Б) сертификатом или декларацией о соответствии
- В) копией сертификата или декларации о соответствии
- В) паспортом предприятия-производителя

96. К ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКАМ ИНФОРМАЦИИ О ВЫЯВЛЕННЫХ НЕПРИГОДНЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛП ОТНОСЯТ

- А) информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти
- Б) сведения, полученные от поставщиков / владельцев/ производителей ЛС
- В) сведения, полученные из СМИ
- Г) информацию, полученную от населения

97. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

- А) владельца ЛС, или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора, или суда)
- Б) Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)
- В) Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)
- Г) Министерства здравоохранения РФ

98. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

- А) владельца ЛС, или Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора), или суда
- Б) Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора)
- В) Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)
- Г) Министерства здравоохранения РФ

99. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

- А) суда
- Б) Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)
- В) Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)
- Г) Министерства здравоохранения РФ

100. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МИНЗДРАВА РОССИИ №224 ИНФОРМАЦИОННАЯ СИСТЕМА О ЛС ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

- А) систему, обеспечивающую субъекты обращения ЛС необходимой информацией, состоящая из совокупности документов, содержащих медицинскую, научную, правовую и иную информацию в области обращения ЛС, и информационных технологий, создаваемых или используемых владельцами таких информационных ресурсов
- Б) систему информации о ЛС, включающая в себя все возможные источники информации о ЛС
- В) систему, обеспечивающая субъекты обращения ЛС необходимой информацией

Г) сведения о ЛС, передаваемые посредством различных информационных источников

101. К СТРУКТУРНЫМ ЭЛЕМЕНТАМ ГОСУДАРСТВЕННОГО ИНФОРМАЦИОННОГО СТАНДАРТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИМ ОФИЦИАЛЬНУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ СРЕДСТВЕ, РАЗРЕШЁННОМ К МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕ ОТНОСИТСЯ

- А) Государственный реестр лекарственных средств
- Б) паспорт лекарственного препарата
- В) фармакопейная статья лекарственного средства
- Г) клинико-фармакологическая статья

102. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ №88 ОТ 26.03.2001 «О ВВЕДЕНИИ В ДЕЙСТВИЕ ОТРАСЛЕВОГО СТАНДАРТА «ГИСЛС. ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ» - «ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ» ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ДОКУМЕНТ

- А) официальный, содержащий информацию о ЛП, необходимую и достаточную для его эффективного и безопасного медицинского применения
- Б) официальный, отражающий совокупность клинико-фармакологических данных, характеризующих эффективность и безопасность ЛП
- В) официальный, содержащий идентифицирующую информацию о ЛП, имеющую юридическое значение в сфере обращения ЛС
- Г) нормативный, содержащий стандартизованные по форме и содержанию сведения о применении ЛС при определённом заболевании (синдроме)

103. СОГЛАСНО ФЗ № 61 «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В

- А) публикациях и объявлениях СМИ
- Б) монографиях, справочниках, научных статьях, в докладах на конгрессах, конференциях, симпозиумах, научных советах
- В) инструкциях по применению лекарственных препаратов
- Г) специализированных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников

104. СОГЛАСНО ФЗ №38 ОТ 13.03.2006 РЕКЛАМА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ИНФОРМАЦИЮ

- А) распространённую любым способом, в любой форме и с использованием любых средств, адресованная неопределённому кругу лиц и направленная на привлечение внимания к объекту рекламирования, формирование или поддержание интереса к нему и его продвижение на рынке
- Б) направленную на продвижение объекта рекламирования

В) отражающую наиболее полную информацию об объекте рекламирования

Г) направленную на привлечение внимания к объекту рекламирования

105. ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ ПО ЛС, КОТОРЫЙ СОДЕРЖИТ ОФИЦИАЛЬНО-РЕГЛАМЕНТИРОВАННУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛС, ЯВЛЯЕТСЯ

А) Государственный реестр ЛС

Б) справочник «Лекарственные средства» под ред. Машковского М.Д.

В) справочник «Видаль»

Г) регистр лекарственных средств «Энциклопедия лекарств»

106. СОГЛАСНО ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» НА ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛП НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ О

А) условиях хранения

Б) сроке годности

В) номере серии

Г) наименовании лекарственного препарата (международное непатентованное, или химическое, или торговое наименование)

107. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ, ПОЛУЧАЕМЫМ ИЗ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ, ОТНОСИТСЯ

+Кальцитонин

Тималин

Кортикотропин

Абомин

108. ПО ВИДОВОМУ СОСТАВУ ВАКЦИНЫ МОГУТ БЫТЬ

А) риккетсиозными

Б) антигенными

В) противоязвенными

Г) антибактериальными

109. ВАКЦИНУ, ПОЛУЧАЕМУЮ МЕТОДОМ ГЕННОЙ ИНЖЕНЕРИИ, ВСТРАИВАЯ ГЕНЕТИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ МИКРООРГАНИЗМА В ДРОЖЖЕВЫЕ КЛЕТКИ, ПРОДУЦИРУЮЩИЕ АНТИГЕН, НАЗЫВАЮТ

А) рекомбинантная

Б) иммунная

В) вирусная

Г) бактериальная

110. БАКТЕРИОФАГИ ПРИМЕНЯЮТ

А) при гнойно-воспалительных заболеваниях

Б) при токсинемических инфекциях

В) для диагностики вида возбудителя

Г) с целью регуляции гормональной активности

111. ДЛЯ СНИЖЕНИЯ ГИПЕРПИГМЕНТАЦИИ КОЖИ ПРИМЕНЯЮТ КРЕМ

- А) отбеливающий
- Б) скраб
- В) питательный
- Г) защитный

112. ОБЩАЯ МИНЕРАЛИЗАЦИЯ ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫХ ВОД СОСТАВЛЯЕТ (Г/Л)

- А) 1-10
- Б) свыше 10
- В) 10-15
- Г) менее 0,5

113. ПОРЯДОК ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ

- А) № 403н от 11.07.2017 года
- Б) № 1175н от 20.12.2012 года в ред. от 30.06.2015 года
- В) № 54н от 01.08.2012 года в ред. от 30.06.2015 года
- Г) № 562н от 17.05.2012 года

114. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ФОРМЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ «ФЕНДИВИЯ» ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НА ОСНОВАНИИ РЕЦЕПТА ОФОРМЛЕННОГО НА БЛАНКЕ ПО ФОРМЕ №

- А) 148-1/у-88
- Б) 107/у-НП
- В) 107-1/у
- Г) 148-1/у-04 (л)

115. СЕРИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

- А) количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем
- Б) количество импортного лекарственного средства, ввезённого на территорию РФ
- В) количество лекарственного средства, зарегистрированного в МЗ РФ
- Г) номер регистрационной записи в документации завода-изготовителя

116. К ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) анатоксины, аллергены, сыворотки
- Б) антибиотики, статины, сартаны
- В) витамины, ферменты, гормоны

Г) нормофлоры, индукторы интерферона

117. РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О

А) наиболее распространённых серьёзных нежелательных реакциях, связанных с применением данного ЛП

Б) результатах рандомизированных сравнительных клинических исследований данного ЛП

В) механизме действия ЛП

Г) ценах на этот ЛП в ближайших аптеках

118. РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О

А) условиях хранения и способе приёма ЛП

Б) необходимости ознакомиться с инструкцией по применению препарата

В) поставщике ЛП

Г) клинико-фармакологической группе, к которой относится препарат

119. В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ У ПОКУПАТЕЛЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПОДЛЕЖАЩИЙ РЕЦЕПТУРНОМУ ОТПУСКУ, РАБОТНИК АПТЕКИ ВПРАВЕ

А) предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска

Б) отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания

В) отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу

Г) потребовать документ, удостоверяющий личность

120. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО ПРЕДЛОЖИТЬ ЗАМЕНУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) рецептурного отпуска (в рамках одного МНН) и безрецептурного отпуска

Б) аналогичного действия

В) отечественного производителя

Г) зарубежного производителя

121. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

А) владеть коммуникативными навыками для улучшения взаимопонимания с пациентом

Б) дифференцировать покупателя по социальному статусу

В) владеть гипнотическим воздействием

Г) дифференцировать покупателя в зависимости от финансового положения

122. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ИМЕЕТ ТАКОЙ ЖЕ КАЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ТАКОЙ ЖЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЕ, ЧТО И РЕФЕРЕНТНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ ИЛИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ КОТОРОГО РЕФЕРЕНТНОМУ ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ ПОДТВЕРЖДЕНА СООТВЕТСТВУЮЩИМИ ИССЛЕДОВАНИЯМИ, ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ

- А) воспроизведённым
- Б) контрафактным
- В) фальсифицированным
- Г) недоброкачественным

123. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ПРИСВОЕННОЕ ЕГО РАЗРАБОТЧИКОМ, ДЕРЖАТЕЛЕМ ИЛИ ВЛАДЕЛЬЦЕМ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) торговым
- Б) международным непатентованным
- В) группировочным
- Г) химическим

124. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ ПРЕДОСТАВЛЯТЬ НАСЕЛЕНИЮ ИНФОРМАЦИЮ

- А) недостоверную и неполную о наличии ЛП
- Б) достоверную, качественную о ЛП и его действии
- В) полную и достоверную о побочных эффектах
- Г) полную и достоверную о правилах применения и условиях хранения в домашних условиях

125. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, СОДЕРЖАЩИМ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, НЕОБХОДИМУЮ И ДОСТАТОЧНУЮ ДЛЯ ЕГО ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) инструкция по применению лекарственного препарата для специалиста
- Б) фармакопейная статья ЛП
- В) формулярная статья ЛП
- Г) паспорт ЛП

126. ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, НЕ СОДЕРЖИТСЯ В

- А) государственной фармакопее
- Б) публикациях средств массовой информации
- В) специализированных печатных изданиях
- Г) инструкциях по применению лекарственных препаратов

127. ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ СОДЕРЖИТСЯ В

- А) государственной фармакопее
- Б) инструкциях по применению
- В) докладах на конференциях
- Г) специализированных печатных изданиях

128. ПРОВЕДЕНИЕ МОНИТОРИНГА БЕЗОПАСНОСТИ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ВОЗЛОЖЕНО НА

- А) Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и её территориальные органы (Росздравнадзор)
- Б) Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и её территориальные органы (Роспотребнадзор)
- В) органы исполнительной власти в сфере здравоохранения субъектов РФ
- Г) Министерство здравоохранения РФ

129. ИНФОРМАЦИЯ О ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ, МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В

- А) специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников
- Б) информации для населения, размещаемой в поликлиниках
- В) информации для населения, размещаемой в торговых залах аптек
- Г) рекламной информации производителя, размещаемой в газете, не являющейся специализированным изданием для медицинских фармацевтических, ветеринарных работников

130. СОГЛАСНО ДЕЙСТВУЮЩИМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...» ПОД ПОКУПАТЕЛЕМ ПОНИМАЕТСЯ

- А) гражданин, имеющий намерение заказать или приобрести либо заказывающий, приобретающий или использующий товары исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности
- Б) организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары для осуществления предпринимательской деятельности
- В) индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления предпринимательской деятельности.
- Г) аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению

131. ПРИОБРЕТЁННЫЙ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ТОНОМЕТР НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

- А) обмену и возврату не подлежит
- Б) можно обменять в течение срока службы
- В) можно обменять в течение гарантийного срока
- Г) можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении

132. В ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ГРУППЕ H₁-ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ БЛОКАТОР РЕЦЕПТУРНЫМ ПРЕПАРАТОМ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Димедрол
- Б) Авиамарин
- В) Диазолин
- Г) Алерза

133. В ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ГРУППЕ АДАПТОГЕННОЕ СРЕДСТВО РЕЦЕПТУРНЫМ ПРЕПАРАТОМ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Циркадин
- Б) Какспал НЕО
- В) Меларитм
- Г) Мелаксен

134. СИНОНИМИЧНОЙ ЗАМЕНОЙ ПРЕПАРАТА ЦИРКАДИН НЕ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Мелоксикам
- Б) Какспал НЕО
- В) Меларитм
- Г) Мелаксен

135. СИНОНИМИЧНОЙ ЗАМЕНОЙ ПРЕПАРАТА НАФТИЗИН ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Санорин
- Б) Наксимин
- В) Тизин
- Г) Риностоп

136. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО ПРЕПАРАТА «НЕГРУСТИН» ХАРАКТЕРНО ОСНОВНОЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

- А) антидепрессантное
- Б) отхаркивающее
- В) кардиотоническое
- Г) слабительное

137. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНО ПРИМЕНЕНИЕ

- А) пропранолола
- Б) фенотерола
- В) сальбутамола
- Г) будесонида

138. МОЧЕИСПУСКАНИЕ ЗАТРУДНЯЮТ

- А) м-холиноблокаторы
- Б) альфа-адреноблокаторы
- В) антихолинэстеразные средства
- Г) м-холиномиметики

139. ПРОТИВОПОКАЗАНИЕМ К ПРИМЕНЕНИЮ МАННИТОЛА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) застойная сердечная недостаточность
- Б) отек мозга
- В) острый приступ глаукомы
- Г) повышение внутричерепного давления

140. ФУНКЦИЮ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ МОЖЕТ НАРУШАТЬ

- А) амиодарон
- Б) метопролол
- В) лидокаин
- Г) фенитоин

141. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ СТАТИНОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) гепатотоксичность
- Б) проаритмогенное действие
- В) почернение стула
- Г) стеаторея

142. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ ОРЛИСТАТА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) стеаторея
- Б) проаритмогенное действие
- В) почернение стула
- Г) фотодерматозы

143. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНЫ ИЛИ ПРИМЕНЯЮТСЯ С ОСТОРОЖНОСТЬЮ

- А) β -адреноблокаторы
- Б) Глюкокортикостероиды
- В) М-холиноблокаторы
- Г) β -адреномиметики

144. К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ АМИНОГЛИКОЗИДОВ ОТНОСЯТСЯ

- А) ототоксичность, нарушение нервно-мышечной передачи, нефротоксичность
- Б) гепатотоксичность, нарушение формирования костной ткани, фотодерматозы
- В) нейротоксичность, нарушение формирования хрящевой ткани, фотодерматозы
- Г) гематотоксичность, нейротоксичность, коагулопатии

145. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ ЭСТРОГЕН-ГЕСТАГЕННЫХ КОНТРАЦЕПТИВНЫХ ПРЕПАРАТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) задержка жидкости
- Б) дисбактериоз
- В) брадикардия
- Г) бронхоспазм

146. К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ ОТНОСИТСЯ

- А) бронхоспазм
- Б) нарушение аккомодации
- В) синдром Кушинга
- Г) гиперхолестеринемия

147. ПОД ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПОНИМАЮТ

- А) химическое и/или физическое взаимодействие лекарственных средств до или после введения в организм
- Б) любое взаимодействие лекарственных средств
- В) взаимодействие лекарств после введения в организм
- Г) только фармакокинетическое взаимодействие лекарств

148. В ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ГРУППЕ НПВП РЕЦЕПТУРНЫМ ПРЕПАРАТОМ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Кеторол
- Б) Ибупрофен
- В) Напроксен
- Г) Нурофактор

149. СИНОНИМИЧНОЙ ЗАМЕНОЙ ПРЕПАРАТА БУМИДОЛ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) ибупрофен
- Б) напроксен
- В) кеторолак
- Г) мелоксикам

150. СИНОНИМИЧНОЙ ЗАМЕНОЙ ПРЕПАРАТА ГАСТРАЦИД ЯВЛЯЕТСЯ

- А) Маалокс
- Б) Ренни
- В) Рамни
- Г) Изжогофф

Образец зачетного билета

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«ОРЕНБУРГСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Кафедра управления и экономики фармации, фармацевтической технологии и фармакогнозии
специальность 33.08.02 Управление и экономика фармации
практика «Производственная (клиническая) практика: Фармацевтическое консультирование»

ЗАЧЕТНЫЙ БИЛЕТ № 1

1. ВАРИАНТ НАБОРА ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ В ИС УНИВЕРСИТЕТА

2. В аптеку обратился посетитель с сильным кашлем с просьбой продать ему без рецепта сироп бронхолитин в количестве 10 флаконов.

- Объясните покупателю порядок отпуска препарата.
- Оцените проблему потребителя и подберите безрецептурный лекарственный препарат в рамках фармакотерапевтической группы.

- Осуществите предложение различных торговых наименований (в том числе новых) с учетом различий в ценовых диапазонах в рамках одного международного непатентованного или группировочного наименования и с учетом различий в видах потребителей.

- Осуществите фармацевтическое консультирование по правилам приема, дозирования лекарственных препаратов, правилам хранения в домашних условиях.

- Осуществите фармацевтическое консультирование по совместимости лекарственных препаратов и взаимодействию с пищей, выявлению нежелательных реакций на лекарственные препараты.

3. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему бандаж ортопедический на коленный сустав с надпателлярным отверстием. Осуществите фармацевтическое консультирование по вопросам применения медицинских изделий, реализуемых из аптечных организаций.

4. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта, осуществите фармацевтическое консультирование и отпуск морфина гидрохлорида онкологическому больному.

Заведующий кафедрой

_____/А.Н. Саньков

Декан факультета подготовки
кадров высшей квалификации

_____/И.В.Ткаченко

Перечень дидактических материалов для ординаторов на промежуточной аттестации.

Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, журнал неправильно выписанных рецептов.

Перечень оборудования, используемого для проведения промежуточной аттестации.

Прилавок, шкафы для размещения и хранения товара с маркировками «Лекарственные препараты для внутреннего применения», «Лекарственные препараты для наружного применения», «Лекарственные препараты для парентерального применения», «Лекарственное растительное сырье», «Лекарственное растительное сырье (плоды и семена)», «Эфирномасличное лекарственное растительное сырье», «Медицинские изделия», «Зона карантинного хранения», «Минеральные и столовые воды», сейф, металлический шкаф, сейф-холодильник с режимом +2 +8⁰С, холодильник с режимом +2 +8⁰С, имитация холодильника с режимом +8 +15⁰С, гигрометр психрометрический ВИТ-2, стол для записей, имитация круглой печати аптечной организации.

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

№	Проверяемая компетенция	Дескриптор	Контрольно-оценочное средство (номер тестовых заданий/ номер практического задания)
1	ПК-5 готовность к организации фармацевтической деятельности	Уметь применять положения нормативных документов и информационных ресурсов для фармацевтического консультирования	Тестовые задания
		Владеть навыками оказания консультативной помощи населению по правилам хранения и применения лекарственных препаратов	Практические задания для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 1-3
		Иметь практический опыт применения различных алгоритмов фармацевтического консультирования населения	отчет по практике; представление дневника практики