



Министерство здравоохранения Российской Федерации

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
«Рязанский государственный медицинский университет
имени академика И.П. Павлова»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России

Утверждено решением ученого совета
Протокол № 1 от 01.09.2023 г

Фонд оценочных средств для государственной итоговой аттестации	
Образовательная программа	Основная профессиональная образовательная программа высшего образования – программа специалитета по специальности 31.05.01 Фармация
Квалификация	Провизор
Форма обучения	Очная

Составители:

Д.Н. Оськин, канд. мед. наук, декан фармацевтического факультета;

И.В. Черных, доктор биол. наук, зав. кафедрой фармацевтической химии и фармакогнозии;

Д.С.Титов, канд. биол. наук, зав. кафедрой управления и экономики фармации;

С.В. Дармограй, к. фарм. наук, доцент кафедры фармацевтической химии и фармакогнозии;

А.Н. Николашкин, канд. фарм. наук, доц., зав. кафедрой фармацевтической технологии;

Р.М. Стрельцова, канд. фарм. наук, доц., доц. кафедры фармацевтической технологии;

Л.В. Корецкая канд. фарм. наук, доц. кафедры управления и экономики фармации;

С.В. Семёнова, ст. преп. кафедры управления и экономики фармации;

М.А. Майстренко, ассистент кафедры управления и экономики фармации;

Н.М. Попова, канд, мед наук, ассистент кафедры фармакологии;

Е.Н. Якушева, д-р.мед. наук, проф. зав кафедры фармакологии.

Рецензенты:

Е.Е. Кириченко, канд. биол. наук, директор ГАУ РО «Рязань-фармация»;

В.А. Кирюшин, д-р. мед. наук, проф., зав. кафедрой профильных гигиенических дисциплин

1. Содержание фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств для государственной итоговой аттестации имеет цель оценить степень и уровень освоения обучающимися основной образовательной программы.

Формой ГИА выпускников по специальности 33.05.01 Фармация является государственный экзамен, включающий два этапа:

- тестирование;
- собеседование.

Первый этап государственного экзамена – тестирование оценивает универсальные компетенции, общепрофессиональные и профессиональные компетенции. Первый этап проводится в виде компьютерного тестирования или тестирования на бумажных носителях. Количество тестовых заданий, выдаваемых студенту - 60.

Результаты тестирования оцениваются как «зачтено» (70% и более правильных ответов) или «не зачтено» (менее 70% правильных ответов).

Материал для подготовки выпускников к этапу тестирования представлен двумя блоками. Первый блок тестирования оценивает универсальные компетенции, второй блок – общепрофессиональные и профессиональные компетенции. Тестовый материал первого блока охватывает разделы смежных (базовых) дисциплин, формирующих универсальные компетенции, необходимые в профессиональной деятельности провизора.

Тестовый материал второго блока охватывает содержание профессиональных дисциплин: фармацевтической химии, фармацевтической технологии, биотехнологии, фармакогнозии, управления и экономики фармации, фармакологии. Используются различные типы тестовых заданий для установления и оценки различных сторон логики профессионального мышления: сравнение, сопоставление и противопоставление данных, анализ и синтез предлагаемой информации, установление причинно-следственных взаимосвязей.

Второй этап государственного экзамена – собеседование. Собеседование проводится на основе решения профессиональных ситуационных задач комплексного (междисциплинарного) характера (кейс-заданий).

По результатам этапов выставляется итоговая оценка государственного экзамена.

Результаты государственного экзамена определяются оценками «отлично», «хорошо», «удовлетворительно», «неудовлетворительно». Оценки «отлично», «хорошо», «удовлетворительно» означают успешное прохождение государственного аттестационного испытания.

Оценка ответа обучающегося на ГИА определяется в ходе заседания государственной экзаменационной комиссии.

1 этап: тестирование

Тестовые задания

<p>978. О ПРОВЕДЕНИИ ПЛАНОВОЙ ПРОВЕРКИ ЮЛ, ИП УВЕДОМЛЯЮТСЯ ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА ДО НАЧАЛА ЕЕ ПРОВЕДЕНИЯ НЕ ПОЗДНЕЕ</p> <p>А) 3 рабочих дней ~2 рабочих дней ~2 календарных дней ~3 календарных дней</p> <p>2609. СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СМЕНА ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ ЛИЧНОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ</p> <p>А) ежедневно ~2 раза в неделю ~1 раз в неделю ~1 раз в 2 дня</p> <p>2680. ВЫВЕДЕНИЕ ОСТАТКОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ НА ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ, ПРОВОДИТСЯ В АПТЕКЕ</p> <p>А) ежемесячно ~ежеквартально ~не реже одного раза в год ~на усмотрение местной администрации</p> <p>948. НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ</p> <p>А) документа, удостоверяющего личность ~документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь ~справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг ~медицинской карты амбулаторного больного</p> <p>2539. ПРИ ФОРМИРОВАНИИ В АПТЕКЕ РОЗНИЧНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ</p> <p>А) торговые надбавки ~нормативы потребления ЛП</p>	<p>2480. К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ЛС ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) растительные масла ~спирт, спиртовые растворы ~спиртовые и эфирные настойки, спиртовые и эфирные экстракты ~органические масла</p> <p>2721. СЕРИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>А) количество лекарственного средства, произведенное в результате одного технологического цикла его производителем ~количество импортного лекарственного средства, ввезенного на территорию РФ ~количество лекарственного средства, зарегистрированного в МЗ РФ ~номер регистрационной записи в документации завода-изготовителя</p> <p>2855. ТРЕБОВАНИЕ К РАЗМЕЩЕНИЮ ГИГРОМЕТРОВ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ</p> <p>А) на высоте 1,5-1,7 м от пола и 3 м от дверей ~на высоте 1,5-1,7 м от пола ~2 м от дверей ~не регламентируется</p> <p>2446 name: С ЧИСТОТОЙ ЗОНЫ ХРАНЕНИЯ ТОВАРА И ЕГО УПАКОВКИ СВЯЗАНЫ ПОКАЗАТЕЛИ</p> <p>А) санитарно-гигиенические ~технологические ~производственные ~санитарно-просветительные</p> <p>1579. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ, ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ К СВЕТУ, ОТНОСИТСЯ</p> <p>А) серебра нитрат ~эфирное масло эвкалипта ~ментол ~цинка оксид</p> <p>2701. МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ, ПРИОБРЕТЕННЫЕ В АПТЕКЕ,</p>
---	---

<p>~калькулирование себестоимости ~уровень издержек обращения</p> <p>2355. КАЧЕСТВО СТРУКТУРЫ АССОРТИМЕНТА ПО СКОРОСТИ РЕАЛИЗАЦИИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ С ПОМОЩЬЮ КОЭФФИЦИЕНТА А) скорости движения ~качества ~полноты ассортимента ~широты ассортимента</p> <p>906. ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ВЕДЁТСЯ В А) журнале учёта фармацевтических товаров, израсходованных на оказание первой медицинской помощи ~кассовой книге ~инвентарной книге ~рецептурном журнале</p> <p>3767. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОТНОСЯТ НА А) издержки обращения ~убытки ~реализацию ~товарные потери</p> <p>1000. ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОВОДИТСЯ А) ежемесячно ~ежеквартально ~ежегодно ~с периодичностью, определяемой руководителем организации</p> <p>2719. СООТВЕТСТВИЕ ОФОРМЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЕЙСТВУЮЩЕМУ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ КОНТРОЛИРУЕТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ А) маркировка ~описание ~упаковка ~первичная упаковка</p> <p>2356. КЛАССИФИКАЦИЯ АССОРТИМЕНТА С ПОМОЩЬЮ XYZ-АНАЛИЗА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО А) характеру потребления</p>	<p>ПОДЛЕЖАТ ВОЗВРАТУ ИЛИ ОБМЕНУ ПРИ УСЛОВИИ А) неисправности прибора в течение гарантийного срока ~по требованию покупателя ~в течение двух недель со дня приобретения ~в течение срока, установленного продавцом</p> <p>2671. ТАРА, КОТОРАЯ СЛУЖИТ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЗНАЧИТЕЛЬНЫХ ОБЪЕМОВ ТОВАРОВ, НАЗЫВАЕТСЯ А) инвентарной ~возвратной ~однооборотной ~многооборотной</p> <p>2409. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ХРАНЯТСЯ А) 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</p> <p>1081. ПРИБОРЫ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ ОТ ПОЛА НА ВЫСОТЕ (М) А) 1,5-1,7 ~3 ~0,2 ~не выше 1,7</p> <p>2897. ПРИЕМКУ ПРОДУКЦИИ, ПОСТУПИВШЕЙ ОТ ИНОГОРОДНЕГО ПОСТАВЩИКА, ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ ПРОИЗВОДЯТ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В А) течение 20 суток с момента поступления груза ~течение 10 суток с момента поступления ~течение 30 суток с момента поступления груза ~момент получения продукции</p>
---	--

<p>~поставщикам ~стоимости товаров ~площади, занимаемой товарным ассортиментом</p> <p>2486. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ А)денежных средств ~товаров ~материалов ~основных средств</p> <p>2543. РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ НАЛИЧИЕМ А)лицензии ~паспорта аптеки ~устава организации ~акта обследования аптеки</p> <p>2716. НОМЕНКЛАТУРА, ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ, КОЛИЧЕСТВО, ЦЕНА И СТОИМОСТЬ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ ТОВАРОВ УКАЗЫВАЮТСЯ В А)товарной накладной ~регистрационном удостоверении ~декларации соответствия ~протоколе согласования цен</p> <p>1637. ВОЗМЕЩЕНИЕ ВРЕДА ГРАЖДНАМ, ПРИЧИНЁННОГО ВСЛЕДСТВИЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ПРИШЕДШЕГО В НЕГОДНОСТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ НАРУШЕНИЯ ПРАВИЛ ЕГО ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ, ПРОИЗВОДИТСЯ А)аптекой ~изготовителем ~страховой организацией ~бюджетом субъекта РФ</p> <p>2661. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ ПЕРВИЧНОГО УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ А)руководителем организации ~лицензирующим органом ~органом исполнительной власти субъекта РФ</p>	<p>2589. СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА А)равен сроку годности ЛП ~бессрочен ~равен сроку реализации ЛП в аптеке ~не устанавливается</p> <p>2809. ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАЮТСЯ БЕЗ РАЗМЫШЛЕНИЯ И СРАВНЕНИЯ МЕЖДУ СОБОЙ НАЗЫВАЮТСЯ ТОВАРЫ А)повседневного спроса ~особого спроса ~тщательного выбора ~пассивного спроса</p> <p>2437. В ПОМЕЩЕНИИ, ОТНОСЯЩЕМСЯ КО 2-Й КАТЕГОРИИ, НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ А)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</p> <p>2694. ОБЩАЯ МИНЕРАЛИЗАЦИЯ ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫХ ВОД СОСТАВЛЯЕТ А)1-10 г/л ~свыше 10 г/л ~10-15 г/л ~менее 0,5 г/л</p> <p>2904. ТОВАР С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ А)реализации не подлежит ~реализуется по ценам закупки ~подлежит утилизации на следующий день после окончания срока годности ~можно реализовать после переконтроля</p> <p>3762. ГОТОВАЯ ПРОДУКЦИЯ ДРУГИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАКУПЛЕННАЯ АПТЕКОЙ ДЛЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЯВЛЯЕТСЯ</p>
---	--

<p>~постановлением правительства РФ</p> <p>3732. СОГЛАСНО ДЕЙСТВУЮЩИМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...» ПОД ПОКУПАТЕЛЕМ ПОНИМАЕТСЯ</p> <p>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</p> <p>~организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары для осуществления предпринимательской деятельности</p> <p>~индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления предпринимательской деятельности.</p> <p>~аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению</p> <p>976. ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДЯТСЯ</p> <p>А)не чаще 1 раза в год</p> <p>~не чаще 1 раза в 2 года</p> <p>~с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом</p> <p>~не чаще 1 раза в 3 года</p> <p>2469. ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ АПТЕКИ С АПТЕЧНЫМ ПУНКТОМ, ЕЙ ПРИНАДЛЕЖАЩИМ, АПТЕКОЙ НЕ</p> <p>А)оформляется товарно-транспортная накладная</p> <p>~оформляется приходный кассовый ордер</p> <p>~предоставляются документы качества</p> <p>~не принимается выручка за проданный товар</p> <p>915. ТОРГОВЛЯ ТОВАРАМИ И ОКАЗАНИЕ УСЛУГ ПОКУПАТЕЛЯМ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)розничной торговлей</p> <p>~оптовой торговлей</p>	<p>А)товары</p> <p>~сырьё</p> <p>~материалы</p> <p>~покупные полуфабрикаты</p> <p>2745. ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЖИДКОСТИ В КОЛИЧЕСТВЕ СВЫШЕ 100 КГ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ В</p> <p>А)отдельно стоящем здании</p> <p>~материальной комнате аптеки</p> <p>~металлическом шкафу</p> <p>~изолированном помещении в аптеке</p> <p>3555. УПАКОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ</p> <p>А)физико-химическим свойствам</p> <p>~требованиям потребителей</p> <p>~требованиям медицинских организаций</p> <p>~требованиям организаций оптовой торговли</p> <p>2366. МЕДИЦИНСКИЕ ИНСТРУМЕНТЫ В ВИДЕ ТРУБКИ ИЗ МЕТАЛЛА ИЛИ ПОЛИМЕРНОГО МАТЕРИАЛА ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ЕСТЕСТВЕННЫХ ХОДОВ И ПОЛОСТЕЙ В ОРГАНИЗМЕ ЧЕЛОВЕКА И КАТЕТЕРИЗАЦИИ ЯВЛЯЮТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ</p> <p>А)зондирующими</p> <p>~зажимными</p> <p>~колющими</p> <p>~оттесняющими</p> <p>3450. ДОКУМЕНТАМИ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМИ КАЧЕСТВО СУБСТАНЦИЙ, ПОСТУПАЮЩИХ В АПТЕКУ ЯВЛЯЮТСЯ</p> <p>А)паспорт завода-изготовителя и протокол анализа аккредитованной испытательной лаборатории</p> <p>~протокол анализа аккредитованной испытательной лаборатории</p> <p>~паспорт завода-изготовителя</p> <p>~ГФ, ФС или ФСП</p> <p>936. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА</p>
--	--

<p>~фармацевтическим маркетингом ~фармацевтической помощью</p> <p>2632. К ДИСЦИПЛИНАРНЫМ ВЗЫСКАНИЯМ, КОТОРЫЕ РАБОТОДАТЕЛЬ ИМЕЕТ ПРАВО ПРИМЕНЯТЬ ЗА СОВЕРШЕНИЕ ДИСЦИПЛИНАРНОГО ПРОСТУПКА, НЕ ОТНОСЯТСЯ А)перевод на нижеоплачиваемую работу на срок до трех месяцев ~замечание ~выговор ~увольнение по соответствующим основаниям</p> <p>3750. ДАТОЙ ИНСТРУКЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА А)утверждения ~события, зафиксированного в документе ~подписания ~ознакомления</p> <p>2732. ПРЕТЕНЗИЯ В СВЯЗИ С НЕДОСТАЧЕЙ ПРОДУКЦИИ ДОЛЖНА БЫТЬ НАПРАВЛЕНА ОТПРАВИТЕЛЮ (ПОСТАВЩИКУ) НЕ ПОЗДНЕЕ ЧЕМ А)в 10-дневный срок ~в 20-дневный срок ~через месяц ~через 45 дней</p> <p>2817. 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 ПСИХОТОПРЫХ ВЕЩЕСТВ А)шестимесячный ~двухмесячный ~двухнедельный ~годовой</p> <p>3754. РЕКВИЗИТ «ОТМЕТКА ОБ ИСПОЛНИТЕЛЕ» СОДЕРЖИТ СВЕДЕНИЯ О А)составителе ~согласовании ~утверждении ~регистрации</p> <p>2625. НОМЕНКЛАТУРА</p>	<p>ВРАЧА, НЕ ПОДЛЕЖАТ ПРОДАЖЕ ЧЕРЕЗ А)ветеринарные аптеки ~аптеки ~аптечные пункты ~аптечные киоски</p> <p>1009. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛС ПРОВЕРКА ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА ДОЛЖНА ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ НЕ РЕЖЕ А)1 раза в сутки ~1 раза в смену ~2 раз в смену ~2 раз в сутки</p> <p>2579. ПОД ТОВАРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ МАРКЕТИНГЕ ПОНИМАЮТ А)разновидности (варианты предложений) конкретного товара с присущими только ему характеристиками ~группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, ~ГРУППЫ покупателей, диапазону цен и др. ~все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале</p> <p>2822. «ХОЛОДОВАЯ ЦЕПЬ» ИМЕЕТ УРОВНЯ (ЕИ) А)4 ~3 ~5 ~6</p> <p>1043. НА ТОВАР, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ДЛИТЕЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ИЗГОТОВИТЕЛЬ ВПРАВЕ УСТАНОВЛИВАТЬ СРОК А)службы ~принятия претензий ~годности ~полезного использования</p> <p>3628. КОНТРОЛЬ ЗА ТЕМПЕРАТУРНЫМ РЕЖИМОМ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ХОЛОДИЛЬНОМ ОБОРУДОВАНИИ</p>
---	---

<p>ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СПЕЦИАЛЬНОСТЕЙ ДЛЯ ЛИЦ С ВЫСШИМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ НЕ ВКЛЮЧАЕТ</p> <p>А)клиническую фармацию ~управление и экономику фармации ~фармацевтическую технологию ~фармацевтическую химию и фармакогнозию</p> <p>3768. СУММЫ, СПИСАННЫЕ В АПТЕКЕ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ОТНОСЯТ НА</p> <p>А)издержки обращения ~убытки ~реализацию ~товарные потери</p> <p>2577. КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТЬ ТОВАРА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>А)совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара, определяющих его сравнительные позиции на рынке ~управленческая деятельность, обеспечивающая товарам успех на рынке ~успешная деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов ~сформированный в сознании потребителей четкий образ компании или продукта, отличный от конкурентов</p> <p>2657. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В</p> <p>А)кассовой книге организации ~реестре выписанных покупателям счетов ~журнале кассира-операциониста ~журнале учета движения товаров и выручки по прикрепленной мелкорозничной сети</p> <p>2768. ОТПУСК ИЗ АПТЕКИ ЭФИРА ДЛЯ НАРКОЗА В МЕДИЦИНСКУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ</p> <p>А)требования-накладной ~кассового чека ~рецепта ~счета</p> <p>3760. ТРУДОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ ВОЗНИКАЮТ МЕЖДУ РАБОТНИКОМ И</p>	<p>ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)2 раза в сутки ~1 раз в сутки ~каждые 3 часа ~каждые 2 часа</p> <p>1666. В РЕЦЕПТАХ НА РУССКОМ ИЛИ РУССКОМ И НАЦИОНАЛЬНОМ ЯЗЫКЕ ОБОЗНАЧАЮТСЯ</p> <p>А)способ применения ~состав лекарственного средства ~лекарственная форма ~обращение врача к фармацевтическому работнику об изготовлении</p> <p>2389. НЕДОПУСТИМО ЗАМЕРЗАНИЕ ПРИ ХРАНЕНИИ</p> <p>А)препаратов инсулина ~противовирусных средств ~раствора аммиака ~камфорного спирта</p> <p>3442. ПОСТУПАЮЩИЕ В АПТЕКУ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ПРОВЕРЯЮТСЯ НА ОТСУТСТВИЕ ДАННЫХ СЕРИЙ В СПИСКЕ ЛС, ПРЕДПИСАННЫХ К ИЗЪЯТИЮ ИЗ РОЗНИЧНОЙ И АПТЕЧНОЙ СЕТИ ПИСЬМАМИ РОСЗДРАВНАДЗОРА</p> <p>А)каждая серия всего ассортимента лекарственных средств ~каждая серия инъекционных лекарственных средств, остальные – выборочно ~каждая серия инъекционных и детских лекарственных средств, остальные – выборочно ~выборочно</p> <p>1827. ДЛЯ КОНТРОЛЯ ЗА ВЛАЖНОСТЬЮ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ</p> <p>А)гигрометры ~термометры ~барометры ~рефрактометры</p> <p>2736. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ТРЕБУЮЩИЕ ПРИ ХРАНЕНИИ СОБЛЮДЕНИЯ ОПРЕДЕЛЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, РАЗМЕЩАЮТСЯ</p> <p>А)в соответствии с указаниями</p>
--	--

<p>РАБОТОДАТЕЛЕМ НА ОСНОВАНИИ ЗАКЛЮЧЁННОГО ИМИ В СООТВЕТСТВИИ С ТРУДОВЫМ КОДЕКСОМ РФ</p> <p>А) трудового договора ~договора о материальной ответственности ~протокола согласования ~коллективного договора</p> <p>2815. В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, В КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СПИСКИ ХРАНЯЩИХСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С УКАЗАНИЕМ ИХ ВЫСШИХ РАЗОВЫХ И ВЫСШИХ СУТОЧНЫХ ДОЗ, ДОЛЖНЫ ВЫВЕШИВАТЬСЯ</p> <p>А) на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов ~на рабочих местах специалистов ~на рабочем месте руководителя организации ~в помещении, где осуществляется приемочный контроль</p> <p>2863. СОБСТВЕННОСТЬ, СУБЪЕКТОМ КОТОРОЙ ВЫСТУПАЕТ ФИЗИЧЕСКОЕ ИЛИ ЮРИДИЧЕСКИ ЛИЦО, НАЗЫВАЕТСЯ</p> <p>А) частной ~муниципальной ~государственной ~смешанной</p> <p>2611. СМЕНА СПЕЦИАЛЬНОЙ (САНИТАРНОЙ) ОДЕЖДЫ ПРОИЗВОДИТСЯ НЕ РЕЖЕ</p> <p>А) 2 раз в неделю ~1 раз в неделю ~1 раз в два дня ~1 раз в месяц</p> <p>3959. СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ</p> <p>А) гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку с применением дезсредств ~гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку без дезсредств</p>	<p>производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке ЛП</p> <p>~на стеллажах в обычных условиях ~в прохладном, темном месте ~в отдельном запирающемся шкафу</p> <p>2371. СРЕДСТВО ИЛИ КОМПЛЕКС СРЕДСТВ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ ЗАЩИТУ ПРОДУКЦИИ ОТ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ, ПОВРЕЖДЕНИЯ, ПОТЕРЬ И ОБЛЕГЧАЮЩИХ ПРОЦЕСС ОБРАЩЕНИЯ: ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, РЕАЛИЗАЦИЮ НАЗЫВАЕТСЯ</p> <p>А) упаковка ~стандарт ~партия товара ~контейнер</p> <p>2367. МЕДИЦИНСКИЕ ИНСТРУМЕНТЫ, СОСТОЯЩИЕ ИЗ ДВУХ ПОЛОВИН, ВСТРЕЧНОЕ ДВИЖЕНИЕ КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ПОМОЩИ ШАРНИРА, ПОЛЗУНА ПРУЖИНЫ ИЛИ ПО ПРИНЦИПУ ЗАМКА С ОСЬЮ ДЛЯ ЗАХВАТЫВАНИЯ И ЗАЖАТИЯ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ЧЕЛОВЕКА, МЕДИЦИНСКИХ МАТЕРИАЛОВ, ПРЕДМЕТОВ И ИНСТРУМЕНТОВ ЯВЛЯЮТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ</p> <p>А) зажимными ~зондирующими ~оттесняющими ~колющими</p> <p>2869. ШТРИХОВОЙ КОД, НАНЕСЕННЫЙ НА УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА</p> <p>А) снижает вероятность фальсификации ~снижает цену ~повышает качество ~является гарантией качества</p> <p>3563. УСЛОВИЯ ОТПУСКА УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ</p> <p>А) всех ~рецептурного отпуска ~зарубежного производства ~отечественного производства</p>
--	---

<p>~окрашены водозмульсионной краской ~обработаны антисептическими и противопожарными средствами</p> <p>2489. ПРОЦЕСС СНАБЖЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ТОВАРАМИ СОСТОИТ ИЗ СЛЕДУЮЩИХ ОПЕРАЦИЙ А)анализ и определение спроса на товары, выбор поставщика, оформление договорных отношений; доставка товара и их приемка; оплата товара и транспортных расходов по их доставке ~анализ и определение спроса на товары; доставка товара; оплата товара ~определение спроса на товары, оформление договорных отношений; приемка товара; оплата товара и транспортных расходов по их доставке ~выбор поставщика, оформление договорных отношений; доставка товара и их приемка; оплата товара и транспортных расходов по их доставке</p> <p>2650. К ФАКТОРАМ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО УЧИТЫВАТЬ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ АПТЕКИ В ЭТИЛОВОМ СПИРТЕ, НЕ ОТНОСИТСЯ А)товарооборот ~норматив потребления на 1000 экстемпоральных рецептов ~количество экстемпоральных рецептов ~норматив потребления на 1 прикрепленного к медицинской организации жителя в год</p> <p>2845. ПОСТУПЛЕНИЕ АНАТОКСИНА (АДС-М) 0,5МЛ/ДОЗА В АМП., КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В ЖУРНАЛЕ А)учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов ~регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ ~учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~регистрации операции, при которых изменяется количество прекурсоров</p> <p>2672. ОБОРОТЫ ПО АМБУЛАТОРНОЙ РЕЦЕПТУРЕ, БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ ОТПУСКУ И МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ВХОДЯТ В СТРУКТУРУ</p>	<p>2586. ТОВАР «ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ» ИМЕЕТ ОСОБЕННОСТЬ А)регуляция спроса на ЛП патологией человека ~генератором спроса является только промежуточный потребитель - врач ~наличие потребительской стоимости ~эластичность спроса на большинство ЛП</p> <p>3562. НЕСООТВЕТСТВИЕ МАРКИРОВКИ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ А)может свидетельствовать о фальсификации ~допускается для лекарственных средств зарубежного производства ~может свидетельствовать об изменении технологии производства ~может свидетельствовать о смене дизайнера упаковки производителем</p> <p>1010. ТЕРМОМЕТРЫ И ГИГРОМЕТРЫ В ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ ЛС ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ НА РАССТОЯНИИ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НЕ МЕНЕЕ (М) А)3 ~1 ~2 ~4</p> <p>2368. К МЕДИЦИНСКИМ ИНСТРУМЕНТАМ С ОСТРИЕМ НА КОНЦЕ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ВВЕДЕНИЯ В ТКАНЬ ОРГАНИЗМА С ДИАГНОСТИЧЕСКОЙ ИЛИ ЛЕЧЕБНОЙ ЦЕЛЬЮ И ДЛЯ РАЗЛИЧНЫХ МАНИПУЛЯЦИЙ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ПРОНИКАНИЕМ В ТКАНЬ ОРГАНИЗМА ТРУБОК, ДРЕНАЖЕЙ, НИТЕЙ ДЛЯ СШИВАНИЯ ОТНОСЯТСЯ ИНСТРУМЕНТЫ А)колющие ~зажимные ~зондирующие ~оттесняющие</p> <p>1073. КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ ОБЛАДАЕТ А)этакридина лактат</p>
--	--

<p>А)розничной реализации ~снабжения ~оптовой реализации ~товарного покрытия</p> <p>2753. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ДОЛЖНО НАХОДИТЬСЯ НА ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ А)клонидин в таблетках ~дифенгидрамин в ампулах ~тиоридазин в таблетках ~серебра нитрат в порошке</p> <p>2613. К СТРУКТУРНЫМ ЭЛЕМЕНТАМ ГОСУДАРСТВЕННОГО ИНФОРМАЦИОННОГО СТАНДАРТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИМ ОФИЦИАЛЬНУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ СРЕДСТВЕ, РАЗРЕШЕННОМ К МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕ ОТНОСИТСЯ А)Государственный реестр лекарственных средств ~паспорт лекарственного препарата ~фармакопейная статья лекарственного средства ~клинико - фармакологическая статья</p> <p>4090. ОБМЕН НЕПРОДОВОЛЬСТВЕННОГО ТОВАРА НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА НЕ ПРОВОДИТСЯ, ЕСЛИ А)указанный товар был в употреблении ~сохранены его товарный вид, потребительские свойства ~имеется товарный или кассовый чек ~имеется возможность ссылаться на свидетельские показания</p> <p>2405. СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЛС А)равен сроку годности ЛС ~1 год ~5 лет ~3 года</p> <p>2669. АКТИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ, ПРОИЗОШЕДШИХ В РЕЗУЛЬТАТЕ БОЯ, ПОРЧИ, ПРОИЗВОДИТСЯ А)в момент установления факта боя, порчи ~ежемесячно ~после утверждения акта приемки ~во время инвентаризации</p>	<p>~сера ~тимол ~магния оксид</p> <p>1861. [Т100101] РЕЗОРЦИН МОЖЕТ ИЗМЕНЯТЬ ВНЕШНИЙ ВИД ПРЕИМУЩЕСТВЕННО ПОД ВЛИЯНИЕМ ФАКТОРА ВНЕШНЕЙ СРЕДЫ А) кислорода Б) углекислоты В) температуры Г) влаги воздуха</p> <p>1879. [Т100102] СУХОЕ МЕСТО СООТВЕТСТВУЕТ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ А) 50% и менее при комнатной температуре Б) не более 60% при нормальных условиях хранения В) не более 40% при комнатной температуре Г) 60% и менее при комнатной температуре</p> <p>1948. [Т100103] СНИЖЕНИЕ ТЕМПЕРАТУРЫ ПЛАВЛЕНИЯ СМЕСИ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ А) камфоры с ментолом в порошках Б) вазелина с парафином в мазях В) вазелина с ланолином в мазях Г) талька с крахмалом в мазях</p> <p>1985. [Т100104] ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКЕ «ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» НЕОБХОДИМО СОЗДАТЬ УСЛОВИЯ, ЧТОБЫ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА НЕ ПРЕВЫШАЛА (%) А) 50 Б) 55 В) 60 Г) 65</p> <p>1986. [Т100105] УТВЕРЖДЁННЫЕ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ НА А) ветеринарные организации Б) аптечные организации В) производителей ЛС Г) органы оптовой торговли ЛС</p> <p>1998. [Т100106] ХИМИЧЕСКАЯ СТЕРИЛИЗАЦИЯ РАСТВОРАМИ</p>
--	--

<p>2638. В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕКА ПРЕДСТАВЛЯЕТ</p> <p>А) розничное звено ~производителя ~оптовое звено ~мелкооптовое звено</p> <p>930. ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ</p> <p>А) вновь принимаемыми на работу, временными работниками, командированными, студентами, прибывшими на практику и др. ~работниками не реже одного раза в полугодие ~работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда ~работниками при выполнении ими разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности</p> <p>2541. К ФАКТОРАМ, НЕ ВЛИЯЮЩИМ НА ФОРМИРОВАНИЕ ЦЕН В АПТЕКЕ, ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) правила отпуска ЛП из аптечных организаций ~месторасположение аптеки (спальный, рабочий район, либо деловой квартал в центре города) ~наличие конкурентов вблизи (в одном и том же здании, либо в здании рядом) ~государственное регулирование цен на ЛП</p> <p>972. ЗА НАРУШЕНИЕ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ</p> <p>А) административной ~уголовной ~дисциплинарной ~материальной</p> <p>3739. ДЛЯ ИСКЛЮЧЕНИЯ ОТКАЗОВ ПОКУПАТЕЛЯМ И ФОРМИРОВАНИЯ ПОЛОЖИТЕЛЬНОГО ИМИДЖА АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ЕЖЕДНЕВНО РЕГИСТРИРОВАТЬ СПРОС</p> <p>А) неудовлетворенный ~действительный ~угасающий ~сезонный</p> <p>3747. ЗАВЕРИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА</p>	<p>ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ СТЕРИЛИЗАЦИИ</p> <p>А) полимерных материалов Б) пергамент В) фильтровальной бумаги Г) ваты</p> <p>2021. [Т100107] ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ СТАНДАРТНЫХ РАСТВОРОВ НЕ ИМЕЮТ УСЛОВНОГО НАЗВАНИЯ РАСТВОР</p> <p>А) уксусной кислоты 30% Б) перекиси водорода 30% В) основного ацетата алюминия 8% Г) формальдегида 37%</p> <p>2027. [Т100108] ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО ЛИСТЬЕВ</p> <p>А) гиперсекреция желудочного сока Б) период лактации В) возраст до 12 лет Г) беременность</p> <p>2038. [Т100109] ПРИБОРЫ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА (ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ ПСИХРОМЕТРЫ) В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ</p> <p>А) на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов Б) на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 2 м от дверей, окон и отопительных приборов В) на высоте 1,0-1,5 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов Г) на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей</p> <p>2083. [Т100110] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ В РАСТВОРАХ ВМС МОЖЕТ ПРОИСХОДИТЬ ПРОЦЕСС</p> <p>А) синерезис Б) гемолиз В) лизис Г) гидролиз</p> <p>2088. [Т100111] БАЛЛОНЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ КИСЛОРОДА, ДОЛЖНЫ БЫТЬ</p>
--	---

<p>ДОКУМЕНТЕ «ВЕРНО» УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО А)копия документа точно совпадает с подлинником ~правильно указано наименование организации-заявителя ~паспортные данные заявителя соответствуют действительности ~дата документа верна</p> <p>931. ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ А)вновь принимаемыми на работу, временными работниками, командированными, студентами, прибывшими на практику и др. при приёме на работу ~работниками не реже одного раза в полугодие ~работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда ~работниками при выполнении ими разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности</p> <p>1013. ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ ЛС С ИСТЁКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ТАКИЕ ЛС А)хранят отдельно от других групп ЛС в карантинной зоне ~возвращают поставщику ~уничтожают в условиях аптеки ~направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение</p> <p>3762. ГОТОВАЯ ПРОДУКЦИЯ ДРУГИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАКУПЛЕННАЯ АПТЕКОЙ ДЛЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЯВЛЯЕТСЯ А)товаром ~сырьём ~материалами ~покупными полуфабрикатами</p> <p>914. ТОВАРООБОРОТ ЗА ОТЧЁТНЫЙ ПЕРИОД МОЖНО УСТАНОВИТЬ ПО А)расходной части товарного отчёта данного периода ~кассовой книге организации ~приходной части товарного отчёта данного периода ~журналу поступления товаров</p> <p>2799. РАЗНОСТЬ МЕЖДУ ЧИСЛОМ ОБРАЩЕНИЙ В АПТЕКУ ЗА</p>	<p>ОКРАШЕНЫ В ЦВЕТ А) синий Б) красный В) жёлтый Г) чёрный</p> <p>2107. [Т100112] ДЛЯ КОНТРОЛЯ ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА В СИСТЕМЕ «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ИСПОЛЬЗУЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ СРЕДСТВА ВЫЯВЛЕНИЯ (ИНДИКАЦИИ) НАРУШЕНИЙ ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА А) термоиндикаторы Б) терморегистраторы В) психрометры Г) термометры</p> <p>2121. [Т100113] ПРИБОРЫ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА РАЗМЕЩАЮТ НА ВНУТРЕННЕЙ СТЕНЕ ПОМЕЩЕНИЯ, ВДАЛИ ОТ НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА ВЫСОТЕ __ М ОТ ПОЛА И НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ __ М ОТ ДВЕРЕЙ А) 1,5-1,7 Б) 1,3-1,5 В) 2,0-2,1 Г) 1,8-1,9</p> <p>2126. [Т100114] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ МОЖЕТ ПОЯВИТЬСЯ РЕЗКИЙ ЗАПАХ УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ У ТАБЛЕТОК А) кислота ацетилсалициловая Б) кислота аскорбиновая В) кислота глютаминовая Г) кислота никотиновая</p> <p>2130. [Т100115] ЗАВИСИМОСТЬ СРОКА ГОДНОСТИ ПРЕПАРАТА ОТ ТЕМПЕРАТУРЫ ХРАНЕНИЯ ОСНОВАНА НА А)правиле Вант-Гоффа о росте скоростей химических реакций при увеличении температуры на 10°С Б) зависимости теплоемкости от природы вещества В) использовании 2 закона термодинамики об увеличении энтропии при увеличении температуры Г) законе действующих масс об</p>
--	---

<p>КОНКРЕТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ И ЧИСЛОМ ПОКУПОК ЭТОГО ПРЕПАРАТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК СПРОС:</p> <p>А) неудовлетворенный ~действительный ~реализованный ~реальный</p> <p>2662. НОРМЫ ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ ПРИМЕНЯЮТСЯ К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ И МЕДИЦИНСКИМ ИЗДЕЛИЯМ</p> <p>А) реализованным за межинвентаризационный период ~поступившим за межинвентаризационный период ~числящимся в остатке на конец межинвентаризационного периода ~числящимся в остатке на начало межинвентаризационного периода</p> <p>910. К РАСХОДНЫМ ТОВАРНЫМ ОПЕРАЦИЯМ В АПТЕКЕ ОТНОСИТСЯ</p> <p>А) реализация товаров населению ~дооценка по лабораторно-фасовочным работам ~сдача выручки в банк ~поступление товаров от поставщика</p> <p>3740. ПОД ФОРМУЛЯРНЫМ СПИСКОМ ЛП МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОНИМАЮТ ПЕРЕЧЕНЬ</p> <p>А) ЛП, утвержденных приказом главного врача медицинской организации для применения в данной организации ~жизненно необходимых и важнейших ЛП для медицинского применения, утвержденный Правительством РФ ~минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи ~ЛП для медицинского применения, в том числе ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций</p> <p>2626. К ДОЛЖНОСТЯМ, УТВЕРЖДЕННЫМ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, ИМЕЮЩИХ ВЫСШЕЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ НЕ ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) фармацевт ~провизор, провизор-стажер ~старший провизор</p>	<p>увеличении скорости реакции при увеличении концентрации реагирующих веществ</p> <p>2244. [Т100116] МЕДИЦИНСКИЕ ИНСТРУМЕНТЫ С РАБОЧЕЙ ПОВЕРХНОСТЬЮ ИЗ МЕТАЛЛА, ВКЛЮЧАЮЩИЕ В СЕБЯ ОДНО ИЛИ НЕСКОЛЬКО ЛЕЗВИЙ ДЛЯ РАЗДЕЛЕНИЯ МЯГКИХ ТКАНЕЙ И ОБРАБОТКИ КОСТНЫХ ТКАНЕЙ, А ТАКЖЕ ДЛЯ ОБРАБОТКИ МАТЕРИАЛОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ В МЕДИЦИНЕ ЯВЛЯЮТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ</p> <p>А) режущими Б) оттесняющими В) расширяющими Г) зажимными</p> <p>2258. [Т100117] ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПО ПОКАЗАТЕЛЮ ОПИСАНИЕ СОГЛАСНО ДЕЙСТВУЮЩИМ ПРИКАЗАМ ОПРЕДЕЛЯЮТ</p> <p>А) внешний вид, цвет, запах Б) температуру плавления В) растворимость Г) внешний вид, цвет, запах, вкус</p> <p>2287. [Т100118] УПАКОВАННЫМИ В ПЕРВИЧНУЮ И ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ, ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ СВЕТООТРАЖАЮЩЕЙ ПЛЁНКИ, ЖАЛЮЗИ, КОЗЫРЬКОВ И ДР., ХРАНЯТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ</p> <p>А) света Б) улетучивания и высыхания В) воздействия повышенной температуры Г) воздействия влаги</p> <p>2298. [Т100119] НА ЭТИКЕТКЕ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПРЕПАРАТОВ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ ДЛЯ НАСЕЛЕНИЯ, НЕОБХОДИМО УКАЗЫВАТЬ</p> <p>А) дату изготовления лекарственного препарата Б) отделение стационара В) время стерилизации Г) номер лицензии на</p>
--	---

<p>~провизор-аналитик</p> <p>3719. КОЛИЧЕСТВО КАССОВЫХ КНИГ В ОРГАНИЗАЦИИ А)одна ~зависит от наличия контрольно-кассовой техники ~зависит от количества материально-ответственных лиц, на которых возложена ответственность за денежные средства ~не регламентировано</p> <p>4094. К ЛС, ВКЛЮЧЁННЫМ В СПИСОК IV ПРЕКУРСОРОВ, ОТНОСЯТ А)Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин ~Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол ~Барбитал, Диазепам (Седуксен), Тазепам, Фенobarбитал ~Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат</p> <p>2891. ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ЦЕН ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПУТЕМ А)ограничения торговой надбавки и экономического обоснования оптовой цены производителя ~ограничения торговой надбавки ~экономического обоснования оптовой цены производителя ~ограничения торговой надбавки и установления прогрессивного налога на сверхнормативную прибыль производителя</p> <p>2588. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ А)декларация о соответствии ~свидетельство об утверждении типа средств измерений ~свидетельство о государственной регистрации ~сертификат соответствия</p> <p>2432. ПРОЦЕСС РАЗМЕЩЕНИЯ ПРОДУКЦИИ С ОБЕСПЕЧЕНИЕМ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ С МОМЕНТА ПОСТУПЛЕНИЯ ДО МОМЕНТА ПОЛУЧЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕМ НАЗЫВАЕТСЯ</p>	<p>фармацевтическую деятельность</p> <p>2318. [Т100120] НЕОКРАШЕННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ А) хинина сульфат Б) рибофлавин В) кислота фолиевая Г) хинозол</p> <p>2319. [Т100121] К ЛС, ОБЛАДАЮЩИМ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ СВОЙСТВАМИ, ОТНОСИТСЯ А) спирт и спиртовые растворы Б) глицерин В) сера Г) растительные масла</p> <p>2439. [Т100122] СРОК ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ А) независимо от сроков годности фармацевтических субстанций Б) в зависимости от сроков годности фармацевтических субстанций В) в зависимости от способа применения Г) в зависимости от упаковки</p> <p>2445. [Т100123] В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХОЛОДИЛЬНИК ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОМИМО ВСТРОЕННОГО ТЕРМОМЕТРА ДОЛЖЕН БЫТЬ ОСНАЩЁН А) двумя автономными термометрами и двумя термоиндикаторами (терморегистраторами) Б) двумя автономными термометрами В) автономным термометром или термоиндикатором (терморегистратором) Г) двумя термоиндикаторами (терморегистраторами)</p> <p>2484. [Т100124] СПОСОБНОСТЬЮ ВОЗГОНЯТЬСЯ ПРИ ДЛИТЕЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ОБЛАДАЕТ КИСЛОТА А) салициловая Б) глутаминовая В) аминокaproновая Г) ацетилсалициловая</p>
--	---

<p>А) хранение ~управление потоками ~хозяйственная операция ~складирование</p> <p>2731. ВЫБОРОЧНАЯ (ЧАСТИЧНАЯ) ПРОВЕРКА КОЛИЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ С РАСПРОСТРАНЕНИЕМ РЕЗУЛЬТАТОВ ПРОВЕРКИ КАКОЙ-ЛИБО ЧАСТИ ПРОДУКЦИИ НА ВСЮ ПАРТИЮ А) допускается, когда это предусмотрено договором ~не допускается ~допускается с разрешения руководителя аптечной организации ~допускается в присутствии представителя транспортной компании</p> <p>2582. КОНТРОЛЬНЫЕ ПРОВЕРКИ ПРАВИЛЬНОСТИ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ПРОВОДЯТСЯ А) по окончании инвентаризации с участием членов инвентаризационных комиссий и материально-ответственных лиц ~председателем инвентаризационной комиссии ~в ходе инвентаризации ~в первый рабочий день после окончания инвентаризации</p> <p>2470. ТОВАРНО-ТРАНСПОРТНАЯ НАКЛАДНАЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ А) на русском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного лица ~на латинском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного лица ~на русском языке, имеет печать производителя товара, подпись ответственного лица ~на русском языке, имеет печать поставщика, печать производителя товара, подпись ответственного лица</p> <p>905. ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ ВЕДЁТСЯ В А) журнале учёта расхода медицинских товаров на хозяйственные нужды ~кассовой книге ~инвентарной книге ~реестре выписанных счетов</p> <p>2530. В ЧИСЛО ОСНОВНЫХ НАПРАВЛЕНИЙ ГОСУДАРСТВЕННОГО</p>	<p>2525. [Т100125] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «БЕРЕЧЬ ОТ ОГНЯ», НАКЛЕИВАЕМАЯ НА ИЗГОТОВЛЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ДОЛЖНА ИМЕТЬ СЛЕДУЮЩИЙ ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ А) на красном фоне белый шрифт Б) на синем фоне белый шрифт В) на зелёном фоне белый шрифт Г) на голубом фоне белый шрифт</p> <p>2605. [Т100126] ПОКАЗАНИЯ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ) А) ежедневно Б) 1 раз в неделю В) 2 раза в день Г) 1 раз в смену</p> <p>2609. [Т100127] К КРАСЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ А) фурацилин Б) промедол В) ментол Г) фенилсалицилат</p> <p>2629. [Т100128] СРОК ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА УСТАНАВЛИВАЕТСЯ А) экспериментально Б) расчетным путём В) в зависимости от упаковки Г) на основании сроков годности других средства</p> <p>2635. [Т100129] ОСНОВНЫМ ФАКТОРОМ, ВЫЗЫВАЮЩИМ ГИДРОЛИЗ, ЯВЛЯЕТСЯ А) влажность Б) температура В) длина волны света Г) концентрация вещества</p> <p>2753. [Т100130] К ГИГРОСКОПИЧНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ А) натрия хлорид Б) серебра нитрат В) борная кислота</p>
--	---

<p>РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛП НЕ ВХОДИТ</p> <p>А)установление розничных и оптовых цен организациями оптовой торговли и аптечными организациями ~утверждение перечня ЖНВЛП ~утверждение методики установления органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП ~установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП</p> <p>3765. ЕЖЕМЕСЯЧНОЕ СПИСАНИЕ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОФОРМЛЯЕТСЯ</p> <p>А)актом ~накладной ~реестром ~справкой</p> <p>2452. ОПЕРАЦИЕЙ, ВЕДУЩЕЙ К СНИЖЕНИЮ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)уценка по лабораторно-фасовочным работам ~реализация воды очищенной ~услуги проката ~тариф за изготовление</p> <p>2502. К ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А)наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, производитель лекарственного средства ~наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного средства ~наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество ~наименование, форма выпуска, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного средства</p> <p>990. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЁТА ЛС С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ</p> <p>А)руководителем организации</p>	<p>Г) калия перманганат</p> <p>2771. [Т100131] ДЛЯ ПОДДЕРЖАНИЯ ПОВЫШЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ СОСУДЫ С РАСТВОРОМ</p> <p>А) 2% карболовой кислоты водным Б) 5% глицерина В) 0,2% хлорамина Г) 2% формалина водным</p> <p>2833. [Т100132] ОБРАЗОВАНИЕ БЕЛОГО ОСАДКА ПРИ ХРАНЕНИИ РАСТВОРА ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБУСЛОВЛЕНО ХРАНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА</p> <p>А) при температуре ниже 9°С Б) при температуре выше 9°С В) при доступе влаги Г) в посуде светлого стекла</p> <p>2917. [Т100133] КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТ ОБЛАДАЕТ СВОЙСТВАМИ</p> <p>А) взрывоопасными Б) взрывчатыми В) легковоспламеняющимися Г) легкогорючими</p> <p>2983. [Т100134] ПРИ ХРАНЕНИИ КАЛЬЦИЯ ГЛЮКОНАТА СЛЕДУЕТ УЧИТЫВАТЬ ЕГО СВОЙСТВО</p> <p>А) терять кристаллизационную влагу Б) окисляться на свету В) гигроскопичности Г) восстанавливаться</p> <p>3024. [Т100135] ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ, ИМЕЮЩИМ ОКРАШИВАНИЕ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) нитразепам Б) медазепам В) феназепам Г) оксазепам</p> <p>3084. [Т100136] ЛС, ИЗМЕНЯЮЩИЕ СВОИ СВОЙСТВА ПОД ДЕЙСТВИЕМ ТЕМПЕРАТУРЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ПО ГФ XIII, ЯВЛЯЮТСЯ</p> <p>А) термочувствительными Б) термолабильными В) термостабильными Г) термозависимыми</p>
---	---

<p>~лицензирующим органом ~органом исполнительной власти субъекта РФ ~постановлением правительства РФ</p> <p>2765. ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛС, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ НАЗЫВАЕТСЯ А) организацией оптовой торговли ~аптечной организацией ~аптечным киоском ~аптечным пунктом</p> <p>2521. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» В ПЕРЕЧЕНЬ ОРГАНИЗАЦИЙ, ИМЕЮЩИХ ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, НЕ ВКЛЮЧЕНЫ А) центры контроля качества ЛС ~организации оптовой торговли ЛС ~аптечные организации, ветеринарные аптечные организации ~индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность</p> <p>3741. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ А) обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями ~получение прибыли ~обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами ~обеспечение больных информацией по ответственному самолечению</p> <p>2392. РАБОТНИКУ, КОТОРЫЙ БУДЕТ ПОЛУЧАТЬ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, БУХГАЛТЕР ДОЛЖЕН ВЫПИСАТЬ А) доверенность по форме М-2 и М-2а ~акт об установленном расхождении ~удостоверение ~требование-накладная</p> <p>2581. ПО СТЕПЕНИ УДОВЛЕТВОРЕНИЯ СПРОС КЛАССИФИЦИРУЕТСЯ НА ВИДЫ А) действительный, реализованный, неудовлетворенный ~реализованный, неудовлетворенный,</p>	<p>3206. [Т100137] ВОЗДУХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ ОБЕЗЗАРАЖИВАЮТ А) ультрафиолетовым облучением Б) приточно-вытяжной вентиляцией В) радиационной стерилизацией В) обработкой помещений моющими средствами</p> <p>3217. [Т100138] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬЮ «ПЕРЕД УПОТРЕБЛЕНИЕМ ПОДОГРЕТЬ» СНАБЖАЮТ РАСТВОРЫ А) желатина Б) желатозы В) камедей Г) крахмала</p> <p>3333. [Т100139] ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ А) внешнего вида, целостности упаковки и её соответствия физико-химическим свойствам ЛС Б) правильности оформленных сопроводительных документов В) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки требованиям документа в области контроля качества Г) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета и запаха ЛС</p> <p>3356. [Т100140] КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ, СВЯЗАННЫМИ С ВЫСОКОЙ СОРБЦИОННОЙ СПОСОБНОСТЬЮ, ОБЛАДАЕТ А) калия перманганат Б) кислота фолиевая В) экстракт термопсиса сухой Г) сера</p> <p>3433. [Т100141] ПРЕПАРАТ «НАТРИЯ БРОМИД» СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ТАК КАК ОН А) гигроскопичен Б) летуч при комнатной температуре В) восстанавливается Г) разлагается во влажном воздухе</p>
---	--

<p>эластичный ~действительный, эластичный, неудовлетворенный ~реальный, скрытый, неэластичный</p> <p>1095. ПЕРЕД ВХОДОМ В АСЕПТИЧЕСКИЙ БЛОК ДОЛЖНЫ ЛЕЖАТЬ ПРОПИТАННЫЕ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИМИ СРЕДСТВАМИ КОВРИКИ ИЗ А) резины ~пенопласта ~матерчатые ~любого из перечисленных выше материалов</p> <p>2407. ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОГО УЧЕТА ИСПОЛЬЗУЮТ ИЗМЕРИТЕЛИ А) натуральные ~денежные ~абсолютные ~относительные</p> <p>955. ДОПУСК ЛИЦ К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ И ПРЕКУРСОРАМИ СПИСКА IV ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ А) прохождение аттестации о знании законодательства РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах ~ознакомление лиц с законодательством РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах ~заключение трудового договора с включением взаимных обязательств организации и лица, связанного с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров ~проведение психиатрического освидетельствования</p> <p>2637. У ПРЯМЫХ И СЛОЖНЫХ КАНАЛОВ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ ОБЩИМ ЯВЛЯЕТСЯ НАЛИЧИЕ А) производителя и потребителя ~только оптового звена ~оптового и розничного звена ~посредников</p> <p>902. РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ</p>	<p>3493. [Т100142] ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ ЧАСТИ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА (ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ ПСИХРОМЕТРЫ) ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ (М) А) 3 Б) 2 В) 1,7 Г) 1,5</p> <p>3575. [Т100143] ОТБОР ПРОБ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РАСФАСОВКЕ «АНГРО» ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ А) объединённые точечные пробы из верхнего, среднего и нижнего слоев каждой упаковочной единицы Б) точечную пробу из нижнего слоя упаковочной единицы В) точечную пробу из среднего слоя упаковочной единицы Г) точечную пробу из верхнего слоя после тщательного перемешивания содержимого упаковочной единицы</p> <p>3738. [Т100144] РАЗЛОЖЕНИЮ КАЛЬЦИФЕРОЛА ДО ОБРАЗОВАНИЯ ТОКСИЧЕСКИХ ПРОДУКТОВ (ТОКСИСТЕРИНА И СУПРАСТЕРИНА) СПОСОБСТВУЕТ А) свет Б) влажность В) кислород Г) температура</p> <p>3887. [Т100145] СТЕКЛЯННУЮ ТАРУ ОКЛЕИВАЮТ ЧЁРНОЙ СВЕТОНЕПРОНИЦАЕМОЙ БУМАГОЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНОЙ К СВЕТУ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ А) серебра нитрат Б) калия бромид В) натрия йодид Г) натрия нитрит</p> <p>3904. [Т100146] ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ, ИМЕЮЩИМ ОКРАШИВАНИЕ, ЯВЛЯЕТСЯ А) дротаверина гидрохлорид</p>
--	---

<p>ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ А)квитанций к приходным кассовым ордерам ~счетов ~расходно-приходных накладных ~расходных кассовых ордеров</p> <p>2517. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ВЕТЕРИНАРНАЯ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ А)или структурное подразделение ветеринарной организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для ветеринарного применения ~осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям для лечения животных ~структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения ~осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку</p> <p>2714. СРОК ИСПОЛНЕНИЯ ПОСТАВЩИКОМ ОБЯЗАННОСТИ ПЕРЕДАТЬ ТОВАР ПОКУПАТЕЛЮ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ) ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ А)договором купли-продажи ~устной договоренностью между получателем и поставщиком ~Федеральным законом № 61 ~Постановлением Правительства РФ № 1148</p> <p>2839. ДЕНЕЖНОЕ ВЫРАЖЕНИЕ СТОИМОСТИ ТОВАРА ИЛИ УСЛУГИ В УСЛОВИЯХ РЫНКА ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ ПОНЯТИЕМ А)цена ~прибыль ~предложение ~спрос</p> <p>933. ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В А)полгода</p>	<p>Б) папаверина гидрохлорид В) хинина сульфат Г) промедол</p> <p>4011. [Т100147] К ПАХУЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ А) ментол Б) кислота фолиевая В) метиленовый синий Г) рибофлавин</p> <p>4044. [Т100148] ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ МАРКЕТИНГ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ А) совокупность процессов создания, продвижения и предоставления товаров аптечного ассортимента или фармацевтических услуг потребителям, управления взаимоотношениями с ними с выгодой для организации Б) информационные процессы о продвижении товаров аптечного ассортимента В) продвижение лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента Г) предоставление и продвижение товаров и фармацевтических услуг потребителям с учётом объёмов потребления населением аналогичных товаров и услуг за предыдущих период</p> <p>4109. [Т100149] ПОНЯТИЕ «ТОВАР» НА ОСНОВАНИИ ГОСУДАРСТВЕННОГО СТАНДАРТА РФ ГОСТ РФ Р № 51303-2013 «ТОРГОВЛЯ. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ» ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ЛЮБУЮ ВЕЩЬ А) неограниченную в обороте, свободно отчуждаемую и переходящую от одного лица к другому по договору купли-продажи Б) приобретаемую с использованием Internet-технологий В) приобретаемую для личного, семейного, домашнего использования Г) приобретаемую для последующей перепродажи другим организациям, а не для использования при выполнении работ или оказания услуг</p> <p>4179. [Т100150] АССОРТИМЕНТ</p>
--	---

<p>~2 года ~3 года ~год</p> <p>2608. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ И ТОРГОВЫХ ЗАЛОВ АПТЕК ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ А) ежедневно ~еженедельно ~не реже двух раз в неделю ~не реже двух раз в декаду</p> <p>3759. В ТРУДОВОМ ДОГОВОРЕ, НАРЯДУ С ОБЯЗАТЕЛЬНЫМИ УСЛОВИЯМИ, МОГУТ ПРЕДУСМАТРИВАТЬСЯ УСЛОВИЯ А) дополнительные ~временные ~существенные ~основные</p> <p>2921. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ А) декларация о соответствии ~технологический регламент ~удостоверение о качестве и безопасности ~регистрационное удостоверение</p> <p>1094. В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ В АПТЕКЕ ДЕКОРАТИВНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ И ОЗЕЛЕНЕНИЕ ДОПУСКАЕТСЯ А) в непромышленных помещениях ~без ограничений ~в производственных помещениях ~при частоте уборки не реже 1 раза в неделю</p> <p>3112. ГЕНЕРАЛЬНУЮ УБОРКУ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В А) неделю ~день ~месяц ~квартал</p> <p>2584. ОСТАВЛЯТЬ НЕЗАПОЛНЕННЫЕ СТРОКИ В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ А) не допускается ~допускается</p>	<p>ТОВАРОВ С ПОЗИЦИИ МАРКЕТИНГА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ А) состав однородной продукции по видам, сортам и маркам Б) группу товаров, объединённых особыми правилами отпуска В) перечень товаров ограниченной реализации на основании распорядительного документа Г) перечень определённых групп товаров</p> <p>4190. [Т100151] ОПТОВОЙ (ОТПУСКНОЙ) ЯВЛЯЕТСЯ ЦЕНА А) товара, реализуемого продавцом или поставщиком покупателю для последующей перепродажи Б) товара, отпускаемого покупателям В) указанная в счёте-фактуре на лекарственные препараты, отпущенные медицинской организации Г) указанная в конкурсной документации</p> <p>4234. [Т100152] РОЗНИЧНОЙ ЯВЛЯЕТСЯ ЦЕНА ТОВАРА А) реализуемого населению для личного, семейного, домашнего использования по договору купли-продажи Б) формируемая предприятием розничной торговли В) указанная в ценнике на витрине предприятия розничной торговли Г) указанная в конкурсной документации</p> <p>4340. [Т100153] СВОЙСТВО ВЕСОВ ПРАВИЛЬНО ПОКАЗЫВАТЬ СООТВЕТСТВИЕ МЕЖДУ МАССОЙ ВЗВЕШИВАЕМОГО ТЕЛА И МАССОЙ ГИРИ НАЗЫВАЮТ А) верность Б) устойчивость В) чувствительность Г) постоянство показаний</p> <p>1. [Т033676] К ЛС, ОБЛАДАЮЩИМ ЛЕГКОГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, ОТНОСИТСЯ А) нерасфасованное лекарственное растительное сырьё Б) скипидар В) коллодий</p>
---	--

~допускается на последних страницах
~допускается на первых страницах

2594. ДОКУМЕНТОМ,
ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ
СООТВЕТСТВИЕ БАДОВ
ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ
ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) свидетельство о государственной регистрации
~свидетельство об утверждении типа средств измерений
~санитарно-эпидемиологическое заключение
~свидетельство о государственной регистрации

986. СПРОС МОЖНО СЧИТАТЬ
ЭЛАСТИЧНЫМ, ЕСЛИ ПРИ

А) незначительном снижении цены значительно увеличивается спрос
~значительном снижении цены спрос увеличивается незначительно
~изменении цены спрос не изменяется
~незначительном снижении предложения спрос резко возрастает

3954. СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ
О СООТВЕТСТВИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА

А) равен сроку годности лекарственного препарата
~равен гарантийному сроку
~равен сроку эксплуатации
~одинаковый для всех препаратов

2592. ДЕРЖАТЕЛЕМ СЕРТИФИКАТА
СООТВЕТСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия
~орган, выдавший сертификат
~аптека
~поставщик

989. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕКИ
МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ
ЯВЛЯЕТСЯ

А) обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения
~получение прибыли
~обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
~обеспечение больных информацией по

Г) спиртовые и эфирные настойки
2. [Т033677] МЕТОД УСКОРЕННОГО
СТАРЕНИЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО
ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ
ОПРЕДЕЛЕНИЯ СРОКОВ
ГОДНОСТИ

А) фармацевтических субстанций
Б) иммунобиологических лекарственных препаратов
В) лекарственного растительного сырья
Г) препаратов крови
3. [Т033678] К ПОКАЗАТЕЛЯМ
КАЧЕСТВА ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ
ОТНОСЯТ

А) бактериальные эндотоксины, электропроводность, микробиологическую чистоту, рН, сухой остаток, отсутствие восстанавливающих веществ, углерода диоксида, нитратов и нитритов, хлоридов, сульфатов, кальция и магния

Б) отсутствие бактерий сем. *Staphylococcus aureus*, бактериальных эндотоксинов, ионов железа, механических частиц
В) отсутствие бактерий сем. *Pseudomonas aeruginosa*, восстанавливающих веществ, цветность, мутность
Г) отсутствие бактерий сем. *Enterobacteriaceae*, аммония, тяжелых металлов, механических частиц, пирогенов

4. [Т033679] СВЕТОЗАЩИТНЫЕ
СВОЙСТВА В СОСТАВЕ
ОБОЛОЧКИ КАПСУЛ И ТАБЛЕТОК
ДАЕТ НАЛИЧИЕ

А) титана диоксида
Б) ацетилфталил целлюлозы
В) талька
Г) тартразина

5. [Т0336780] ПРИ УДАРЕ ИЛИ
НАГРЕВАНИИ ДО 80 °С
ВЗРЫВАЕТСЯ

А) нитроглицерин
Б) левомицетин
В) спирт этиловый
Г) кордиамин

6. [Т033681] СПОСОБНОСТЬ ВЕСОВ,
ВЫВЕДЕННЫХ ИЗ СОСТОЯНИЯ
РАВНОВЕСИЯ, ВОЗВРАЩАТЬСЯ В
ПЕРВОНАЧАЛЬНОЕ ПОЛОЖЕНИЕ
ПОСЛЕ 4-6 КОЛЕБАНИЙ
НАЗЫВАЕТСЯ

<p>ответственному самолечению</p> <p>29. [Т100501] ТОЧЕЧНЫЕ ПРОБЫ ОТБИРАЮТ ИЗ</p> <p>А) транспортных единиц попавших в выборку Б) средней пробы В) объединенной пробы Г) каждой транспортной единицы</p> <p>40. [Т100502] В АПТЕКЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОТСУТСТВУЕТ</p> <p>А) торговый зал Б) материальная комната В) моечная Г) ассистентская</p> <p>124. [Т100503] ОРГАНИЗАЦИЯ, СТРУКТУРНОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЕ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ, ХРАНЕНИЕ, ИЗГОТОВЛЕНИЕ И ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НАЗЫВАЕТСЯ</p> <p>А) аптечной организацией Б) аптечным складом В) аптечным пунктом Г) аптечным киоском</p> <p>357. [Т100504] ЕЖЕДНЕВНО В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДЯТ ВСЕ НИЖЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ, КРОМЕ</p> <p>А) очистка потолков, рам Б) влажная уборка помещения В) уборка оборудования производственных помещений Г) очистка приспособлений для очистки обуви от грязи</p> <p>425. [Т100505] УСЛОВИЯ И КОМПЛЕКС МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ СТЕРИЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ НА ВСЕХ ЭТАПАХ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА, ЯВЛЯЮТСЯ</p> <p>А) асептикой Б) дезинфекцией В) стерилизацией</p>	<p>А) устойчивость Б) чувствительность В) постоянство показаний Г) точность</p> <p>7. [Т033682] ЕСЛИ ПРИ ХРАНЕНИИ МЕДИЦИНСКИХ ЖИРНЫХ МАСЕЛ ОБРАЗОВАЛСЯ ОСАДОК, ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА</p> <p>А) декантируют, направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение Б) бракуют В) декантируют и отпускают в реализацию Г) отпускают в реализацию</p> <p>8. [Т033683] ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ИЛП) СОЗДАЮТ СИСТЕМУ «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ», КОТОРАЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>А) комплекс организационных, санитарно-противоэпидемических (профилактических), технических, контрольных и надзорных, учебно-методических и иных мероприятий по обеспечению оптимальных условий транспортирования и хранения ИЛП на всех этапах (уровнях) их движения от производителя до потребителя Б) бесперебойно функционирующую систему, обеспечивающую только условия транспортирования ИЛП на всех этапах пути их следования В) комплекс организационных, санитарно-противоэпидемических (профилактических), технических, контрольных и надзорных и иных мероприятий по обеспечению оптимальных условий хранения ИЛП на этапе производства Г) бесперебойно функционирующую систему, обеспечивающую оптимальный температурный режим хранения всех лекарственных препаратов, требующих защиты от повышенной температуры</p> <p>9. [Т033684] К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ, РАЗЛАГАЮЩИМСЯ С ОБРАЗОВАНИЕМ ЛЕТУЧИХ ПРОДУКТОВ, ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) хлорамин Б Б) натрия хлорид В) глюкоза Г) магния сульфат</p> <p>10. [Т033685] ДЛЯ ОБРАБОТКИ РУК</p>
---	--

<p>Г) контаминацией</p> <p>566. [Т100506] ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫЕ ОПИСИ МОГУТ БЫТЬ ЗАПОЛНЕНЫ А) ручным способом только чернилами или шариковой ручкой либо с использованием компьютерной техники Б) только с использованием компьютерной техники В) требования не установлены Г) только ручным способом</p> <p>655. [Т100507] К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО- КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В ОТДЕЛЕНИЯХ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ОТНОСЯТСЯ А) антибактериальные препараты рецептурного отпуска Б) прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ В) кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах Г) наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ</p> <p>678. [Т100508] ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕКАЧЕСТВЕННОГО ТОВАРА СЛЕДУЕТ А) поместить товар в карантинную зону аптечной организации Б) передать товар материально- ответственному лицу (МОЛ) на хранение В) поместить товар вместе с остальным товаром Г) немедленно утилизировать товар</p> <p>747. [Т100509] НА РЕЦЕПТЕ ПРИ ВЫПИСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОД ТОРГОВЫМ НАИМЕНОВАНИЕМ (ПРИ НАЛИЧИИ МЕЖДУНАРОДНОГО НЕПАТЕНТОВАННОГО НАИМЕНОВАНИЯ), ДОЛЖЕН БЫТЬ РЕКВИЗИТ, ДАЮЩИЙ ПРАВО ПРОВИЗОРУ ОСУЩЕСТВИТЬ ЕГО ОТПУСК А) отметка о решении врачебной комиссии Б) печать медицинской организации «Для рецептов»</p>	<p>ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ, ЗАНЯТОГО ИЗГОТОВЛЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОСЛЕ МЫТЬЯ С МЫЛОМ И ОПОЛАСКИВАНИЯ ВОДОЙ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ЭТАНОЛ В КОНЦЕНТРАЦИИ (%) А) 70 Б) 40 В) 50 Г) 95</p> <p>11. [Т033686] ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ СРОКА ГОДНОСТИ ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ МЕТОДОМ «УСКОРЕННОГО СТАРЕНИЯ» ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЙ ТЕМПЕРАТУРОЙ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОГО ХРАНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ (°С) А) + 60 Б) + 40 В) + 30 Г) + 90</p> <p>12. [Т033687] КОЛИЧЕСТВО ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ДОПУСТИМОЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В ЗДАНИЯХ ДРУГОГО НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ДОЛЖНО ПРЕВЫШАТЬ В НЕРАСФАСОВАННОМ ВИДЕ (КГ) А) 100 Б) 5 В) 10 Г) 50</p> <p>13. [Т033688] ПОЛИЭТИЛЕНОВЫЕ ПРОБКИ СТЕРИЛИЗУЮТ А) погружая в свежий 6 % раствор пероксида водорода на 6 часов Б) кипячением в 1 % растворе натрий гидрокарбоната В) кипячением в воде, очищенной в течение 15 минут Г) насыщенным паром под давлением в течении 8 минут</p> <p>14. [Т033689] ПРИ ЗАМОРАЖИВАНИИ РАСТВОРОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВОЗМОЖЕН А) криолиз Б) гидролиз В) аминолиз</p>
---	---

<p>В) надпись «По специальному назначению» Г) штамп медицинской организации</p> <p>800. [Т100510] ВЫПИСАННЫЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ А) аптеками и аптечными пунктами Б) только аптеками В) аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами Г) аптеками и аптечными киосками</p> <p>822. [Т100511] 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</p> <p>1072. [Т100512] СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТОЧКА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ ТЕМ, ЧТО А) служит для контроля за реализацией лекарств по срокам годности Б) поступает в аптеку вместе с товаром В) служит основанием для списания товара Г) является приложением к претензионному письму</p> <p>1083. [Т100513] ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ ПРИХОДА ТОВАРОВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В А) книге регистрации поступивших товаров Б) товарно-транспортной накладной В) товарном отчёте Г) кассовой книге</p> <p>126. [Т100514] ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ НЕ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ А) изготовленные аптечными организациями по рецептам врачей и требованиям медицинских организаций Б) новые комбинации зарегистрированных ранее ЛП В) оригинальные Г) воспроизведенные</p> <p>1553. [Т100515] СОВОКУПНОСТЬЮ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ И</p>	<p>Г) пиролиз 15. [Т033690] ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ЗНАКИ ЯВЛЯЮТСЯ ЗНАКАМИ А) предназначенными для информации потребителя о правилах эксплуатации, способах ухода, монтажа и наладки потребительских товаров Б) предназначенными для информации о способах обращения с товарами В) для обозначения конкретных физических величин, определяющих количественную характеристику товара Г) предназначенными для обеспечения безопасности потребителя и окружающей среды при эксплуатации потенциально опасных товаров путем предупреждения об опасности или указания на действие по предупреждению опасности</p> <p>16. [Т033691] СЕРИЯ ПРЕПАРАТА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ КОЛИЧЕСТВО А) произведенное одномоментно за один технологический цикл на одном оборудовании Б) подготовленное к отгрузке на складе готовой продукции В) произведенное за один день Г) полученное у одного поставщика</p> <p>17. [Т033692] ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ А) сопровождаемым ложной информацией о его составе и (или) производителе Б) не соответствующим требованиям государственных стандартов В) не прошедшим регистрацию на территории РФ Г) не прошедшим таможенное оформление при ввозе на территорию РФ</p> <p>18. [Т033693] ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОПРОВОЖДАЕМОЕ ЛОЖНОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ О СОСТАВЕ И (ИЛИ) ПРОИЗВОДИТЕЛЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ЯВЛЯЕТСЯ А) фальсифицированным лекарственным средством</p>
--	--

<p>СТОИМОСТНЫХ ХАРАКТЕРИСТИК ТОВАРА, ОПРЕДЕЛЯЮЩИХ ЕГО СРАВНИТЕЛЬНЫЕ ПОЗИЦИИ НА РЫНКЕ СБЫТА, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) конкурентоспособность Б) ценовой конкуренцией В) жизненным циклом Г) неценовой конкуренцией</p> <p>1628. [Т100601] ПРИ ОТСУТСТВИИ В ДОГОВОРЕ ПОСТАВКИ СРОКА РАССМОТРЕНИЯ ПРЕТЕНЗИИ ПАРТНЁР ДОЛЖЕН ОТВЕТИТЬ В ТЕЧЕНИЕ ПЕРИОДА, УКАЗАННОГО В СТ. 314 ГРАЖДАНСКОГО КОДЕКСА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ (В ДНЯХ)</p> <p>А) 7 Б) 10 В) 2 Г) 30</p> <p>1681. [Т100602] К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) антибактериальные препараты рецептурного отпуска Б) наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ В) прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ Г) кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах</p> <p>1821. [Т100603] ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОПИСАНЫ В</p> <p>А) государственной фармакопее Б) отраслевом стандарте В) правилах GMP Г) промышленном регламенте</p> <p>1871. [Т100604] К ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКАМ ИНФОРМАЦИИ О ВЫЯВЛЕННЫХ НЕПРИГОДНЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛП ОТНОСЯТ</p> <p>А) информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального</p>	<p>Б) психотропным веществом В) патентованным лекарственным средством Г) наркотическим средством</p> <p>19. [Т033694] МЕТРОЛОГИЧЕСКОЕ СВОЙСТВО ВЕСОВ ПОКАЗЫВАТЬ ОДИНАКОВЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ПРИ МНОГОКРАТНЫХ ОПРЕДЕЛЕНИЯХ МАССЫ ВЕЩЕСТВА В ОДНИХ И ТЕХ ЖЕ УСЛОВИЯХ НОСИТ НАЗВАНИЕ</p> <p>А) постоянство показаний Б) устойчивость В) чувствительность Г) верность</p> <p>20. [Т033695] ОСНОВНЫМ ХАРАКТЕРОМ ВОЗДЕЙСТВИЯ НА ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ПРИ ИЗУЧЕНИИ СРОКОВ ГОДНОСТИ МЕТОДОМ «УСКОРЕННОГО СТАРЕНИЯ» ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) температура Б) свет В) упаковка Г) влажность воздуха</p> <p>21. [Т033696] ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОБЛАДАЕТ</p> <p>А) калия перманганат Б) настойка эвкалипта В) настойка боярышника Г) спирт этиловый</p> <p>22. [Т033697] ОСНОВНЫМ ФАКТОРОМ ВОЗДЕЙСТВИЯ НА ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ПРИ ИЗУЧЕНИИ СРОКОВ ГОДНОСТИ МЕТОДОМ УСКОРЕННОГО СТАРЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) температура Б) влажность воздуха В) свет Г) углерода диоксид</p> <p>23. [Т033698] К ПАХУЧИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ</p> <p>А) фенол, тимол Б) магния оксид, тальк В) цинка оксид, крахмал Г) димедрол, фенобарбитал</p> <p>24. [Т033699] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕНОЛА ПРИ ХРАНЕНИИ СВЯЗАНО С</p> <p>А) окислением Б) гидролизом В) восстановлением Г) поглощением углекислого газом</p>
---	---

<p>органа исполнительной власти Б) сведения, полученные от поставщиков/ владельцев/ производителей ЛС В) сведения, полученные из СМИ Г) информацию, полученную от населения</p>	<p>25. [T033700] РИБОФЛАВИН ОТНОСИТСЯ ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ А) красящие Б) ядовитые В) трудноизмельчаемые Г) общего списка</p>
<p>1973. [T100605] ПОСЛЕ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ В «ЖУРНАЛЕ УЧЁТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ПОСЛЕ СВЕРКИ КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛС ПОСЛЕДУЮЩИЕ РАСЧЁТЫ ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ А) фактического остатка Б) страхового запаса В) расхода Г) поступления</p>	<p>26. [T033701] ОСНОВАМИ, НАИБОЛЕЕ ПОДВЕРЖЕННЫМИ МИКРОБНОЙ КОНТАМИНАЦИИ, ЯВЛЯЮТСЯ А) природные полисахариды Б) углеводородные В) полиэтиленоксидные Г) карбополы</p> <p>27. [T033702] ПРОСТЕРИЛИЗОВАННЫЙ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЙ МАТЕРИАЛ (ВАТА, МАРЛЯ, ПЕРГАМЕНТНЫЕ ПРОКЛАДКИ) ДО ВСКРЫТИЯ БИКСОВ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ (ЧАС)</p>
<p>2190. [T100606] СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЁННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОТПУСКАЕМЫХ БЕСПЛАТНО ПО РЕЦЕПТАМ ВРАЧА И НЕ ВОШЕДШИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ ПРЕВЫШАЕТ (РАБОЧИХ ДНЕЙ) А) 10 Б) 3 В) 5 Г) 30</p>	<p>28. [T033703] СВОЙСТВО ВЕСОВ ПОКАЗЫВАТЬ ОДИНАКОВЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ПРИ МНОГОКРАТНЫХ ВЗВЕШИВАНИЯХ – ЭТО А) постоянство показаний Б) верность В) чувствительность Г) устойчивость</p> <p>29. [T033704] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОЛЖНА ИМЕТЬ ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ А) на зеленом фоне белый шрифт Б) на синем фоне белый шрифт В) на голубом фоне белый шрифт Г) на красном фоне белый шрифт</p>
<p>2200. [T100607] ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ ОРГАНИЗАЦИИ А) производители лекарственных средств Б) медицинские и их структурные подразделения, расположенные в сельских населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации В) аптечные, индивидуальные предприниматели Г) оптовой торговли лекарственными средствами</p>	<p>30. [T033705] ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЯДОВИТЫХ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ ДОЛЖНЫ ОБОРУДОВАТЬСЯ А) металлическими шкафами, опечатываемыми или пломбируемыми в конце рабочего дня Б) сейфами не ниже 3 класса устойчивости к взлому В) многорубежными системами</p>
<p>2268. [T100608] ПРЕКУРСОРЫ ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ А) вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ Б) вещества, оборот которых запрещён</p>	<p>В) многорубежными системами</p>

<p>В) приравненные к наркотическим средствам вещества Г) аналоги наркотических средств</p> <p>2351. [Т100609] ПОКАЗАТЕЛЕМ, КОТОРЫЙ ОТРАЖАЕТ БЕСПЕРЕБОЙНОЕ УДОВЛЕТВОРЕНИЕ НЕПРЕДВИДЕННО МЕНЯЮЩЕГОСЯ СПРОСА В ИНТЕРВАЛЕ ВРЕМЕНИ НА ВЫПОЛНЕНИЕ ЗАКАЗА, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) страховой запас Б) подготовительный запас В) точка заказа Г) текущий запас</p> <p>2364. [Т100610] В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ УСТАНОВКА СТЕЛЛАЖЕЙ ДОЛЖНА ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ ОНИ</p> <p>А) обеспечивали доступ к лекарственным средствам, свободный проход персонала, а также доступность стеллажей, стен, пола для уборки Б) находились от наружных стен на расстоянии не менее 0,5 м В) находились от пола на расстоянии не менее 0,75 м Г) расстояние между стеллажами составляло не менее 0,5 м</p> <p>2365. [Т100611] ЗА УЩЕРБ, ПРИЧИНЁННЫЙ РАБОТОДАТЕЛЮ, ЕСЛИ ИНОЕ НЕ ПРЕДУСМОТРЕНО ТРУДОВЫМ КОДЕКСОМ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ИЛИ ИНЫМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМИ ЗАКОНАМИ, РАБОТНИК НЕСЁТ МАТЕРИАЛЬНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ В ПРЕДЕЛАХ</p> <p>А) своего среднего месячного заработка Б) минимальной заработной платы В) своего оклада Г) своего должностного оклада</p> <p>2479. [Т100612] РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ НЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ</p> <p>А) аптеки медицинской организации Б) индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность В) медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения (амбулатории, ФАПы и</p>	<p>охранной сигнализации Г) внутренними решетками на оконных проемах, с диаметром прута не менее 16 мм</p> <p>31. [Т033706] РОЗОВЫЙ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ В ВИДЕ ПОЛЯ НА БЕЛОМ ФОНЕ СООТВЕТСТВУЕТ ЭТИКЕТКЕ, ИСПОЛЬЗУЕМОЙ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ</p> <p>А) офтальмологического Б) наружного В) внутреннего Г) инъекционного</p> <p>32. [Т033707] К ВЗРЫВЧАТЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ</p> <p>А) нитроглицерин Б) спирт и спиртовые растворы В) сера Г) органическое масло</p> <p>33. [Т033708] ОБЩЕЙ ПРИЧИНОЙ ИЗМЕНЕНИЯ ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ СУБСТАНЦИЙ МАГНИЯ СУЛЬФАТА И НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) выветривание кристаллизационной воды Б) поглощение углекислого газа воздуха В) окисление Г) восстановление</p> <p>34. [Т033709] ГИДРОЛИТИЧЕСКОМУ РАЗЛОЖЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СПОСОБСТВУЕТ</p> <p>А) повышенная влажность Б) пониженная влажность В) пониженная температура Г) углекислый газ воздуха</p> <p>35. [Т033710] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ», НАКЛЕИВАЕМАЯ НА ИЗГОТОВЛЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ДОЛЖНА ИМЕТЬ СЛЕДУЮЩИЙ СИГНАЛЬНЫЙ ЗНАК</p> <p>А) на голубом фоне белый шрифт Б) на зеленом фоне белый шрифт В) на красном фоне белый шрифт Г) на синем фоне белый шрифт</p> <p>36. [Т033711] ПОСУДУ, БЫВШУЮ В ИНФЕКЦИОННЫХ ОТДЕЛЕНИЯХ</p>
---	---

<p>т. д.), расположенные в населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации Г) аптечные организации</p> <p>2495. [Т100613] ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ И ОПРИХОДОВАННЫЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ДОПОЛНИТЕЛЬНО РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ А) операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ Б) лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту В) лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности Г) операций, связанных с оборотом прекурсоров и наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>2631. [Т100614] ПРИОБРЕТЁННЫЕ ГРАЖДАНАМИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА А) не подлежат возврату или обмену Б) подлежат возврату и обмену в течение суток В) подлежат возврату и обмену в течение 3 дней Г) подлежат возврату и обмену в течение 14 дней</p> <p>2914. [Т100615] СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТА, КАК ДОКУМЕНТ, ИДЕНТИФИЦИРУЮЩИЙ ХРАНЯЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О _____ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА А) стоимости Б) номере серии В) наименовании Г) производителе</p> <p>2916. [Т100616] СТРАТЕГИЯ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ИЗУЧЕНИИ А) спроса Б) предложения В) ассортимента Г) конкурентов</p>	<p>БОЛЬНИЦ, ВО ИЗБЕЖАНИЕ РАСПРОСТРАНЕНИЯ ИНФЕКЦИИ А) дезинфицируют 1% раствором хлорамина Б) использовать не разрешается В) дезинфицируют 0,5% раствором «Дезмола» Г) дезинфицируют раствором пероксида водорода 6%</p> <p>37. [Т033712] ВОЗДУХ АПТЕЧНЫХ ПОМЕЩЕНИЙ ОБЕЗЗАРАЖИВАЮТ А) ультрафиолетовой радиацией Б) воздушной стерилизацией В) радиационной стерилизацией Г) установкой приточно-вытяжной вентиляции</p> <p>38. [Т033713] ОРАНЖЕВОЕ СТЕКЛО ПРЕДОХРАНЯЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ОТ ФОТОХИМИЧЕСКОГО РАЗЛОЖЕНИЯ, ТАК КАК ИЗЛУЧЕНИЕ С ДЛИНОЙ ВОЛНЫ А) задерживает до 470 нм Б) задерживает свыше 780 нм В) пропускает до 470 нм Г) пропускает до 780 нм</p> <p>39. [Т033714] СВОЙСТВОМ ЛЕТУЧЕСТИ, КОТОРОЕ УЧИТЫВАЮТ ПРИ ОБЕСПЕЧЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ И ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОБЛАДАЕТ А) ментол Б) крахмал В) тальк Г) магнезия оксид</p> <p>40. [Т033715] ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ, ХРАНЕНИЕ КОТОРОГО ТРЕБУЕТ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ Пониженной температуры, является А) раствор инсулина Б) солодки сироп В) реополиглюкин Г) лейкопластырь мозольный пластырь</p> <p>41. [Т033716] ПРИЧИНА БОЛЕЕ НИЗКОЙ СТОИМОСТИ ДЖЕНЕРИКА ПО СРАВНЕНИЮ С ОРИГИНАЛЬНЫМ ПРЕПАРАТОМ А) меньше затраты на создание, внедрение, доказательство биоэквивалентности, рекламу и продвижение Б) дженерики выпускают</p>
---	---

<p>2927. [Т100701] ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ И ОПРИХОДОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ВКЛЮЧЁННЫЕ В СПИСОК III ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОПОЛНИТЕЛЬНО РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ</p> <p>А) операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ Б) лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности В) лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту Г) операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>3093. [Т100702] ПОД ТОВАРНОЙ НОМЕНКЛАТУРОЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОНИМАЮТ</p> <p>А) совокупность ассортиментных групп, товарных единиц Б) всё, что предлагается рынку с целью использования или потребления В) все лекарственные средства и медицинские изделия, находящиеся на витрине в торговом зале Г) группы товаров, связанных между собой по схожести</p> <p>3098. [Т100703] ПОД ДОБРОКАЧЕСТВЕННОСТЬЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПОНИМАЮТ СООТВЕТСТВИЕ ЕГО</p> <p>А) всем требованиям нормативной документации Б) содержанию действующих веществ В) срокам годности Г) своему наименованию</p> <p>3145. [Т100704] ГЕНЕРАЛЬНУЮ УБОРКУ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В</p> <p>А) неделю Б) 2 недели В) день Г) 3 дня</p> <p>3167. [Т100705] ИЗ КАЖДОЙ ТРАНСПОРТНОЙ ЕДИНИЦЫ ПАРТИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО</p>	<p>малоизвестные фирмы-производители, заявляющие более низкую цену В) по истечении срока патента оригинального препарата дженерик морально устареет Г) в стоимость оригинального препарата заложена стоимость брэнда (торговой марки), чего нет у дженерика</p> <p>42. [Т033717] НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ПРИСВОЕННОЕ ЕГО РАЗРАБОТЧИКОМ, ДЕРЖАТЕЛЕМ ИЛИ ВЛАДЕЛЬЦЕМ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) торговым Б) химическим В) группировочным Г) международным непатентованным</p> <p>43. [Т033718] ОБЩЕЙ ПРИЧИНОЙ ИЗМЕНЕНИЯ ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ: НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТА, МАГНИЯ СУЛЬФАТА, МЕДИ СУЛЬФАТА, НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) выветривание кристаллизационной воды Б) восстановление В) гигроскопичность Г) окисление</p> <p>44. [Т033719] ПЛОЩАДЬ СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЙ ОСНОВНОГО ПРОИЗВОДСТВЕННОГО НАЗНАЧЕНИЯ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ МЕНЕЕ (КВ. М)</p> <p>А) 150 Б) 120 В) 80 Г) 60</p> <p>45. [Т033720] МЕТРОЛОГИЧЕСКОЕ СВОЙСТВО ВЕСОВ ПОКАЗЫВАТЬ ПРАВИЛЬНОЕ СООТНОШЕНИЕ МЕЖДУ ВЗВЕШИВАЕМОЙ МАССОЙ И МАССОЙ СТАНДАРТНОГО ГРУЗА НАЗЫВАЮТ</p> <p>А) верностью Б) точностью В) чувствительностью</p>
--	---

<p>СЫРЬЯ, ПОПАВШЕЙ В ВЫБОРКУ, БЕРУТ, ИЗБЕГАЯ ИЗМЕЛЬЧЕНИЯ, ТОЧЕЧНЫЕ ПРОБЫ В КОЛИЧЕСТВЕ</p> <p>А) трёх Б) четырёх В) пяти Г) двух</p> <p>3319. [Т100706] ПЕРЕДАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ В ОТДЕЛЕНИЯ СТАЦИОНАРА ПРОИЗВОДИТСЯ ПО</p> <p>А) требованию-накладной Б) рецептам В) устной договорённости Г) накладной на внутреннее перемещение материалов</p> <p>3371. [Т100707] ВОЗДУХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ САНИРУЮТ</p> <p>А) ультрафиолетовым облучением Б) обработкой помещений и оборудования моющими средствами В) регулярным проветриванием Г) приточно-вытяжной вентиляцией</p> <p>3998. [Т100708] ДОГОВОР ПОСТАВКИ ПОЗВОЛЯЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ КОНТРОЛЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВ</p> <p>А) взаимный Б) односторонний В) государственный Г) тотальный</p> <p>4021. [Т100709] СПЕЦИАЛИЗИРОВАННАЯ ПИЩЕВАЯ ПРОДУКЦИЯ ПОДЛЕЖИТ</p> <p>А) регистрации Б) стандартизации В) декларированию Г) сертификации</p> <p>4032. [Т100710] ТОРГОВАЯ НАДБАВКА (ТОРГОВАЯ НАЦЕНКА) ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) элементом цены продавца, обеспечивающим ему возмещение затрат по продаже товара и получение прибыли Б) объёмом затрат продавца по доведению товара до потребителя В) прибылью продавца или осуществлении торговой деятельности Г) торговым наложением продавца при осуществлении торговой деятельности</p>	<p>Г) устойчивостью</p> <p>46. [Т033721] СКЛАДСКИЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОРУДОВАНЫ НЕСГОРАЕМЫМИ И УСТОЙЧИВЫМИ СТЕЛЛАЖАМИ, КОТОРЫЕ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ ОТ ПОЛА И СТЕН НА РАССТОЯНИИ (М)</p> <p>А) 0,25 Б) 0,5 В) 1 Г) 1,35</p> <p>47. [Т033722] РАСТВОРЫ НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТА ПОД ДЕЙСТВИЕМ СВЕТА МОГУТ МУТНЕТЬ В СЛЕДСТВИЕ ОБРАЗОВАНИЯ</p> <p>А) серы Б) сульфита натрия В) сульфата натрия Г) сульфида натрия</p> <p>48. [Т033723] ПРОВЕРКА ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ПРОИСХОДИТЬ</p> <p>А) ежедневно Б) один раз в квартал В) ежемесячно Г) еженедельно</p> <p>1012. ПРОЦЕДУРА ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЕНИЯ ЛС НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ</p> <p>А) наличие рабочего места провизора (фармацевта) ~наличие стеллажных карт ~идентификацию стеллажей, шкафов, полок ~специальные помещения для хранения разных групп ЛС</p> <p>2789. ХРАНЕНИЕ ВСЕХ ВЗРЫВООПАСНЫХ И ОГНЕОПАСНЫХ ВЕЩЕСТВ В ОДНОМ ПОМЕЩЕНИИ С КИСЛОТАМИ И ЩЕЛОЧАМИ</p> <p>А) запрещено ~разрешено ~можно в 20 м от жилья ~можно в специальном помещении</p> <p>2430. ШТАНГЛАС С МОРФИНА</p>
---	---

<p>4110. [Т100711] ОДНИМ ИЗ ОСНОВОПОЛАГАЮЩИХ ПРИНЦИПОВ УПРАВЛЕНИЯ РИСКАМИ ДЛЯ КАЧЕСТВА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) оценка рисков для качества, базирующаяся на научных данных и непосредственно связанная с защитой пациента</p> <p>Б) гарантия, что процесс управления рисками для качества определён, находится в действии и проверяется</p> <p>В) сбор исходной информации и/или данных о потенциальной опасности, вреде или влиянии на здоровье человека, имеющих отношение к общей оценке рисков</p> <p>Г) формализованная процедура управления рисками</p> <p>4137. [Т100712] ЦЕЛЬЮ ВАЛИДАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) подтверждение соответствия своему назначению методик, процессов, материалов, систем</p> <p>Б) регистрация лекарственной продукции в Российской Федерации</p> <p>В) подтверждение квалификации персонала, участвующего в производственном процессе</p> <p>Г) регистрация продукции в странах Евросоюза</p> <p>4138. [Т100713] КРИТЕРИЕМ ОЦЕНКИ СТРАТЕГИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ НАСЕЛЕНИЯ И УЧРЕЖДЕНИЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ НА ПЕРИОД ДО 2025 ГОДА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) удельный вес отечественных лекарственных препаратов в Перечне жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов</p> <p>Б) соотношение провизоров и фармацевтов</p> <p>В) количество населения, обслуживаемое одной аптекой</p> <p>Г) количество фармацевтических (аптечных) организаций и число фармацевтических специалистов на 10 тысяч населения</p> <p>4192. [Т100714] АНАЛИЗ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА СО СТОРОНЫ РУКОВОДСТВА ДОЛЖЕН ПРОИЗВОДИТЬСЯ</p> <p>А) по мере необходимости, но не реже одного раза в год</p>	<p>ГИДРОХЛОРИДОМ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖЕН НАХОДИТЬСЯ</p> <p>А) в сейфе</p> <p>~на отдельной вертушке</p> <p>~в шкафу для пахучих веществ</p> <p>~на ассистентском столе</p> <p>2908. ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП «ГЕРЦЕПТИН, ЛИОФИЛИЗАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ Р-РА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 150 МГ № 1» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ</p> <p>А) в холодном месте</p> <p>~в прохладном месте</p> <p>~при комнатной температуре</p> <p>~при температуре не выше 25 °С</p> <p>2903. ОПТИМАЛЬНАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ СОСТАВЛЯЕТ</p> <p>А) 65% и более</p> <p>~до 40%</p> <p>~до 50%</p> <p>~50-70%</p> <p>2857. ГУСТО ПЕРЕСЫПАННЫМИ ТАЛЬКОМ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫЕ К АТМОСФЕРНЫМ ФАКТОРАМ</p> <p>А) резиновые перчатки, напальчники</p> <p>~перевязочные материалы</p> <p>~грелки резиновые</p> <p>~резиновые пробки и трубки</p> <p>2507. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ В КОЛИЧЕСТВЕ СВЫШЕ 100 КГ, ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ</p> <p>А) в отдельно стоящем здании</p> <p>~в отдельном помещении в организации оптовой торговли</p>
--	--

<p>Б) по требованию руководства В) ежеквартально Г) ежемесячно</p> <p>4239. [Т100715] В РАЗДЕЛЕ «ОХРАНА ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ» ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО РЕГЛАМЕНТА ПРИВОДЯТСЯ ДАННЫЕ ПО</p> <p>А) выбросам в атмосферу, сточным водам Б) санитарно-гигиеническим свойствам сырья В) пожаровзрывоопасным свойствам сырья Г) токсическим свойствам полупродуктов</p> <p>3748. СПРАВКА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ</p> <p>А) подробное описание какого-либо факта или события с выводами и предложениями автора ~ подробный ход какого-либо мероприятия ~ перечень мероприятий ~ информацию для руководителя организации о сложившейся ситуации</p> <p>2709. ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОЛЖЕН ХРАНИТЬСЯ В АПТЕКЕ В ТЕЧЕНИЕ ЛЕТ</p> <p>А) 5 ~ 10 ~ 3 ~ 2</p> <p>2591. СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>А) документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов ~ документ о качестве, выданный производителем ~ протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией ~ документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях</p> <p>2655. РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА АПТЕЧНОГО ПУНКТА АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ</p> <p>А) первичных документов на сдачу выручки ~ счетов ~ приходных накладных ~ кассовых чеков</p>	<p>~ в отдельном помещении в аптечной организации ~ вне помещений для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах</p> <p>2503. СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ</p> <p>А) не допускается ~ допускается при хранении других препаратов на отдельных полках ~ допускается при хранении других препаратов на дверной панели холодильника ~ допускается при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов на дверной панели холодильника</p> <p>3600. ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 30 °С ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ</p> <p>А) от +2 до +30 ~ от +8 до +30 ~ от +20 до +30 ~ от +15 до +30</p> <p>2737. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА ХРАНЯТСЯ</p> <p>А) в герметически укупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий ~ на стеллаже в обычных условиях ~ в защищенном от естественного и искусственного освещения месте ~ в прохладном месте</p> <p>1. [Т033612] В ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЕ, СОДЕРЖАЩЕЙ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИД, ПАПАВЕРИНА ГИДРОХЛОРИД И АМИНОФИЛЛИН, ОБРАЗОВАЛСЯ БЕЛЫЙ ОСАДОК, КОТОРЫЙ СООТВЕТСТВУЕТ</p> <p>А) основанию папаверина Б) теофиллину В) этилендиамину Г) основанию эфедрина</p>
--	--

<p>2667. В АПТЕКЕ ТОВАРНЫЕ ПОТЕРИ (ЕСТЕСТВЕННУЮ УБЫЛЬ, БОЙ, ПОРЧУ И ПР.) ОТНОСЯТ К А) прочему документированному расходу ~недостаче ~розничной реализации ~мелкооптовому отпуску</p> <p>3752. ДАТОЙ ПРОТОКОЛА ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА А) события, зафиксированного в документе ~утверждения ~подписания ~ознакомления</p> <p>3757. ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРОМ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ ДОЛЖНОСТНЫЕ ОБЯЗАННОСТИ РАБОТНИКА УЧРЕЖДЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ А) инструкция ~правила ~устав ~положение</p> <p>2402. В СЛУЧАЕ НЕСООТВЕТСТВИЯ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ТОВАРОВ ИЛИ ОТКЛОНЕНИЯ ПО КАЧЕСТВУ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖЕН СОСТАВЛЯТЬСЯ АКТ А) об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно- материальных ценностей ~приемный акт ~рекламационный акт ~о приемке товара, поступившего без счета поставщика</p> <p>2411. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПОСТУПИВШЕЕ ОТ ОПТОВОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, БУДЕТ УЧИТЫВАТЬСЯ В А) журнале регистрации поступления товаров по группам ~приемной квитанции ~накладной на внутреннее перемещение ~карточке складского учета</p> <p>2491. ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ЛИЧНОГО,</p>	<p>2. [Т033613] К ЛС, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ Пониженной температуры, ОТНОСИТСЯ А) раствор Формальдегида 40% Б) Эуфиллин В) раствор Омнопона Г) раствор Новокаина</p> <p>3. [Т033614] ОКИСЛЯТЬСЯ В ТЕМНОТЕ ПРИ ПОВЫШЕНИИ ТЕМПЕРАТУРЫ ВО ВЛАЖНОЙ АТМОСФЕРЕ СПОСОБЕН А) изопреналина гидрохлорид Б) фенотерола гидрохлорид В) сальбутамол Г) верапамила гидрохлорид</p> <p>4. [Т033615] ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У АМИНАЗИНА ПО ПРИЧИНЕ А) окисления Б) выветривания кристаллизационной воды В) восстановления Г) гидролиза</p> <p>5. [Т033616] ТЕМПЕРАТУРА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ХРАНЕНИЮ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ, СОСТАВЛЯЕТ А) +18 - +20 Б) +16 - +18 В) +12 - +15 Г) +10 - +12</p> <p>6. [Т033617] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПРЕПАРАТОВ ТЕТРАЦИКЛИНОВЫХ АНТИБИОТИКОВ ОНИ МОГУТ ПОСТЕПЕННО ТЕМНЕТЬ, ЧТО СВЯЗАНО С А) окислением кислородом воздуха Б) поглощением влаги из воздуха В) гидролитическим разложением Г) поглощением углекислого газа</p> <p>7. [Т033618] ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ, ХРАНЯТ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ А) от +15 до +25 Б) от +12 до +15 В) от +10 до +12 Г) от +16 до +18</p>
---	---

<p>СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИЛИ ИНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОРОМ</p> <p>А) розничной купли-продажи ~поставки ~поставки товаров для государственных нужд ~контрактации</p> <p>2660. УЧЕТ ПОСТУПЛЕНИЯ ВАКЦИН, КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В ЖУРНАЛЕ</p> <p>А) учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов ~регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ ~ учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~ учета ЛС с ограниченным сроком годности</p> <p>2411. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПОСТУПИВШЕЕ ОТ ОПТОВОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, БУДЕТ УЧИТЫВАТЬСЯ В</p> <p>А) журнале регистрации поступления товаров по группам ~приемной квитанции ~инвентарной карточке ~акте о приеме товара, поступившего без счета поставщика</p> <p>2362. ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДОКУМЕНТ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИЙ СОБОЙ СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫЙ СВОД НАИМЕНОВАНИЙ И КОДОВ КЛАССИФИКАЦИОННЫХ ГРУППИРОВОК И/ИЛИ ОБЪЕКТОВ КЛАССИФИКАЦИИ, НАЗЫВАЕТСЯ</p> <p>А) классификатором ~реестром ~справочником ~сборником</p> <p>2587. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ</p>	<p>8. [T033619] КАЛИЯ ХЛОРИД ОКРАШИВАЕТ БЕСЦВЕТНОЕ ПЛАМЯ ГОРЕЛКИ В ЦВЕТ</p> <p>А) фиолетовый Б) кирпично-красный В) желтый Г) зеленый</p> <p>9. [T033620] СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ ТАРЕ, УЧИТЫВАЯ СПОСОБНОСТЬ ЛП ПОГЛОЩАТЬ УГЛЕКИСЛЫЙ ГАЗ ИЗ ВОЗДУХА</p> <p>А) аминафиллин Б) кофеин-бензоат натрия В) ксантинола никотинат Г) теофиллин</p> <p>10. [T033621] ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ИЗМЕНЯЕТ СВОЙ ВНЕШНИЙ ВИД ВСЛЕДСТВИЕ ПОТЕРИ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ</p> <p>А) цинка сульфат Б) кальция хлорид В) калия хлорид Г) натрия йодид</p> <p>11. [T033622] ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ К ГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, ВНЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВЧАТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РАЗРЕШЕНО ХРАНИТЬ В КОЛИЧЕСТВЕ ДО (КГ)</p> <p>А) 10 Б) 50 В) 100 Г) 5</p> <p>12. [T033623] ВОДУ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ В УСЛОВИЯХ АПТЕКИ ХРАНЯТ ПРИ</p> <p>А) 80-95 °С 24 часа Б) 20 °С в течение 3 дней В) 20 °С 24 часа Г) 20 °С 48 часов</p> <p>13. [T033624] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ИЗМЕНЯЕТ СВОЙ ВНЕШНИЙ ВИД</p> <p>А) кальция хлорид Б) цинка сульфат В) магния окись Г) бария сульфат</p> <p>14. [T033625] ПРИ ХРАНЕНИИ АМИДОВ УЧИТЫВАЮТ ИХ</p>
---	--

<p>А) декларация о соответствии ~сертификат соответствия ~свидетельство об утверждении типа средств измерений ~свидетельство о государственной регистрации</p> <p>999. ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ) А) 10 ~1 ~3 ~5</p> <p>2922. РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА - ЭТО А) документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата ~технологического цикла его производителем ~кодированное обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации ~кодированное обозначение, присвоенное результату единовременного исследования химической эквивалентности лекарственных препаратов</p> <p>997. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЁТ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В А) 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 учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~книге учёта наркотических лекарственных средств</p> <p>2435. СОГЛАСНО НОРМАТИВНЫМ</p>	<p>СПОСОБНОСТЬ К А) гидролитическому разложению Б) полимеризации В) восстановлению Г) возгонке</p> <p>15. [Т033626] ПРИ КОНТАКТЕ ВИТАМИНОВ ГРУППЫ В6 С КИСЛОРОДОМ ВОЗДУХА МОЖЕТ ПРОИЗОЙТИ А) окисление Б) полимеризация В) гидролиз Г) восстановление</p> <p>16. [Т033627] ИЗМЕНЕНИЕ ЦВЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В СВОЕМ СОСТАВЕ СОЛИ СЕРЕБРА, ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ОБЪЯСНЯЕТСЯ А) восстановлением катионов серебра до металлического Б) реакцией с кислородом воздуха В) реакцией с углекислотой воздуха Г) гигроскопичностью</p> <p>17. [Т033628] ПЛАСТМАССОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ ХРАНЯТСЯ ПРИ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА НЕ А) выше 65% Б) ниже 50% В) выше 50% Г) ниже 60%</p> <p>18. [Т033629] К ЛЕГКОГОРЮЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ А) трава душицы Б) резорцин В) муравьиный спирт Г) настойка полыни</p> <p>19. [Т033630] ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 20 °С С УЧЕТОМ СПОСОБНОСТИ ВОЗГОНЯТЬСЯ А) метенамин Б) кальция глюконат В) натрия вальпроат Г) калия ацетат</p> <p>20. [Т033631] В ГОСУДАРСТВЕННОЙ ФАРМАКОПЕЕ XIII (ГФ XIII) ИЗДАНИЯ ДАНО ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОНЯТИЯ «ХРАНЕНИЕ» А) процесс хранения лекарственных средств (ЛС) до момента их использования в пределах</p>
---	---

<p>ДОКУМЕНТАМ КО 2-Й КАТЕГОРИИ ОТНОСЯТСЯ ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ А) 3-месячного или 6-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ ~месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ ~только психотропных веществ списка III ~стратегического запаса наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>2498. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ РАСТВОРА ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ «ОМНОПОН» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В А) журнале учета 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 и других лекарственных средств, подлежащих предметно - количественному учету</p> <p>954. ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ПРЕДОСТАВЛЯЮТСЯ А) бессрочно ~на 1 год ~на 5 лет ~на 10 лет</p> <p>3163. ЖУРНАЛЫ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПО ОКОНЧАНИИ КАЛЕНДАРНОГО ГОДА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В ТЕЧЕНИЕ А) года ~полугода ~2 лет ~квартала</p> <p>2844. ПОСТУПЛЕНИЕ ТОВАРОВ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОТРАЖАЕТСЯ В ДОКУМЕНТЕ ОПЕРАТИВНОЙ ОТЧЕТНОСТИ</p>	<p>установленного срока годности, являющийся составной частью обращения ЛС Б) лицензируемый вид деятельности, являющийся составной частью обращения ЛС В) совокупность климатических и санитарно-гигиенических требований Г) процесс размещения товара в складских помещениях, содержание и уход за ними с целью обеспечения их качества и количества</p> <p>21. [Т033632] ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКАХ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С) А) 8-15 Б) 12-15 В) 8-20 Г) 8-12</p> <p>22. [Т033633] ИЗМЕНЕНИЕ ЦВЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В СВОЕМ СОСТАВЕ БРОМИДЫ, ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ОБЪЯСНЯЕТСЯ ОБРАЗОВАНИЕМ А) свободного брома Б) бромноватой кислоты В) бромистоводородной кислоты Г) броматов</p> <p>23. [Т033634] ПОД ВЛИЯНИЕМ ВЛАГИ ВОЗДУХА, ЩЕЛОЧНОСТИ СТЕКЛА ПРИ ХРАНЕНИИ ИЗОМЕРИЗУЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО А) Пилокарпина гидрохлорид Б) Дибазол В) Бутадион Г) Индометацин</p> <p>24. [Т033635] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ РЕЗОРЦИН ПОДВЕРЖЕН А) окислению Б) поглощению влаги В) поглощению углекислого газа Г) восстановлению</p> <p>25. [Т033636] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ПОЯВЛЯЮТСЯ БЕЛЫЕ ВКРАПЛЕНИЯ СРЕДИ БЕСЦВЕТНЫХ ПРОЗРАЧНЫХ КРИСТАЛЛОВ У А) натрия тиосульфата Б) натрия йодида В) кальция хлорида</p>
---	---

<p>А)товарном отчете (приходная часть) ~кассовой книге ~справке ~акте</p> <p>2499. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАПЕЛЬ ГЛАЗНЫХ «ТРОПИКАМИД» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В</p> <p>А)журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ ~журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ ~книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно - количественному учету</p> <p>2583. НА ПОСЛЕДНЕЙ СТРАНИЦЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ ОПИСИ НЕОБХОДИМО</p> <p>А)сделать отметку о проверке цен, таксировки и подсчета итогов, заверенную подписями лиц, производивших эту проверку ~поставить только подпись председателя инвентаризационной комиссии ~поставить только подпись главного бухгалтера ~сделать отметку об окончании инвентаризации</p> <p>3749. ПОД НОМЕНКЛАТУРОЙ ДЕЛ ПОНИМАЮТ</p> <p>А)систематизированный перечень наименований дел ~список видов документов, подшитых в дела ~совокупность операций ДООУ, направленных на формирование и оформление дел ~журнал учёта входящих и исходящих документов</p> <p>997. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЁТ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В</p> <p>А)журнале регистрации операций, при</p>	<p>Г) меди сульфата</p> <p>26. [T033637] УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ НАТРИЯ ЙОДИДА ОБУСЛОВЛЕННЫ ТЕМ, ЧТО ЭТО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО</p> <p>А) увлажняется и окисляется кислородом воздуха Б) теряет кристаллизационную воду В) восстанавливается Г) взаимодействует с двуокисью углерода воздуха</p> <p>27. [T033638] ПОГЛОЩАТЬ ПАРЫ ВОДЫ ПРИ ХРАНЕНИИ СПОСОБЕН</p> <p>А) глицерол Б) спирт этиловый В) эфир для наркоза Г) формалин</p> <p>28. [T033639] В ТЕМНЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ В СТЕКЛЯННОЙ ТАРЕ, ОКЛЕЕННОЙ ЧЕРНОЙ СВЕТОНЕПРОНИЦАЕМОЙ БУМАГОЙ, ХРАНЯТ</p> <p>А) нитрат серебра Б) фурацилин В) протаргол Г) колларгол</p> <p>29. [T033640] В ГЕРМЕТИЧЕСКИ УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ИЗ МАТЕРИАЛОВ, НЕПРОНИЦАЕМЫХ ДЛЯ ГАЗОВ, ПО ВОЗМОЖНОСТИ ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ ХРАНЯТ</p> <p>А) эуфиллин Б) глюкозу В) кислоту ацетилсалициловую Г) натрия хлорид</p> <p>30. [T033641] ТЕМПЕРАТУРА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ХРАНЕНИЮ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ, СОСТАВЛЯЕТ</p> <p>А) +12 - +15 Б) +16 - +18 В) +18 - +20 Г) +10 - +12</p> <p>31. [T033642] УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ СУБСТАНЦИИ КАЛИЯ ЙОДИДА ОБУСЛОВЛЕННЫ ТЕМ, ЧТО ЭТО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО</p> <p>А) гигроскопично и окисляется кислородом воздуха Б) взаимодействует с углекислым газом воздуха В) теряет кристаллизационную воду Г) восстанавливается</p> <p>32. [T033643] НА СВЕТУ</p>
--	---

<p>которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ ~журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ ~журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~книге учёта наркотических лекарственных средств</p> <p>2634. ДОКУМЕНТОМ РЕГУЛИРУЮЩИМ ТРУДОВЫЕ, СОЦИАЛЬНОЭКОНОМИЧЕСКИЕ И ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ ОТНОШЕНИЯ МЕЖДУ РАБОТОДАТЕЛЕМ И РАБОТНИКАМИ НА ПРЕДПРИЯТИИ, УЧРЕЖДЕНИИ, ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ А) коллективный договор ~хозяйственный договор ~заявление ~трудовой договор</p> <p>2901. ВЫЯВЛЕННОЕ ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ РАСХОЖДЕНИЕ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЦЕННОСТЕЙ И ДАННЫХ БУХГАЛТЕРСКОГО УЧЕТА ОФОРМЛЯЮТ А) актом результатов инвентаризации ~авансовым отчетом ~бухгалтерским балансом ~приказом о проведении инвентаризации</p> <p>3756. ОТМЕТКА О ПОСТУПЛЕНИИ ДОКУМЕНТА В ОРГАНИЗАЦИЮ РАЗМЕЩАЕТСЯ А) в нижнем правом углу первой страницы документа ~в нижнем правом углу любой страницы документа ~в нижнем левом углу первой страницы документа ~на любом свободном от текста месте</p> <p>937. ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ЯВЛЯЕТСЯ ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ОТДЕЛЕНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ А) требование-накладную медицинской организации ~заказ-заявку</p>	<p>СОХРАНЯЮТСЯ ЛУЧШЕ, ЧЕМ В ТЕМНОТЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СОДЕРЖАЩИЕ СОЛИ А) железа (II) Б) цинка В) железа (III) Г) висмута</p> <p>33. [T033644] ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ, ПРИ ХРАНЕНИИ КОТОРОГО ОБРАЗУЮТСЯ ВЗРЫВООПАСНЫЕ ПРИМЕСИ, ЯВЛЯЕТСЯ А) эфир диэтиловый Б) формальдегида раствор В) спирт этиловый Г) фторотан</p> <p>34. [T033645] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ПОЯВЛЯЕТСЯ РЕЗКИЙ ЗАПАХ УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ У КИСЛОТЫ А) ацетилсалициловой Б) никотиновой В) салициловой Г) аскорбиновой</p> <p>35. [T033646] ОБРАЗОВАНИЕ БЕЛОГО ОСАДКА В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБУСЛОВЛЕНО ЕГО ХРАНЕНИЕМ А) при температуре ниже 9°C Б) при повышенной влажности В) в посуде светлого стекла Г) при температуре выше 9°C</p> <p>36. [T033647] ПРИ НАРУШЕНИИ ГЕРМЕТИЧНОСТИ УПАКОВКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РЕЗУЛЬТАТЕ РЕАКЦИИ С УГЛЕКИСЛОТОЙ ВОЗДУХА МОГУТ ОБРАЗОВЫВАТЬСЯ А) карбонаты Б) гидроксиды В) оксиды Г) кристаллогидраты</p> <p>37. [T033648] ЛЮМИФЛАВИН ИЗ РИБОФЛАВИНА ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ В УСЛОВИЯХ А) действия света в щелочной среде Б) повышенной температуры при действии света В) действия углекислоты воздуха Г) действия света в нейтральной или слабокислой среде</p> <p>38. [T033649] ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У АНАЛЬГИНА</p>
---	---

<p>~рецепт ~накладную на внутреннее перемещение</p> <p>1993. СПЕЦИАЛЬНОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ КОНКРЕТНОГО ВИДА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРИ ОБЯЗАТЕЛЬНОМ СОБЛЮДЕНИИ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ, ВЫДАННОЕ ЛИЦЕНЗИРУЮЩИМ ОРГАНОМ ЮРИДИЧЕСКОМУ ЛИЦУ ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНОМУ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЮ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)лицензией ~свидетельством об аккредитации ~сертификатом ~патентом</p> <p>2572. ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ</p> <p>А)5 лет ~1 год ~3 года ~10 лет</p> <p>2571. ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В</p> <p>А)металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении ~сейфе ~рабочем столе руководителя организации ~бухгалтерии</p> <p>952. МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА ПОЛУЧАЮТ ЛП ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПО</p> <p>А)требованиям-накладным ~накладным ~накладным на внутреннее перемещение товаров ~рецептам</p> <p>896. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ, ЯВЛЯЕТСЯ</p>	<p>ПО ПРИЧИНЕ</p> <p>А) окисления Б) восстановления В) гигроскопичности Г) выветривания кристаллизационной воды</p> <p>39. [T033650] ПРИ ХРАНЕНИИ МЕДИ СУЛЬФАТА НАРЯДУ С СИНИМИ КРИСТАЛЛАМИ ПОЯВИЛИСЬ БЕЛЫЕ ВКРАПЛЕНИЯ ВСЛЕДСТВИЕ</p> <p>А) выветривания кристаллизационной воды Б) взаимодействия с диоксидом углерода воздуха В) поглощения влаги Г) восстановление иона меди на свету</p> <p>40. [T033651] ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ СУБСТАНЦИЮ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В ТАРЕ</p> <p>А) стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином Б) герметично укупоренной в изолированном помещении В) из светозащитных материалов Г) плотно укупоренной стеклянной</p> <p>41. [T033652] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ СУЛЬФАНИЛАМИДА (СТРЕПТОЦИДА) ПРОИСХОДИТ РЕАКЦИЯ</p> <p>А) гидролиза с образованием сульфаниловой кислоты Б) окисления с образованием азооксибензола В) окисления с образованием азобензола Г) гидролиза с образованием анилина</p> <p>42. [T033653] ПРИ ХРАНЕНИИ В СУХОМ ТЕПЛОМ ВОЗДУХЕ НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТ</p> <p>А) выветривается Б) мутнеет В) плавится Г) расплывается</p> <p>43. [T033654] ПРИ НАРУШЕНИИ ГЕРМЕТИЧНОСТИ УПАКОВКИ МОЖЕТ РЕАГИРОВАТЬ С УГЛЕКИСЛЫМ ГАЗОМ ВОЗДУХА</p> <p>А) магния оксид Б) натрия тетраборат В) магния сульфат Г) натрия хлорид</p> <p>44. [T033655] ТЕРПИНГИДРАТ, КАК</p>
--	--

<p>А) декларация о соответствии ~сертификат соответствия ~свидетельство об утверждении типа средства измерения ~свидетельство о государственной регистрации</p> <p>904. ДЛЯ УЧЁТА ДВИЖЕНИЯ НАЛИЧНЫХ ДЕНЕГ В КАССЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ВЕСТИ</p> <p>А) кассовую книгу ~журнал кассира - операциониста ~книгу учёта принятых и выданных кассиром денежных средств ~журнал регистрации приходных и расходных кассовых документов</p> <p>2981. ПЕНТАЗОЦИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ</p> <p>А) 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 24.11.2021 г. № 1094н</p> <p>2595. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>А) документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов ~документ о качестве, выданный производителем ~протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией ~документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях</p> <p>1677. ДОКУМЕНТ УСТАНОВЛЕННОЙ ФОРМЫ, КОТОРЫЙ ВЫПИСАН МЕДИЦИНСКИМ ИЛИ ВЕТЕРИНАРНЫМ РАБОТНИКОМ, ИМЕЮЩИМ НА ЭТО ПРАВО, И СОДЕРЖИТ В ПИСЬМЕННОЙ ФОРМЕ УКАЗАНИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОБ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИЛИ О ЕГО ИЗГОТОВЛЕНИИ И ОБ ОТПУСКЕ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕЧЕБНОГО ПРОЦЕССА В МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ВЕТЕРИНАРНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, НАЗЫВАЕТСЯ</p>	<p>ЛЕКАРСТВЕННАЯ СУБСТАНЦИЯ, ТРЕБУЕТ ОСОБЫХ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ВСЛЕДСТВИЕ ТОГО, ЧТО ОН</p> <p>А) может терять кристаллизационную воду Б) поглощает влагу из воздуха В) светочувствителен Г) поглощает двуокись углерода из воздуха</p> <p>45. [T033656] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ РАСПЛЫВАЕТСЯ И ПРИОБРЕТАЕТ ЖЕЛТОЕ ОКРАШИВАНИЕ</p> <p>А) натрия нитрит Б) парацетамол В) цинка оксид Г) норсульфазол</p> <p>46. [T033657] РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ «В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» СООТВЕТСТВУЕТ ТЕМПЕРАТУРНОМУ ИНТЕРВАЛУ (°С)</p> <p>А) от 8 до 15 Б) 2 до 8 В) от 0 и ниже Г) от 0 до 8</p> <p>47. [T033658] ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ К СВЕТУ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ</p> <p>А) стеклянную тару оклеивают черной светонепроницаемой бумагой Б) для освещения помещения используют красный фонарь В) используют металлическую тару Г) стеклянную тару оклеивают светоотражающей алюминиевой фольгой</p> <p>48. [T033659] К ЛС, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ГАЗОВ, СОДЕРЖАЩИХСЯ В ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЕ, ОТНОСИТСЯ</p> <p>А) Эуфиллин Б) гормональный препарат В) калия перманганат Г) раствор Формальдегида 40%</p> <p>49. [T033660] ПРИ ХРАНЕНИИ НАТРИЯ ПАРА-АМИНОСАЛИЦИЛАТ ПРИОБРЕЛ РОЗОВЫЙ ОТТЕНОК, ЧТО МОЖЕТ БЫТЬ СВЯЗАНО С ПРОЦЕССОМ</p> <p>А) окисления Б) гидролиза В) комплексообразования</p>
---	---

<p>А) требованием ~фармакопейной статьёй ~нормативным документом ~рецептом</p> <p>2597. ИНФОРМАЦИЯ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ В ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ</p> <p>А) дату выдачи сертификата ~номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат ~регистрационный номер декларации о соответствии, срок ее действия ~наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию, и орган, ее зарегистрировавший</p> <p>2497. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ТАБЛЕТОК «СОЛПАДЕИН» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В</p> <p>А) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ ~журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ ~книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету</p> <p>2812. В ЖУРНАЛ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЗАНОСИТСЯ</p> <p>А) иммуноглобулин человека против клещевого энцефалита ~интерферон ~виферон ~имудон</p> <p>996. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕЁ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В</p> <p>А) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических</p>	<p>Г) восстановления</p> <p>50. [T033661] ВЫПАДАЕТ БЕЛЫЙ ОСАДОК ПРИ ХРАНЕНИИ НИЖЕ 9°C</p> <p>А) формалина Б) раствора глюкозы 40%-ной В) раствора КСl 4% Г) глицерина</p> <p>51. [T033662] ИЗМЕНЕНИЕ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ПО ПРИЧИНЕ</p> <p>А) окисления Б) гидролиза В) восстановления Г) выветривания кристаллизационной воды</p> <p>52. [T033663] ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКАХ «ХРАНИТЬ В ХОЛОДНОМ МЕСТЕ» ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°C)</p> <p>А) 2-8 Б) 8-12 В) 8-15 Г) 0-8</p> <p>53. [T033664] МЕТЕНАМИН ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 20 °C, УЧИТЫВАЯ ЕГО СПОСОБНОСТЬ</p> <p>А) возгоняться Б) восстанавливаться В) окисляться Г) полимеризоваться</p> <p>54. [T033665] ТРЕБУЮТ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ «В СУХОМ МЕСТЕ»</p> <p>А) капсулы Б) аэрозоли В) мази Г) суспензии</p> <p>55. [T033666] В ПРОЦЕССЕ ХРАНЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ СУЛЬФАЦИЛА НАТРИЯ ПОД ДЕЙСТВИЕМ СВЕТА И КИСЛОРОДА ВОЗДУХА МОЖЕТ ПРОИСХОДИТЬ</p> <p>А) пожелтение раствора Б) изменение удельного вращения В) сдвиг рН в щелочную сторону Г) появление осадка</p> <p>56. [T033667] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА ТАБЛЕТОК КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ПРИ</p>
--	--

<p>средств и психотропных веществ ~журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ ~журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~книге учёта наркотических лекарственных средств</p> <p>994. К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСИТСЯ ТО, ЧТО ЖУРНАЛ ДОЛЖЕН БЫТЬ А)заверен руководителем МВД ~пронумерован ~прошнурован ~заверен печатью юридического лица</p> <p>2767. КОНТРОЛЬ ЗА СВОЕВРЕМЕННОЙ РЕАЛИЗАЦИЕЙ В АПТЕКЕ ЛП С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ВЕДЕТСЯ В А)журнале регистрации ЛП с ограниченным сроком годности и стеллажной карточке ~инвентарной карточке ~оборотной ведомости ~акте</p> <p>1474. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛС ПОКАЗАТЕЛИ ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В А)журнале (карте) регистрации параметров воздуха ~стеллажной карте ~ журнале учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~журнале учёта ЛС с ограниченным сроком годности</p> <p>54. [Т100401] КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КАЛИЯ ЙОДИДА В ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМАХ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ А) аргентометрии Б) ацидиметрии В) комплексонометрии Г) алкалиметрии</p>	<p>НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПРОИСХОДИТ ПО ПРИЧИНЕ А) окисления Б) поглощения углекислого газа В) гидролиза Г) восстановления</p> <p>57. [Т033668] ПРИ ПОВЫШЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ МОГУТ ПОДВЕРГАТЬСЯ ГИДРОЛИЗУ А) сложные эфиры Б) фенолы В) альдегиды Г) спирты</p> <p>58. [Т033669] ПРИ ХРАНЕНИИ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕНОТИАЗИНА УЧИТЫВАЮТ ИХ СПОСОБНОСТЬ К А) окислению Б) гидrolитическому разложению В) возгонке Г) восстановлению</p> <p>59. [Т033670] ПРИ ХРАНЕНИИ ТРЕБУЕТ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО А) камфора Б) хлорамфеникол В) фенобарбитал Г) натрия хлорид</p> <p>60. [Т033671] ПРИ ХРАНЕНИИ НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТА И НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТА СЛЕДУЕТ УЧИТЫВАТЬ, ЧТО ОНИ ПОДВЕРЖЕНЫ А) потере кристаллизационной воды Б) поглощению влаги В) восстановлению Г) окислению</p> <p>61. [Т033672] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА РАСТВОРА МЕЗАТОҢА ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПРОИСХОДИТ ПО ПРИЧИНЕ А) окисления Б) восстановления В) гидролиза Г) поглощения углекислого газа</p> <p>62. [Т033724] ПРИ ХРАНЕНИИ МЕТАМИЗОЛА-НАТРИЯ ВОЗМОЖНО ПОЯВЛЕНИЕ СПЕЦИФИЧЕСКОГО ЗАПАХА В РЕЗУЛЬТАТЕ А) гидролиза Б) комплексообразования со следовым количеством тяжелых металлов</p>
---	--

<p>187. [Т100402] ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРИЁМКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ</p> <p>А) Государственная фармакопея Российской Федерации XIII издания Б) фармакопейная статья В) Государственная фармакопея СССР XI издания Г) технические условия</p> <p>215. [Т100403] ДОКУМЕНТ, УТВЕРЖДЁННЫЙ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И СОДЕРЖАЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПОКАЗАТЕЛЕЙ КАЧЕСТВА И МЕТОДОВ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) фармакопейной статьёй Б) формулярной статьёй В) клинико-фармакологической статьёй Г) Государственной фармакопеей</p> <p>529. [Т100404] ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРОМ РЕГИСТРИРУЮТСЯ ПРИНЯТЫЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И ДРУГИЕ ТОВАРЫ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) журнал регистрации поступивших товаров Б) транспортная накладная В) приходной ордер Г) акт и приёмке материалов</p> <p>546. [Т100405] ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) сертификат соответствия Б) свидетельство об утверждении типа средств измерений В) санитарно-эпидемиологическое заключение Г) свидетельство о государственной регистрации</p> <p>981. [Т100406] СБОРНИКОМ</p>	<p>В) разрушения гетероцикла Г) окисления</p> <p>63. [Т033725] В БАНКАХ ТЕМНОГО СТЕКЛА, ПЛОТНО ЗАКРЫТЫХ ПРОБКАМИ, ЗАЛИТЫХ ПАРАФИНОМ, В СУХОМ ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ, С УЧЕТОМ ЕГО ГИГРОСКОПИЧНОСТИ И СПОСОБНОСТИ ЛЕГКО ВОЗГОНЯТЬСЯ, ХРАНЯТ</p> <p>А) Аминазин Б) Резерпин В) Фенилбутазон Г) Прокаин</p> <p>64. [Т033726] ПРИ ХРАНЕНИИ ВИСМУТА НИТРАТА ОСНОВНОГО УЧИТЫВАЮТ ЕГО СПОСОБНОСТЬ</p> <p>К</p> <p>А) гидролизу Б) восстановлению В) окислению Г) возгонке</p> <p>65. [Т033727] ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛС В УСЛОВИЯХ АПТЕКИ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ</p> <p>А) изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией Б) материальные комнаты В) отдельно стоящие стеллажи в материальной комнате Г) несгораемые шкафы и сейфы</p> <p>66. [Т033728] С УГЛЕКИСЛОТОЙ ВОЗДУХА МОГУТ РЕАГИРОВАТЬ СОЛИ, ОБРАЗОВАННЫЕ</p> <p>А) слабыми органическими кислотами и сильными минеральными основаниями Б) сильными минеральными кислотами и сильными минеральными основаниями В) сильными минеральными кислотами и слабыми органическими основаниями Г) сильными органическими кислотами и сильными минеральными основаниями</p> <p>67. [Т033729] ИЗ ФАКТОРОВ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ОКИСЛЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СПОСОБСТВУЕТ</p> <p>А) кислород воздуха</p>
---	--

<p>ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ОБЩЕГОСУДАРСТВЕННЫХ СТАНДАРТОВ И ПОЛОЖЕНИЙ, НОРМИРУЮЩИХ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) ГФ Б) справочник фармацевта В) ГОСТ Г) приказ МЗ по контролю качества лекарственных средств</p> <p>996. [Т100407] ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРИЁМКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ</p> <p>А) Государственная фармакопея Российской Федерации XIII издания Б) фармакопейная статья В) технические условия Г) Государственная фармакопея СССР XI издания</p> <p>1151. [Т100408] ОТПУСК ТРОПИКАМИДА РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ</p> <p>А) учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения Б) регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических и психотропных веществ В) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ Г) регистрации операций, связанных с оборотом веществ, подлежащих предметно-количественному учёту</p> <p>1160. [Т100409] СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО В СЛУЧАЕ ЕЁ ОТСУТСТВИЯ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) качеством лекарственных средств Б) обращением лекарственных средств В) эффективностью лекарственных средств Г) безопасностью лекарственных средств</p> <p>1379. [Т100410] ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ПРИЁМКУ ФАСОВАННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Государственная фармакопея РФ XIII</p>	<p>Б) пониженная температура В) углекислый газ воздуха Г) атмосферное давление</p> <p>68. [Т033730] ХРАНЯТ В СТЕКЛЯННЫХ БАНКАХ С ПРОБКАМИ, ЗАЛИТЫМИ ПАРАФИНОМ, В СУХОМ МЕСТЕ</p> <p>А) кальция хлорид Б) натрия тетраборат В) магния сульфат Г) натрия гидрокарбонат</p> <p>69. [Т033731] КИСЛОТА АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ ПРИ ХРАНЕНИИ В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ МОЖЕТ ПОДВЕРГНУТЬСЯ</p> <p>А) гидролизу Б) окислению В) солеобразованию Г) комплексообразованию</p> <p>70. [Т033732] ПРИ ХРАНЕНИИ ЭФИРА ДИЭТИЛОВОГО ОБРАЗУЮТСЯ ПРИМЕСИ, НАЛИЧИЕ КОТОРЫХ НЕОБХОДИМО ОПРЕДЕЛЯТЬ ДО ВЫПОЛНЕНИЯ ФАРМАКОПЕЙНОГО АНАЛИЗА</p> <p>А) перекисные соединения Б) кислота муравьиная В) кислота уксусная Г) спирт этиловый</p> <p>71. [Т033733] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА СУЛЬФАНИЛАМИДОВ ПРИ ХРАНЕНИИ НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНО СВЯЗАНО С</p> <p>А) окислением Б) гидролизом В) восстановлением Г) дегидратацией</p> <p>72. [Т033734] РЕТИНОЛА АЦЕТАТ И РЕТИНОЛА ПАЛЬМИТАТ ХРАНЯТ В ЗАПЯЯННЫХ АМПУЛАХ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ +5 °С, ПРЕДОХРАНЯЯ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, ВВИДУ ИХ СПОСОБНОСТИ</p> <p>А) окисляться Б) гидролизироваться В) карамелизоваться Г) возгоняться</p> <p>73. [Т033735] СО ВРЕМЕНЕМ ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ РОЗОВОЕ ОКРАШИВАНИЕ ПРИОБРЕТАЕТ</p> <p>А) резорцин Б) кислота аскорбиновая В) глицин</p>
---	--

<p>издания Б) частная фармакопейная статья на сырьё В) ГОСТ Г) ФСП</p> <p>1386. [Т100411] ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ УЦЕНКИ И ДООЦЕНКИ ТОВАРОВ В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ВЕДЁТСЯ В А) журнале учёта лабораторных и фасовочных работ Б) кассовой книге В) журнале учёта рецептуры Г) журнале предметно-количественного учёта</p> <p>1926. [Т100412] ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ПОКАЗАТЕЛИ КАЧЕСТВА МАСЕЛ ЖИРНЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ В СООТВЕТСТВИИ С ГФ РФ XIII ИЗДАНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ А) общая фармакопейная статья Б) ГОСТ В) частная фармакопейная статья Г) ФСП</p> <p>2502. [Т100413] ПОТСУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОПРИХОДОВАННЫЕ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДОПОЛНИТЕЛЬНО РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ А) лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту Б) операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ В) лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности Г) операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ</p> <p>2655. [Т100414] ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЯВЛЯЕТСЯ А) частная фармакопейная статья на сырьё Б) ФСП В) общая фармакопейная статья</p>	<p>Г) кислота ацетилсалициловая 74. [Т033736] В ГЕРМЕТИЧЕСКИ УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ИЗ МАТЕРИАЛОВ, НЕПРОНИЦАЕМЫХ ДЛЯ ГАЗОВ, ПО ВОЗМОЖНОСТИ ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ, ХРАНЯТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ А) воздействия газов, содержащихся в окружающей среде Б) воздействия влаги В) улетучивания и высыхания Г) света</p> <p>75. [Т033737] В СЛУЧАЕ ЕСЛИ В ОБОРУДОВАНИИ ДЛЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ ИЛП ИМЕЕТСЯ ТЕРМОРЕГИСТРАТОР ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ЯВЛЯЕТСЯ ОПЕРАЦИЯ А) показания терморегистратора за все время транспортирования распечатываются на бумажном носителе и прилагаются к приемочным документам на ИЛП Б) показания находятся в электронном варианте В) показания фиксируются на бумажном носителе Г) на момент приемки проверяются показания терморегистратора за все время транспортирования</p> <p>76. [Т033738] В РАСТВОРЕ РИБОФЛАВИНА ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ МОГУТ ОБРАЗОВЫВАТЬСЯ ПРИМЕСИ ЛЮМИХРОМА И ЛЮМИФЛАВИНА, ЧЕМУ СПОСОБСТВУЕТ А) свет Б) кислород воздуха В) повышенная влажность Г) углекислый газ</p> <p>77. [Т033739] ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СОДЕРЖАЩИЕ ТИАМИНА ХЛОРИД, НЕЛЬЗЯ ХРАНИТЬ В МЕТАЛЛИЧЕСКОЙ ИЛИ МЕТАЛЛСОДЕРЖАЩЕЙ ТАРЕ, ТАК КАК ЭТО СПОСОБСТВУЕТ А) восстановлению до неактивного дигидротиамин Б) окислению ковалентносвязанной серы В) окислению первичной ароматической аминогруппы</p>
--	--

<p>Г) ГОСТ</p> <p>2973. [Т100415] ДОКУМЕНТ, УТВЕРЖДЁННЫЙ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И СОДЕРЖАЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПОКАЗАТЕЛЕЙ КАЧЕСТВА И МЕТОДОВ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НАЗЫВАЮТ</p> <p>А) фармакопейная статья Б) нормативный документ В) нормативная документация Г) общая фармакопейная статья</p> <p>3104. [Т100416] ПЕРВИЧНЫМИ УЧЁТНЫМИ ДОКУМЕНТАМИ ПО ОТПУСКУ МАТЕРИАЛОВ СО СКЛАДА В ОТДЕЛЫ АПТЕКИ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) лимитно-заборная карта (ф. №М-8), требование-накладная (ф. №М-11) Б) расходный ордер В) приходный ордер (ф. №М-4) Г) накладная на внутреннее перемещение объектов основных средств (ф. №ОС-2)</p> <p>3323. [Т100417] ЖУРНАЛ (КАРТА) РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ</p> <p>А) хранится в течении 1 года, не считая текущего Б) хранится в течении 5 лет В) не хранится Г) хранится в течении 3 лет</p> <p>3387. [Т100418] В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЁТ УЩЕНКИ И ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В ТЕЧЕНИЕ МЕСЯЦА ВЕДЕТСЯ В</p> <p>А) журанале учёта лабораторных и фасовочных работ Б) журнале учёта рецептуры В) оборотной ведомости Г) реестре выписанных счетов</p> <p>3436. [Т100419] ЖУРНАЛ УЧЁТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ОФОРМЛЯЕТСЯ НА (В</p>	<p>Г) выделению основания тиамин</p> <p>78. [Т033740] КИСЛОТУ АСКОРБИНОВУЮ ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ПРЕДОХРАНЯЯ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, ТАК КАК ПРИ ХРАНЕНИИ КИСЛОТА АСКОРБИНОВАЯ ПОДВЕРГАЕТСЯ ПРОЦЕССУ</p> <p>А) окисления Б) восстановления В) полимеризации Г) гидролиза</p> <p>79. [Т033741] ПРИ ПОНИЖЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ ВОЗМОЖНО ИЗМЕНЕНИЕ ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ</p> <p>А) кристаллогидратов Б) альдегидов В) фенолов Г) сложных эфиров</p> <p>80. [Т033742] ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У МАГНИЯ СУЛЬФАТА ПО ПРИЧИНЕ</p> <p>А) выветривания кристаллизационной воды Б) гидролиза В) окисления Г) восстановления</p> <p>81. [Т033743] ХРАНЕНИЕ «В СТЕКЛЯННЫХ ФЛАКОНАХ ПО 0,5 Г ИЛИ 1 Г, ГЕРМЕТИЧЕСКИ ЗАКРЫТЫХ РЕЗИНОВЫМИ ПРОБКАМИ, ОБЖАТЫМИ АЛЮМИНИЕВЫМИ КОЛПАЧКАМИ В СУХОМ, ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» ХАРАКТЕРНО ДЛЯ</p> <p>А) тиопентала натрия Б) фторафура В) метилурацила Г) фенобарбитала</p> <p>82. [Т033744] ПРИ ХРАНЕНИИ НОРАДРЕНАЛИНА ГИДРОТАРТРАТА СЛЕДУЕТ УЧИТЫВАТЬ ЕГО СВОЙСТВО</p> <p>А) окисляться на свету Б) восстанавливаться В) терять кристаллизационную влагу Г) гигроскопичности</p> <p>83. [Т033745] ХИМИЧЕСКИМ ПРОЦЕССОМ, ПРОИСХОДЯЩИМ ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖАЩИХ В МОЛЕКУЛЕ</p>
--	---

<p>ГОДАХ) А) 1 календарный Б) пять В) три Г) десять</p> <p>3501. [Т100420] ДОКУМЕНТОМ, УТВЕРЖДЁННЫМ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И СОДЕРЖАЩИМ ПЕРЕЧЕНЬ ПОКАЗАТЕЛЕЙ КАЧЕСТВА И МЕТОДОВ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ЯВЛЯЕТСЯ А) фармакопейная статья Б) стандарт GMP В) промышленный регламент Г) спецификация на лекарственное средство</p> <p>3794. [Т100421] В «ЖУРНАЛЕ УЧЁТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ», ПОСЛЕ ЕЖЕМЕСЯЧНОЙ СВЕРКИ КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛС ПОСЛЕДУЮЩИЕ РАСЧЁТЫ С НАЧАЛА СЛЕДУЮЩЕГО МЕСЯЦА ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ А) фактического остатка Б) расхода В) поступления Г) книжного остатка</p> <p>2528. МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, УТВЕРЖДЕН А) Правительством Российской Федерации ~ Министерством здравоохранения РФ ~ Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзор) ~ органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ</p> <p>919. АССОРТИМЕНТ РЕАЛИЗУЕМЫХ ТОВАРОВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ А) руководителем аптеки самостоятельно с учётом условий лицензии ~ Министерством здравоохранения РФ по минимальному перечню для оказания</p>	<p>ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ, ЯВЛЯЕТСЯ А) окисление Б) конденсация В) восстановление Г) гидролиз</p> <p>84. [Т033746] К ПРЕПАРАТАМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ПОНИЖЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, НЕ ОТНОСЯТ СРЕДСТВА А) антибиотики Б) ледяную уксусную кислоту В) формальдегид Г) препараты инсулина</p> <p>85. [Т033747] СТЕКЛЯННУЮ ТАРУ ОКЛЕИВАЮТ ЧЕРНОЙ СВЕТОНЕПРОНИЦАЕМОЙ БУМАГОЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНОЙ К СВЕТУ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ А) прозерин Б) метамизол-натрий В) резорцин Г) натрия салицилат</p> <p>86. [Т033748] К ОСОБО СВЕТОЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ХРАНЯЩИМ В СТЕКЛЯННОЙ ТАРЕ, ОКЛЕЕННОЙ ЧЕРНОЙ СВЕТОНЕПРОНИЦАЕМОЙ БУМАГОЙ ОТНОСИТСЯ А) Неостигмина метилсульфат Б) Калия йодид В) Резорцин Г) Рибофлавин</p> <p>87. [Т033749] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ МОЖЕТ ОБРАЗОВЫВАТЬ ПРИМЕСИ КАРБОНАТОВ И ГИДРОКСИДОВ А) магния оксид Б) натрия нитрит В) натрия тиосульфат Г) калия хлорид</p> <p>88. [Т033750] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖАЩИХ В МОЛЕКУЛЕ ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ, ПРОИСХОДИТ ПРОЦЕСС А) окисления Б) гидролиза В) восстановления Г) изомеризации</p> <p>89. [Т033751] ВОДУ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ХРАНЯТ</p>
--	--

<p>медицинской помощи ~органом управления фармацевтической службой субъекта РФ ~органом местного самоуправления</p> <p>2512. ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ВЕДЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСЯТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ А) Минздрава России ~ Росздравнадзора ~ Роспотребнадзора ~ организаций-производителей ЛП</p> <p>2606. КОНТРОЛЬ ЗА УНИЧТОЖЕНИЕМ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ И КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ А) уполномоченный федеральный орган ~ владелец ЛС ~ производитель ЛС ~ поставщик ЛС</p> <p>1007. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС УТВЕРЖДАЮТСЯ А) Министерством здравоохранения РФ ~ Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором) ~ Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором) ~ Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ</p> <p>3730. ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ГОСУДАРСТВЕННЫМ АКАДЕМИЯМ НАУК, А ТАКЖЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ</p>	<p>А) в закрытых емкостях при температуре от 5 до 10 °С или от 80 до 95 °С Б) в емкостях, не изменяющих свойств воды, при температуре от 5 до 95 °С В) в закрытых емкостях, защищающих от попадания механических включений и микроорганизмов не более 72 часов Г) при температуре от 5 до 95 °С</p> <p>90. [T033752] РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 25 °С СООТВЕТСТВУЕТ ТЕМПЕРАТУРНОМУ ИНТЕРВАЛУ (°С) А) от 2 до 25 Б) от любого значения до 25 В) от 20 до 25 Г) от 0 до 25</p> <p>91. [T033753] В ОБЫЧНЫХ УСЛОВИЯХ МОЖЕТ ПРОЯВЛЯТЬСЯ КАК ОКИСЛИТЕЛЬНЫЕ, ТАК И ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫЕ СВОЙСТВА А) натрия нитрит Б) кальция хлорид В) магния сульфат Г) калия перманганат</p> <p>92. [T033754] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ИЗМЕНЯЕТ СВОЙ ВНЕШНИЙ ВИД В СЛЕДСТВИЕ ОКИСЛЕНИЯ А) адреналина гидрохлорид Б) камфора В) натрия тетраборат Г) цинка сульфат</p> <p>93. [T033755] ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА, СОДЕРЖАЩИЕ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННУЮ ВОДУ, ОБЛАДАЮТ А) гигроскопичностью Б) термолабильностью В) летучестью Г) светочувствительностью</p> <p>94. [T033756] РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ НИЖЕ 8 °С СООТВЕТСТВУЕТ ТЕМПЕРАТУРНОМУ ИНТЕРВАЛУ (°С) А) от 8 до 25 Б) от 8 до любого значения В) от 8 до 35 Г) от 8 до 20</p> <p>95. [T033757] РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ «В ХОЛОДНОМ МЕСТЕ» СООТВЕТСТВУЕТ</p>
--	--

<p>ЖИВОТНЫХ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТ А) орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации ~ Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения ~ Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору ~ орган местного самоуправления</p> <p>973. ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ А) Росздравнадзор ~ Министерство здравоохранения РФ ~ Роспотребнадзор ~ Минсельхоз</p> <p>2533. ОРГАНЫ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РФ УСТАНОВЛИВАЮТ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ И ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В А) перечень ЖНВЛП ~ перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь в виде набора социальных услуг ~ перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь с финансированием из регионального бюджета ~ минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи</p> <p>2544. СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИМ ЗАКЛЮЧЕНИЕМ, КОТОРОЕ ВЫДАЕТСЯ А) Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзор) ~ Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или ее территориальным органом</p>	<p>ТЕМПЕРАТУРНОМУ ИНТЕРВАЛУ ОТ (°С) А) 2 до 8 Б) – 20 до 0 В) 0 до 5 Г) ниже 0</p> <p>96. [Т033758] ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБНАРУЖЕН ОСАДОК, ТО ЭТО МОЖЕТ СВИДЕТЕЛЬСТВОВАТЬ О А) нарушении температурных условий транспортировки Б) нарушении режима влажности при транспортировке В) нежелательном влиянии углекислоты воздуха Г) нежелательном влиянии кислорода воздуха</p> <p>97. [Т033759] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕНОЛА ПРИ ХРАНЕНИИ СВЯЗАНО С А) окислением Б) гидролизом В) восстановлением Г) поглощением углекислого газа</p> <p>98. [Т033760] КИСЛОТУ АСКОРБИНОВУЮ ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ПРЕДОХРАНЯЯ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, ТАК КАК ПРИ ХРАНЕНИИ КИСЛОТА АСКОРБИНОВАЯ ПОДВЕРГАЕТСЯ ПРОЦЕССУ А) окисления Б) восстановления В) полимеризации Г) гидролиза</p> <p>99. [Т033761] РАСПЛЫВАЕТСЯ НА ВОЗДУХЕ ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ А) кальция хлорид Б) резорцин В) натрия йодид Г) меди сульфат</p> <p>100. [Т033762] ОБЩЕЙ ПРИЧИНОЙ ИЗМЕНЕНИЯ ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: РЕЗОРЦИНА, АДРЕНАЛИНА ГИДРОТАРТРАТА ЯВЛЯЕТСЯ А) окисление Б) восстановление</p>
---	--

<p>(Росздравнадзором) ~органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ ~лицензирующим органом</p> <p>3956. ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ ПРОДАВЕЦ ДОВОДИТ ДО СВЕДЕНИЯ ПОКУПАТЕЛЯ ИНФОРМАЦИЮ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ ПУТЁМ ОЗНАКОМЛЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ ПО ЕГО ТРЕБОВАНИЮ С ОДНИМ ИЗ ДОКУМЕНТОВ</p> <p>А)товарно-сопроводительный документ, содержащий по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании ~счёт на оплату ~счёт-фактура ~протокол согласования цен поставки</p> <p>3151. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ПРИЗНАКАМИ ФАЛЬСИФИКАЦИИ СЛЕДУЕТ</p> <p>А)изъять из оборота, составить акт об обнаружении фальсифицированного лекарственного препарата и информировать территориальное Управление Росздравнадзора ~вернуть поставщику ~утилизировать лекарственный препарат в соответствии с нормативными требованиями ~передать в центр сертификации для экспертизы</p> <p>2526. ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДАЮТСЯ</p> <p>А)Министерством здравоохранения РФ ~Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или ее территориальным органом (Росздравнадзором) ~Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзором) ~Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ</p> <p>2600. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И</p>	<p>В) гигроскопичность Г) выветривание кристаллизационной воды</p> <p>101. [Т033763] ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ БОЛЬШИНСТВА ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, В ТОМ ЧИСЛЕ СОДЕРЖАЩИХ В УПАКОВКЕ РАСТВОРИТЕЛЬ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)</p> <p>А) в пределах от +2 до +8 включительно Б) в пределах от +8 до +15 В) в пределах от -15 до -25 Г) -20 и ниже</p> <p>102. [Т033764] ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ РЕЖИМА ХРАНЕНИЯ ПАРАФОРМ ОБРАЗУЕТСЯ ИЗ</p> <p>А) формальдегида Б) спирта этилового В) глицерола Г) хлоралгидрата</p> <p>103. [Т033765] ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Гриппферон Б) Спирт этиловый В) Парацетамол Г) Угол активированный</p> <p>104. [Т033766] ПРИ ХРАНЕНИИ В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБРАЗОВАЛСЯ ОСАДОК, ЧТО ОБУСЛОВЛЕНО ХРАНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ПРИ</p> <p>А) температуре ниже +9 °С Б) температуре выше +9 °С В) доступе углекислого газа воздуха Г) доступе влаги</p> <p>105. [Т033767] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО НАТРИЯ ЙОДИД УВЛАЖНИЛОСЬ И ПОБУРЕЛО ВСЛЕДСТВИЕ</p> <p>А) гигроскопичности и окисления кислородом воздуха Б) восстановления В) поглощения диоксида углерода воздуха Г) окисления кислородом воздуха</p> <p>106. [Т033768] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА</p>
---	--

<p>УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ</p> <p>А) владельца ЛС, или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора), или суда ~Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора) ~Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) ~Министерства здравоохранения РФ</p> <p>3720. ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП С ЦЕЛЬЮ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН ФОРМИРУЕТ</p> <p>А) Минздрав России ~Минпромторг России ~Росздравнадзор ~Роспотребнадзор</p> <p>961. ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ РЕГИОНАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ</p> <p>А) органом управления здравоохранением субъекта РФ ~Правительством РФ ~Министерством здравоохранения РФ ~Территориальным фондом обязательного медицинского страхования</p> <p>2520. К ВИДАМ АПТЕК, УТВЕРЖДЕННЫМ МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РФ, НЕ ОТНОСИТСЯ АПТЕКА</p> <p>А) межбольничная ~готовых лекарственных форм ~производственная ~производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов</p> <p>2735. В СЛУЧАЕ НЕОБХОДИМОСТИ УНИЧТОЖЕНИЕ ЛС ПРОИЗВОДИТСЯ</p> <p>А) организациями, имеющими соответствующую лицензию ~сотрудниками аптеки ~сотрудниками Росздравнадзора ~поставщиком</p> <p>3731. ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ</p>	<p>ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ ПЕРВИЧНУЮ АРОМАТИЧЕСКУЮ АМИНОГРУППУ, ПРИ ХРАНЕНИИ НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНО СВЯЗАНО С</p> <p>А) окислением Б) восстановлением В) дегидратацией Г) гидролизом</p> <p>107. [Т033769] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ВОЗМОЖНО ИЗМЕНЕНИЕ ЦВЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ ЙОДИДЫ, ЧТО СВЯЗАНО С ОБРАЗОВАНИЕМ</p> <p>А) свободного йода Б) йодистоводородной кислоты В) йодатов Г) йодноватой кислоты</p> <p>108. [Т033770] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ КИСЛОТА АСКОРБИНОВАЯ ПОДВЕРГАЕТСЯ ПРОЦЕССУ</p> <p>А) окисления Б) полимеризации В) гидролиза Г) конденсации</p> <p>109. [Т033771] ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО- КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ, НАХОДЯЩИХСЯ ПОД МЕЖДУНАРОДНЫМ КОНТРОЛЕМ, ХРАНЯТСЯ</p> <p>А) металлических или деревянных шкафах Б) в холодильниках В) на стеллажах Г) в сейфах</p> <p>110. [Т033772] В РЕЗУЛЬТАТЕ ХРАНЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ В АМПУЛАХ НАБЛЮДАЛОСЬ ПОЯВЛЕНИЕ ОКРАШИВАНИЯ. ПРИЧИНОЙ ДАННОГО ВИДА НЕСТАБИЛЬНОСТИ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) окислительно-восстановительная реакция Б) комплексообразование В) изменение рН раствора Г) выщелачивание стекла</p> <p>111. [Т033773] ИЗМЕНЕНИЯ</p>
--	---

<p>ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ЧАСТИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ГОСУДАРСТВЕННЫМ АКАДЕМИЯМ НАУК ОСУЩЕСТВЛЯЕТ</p> <p>А) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения ~Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору ~орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации ~орган местного самоуправления</p> <p>3726. ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РОЗНИЧНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Росздравнадзор ~Министерство здравоохранения РФ ~Россельхознадзор ~Роспотребнадзор</p> <p>3713. ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛП ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДАЮТСЯ</p> <p>А) Министерством сельского хозяйства РФ ~Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором) ~Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором) ~органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ</p> <p>980. ЗА НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРЕДУСМОТРЕНА</p>	<p>ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТА ПО ПРИЧИНЕ</p> <p>А) выветривания кристаллизационной воды Б) окисления В) гидролиза Г) восстановления</p> <p>112. [Т033774] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ МЕДИ СУЛЬФАТ ПОДВЕРЖЕН</p> <p>А) выветриванию кристаллизационной воды Б) окислению В) взаимодействию с диоксидом углерода воздуха Г) поглощению влаги</p> <p>113. [Т033775] ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП «КОРИПРЕН, ТАБЛЕТКИ П/О 10+20 МГ №28» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ</p> <p>А) при температуре не выше 25°C Б) при комнатной температуре В) в прохладном месте Г) в холодном месте</p> <p>114. [Т033776] УТВЕРЖДЕННЫЕ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ</p> <p>А) устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС и регламентируют условия хранения ЛС для медицинского применения Б) регламентируют условия хранения ЛС для ветеринарного применения В) устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС для ветеринарного применения Г) регламентируют условия хранения медицинских изделий</p> <p>115. [Т033777] ПРИ ПОВЫШЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ ВЕЛИКА ВЕРОЯТНОСТЬ ГИДРОЛИЗА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ИМЕЮЩИХ В СТРУКТУРЕ</p> <p>А) сложноэфирную группу Б) ароматическую аминогруппу В) фенольный гидроксил Г) спиртовый гидроксил</p> <p>116. [Т033778] ПРИ НЕСОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПОТЕРЕ</p>
--	---

<p>ОТВЕТСТВЕННОСТЬ А) административная ~уголовная ~материальная ~гражданская</p> <p>960. ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ А) Правительством РФ ~Министерством здравоохранения РФ ~Федеральным фондом обязательного медицинского страхования ~органом управления здравоохранением субъекта РФ</p> <p>2820. СПИСОК ЛИЦ, ИМЕЮЩИХ ПРАВО ДОСТУПА В ПОМЕЩЕНИЯ, ГДЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДАЕТСЯ ПРИКАЗОМ А) руководителя юридического лица ~министра здравоохранения РФ ~руководителя территориального управления Росздравнадзора ~руководителя главного управления по контролю за оборотом наркотиков</p> <p>2513. ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ А) государственный реестр ЛС ~реестр ЛС России ~энциклопедия ЛС ~Государственная фармакопея</p> <p>3997. РАЗРЕШЕНИЕ НА КЛИНИЧЕСКИЕ ИСПЫТАНИЯ В РОССИИ ВЫДАЁТ А) Фармакологический комитет МЗ РФ ~Комиссия по этике и фармакопейный комитет МЗ РФ ~Всемирная организация здравоохранения ~лицензионная комиссия</p> <p>3711. ПРОВЕДЕНИЕ МОНИТОРИНГА БЕЗОПАСНОСТИ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ВОЗЛОЖЕНО НА А) Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и её</p>	<p>КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ ПОДВЕРЖЕН А) цинка сульфат Б) натрия йодид В) калия хлорид Г) калия бромид</p> <p>117. [Т033779] ПЕРЕПАД ДАВЛЕНИЯ МЕЖДУ ПОМЕЩЕНИЯМИ РАЗНОГО КЛАССА ЧИСТОТЫ СОЗДАЕТСЯ ДЛЯ А) снижения риска контаминации производимого продукта Б) облегчения проведения технологических операций В) создания комфортности персонала Г) автоматического закрытия дверей в чистое помещение</p> <p>118. [Т033780] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА ТАБЛЕТОК МЕТАМИЗОЛА НАТРИЯ ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПРОИСХОДИТ В РЕЗУЛЬТАТЕ А) окисления Б) поглощения углекислого газа В) гидролиза Г) восстановления</p> <p>119. [Т033781] ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ МЕТАМИЗОЛ-НАТРИЙ ПОДВЕРЖЕН А) окислению Б) выветриванию кристаллизационной воды В) восстановлению Г) поглощению влаги</p> <p>120. [Т033782] ИЗОЛИРОВАННО ОТ ДРУГИХ ВИДОВ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, СОДЕРЖАЩЕЕ ГРУППУ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ВЕЩЕСТВ А) эфирное масло Б) флавоноиды В) витамины Г) дубильные вещества</p> <p>121. [Т033783] В ТАРЕ ИЗ СВЕТОЗАЩИТНЫХ МАТЕРИАЛОВ, В ТЕМНОМ ПОМЕЩЕНИИ ИЛИ ШКАФАХ ХРАНЯТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ А) света</p>
--	---

<p>территориальные органы (Росздравнадзор) ~Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и её территориальные органы (Роспотребнадзор) ~органы исполнительной власти в сфере здравоохранения субъектов РФ ~Министерство здравоохранения РФ</p>	<p>Б) улетучивания и высыхания В) воздействия влаги Г) воздействия повышенной температуры 122. [Т033784] ГЛЮКОЗА В ВОДНЫХ РАСТВОРАХ ПРИ ДЛИТЕЛЬНОМ ХРАНЕНИИ ПОДВЕРГАЕТСЯ</p>
<p>2600. 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 ~Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора) ~Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) ~Министерства здравоохранения РФ</p>	<p>А) окислению Б) полимеризации В) дегидрированию Г) изомеризации 123. [Т033785] ПРИ ХРАНЕНИИ У СУБСТАНЦИИ БЕНЗОКАИНА ПОЯВИЛСЯ ЗАПАХ ЭТИЛОВОГО СПИРТА, ЧТО СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ А) о гидролизе по сложноэфирной группе Б) об окислении первичной ароматической аминогруппы В) об окислении ароматического кольца Г) о реакции с углекислотой воздуха</p>
<p>2513. ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ А) государственный реестр ЛС ~реестр ЛС России ~энциклопедия ЛС ~Государственная фармакопея</p>	<p>124. [Т033786] ПАРАФОРМ ИЗ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБРАЗУЕТСЯ В ПРОЦЕССЕ ХРАНЕНИЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С) А) ниже +9 Б) ниже +2 В) выше +9 Г) ниже +15 125. [Т033787] ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ (°С) А) от +8 до +15 Б) от +8 до +10 В) от +8 до +12 Г) от +5 до +10</p>
<p>2593. ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ БАДОВ ПРОВОДИТСЯ А) Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзор) ~Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор) ~Министерством здравоохранения РФ ~Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (Росстандарт)</p>	<p>126. [Т033788] ИЗМЕНЕНИЕ ВНЕШНЕГО ВИДА РАСТВОРА АМИНАЗИНА ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ПРОИСХОДИТ ПО ПРИЧИНЕ А) окисления Б) гидролиза В) поглощения углекислого газа Г) восстановления</p>
<p>3721. ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП УТВЕРЖДАЕТСЯ А) Правительством РФ ~Минпромторгом России ~Минздравом России ~Росздравнадзором</p>	<p>127. [Т033789] ТИМОЛ ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ПРЕДОХРАНЯЮЩЕЙ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, ПОТОМУ ЧТО ПОД ВЛИЯНИЕМ СВЕТА И В ПРИСУТСТВИИ КИСЛОРОДА ВОЗДУХА, ПРИОБРЕТАЯ РОЗОВОЕ</p>

<p>2532. УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ НАДБАВОК И ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ</p> <p>А) органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации ~Минздрава России ~Росздравнадзора ~Роспотребнадзора</p> <p>3707. ПРОВЕДЕНИЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ЕДИНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В ОБЛАСТИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ГРАЖДАН НА ТЕРРИТОРИИ РФ ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ</p> <p>А) федеральных органов исполнительной власти ~органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации ~аптечных организаций ~организаций-производителей ЛП</p> <p>974. ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОРГАНИЗАЦИЯХ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Росздравнадзор ~Министерство здравоохранения РФ ~Роспотребнадзор ~Минсельхоз</p> <p>1002. ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, УТВЕРЖДАЕТСЯ</p> <p>А) Министерством здравоохранения Российской Федерации ~Министерством здравоохранения субъектов РФ ~Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором ~Росздравнадзором.</p>	<p>ОКРАШИВАНИЕ, ТИМОЛ ПОСТЕПЕННО</p> <p>А) окисляется Б) изомеризуется В) восстанавливается Г) гидролизуется</p> <p>128. [Т033790] ГЛИЦЕРОЛ ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, УЧИТЫВАЯ ЕГО СПОСОБНОСТЬ</p> <p>А) поглощать пары воды Б) улетучиваться В) окисляться кислородом воздуха Г) реагировать с углекислым газом воздуха</p> <p>129. [Т033791] ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ ЦИНКА ОКСИД, ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ТАК КАК ЦИНКА ОКСИД</p> <p>А) поглощает углекислый газ из воздуха Б) окисляется кислородом воздуха В) выветривается Г) темнеет на свету</p> <p>130. [Т033792] ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ С ВЫРАЖЕННЫМИ ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В</p> <p>А) стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином Б) в вакуум-эксикаторе с водопоглощающим агентом В) сухом прохладном месте Г) стеклянной таре, помещенной в полиэтиленовый пакет</p> <p>131. [Т033793] ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ СЧИТАЮТСЯ ИЗОТОНИЧНЫМИ СЛЕЗНОЙ ЖИДКОСТИ ПРИ ЭКВИВАЛЕНТНОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НАТРИЯ ХЛОРИДА (%)</p> <p>А) $0,9 \pm 0,2$ Б) $0,7 \pm 0,3$ В) 9 ± 2 Г) $0,09 \pm 0,02$</p> <p>132. [Т033794] ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ НАСТОЯ ТРАВЫ ТЕРМОПСИСА В ВОДУ ДЛЯ ЭКСТРАГИРОВАНИЯ ДОБАВЛЯЮТ</p> <p>А) раствор кислоты хлористоводородной Б) натрия гидрокарбонат В) натрия хлорид Г) раствор натрия гидроксида</p>
--	---

<p>2531. ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ УСТАНОВЛЕННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЖНВЛП ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ А) Минздрава России ~ Росздравнадзора ~ Роспотребнадзора ~ организаций- производителей ЛС</p> <p>2376. ПРЕДЕЛЬНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ ДЛЯ ФОРМИРОВАНИЯ ОТПУСКНЫХ И РОЗНИЧНЫХ ЦЕН УСТАНАВЛИВАЮТСЯ А) органами исполнительной власти субъектов Федерации ~ Правительством РФ ~ Министерством здравоохранения РФ ~ аптечной организацией</p> <p>3727. ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИХ ТРЕБОВАНИЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ А) Роспотребнадзор ~ Министерством здравоохранения РФ ~ Росздравнадзор ~ лицензирующий орган</p> <p>3728. ПЕРЕЧЕНЬ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ПОДЛЕЖАЩИХ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ, УТВЕРЖДАЕТСЯ А) Федеральным законом ~ Постановлением Правительства РФ ~ приказом федерального органа исполнительной власти ~ нормативным правовым актом субъекта РФ</p> <p>2605. АКТ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ ЛС ИЛИ ЕГО КОПИЯ, ЗАВЕРЕННАЯ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ, В ТЕЧЕНИЕ 5 РАБОЧИХ ДНЕЙ СО ДНЯ ЕГО СОСТАВЛЕНИЯ НАПРАВЛЯЕТСЯ В УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ОРГАН А) владельцем уничтоженных ЛС ~ лицензирующим органом ~ контролирующим органом ~ органом Роспотребнадзора</p> <p>3722. ВЫБОРОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ</p>	<p>133. [T033795] ПОЯВЛЕНИЕ ОКРАШИВАНИЯ У РАСТВОРА МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ ОБЪЯСНЯЕТСЯ А) окислением фенольного гидроксила Б) окислением спиртового гидроксила В) восстановлением фенольного гидроксила Г) выделением основания морфина</p> <p>134. [T033796] ПРИ НАРУШЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ КИСЛОТЫ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ ПРОИСХОДИТ РЕАКЦИЯ А) гидролиза Б) окисления В) изомеризации Г) комплексообразования</p> <p>135. [T033797] ПРИ ХРАНЕНИИ НА ОТКРЫТОМ ВОЗДУХЕ РАСПЛЫВАЕТСЯ А) кальция хлорид Б) цинка оксид В) магния сульфат Г) бария сульфат</p> <p>136. [T033798] ХИМИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС, ПРОИСХОДЯЩИЙ В ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, СОДЕРЖАЩИХ В МОЛЕКУЛЕ ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ, ИЗ-ЗА НЕПРАВИЛЬНОГО ХРАНЕНИЯ, НАЗЫВАЕТСЯ А) окисление Б) конденсация В) восстановление Г) гидролиз</p> <p>137. [T033799] ПРИ НАРУШЕНИИ ГЕРМЕТИЧНОСТИ УПАКОВКИ МОЖЕТ ОКИСЛЯТЬСЯ КИСЛОРОДОМ ВОЗДУХА А) тимол Б) ментол В) валидол Г) борная кислота</p> <p>138. [T033800] РЯДОМ С КАРБОНАТАМИ НЕЛЬЗЯ ХРАНИТЬ А) бария сульфат для рентгеноскопии Б) раствор глюкозы 40% В) натрия цитрат для инъекций Г) нитроглицерин</p> <p>139. [T033801] ОСАДОК ПАРАФОРМА В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)</p>
--	---

<p>СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ А) Росздравнадзором ~ Министерством здравоохранения РФ ~ Роспотребнадзором ~ лицензирующим органом</p> <p>2527. ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКИМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ИМЕЮЩИМИ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, И ИХ ОБОСОБЛЕННЫМИ ПОДРАЗДЕЛЕНИЯМИ, РАСПОЛОЖЕННЫМИ В СЕЛЬСКИХ ПОСЕЛЕНИЯХ, В КОТОРЫХ ОТСУТСТВУЮТ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, УТВЕРЖДАЮТСЯ А) Министерством здравоохранения РФ ~ Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или ее территориальным органом (Росздравнадзором) ~ Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзором) ~ органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ</p> <p>3716. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ А) суда и владельца ЛС ~ владельца ЛС и Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) ~ Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) ~ Министерства здравоохранения РФ</p> <p>2602. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ А) суда ~ Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора) ~ Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) ~ Министерства здравоохранения РФ</p>	<p>А) ниже + 9 Б) выше + 9 В) выше +18 Г) ниже +18</p> <p>140. [Т033802] ОСАДОК ПАРАФОРМА В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С) А) ниже + 9 Б) выше + 9 В) выше +18 Г) ниже +18</p> <p>141. [Т033803] НАСТОЙ ЛИСТЬЕВ МЯТЫ ПЕРЕЧНОЙ МОЖЕТ ХРАНИТЬСЯ В ДОМАШНИХ УСЛОВИЯХ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ НЕ БОЛЕЕ А) двух суток Б) одной недели В) пяти суток Г) двух часов</p> <p>142. [Т033804] ПРОИЗВОДНЫЕ ФЕНОТИАЗИНА ХРАНЯТ В ХОРОШО УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ, ПРЕДОХРАНЯЯ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, ТАК КАК ПРИ ХРАНЕНИИ ОНА ПОДВЕРГАЕТСЯ ПРОЦЕССУ А) окисления Б) полимеризации В) восстановления Г) гидролиза</p> <p>143. [Т033805] ДИМЕТИЛКСАНТИНЫ ХРАНЯТ В А) сухом, защищенном от света месте Б) сухом месте В) холодильнике на нижней полке Г) прохладном месте</p> <p>144. [Т033806] ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ХЛАДОЭЛЕМЕНТОВ В ХОЛОДИЛЬНОЙ КАМЕРЕ ЗАНИМАЕТ _____ ОБЪЕМА А) 1/6 Б) 1/3 В) 1/5 Г) 1/2</p> <p>145. [Т033807] РАЗНОСТЬ ТЕМПЕРАТУР ТЕПЛОНОСИТЕЛЕЙ ПРИНЯТО НАЗЫВАТЬ А) температурной депрессией Б) гидростатическим потенциалом В) гидростатической депрессией Г) температурным потенциалом</p> <p>146. [Т033808] ОСНОВНЫМ</p>
---	--

1. [T033673] ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ УТВЕРЖДАЕТСЯ

- А) распоряжением Правительства РФ
- Б) приказом Минздрава РФ
- В) постановлением Правительства РФ
- Г) указом Президента

2. [T033674] АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ МОГУТ ИЗГОТАВЛИВАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

- А) зарегистрированные в Российской Федерации
- Б) по рецептам на лекарственные препараты
- В) по требованиям медицинских организаций
- Г) при наличии лицензии на фармацевтическую деятельность

3. [T033675] МОНИТОРИНГ БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

- А) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
- Б) Министерством здравоохранения
- В) Роспотребнадзором
- Г) Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий

2418. ФАКТ ПРИЕМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК КЛОНИДИНА 0,075 мг РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

- А) 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
- ~учета оптового отпуска и расчетов с покупателями

2920. ПРИЕМКА ТОВАРА ПО КОЛИЧЕСТВУ ЕДИНИЦ МЕСТ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- А) лицами, на то уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения

ФАКТОРОМ ПОСТЕПЕННОГО ОКРАШИВАНИЯ СУБСТАНЦИИ МЕТАМИЗОЛА-НАТРИЯ ПРИ ХРАНЕНИИ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) свет
- Б) упаковка
- В) температура
- Г) влажность воздуха

147. [T033809] В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ПОДДЕРЖИВАТЬСЯ ВЛАЖНОСТЬ (В ПРОЦЕНТАХ)

- А) 60
- Б) 80
- В) 40
- Г) 70

148. [T033810] МАЗЬ НА ЖИРОВЫХ ОСНОВАХ ПРИ ХРАНЕНИИ ЧУВСТВИТЕЛЬНЫ К ВОЗДЕЙСТВИЮ

- А) повышенной температуре
- Б) газов, содержащихся в окружающей среде
- В) света
- Г) влаги

2949. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ДЕВЯСИЛА КОРНИ И КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

- А) «Продукция прошла радиационный контроль»
- ~«Изготовлено из качественного сырья»
- ~«Не является лекарственным средством»
- ~«Гомеопатическое лекарственное средство»

2958. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ЛАМИНАРИИ СЛОЕВИЩА, ПАЧКА 100 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

- А) «Продукция прошла радиационный контроль»
- ~«Изготовлено из качественного сырья»
- ~«Не является лекарственным средством»
- ~«Гомеопатическое лекарственное средство»

2950. НА ВТОРИЧНУЮ

<p>представителя поставщика до вскрытия тары ~лицами, на то уполномоченными руководителем аптеки, с привлечением представителя поставщика после вскрытия тары ~лицами, на то уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения представителя поставщика после вскрытия тары ~любым работником аптеки, с привлечением представителя поставщика до вскрытия тары</p>	<p>(ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ДУБА КОРА, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p>
<p>3150. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ОТСУТСТВИЯ УКАЗАНИЯ «ГОДЕН ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ» РАСТВОРА ДЕКСТРОЗЫ 40% ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ СЛЕДУЕТ А)обозначить «Забраковано при приёмочном контроле» и хранить изолированно от других лекарственных средств ~вернуть поставщику ~утилизировать лекарственный препарат и предоставить поставщику претензию ~сообщить в вышестоящие органы</p>	<p>2924. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p>
<p>3149. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЖЕЛТОВАТОГО ЦВЕТА РАСТВОРА КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ 5% ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ СЛЕДУЕТ А)обозначить «Забраковано при приёмочном контроле» и хранить изолированно от других лекарственных средств ~вернуть поставщику ~утилизировать лекарственный препарат и предоставить поставщику претензию ~сообщить в вышестоящие органы</p>	<p>2925. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p>
<p>2428. ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ВСКРЫВАЮТСЯ ТЕРМОКОНТЕЙНЕРЫ И В СЛУЧАЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ТЕРМОРЕГИСТРАТОРОВ А)их показания распечатываются на бумажном носителе и прилагаются к приемочной документации ~они передаются на контроль в специализированные организации ~снимаются их показатели в присутствии комиссии, состоящей как минимум из пяти</p>	<p>2960. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ЭЛЕКАСОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2933. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ВЕНКОРСЕТ, КАПСУЛЫ № 15» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством»</p>

<p>человек ~эти терморегистраторы подлежат немедленной утилизации</p> <p>2728. ПРИ ПРИЕМКЕ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ И ВАКЦИН НЕОБХОДИМО СДЕЛАТЬ ЗАПИСЬ В А) журнале учета движения ИЛП ~журнале учета лекарственных средств, подлежащих ПКУ ~рецептурном журнале ~акте приемки товаров</p> <p>2415. ФАКТ ПРИЕМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ФЕНОБАРБИТАЛА 50 мг РЕГИСТРИРУЕТСЯ В А) 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 ~товарно-сопроводительном документе</p> <p>3154. ПРИ ПРОВЕРКЕ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ОБНАРУЖЕНО ОТСУТСТВИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША НА РУССКОМ ЯЗЫКЕ. СЛЕДУЕТ А) обозначить «Забраковано при приёмочном контроле» и хранить изолированно от других лекарственных средств ~утилизировать лекарственный препарат и предоставить поставщику претензию ~обратиться в орган по сертификации для разъяснения ~напечатать листок-вкладыш самостоятельно</p> <p>2496. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В А) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ ~журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения ~журнале учета операций, связанных с</p>	<p>~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2964. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ВИБУРКОЛ, СУППОЗИТОРИИ РЕКТАЛЬНЫЕ № 12» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А) «Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2945. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БЕССМЕРТНИКА ПЕСЧАНОГО ЦВЕТКИ, ПАЧКА 30 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А) «Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2961. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ПРОКТОФИТОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А) «Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2972. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ТРАУМЕЛЬ С, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. № 100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А) «Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного</p>
--	---

<p>оборотом наркотических средств и психотропных веществ ~книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету</p> <p>2670. СПИСАНИЕ ТОВАРОВ В СВЯЗИ С ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛЬЮ В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ А)во время инвентаризации ~ежемесячно ~после утверждения акта приемки ~в момент установления факта естественной убыли</p> <p>2404. ПРЕТЕНЗИОННОЕ ПИСЬМО К ПОСТАВЩИКУ ТОВАРОВ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ РАЗЛИЧНЫХ НЕДОСТАТКОВ В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ ТОВАРОВ В АПТЕКЕ МОЖНО НАПРАВИТЬ В А)сроки, определенные условием договора ~течение 20 дней для импортных или 10 дней для отечественных ~течение 15 дней для импортных или 7 дней для отечественных ~течение 6 дней для импортных и 12 дней для отечественных</p> <p>3491. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ЗАБРАКОВАННОЕ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ А)хранят в карантинной зоне ~хранят вместе со всеми лекарственными средствами ~хранят в соответствии с правилами для препаратов данной группы ~уничтожают самостоятельно</p> <p>3554. ПРИЁМОЧНОМУ КОНТРОЛЮ ПОДВЕРГАЮТСЯ А)все лекарственные средства, поступающие в аптеку ~лекарственные средства зарубежного производства ~фармацевтические субстанции ~инъекционные лекарственные средства</p> <p>3337. ЦЕЛЬЮ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ЯВЛЯЕТСЯ А)предупреждение поступления в аптечную организацию недоброкачественных лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов по рецептам и требованиям, а также некачественных</p>	<p>сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2963. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ФИТОНЕФРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2938. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БОЯРЫШНИКА ПЛОДЫ, ПАЧКА Ф/П 3 Г, 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2934. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ЛАКТУЛОЗА ФОРТЕ, САШЕ № 10» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2936. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «КОРОНАРИТМ, ТАБЛЕТКИ 500 МГ № 60» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2971. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ</p>
--	--

<p>упаковочных материалов ~проверка лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах ~проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат ~оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств</p> <p>2726. ПРИЕМКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ А)лица, уполномоченные на данную процедуру ~только заведующий и его заместители ~только провизоры ~только фармацевты</p> <p>2468. ПРИЁМКА ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ А)гербовой печатью ~печатью для документов ~подписью материально-ответственных лиц ~штампом приёмки</p> <p>2874. ПОСЛЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЙ ПРИЕМКИ ТОВАРОВ НА СОПРОВОДИТЕЛЬНОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТСЯ ШТАМП А)приемки ~проверки счета ~с реквизитами приходного кассового ордера ~аптечной организации</p> <p>3153. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ВО ВРЕМЯ ПРИЁМКИ ФАКТА, ЧТО ПОЛУЧЕННАЯ СЕРИЯ ЛС ЗНАЧИТСЯ В СПИСКЕ ЗАБРАКОВАННЫХ, СЛЕДУЕТ А)обозначить «Забраковано при приёмочном контроле» и хранить изолированно от других лекарственных средств ~утилизировать лекарственный препарат и предоставить поставщику претензию ~вернуть партию поставщику ~обратиться в орган по сертификации для</p>	<p>ЛП «ЛЮФФЕЛЬ, СПРЕЙ НАЗАЛЬНЫЙ 20 МЛ» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2962. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ФИТОГАСТРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2973. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ТОНЗИЛЛА КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. № 5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Гомеопатическое лекарственное средство» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2931. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ № 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2935. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ИЗЖОГОFF, ТАБЛЕТКИ ЖЕВАТЕЛЬНЫЕ № 20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ</p>
--	--

<p>разъяснения</p> <p>2985. ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ПЕНТАЛГИН Н, ТАБЛЕТКИ № 10» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ А)регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ ~учета движения иммунобиологических ЛП ~регистрации температуры в холодильном оборудовании</p> <p>2989. ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «РЕЛАНИУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 5 МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ А)регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ ~регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~учета движения иммунобиологических ЛП ~регистрации температуры в холодильном оборудовании</p> <p>3561. ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБНАРУЖЕНО НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ, ТО ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА А)помещают в карантинную зону ~утилизируют ~отпускают в первичной упаковке ~размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя</p> <p>3152. ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ КАЧЕСТВО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ, ЯВЛЯЕТСЯ А)паспорт завода-изготовителя и протокол анализа аккредитованной лаборатории ~сертификат соответствия ~декларация соответствия ~санитарно-эпидемиологическое заключение</p> <p>3570. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ</p>	<p>А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2970. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ЛИМФОМИЗОТ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 1,1 МЛ/АМП. № 100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2944. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БЕРЕЗЫ ПОЧКИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2937. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «МАСТОФИТ, ТАБЛЕТКИ № 100» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2965. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ВЕРТИГОХЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ № 50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством»</p>
--	---

<p>ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В А)обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения ~специальных укрепленных помещениях ~специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств ~транспортном средстве поставщика</p> <p>2919. ПРИЕМКУ В АПТЕКЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ А)ответственное лицо ~сотрудник, обеспечивающий выполнение мероприятий по охране труда ~незаинтересованная сторона ~генеральный директор аптечной сети</p> <p>3489. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДЯТ В АПТЕКЕ С ЦЕЛЬЮ А)предупредить поступление в аптеку некачественных лекарственных веществ ~изучить номенклатуру поступающих лекарственных веществ ~изучить поставщиков лекарственных веществ ~проверить наличие листовок-вкладышей в упаковках лекарственных веществ</p> <p>2872. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЗАВ. АПТЕКОЙ ДОЛЖЕН А)запросить у поставщика «Исправительное письмо» ~вернуть товар поставщику ~оформить «Акт об установлении расхождения в количестве и качестве при приемке товара» ~оформить акт о порче товарно-материальных ценностей</p> <p>2987. ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ТРАМАДОЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 50 МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ А)регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ ~учета движения иммунобиологических ЛП ~регистрации температуры в холодильном оборудовании</p>	<p>~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2946. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БРУСНИКИ ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2968. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ДИСКУС КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. № 100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2959. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ИНГАФИТОЛ №1, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2942. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БАГУЛЬНИКА БОЛОТНОГО ПОБЕГИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным</p>
---	---

<p>2495. ВО ВСЕХ СЛУЧАЯХ ПРИ ПРИЕМКЕ ГРУЗА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ И УСТАНОВЛЕНИИ ПОВРЕЖДЕНИЯ, ПОРЧИ, НЕСООТВЕТСТВИЯ НАИМЕНОВАНИЯ И ВЕСА ГРУЗА ИЛИ КОЛИЧЕСТВА МЕСТ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В ТРАНСПОРТНОМ ДОКУМЕНТЕ, СОСТАВЛЯЕТСЯ АКТ</p> <p>А) коммерческий ~ приемный ~ об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно-материальных ценностей ~ об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товаров</p>	<p>средством» ~ «Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>3340. КОНТРОЛЬ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ</p> <p>А) целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества ~ внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства ~ соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке ~ растворимости лекарственного вещества</p>
<p>2422. НЕДОСТАТКИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ НЕ МОГЛИ БЫТЬ ОБНАРУЖЕНЫ ПРИ ОБЫЧНОМ ДЛЯ ДАННОГО ВИДА ТОВАРА ПОРЯДКЕ ПРИЕМКИ ОТРАЖАЮТСЯ В</p> <p>А) акте о скрытых недостатках товаров ~ акте о порче товарно-материальных ценностей ~ акте об установлении расхождений в количестве и качестве при приемке товарно-материальных ценностей ~ претензионном письме поставщику</p>	<p>2947. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ВАЛЕРИАНЫ КОРНИ С КОРНЕВИЩАМИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А) «Продукция прошла радиационный контроль» ~ «Изготовлено из качественного сырья» ~ «Не является лекарственным средством» ~ «Гомеопатическое лекарственное средство»</p>
<p>2988. ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «МОРФИНА Г/ХЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 10 МГ/МЛ 1 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ</p> <p>А) регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ ~ регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения ~ учета движения иммунобиологических ЛП ~ регистрации температуры в холодильном оборудовании</p>	<p>3568. НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ОБЯЗАТЕЛЬНА ДЛЯ</p> <p>А) лекарственных растительных препаратов ~ всех лекарственных средств ~ детских лекарственных средств ~ инъекционных лекарственных средств</p>
<p>3579. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ИНЪЕКЦИОННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В</p> <p>А) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения ~ помещениях особого класса чистоты ~ специальном помещении для хранения инъекционных лекарственных средств</p>	<p>2955. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «КРОВОХЛЁБКИ КОРНЕВИЩА И КОРНИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А) «Продукция прошла радиационный контроль» ~ «Изготовлено из качественного</p>

<p>~транспортном средстве поставщика</p> <p>3338. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ПРОВОДИТСЯ</p> <p>А) проверка поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», проверка правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств</p> <p>~заполнение паспорта письменного контроля</p> <p>~проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат</p> <p>~оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств</p> <p>2774. ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА МОГУТ ВОЗНИКНУТЬ КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ</p> <p>А) бой, порча, недостача товара</p> <p>~недоброкачественные товары</p> <p>~фальсифицированные товары</p> <p>~изъятие на анализ в лабораторию</p> <p>2986. ПРИ ПРИЕМКЕ ЛП «ЛИРИКА, КАПСУЛЫ 150 МГ № 14» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ</p> <p>А) регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения</p> <p>~регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ</p> <p>~учета движения иммунобиологических ЛП</p> <p>~регистрации температуры в холодильном оборудовании</p> <p>3566. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ГИГРОСКОПИЧНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В</p> <p>А) обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения</p> <p>~помещении с влажностью не более 50%</p> <p>~специальном помещении для хранения</p>	<p>сырья»</p> <p>~«Не является лекарственным средством»</p> <p>~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2954. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «КРАПИВЫ ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А) «Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>~«Изготовлено из качественного сырья»</p> <p>~«Не является лекарственным средством»</p> <p>~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2966. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ГЕПАР КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. № 5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А) «Гомеопатический лекарственный препарат»</p> <p>~«Изготовлено из качественного сырья»</p> <p>~«Не является лекарственным средством»</p> <p>~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>3341. КОНТРОЛЬ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ</p> <p>А) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке</p> <p>~внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства</p> <p>~целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества</p> <p>~растворимости лекарственного вещества</p> <p>2928 НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ТУРБОСЛИМ КОФЕ, САШЕ № 10» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ</p>
---	--

<p>гигроскопичных лекарственных средств ~транспортном средстве поставщика</p> <p>3577. ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ВОЗНИКЛИ СОМНЕНИЯ В КАЧЕСТВЕ НАРКОТИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО</p> <p>А)помещают в карантинную зону в условия, соответствующие требованиям законодательства по хранению наркотических лекарственных средств ~помещают в карантинную зону в обычные условия, так как это возможно не наркотическое средство ~сдают на утилизацию ~отпускают в реализацию</p> <p>2424. ПРИЕМКА В АПТЕКЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ (МАССЕ НЕТТО) И КАЧЕСТВУ ТОВАРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В</p> <p>А)специально оборудованной материальной комнате ~распаковочной ~кабинете заведующей аптекой ~месте непосредственной продажи (торговый зал)</p> <p>3487. ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЛС МОЖЕТ БЫТЬ ПРОВЕРЕНО ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ ОПИСАНИЕ, УПАКОВКА, МАРКИРОВКА ПРИ НАЛИЧИИ ДОКУМЕНТА</p> <p>А)счёт-фактуры ~подтверждающего качество ЛС (декларации / копии сертификата соответствия требованиям НД) ~товарно-транспортной накладной ~сопроводительного письма</p> <p>2873. ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ТОВАР РЕКОМЕНДУЕТСЯ ПРИХОДОВАТЬ В</p> <p>А)исправленной сумме с учетом исправительного письма поставщика ~в сумме, указанной в приходном документе с ошибкой ~с учетом уценки ~с учетом дооценки</p>	<p>А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2941. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «АЛТЕЯ КОРНИ, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2953. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ЗОЛОТОТЫСЯЧНИКА ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2927. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «АРТИШОКА ЭКСТРАКТ, ТАБЛЕТКИ 1200 МГ № 20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ</p> <p>А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2775. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОЛУЧЕННЫХ ИЗ КРОВИ, ПЛАЗМЫ КРОВИ, ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ЧЕЛОВЕКА, ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют» ~"Продукция прошла радиационный</p>
---	---

<p>2724. ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОГО И КОНТРАФАКТНОГО ТОВАРА НЕОБХОДИМО А)переместить его в карантинную зону ~переместить его в зону экспедиции минуя зону основного хранения ~оставить в зоне приемки товаров ~незамедлительно вернуть поставщику</p> <p>3572. ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ИНТЕРФЕРОНА ОБНАРУЖЕНЫ ОКРАШЕННЫЕ ВКРАПЛЕНИЯ, ПРЕПАРАТ А)помещают в карантинную зону в соответствии с температурным режимом хранения, указанным на упаковке ~помещают в карантинную зону при комнатной температуре ~сразу утилизируют ~используют как образец для витрины</p> <p>3564. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ СВЕТОЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В А)обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения ~тёмном помещении ~специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств ~транспортном средстве поставщика</p> <p>2725. ПОСЛЕ ПРОЦЕДУРЫ ПРИЕМКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ, ПОЛУЧЕННЫЙ ТОВАР ДОЛЖЕН БЫТЬ ПОМЕЩЕН А)сразу на место хранения в соответствующих условиях ~в карантинную зону ~на поддоны в зоне приемки до особого разрешения заведующего аптекой ~в запирающиеся шкафы в защищенном от света месте</p> <p>2733. ИНСТРУКЦИИ О ПОРЯДКЕ ПРИЕМКИ ПРОДУКЦИИ П-6 И П-7 А)применяются только в тех случаях, когда это предусмотрено договором поставки ~ применяются во всех случаях ~ уже не действуют на территории РФ ~ применяются только в случаях приема</p>	<p>контроль» ~«Гомеопатический» ~знак радиационной опасности</p> <p>2929. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ОВЕСОЛ, ТАБЛЕТКИ № 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2951. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ДУШИЦЫ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2956. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «КРУШИНЫ КОРА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2948. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ГОРЦА ПТИЧЬЕГО ТРАВА, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p>
---	---

медицинских изделий

3576. ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБНАРУЖЕНО, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ИМЕЕТ НЕЧЁТКУЮ, РАЗМЫТУЮ МАРКИРОВКУ, ТО ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) помещают в карантинную зону

~уничтожают

~размещают на хранение по сведениям в сопроводительных документах

~отпускают в реализацию

2417. ФАКТ ПРИЕМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ДЛЯ СУБЛИНГВАЛЬНОГО ПРИЕМА БУПРЕНОРФИН 200 мкг № 50 РЕГИСТРИРУЕТСЯ В

А) 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

~карточке движения товара по аптеке (отделу запасов)

2494. АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ (ПОЛУЧАТЕЛЬ) ОБЯЗАНА ВЫЗВАТЬ ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ПОСТАВЩИКА ДЛЯ УЧАСТИЯ В ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ

А) в случаях, предусмотренных в договоре поставки

~выборочно при поставке в течение срока действия договора

~выборочно при поставках в течение календарного года

~при каждой поставке товара

2423. В МОМЕНТ РАЗГРУЗКИ ПОСТУПИВШЕГО ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ТОВАРА ПРОИСХОДИТ ПРИЕМКА

А) по количеству мест и массе брутто

~по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров

~в присутствии представителя поставщика

~только в присутствии представителя Росздравнадзора

3557. ЕСЛИ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ОБНАРУЖЕНО

2957. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «КУКУРУЗЫ СТОЛБИКИ С РЫЛЬЦАМИ, ПАЧКА 40 Г»

ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ А) «Продукция прошла радиационный контроль»

~«Изготовлено из качественного сырья»

~«Не является лекарственным средством»

~«Гомеопатическое лекарственное средство»

2974. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «УБИХИНОН КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. № 5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

А) «Гомеопатический лекарственный препарат»

~«Изготовлено из качественного сырья»

~«Не является лекарственным средством»

~«Продукция прошла радиационный контроль»

2939. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «АИРА КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

А) «Продукция прошла радиационный контроль»

~«Изготовлено из качественного сырья»

~«Не является лекарственным средством»

~«Гомеопатическое лекарственное средство»

2943. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БЕРЕЗЫ ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

А) «Продукция прошла радиационный контроль»

~«Изготовлено из качественного сырья»

~«Не является лекарственным средством»

~«Гомеопатическое лекарственное

<p>ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО С ПОСТОРОННИМ ЗАПАХОМ, ЕГО</p> <p>А)помещают в карантинную зону ~используют как образец для витрины ~утилизируют ~размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя</p> <p>3551. ЦЕЛЬЮ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)предупреждение поступления в аптеку некачественных лекарственных средств ~проверка качества укупорки лекарственных средств ~проверка лекарственных средств на соответствие требованиям Государственной фармакопеи ~проверка лекарственных средств на соответствие требованиям нормативной документации по физико-химическим показателям</p> <p>2723. АКТ ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ РАСХОЖДЕНИЯХ ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА СОСТАВЛЯЕТСЯ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ</p> <p>А)расхождений как по количеству так и по качеству ~расхождений только по количеству ~расхождений только по качеству ~только пересортицы</p> <p>2416. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ СОМНЕНИЙ В ИХ КАЧЕСТВЕ</p> <p>А)с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» хранятся в карантинной зоне ~принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности ~реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству ~хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя росздравнадзора</p> <p>3571. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В</p> <p>А)обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения ~специальных укрепленных помещениях ~специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств ~транспортном средстве поставщика</p>	<p>средство»</p> <p>2969. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «КРАЛОНИН, РАСТВОР ДЛЯ ПРИЁМА ВНУТРЬ 30 МЛ» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Гомеопатический лекарственный препарат» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Продукция прошла радиационный контроль»</p> <p>2940. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «БАДАНА КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>2930. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ФОРМУЛА СНА, ТАБЛЕТКИ № 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ</p> <p>А)«Не является лекарственным средством» ~«Принимать по назначению врача» ~«Клинически апробировано» ~«Является лекарственным препаратом»</p> <p>2952. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ЗВЕРОБОЯ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А)«Продукция прошла радиационный контроль» ~«Изготовлено из качественного сырья» ~«Не является лекарственным средством» ~«Гомеопатическое лекарственное средство»</p> <p>1. [Т033600] ЭТИКЕТКА С ЗЕЛЕНЫМ СИГНАЛЬНЫМ</p>
---	---

<p>2842. ПРИЕМКУ ТОВАРОВ В АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ</p> <p>А) приемная комиссия ~ заведующий аптечной организации ~ фармацевт аптечной организации ~ провизор-аналитик</p> <p>2425. ПОРЯДОК ПРИЕМКИ ТОВАРОВ И ЕГО ДОКУМЕНТАЛЬНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ ЗАВИСЯТ ОТ</p> <p>А) места приемки ~ часов работы аптечной организации ~ вида материальной ответственности ~ наличия подъездных путей</p> <p>3256. ОПИСАНИЕ, УПАКОВКА И МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ ПРОВЕРЯЮТСЯ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ КОНТРОЛЯ</p> <p>А) приёмочного контроля ~ физического контроля ~ органолептического контроля ~ письменного контроля</p> <p>2467. ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНА ПРОВЕРКА НАЛИЧИЯ</p> <p>А) сопроводительного листа ~ документов качества ~ счета (счёта-фактуры) ~ товарно-транспортной накладной</p> <p>2729. ВО ВРЕМЯ ПРИЕМКИ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ И ТОКСИНОВ ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ ЖУРНАЛА УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ИЛП ПОКАЗАНИЯ ТЕРМОИНДИКАТОРОВ</p> <p>А) фиксируются в разделе «приход» ~ не фиксируются ~ фиксируются в разделах «приход» и «расход» ~ фиксируются в разделе «расход»</p> <p>2896. ПРИЕМКУ ПРОДУКЦИИ ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ ОДНОГОРОДНЕЙ ПОСТАВКИ ПРОИЗВОДЯТ НЕ ПОЗДНЕЕ ДНЕЙ</p> <p>А) 10 ~ 30 ~ 20 ~ 60</p> <p>136. [Т100011] ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ В АПТЕЧНОЙ</p>	<p>ЦВЕТОМ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ</p> <p>А) внутреннего Б) инъекционного В) наружного Г) ингаляционного}</p> <p>2. [Т033601] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСЬЮ «ПРИГОТОВЛЕНО АСЕПТИЧЕСКИ» ОФОРМЛЯЮТ</p> <p>А) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях без финишной термической стерилизации Б) инъекционные растворы В) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях}</p> <p>3. [Т033602] НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ГИРЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ ДЛЯ РАССАСЫВАНИЯ №50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ</p> <p>А) гомеопатический лекарственный препарат Б) изготовлено из качественного сырья В) продукция прошла радиационный контроль Г) не является лекарственным средством</p> <p>4. [Т033603] ВСЕ ЭТИКЕТКИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ И РАСФАСОВАННЫЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ОБЯЗАТЕЛЬНО ДОЛЖНЫ СОДЕРЖАТЬ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНУЮ НАДПИСЬ</p> <p>А) хранить в недоступном для детей месте» Б) хранить в защищенном от света месте» В) хранить в прохладном месте» Г) перед употреблением взбалтывать»</p> <p>5. [Т033604] СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ЭТИКЕТКИ «СЕРДЕЧНОЕ»</p> <p>А) оранжевый фон с белым шрифтом Б) красный фон с белым шрифтом В) голубой фон с белым шрифтом Г) белый фон с зеленым шрифтом</p> <p>6. [Т033605] ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «ХРАНИТЬ В</p>
--	---

<p>ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВИЛИ, ЧТО В ОДНОМ НАИМЕНОВАНИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОТСУТСТВУЮТ ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ. ЛП БУДЕТ «ЗАБРАКОВАН ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ» ПО ПОКАЗАТЕЛЮ</p> <p>А) упаковка Б) маркировка В) описание Г) количество доз в упаковке</p> <p>548. [Т100012] ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ПРОВОДИТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ КАЧЕСТВА</p> <p>А) подлинности Б) маркировки В) упаковки Г) описания</p> <p>635. [Т100013] ПРИЁМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПРЕДПОЛАГАЕТ ПРОВЕРКУ</p> <p>А) количество мест и массы брутто, количества товарных единиц и массы нетто Б) только количества мест В) только количества товарных единиц и массы нетто Г) только количества мест и массы брутто</p> <p>790. [Т100014] ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ВЫЗВАВШЕЕ СОМНЕНИЕ В КАЧЕСТВЕ ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ, МАРКИРУЮТ</p> <p>А) забраковано при приёмочном контроле Б) не удовлетворяет требованиям НД В) забраковано Г) не соответствует требованиям НД</p> <p>1582. [Т100015] ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ</p> <p>А) регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ Б) учёта медицинских товаров, израсходованных для оказания первой медицинской помощи В) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ Г) учёта операций, связанных с</p>	<p><u>ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ», НАКЛЕИВАЕМАЯ НА ИЗГОТОВЛЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ДОЛЖНА ИМЕТЬ СЛЕДУЮЩИЙ ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ</u></p> <p>А) на синем фоне белый шрифт Б) на красном фоне белый шрифт В) на зеленом фоне белый шрифт Г) на голубом фоне белый шрифт</p> <p>7. [Т033606] <u>ЭТИКЕТКА И ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ, КОТОРЫМИ ОФОРМЛЯЮТ В АПТЕКАХ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ БЕЗ ФИНИШНОЙ ТЕРМИЧЕСКОЙ СТЕРИЛИЗАЦИИ</u></p> <p>А) «Глазные капли», «Приготовлено асептически» Б) «наружное», «Приготовлено без термической стерилизации» В) «наружное», «Приготовлено асептически» Г) «глазные капли», «Содержимое не простерилизовано»</p> <p>8. [Т033607] <u>СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ЭТИКЕТКИ «ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ»</u></p> <p>А) зеленый фон с белым шрифтом Б) красный фон с белым шрифтом В) белый фон с зеленым шрифтом Г) белый фон с красным шрифтом</p> <p>9. [Т033608] <u>ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМИ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫМИ НАДПИСЯМИ ДЛЯ СУСПЕНЗИЙ ЯВЛЯЮТСЯ</u></p> <p>А) «перед употреблением взбалтывать» Б) «обращаются с осторожностью», «беречь от детей» В) «хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С» Г) «беречь от огня»</p> <p>10. [Т033609] <u>НА ВСЕХ ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ МИКСТУР ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОТЕЧАТАНЫ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫЕ НАДПИСИ</u></p> <p>А) «хранить в прохладном и защищенном от света месте», «перед употреблением взбалтывать» Б) «обращаться с осторожностью»</p>
--	---

<p>обращением лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>1604. [Т100016] ДЛЯ ОТМЕТКИ ФАКТА ПРИЁМКИ НЕОБХОДИМО ПОСТАВИТЬ ОТМЕТКУ О ПРИЁМКУ В</p> <p>А) товарно-транспортной накладной Б) декларации о соответствии В) журнале предметно-количественного учёта (ПКУ) Г) регистрационном удостоверении</p> <p>1769. [Т100017] ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ТАБЛЕТОК КИСЛОТЫ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ ОЩУЩАЕТСЯ СИЛЬНЫЙ ЗАПАХ УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ, ТО ЭТО СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ</p> <p>А) о гидролитическом разложении Б) о потере кристаллизационной воды В) о восстановлении Г) об окислении</p> <p>1937. [Т100018] ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА НЕДОСТАЧИ ПРИЁМКУ</p> <p>А) приостанавливают Б) отменяют В) не приостанавливают, а принимают по фактическому значению Г) фиксируют время обнаружения недостачи</p> <p>2159. [Т100019] С ЦЕЛЬЮ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПОСТУПЛЕНИЯ В АПТЕКУ НЕКАЧЕСТВЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОВОДИТСЯ КОНТРОЛЬ</p> <p>А) приёмочный Б) органолептический В) физический Г) химический</p> <p>2325. [Т100020] В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ВОЗНИКАЮТ СОМНЕНИЯ В КАЧЕСТВЕ ЛС, ТО</p> <p>А) образцы направляются в испытательную лабораторию, а ЛП изолируются с обозначением «Забраковано при приёмочном контроле» Б) образцы направляются в испытательную лабораторию, а ЛП размещаются по местам В) проводится анализ образцов ЛП провизором-аналитиком аптеки, а ЛП</p>	<p>В) «хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С» Г) «беречь от огня»</p> <p>11. [Т033610] ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО УКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» НАПРАВЛЕНА НА ОПРЕДЕЛЕНИЕ</p> <p>А) соответствия указанного вида упаковки (первичной и вторичной) Б) наличия предупредительной информации В) наличия символики Г) наличия инструкции</p> <p>12. [Т033611] ПЕРВИЧНУЮ УПАКОВКУ МАЗЕЙ ПРОИЗВОДЯТ В</p> <p>А) алюминиевых тубах, стеклянных банках, полиэтиленовых тубах Б) поливинилхлоридных плёнках, блистерах из фольги В) пластмассовых пеналах с крышкой, металлических формах Г) поливинилхлоридных плёнках, металлических формах</p> <p>3661. ПРИ ХРАНЕНИИ ГИПСА МЕДИЦИНСКОГО УЧИТЫВАЮТ ЕГО СПОСОБНОСТЬ</p> <p>А) поглощать влагу ~окисляться кислородом воздуха ~темнеть на свету ~возгоняться</p> <p>2806. В АПТЕКЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОТСУТСТВУЕТ</p> <p>А) торговый зал ~материальная комната ~ассистентская ~моечная</p> <p>3766. РАСХОД ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ ОТНОСИТСЯ К</p> <p>А) прочему документированному расходу ~безрецептурному отпуску ~отпуску по безналичным расчётам ~отпуску по рецептам</p> <p>2652. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОТРЕБНОСТИ АПТЕКИ В ЭТИЛОВОМ СПИРТЕ НЕОБХОДИМО РАСПОЛАГАТЬ ДАННЫМИ О</p>
--	--

<p>изолируются с обозначением «Забраковано при приёмочном контроле» Г) ЛП размещаются по местам хранения</p> <p>2712. [Т100021] ПРИ ОТСУТСТВИИ ДОКУМЕНТОВ ПОСТАВЩИКА ПРИ ПОСТУПЛЕНИИ ТОВАРОВ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ СОЗДАННАЯ ПРИЁМНАЯ КОМИССИЯ СОСТАВЛЯЕТ А) акт о приёмке товара, поступившего без счёта поставщика Б) приёмный акт В) претензионное письмо Г) карточку учёта претензий и недостат</p> <p>3210. [Т100022] ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ И ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В СПИСКЕ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ СРЕДСТВ, СЛЕДУЕТ ПОМЕСТИТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В КАРАНТИННУЮ ЗОНУ И А) поставить в известность поставщика и проинформировать территориальное управление Росздравнадзора Б) проинформировать испытательную лабораторию по контролю качества лекарственных средств В) поставить в известность поставщика, проинформировать территориальное управление Роспотребнадзора Г) поставить в известности поставщика, проинформировать производителя лекарственного средства</p> <p>3220. [Т100023] ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ А) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки требованиям документа в области контроля качества Б) правильности оформленных сопроводительных документов В) внешнего вида, целостности упаковки и её соответствия физико-химическим свойствам ЛС Г) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета и запаха ЛС</p> <p>3326. [Т100024] ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В АПТЕКЕ ПОТРЕБИТЕЛЮ В ПЕРВУЮ</p>	<p>А) количестве экстенпоральных рецептов и нормативе потребления на 1000 экстенпоральных рецептов ~товарообороте аптеки за год ~количестве готовых ЛП, отпускаемых по рецептам ~численности жителей, обслуживаемых аптекой</p> <p>1994. 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 ~лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту врача ~лекарственные препараты, требующие защиты от действия света ~фармацевтические субстанции</p> <p>2565. ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ ПОТРЕБНОСТИ А) 3-х месячной ~3-х дневной ~5-ти дневной ~10-ти дневной</p> <p>2629. ПРИЕМ НА РАБОТУ НА ДОЛЖНОСТЬ ОФОРМЛЯЕТСЯ А) трудовым договором ~договором подряда ~договором возмездного оказания услуг ~трудовым соглашением</p> <p>3743. АВТОРИТАРНЫЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ А) увеличению власти руководителя над подчинённым и возможности влиять на подчинённых через принуждение ~достижению максимальной производительности труда ~увеличению власти подчинённых над руководителем ~повышению эффективности труда</p>
---	--

<p>ОЧЕРЕДЬ СЛЕДУЕТ СООБЩИТЬ</p> <p>А) о правилах приёма Б) о побочных эффектах В) об особенностях хранения Г) о действии лекарства</p> <p>3598. [Т100025] В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ИЛИ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛП НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ КАЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ В</p> <p>А) «Акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приёме товарно-материальных ценностей» Б) «Акте проведения инвентаризации» В) товарно-транспортной накладной Г) журнале регистрации поступивших товаров</p> <p>3654. [Т100026] ПРИ ОТСУТСТВИИ ДОКУМЕНТОВ ОТ ПОСТАВЩИКА ПРИЁМНАЯ КОМИССИЯ ДОЛЖНА СОСТАВИТЬ АКТ</p> <p>А) о приёме товара, поступившего без счёта поставщика Б) приёмный В) рекламационный Г) об установленном расхождении по количеству и качеству при приёме товарно-материальных ценностей</p> <p>4008. [Т100027] ПРОВЕРКА ПРАВИЛЬНОСТИ ОФОРМЛЕНИЯ СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ ЯВЛЯЕТСЯ ЧАСТЬЮ КОНТРОЛЯ</p> <p>А) приёмочного Б) письменного В) физического Г) при отпуске</p> <p>4091. [Т100028] ПРИЁМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПОДРАЗУМЕВАЕТ</p> <p>А) установление точного количества поступившего товара и его соответствия данным сопроводительным документам Б) установление фактического количества, качества и комплектности товаров, а также определение отклонений и вызвавших их причин В) определение качества товаров, наличия всех предметов, входящих в данный комплект маркировки Г) подсчёт количества мест в присутствии представителя компании поставщика</p>	<p>2562. К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА</p> <p>А) 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</p> <p>2546. К МИНИМАЛЬНОМУ НАБОРУ ПОМЕЩЕНИЙ, КОТОРЫЕ ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИМЕТЬ ДЛЯ ОТКРЫТИЯ АПТЕКИ ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, НЕ ОТНОСИТСЯ</p> <p>А) ассистентская ~торговый зал ~распаковочная или изолированная зона для распаковки товара ~помещения для персонала (комната персонала, кабинет заведующего, санузел, гардеробная)</p> <p>2642. ВОЗМОЖНОСТЬ И ЖЕЛАНИЕ ПРОДАВЦА (ПРОИЗВОДИТЕЛЯ) ПРЕДЛАГАТЬ СВОИ ТОВАРЫ ДЛЯ ПРОДАЖИ НА РЫНКЕ ПО ОПРЕДЕЛЕННЫМ ЦЕНАМ - ЭТО</p> <p>А) предложение ~спрос ~величина (объем) спроса ~величина (объем) предложения</p> <p>2538. В СИСТЕМЕ ЦЕНООБРАЗУЮЩИХ ФАКТОРОВ К ФАКТОРАМ СПРОСА НА ЛП ОТНОСЯТ</p> <p>А) эффективность и побочное действие ЛП, стоимость курса лечения ~тип рынка, группы врачей, назначающих ЛП ~количество производителей- конкурентов ЛП, тип рынка ~величину расходов государства на здравоохранение</p>
---	---

<p>4104. [Т100029] ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТАБЛЕТОК ПЛАТИФИЛЛИНА ПРОВЕРЯЮТ</p> <p>А) внешний вид, целостность, маркировку упаковки Б) распадаемость В) массу таблеток Г) подлинность</p> <p>4148. [Т100030] АКТ О/ОБ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПРИЁМКИ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ, ИМЕЮЩИХ КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ И КАЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ ПО СРАВНЕНИЮ С ДАННЫМИ СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ ПОСТАВЩИКА</p> <p>А) установленном расхождении по количеству и качеству Б) недостатке В) возмещении ущерба Г) обнаружении брака</p> <p>2619. В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ–38 «О РЕКЛАМЕ» СООБЩЕНИЕ В РЕКЛАМЕ О СВОЙСТВАХ И ХАРАКТЕРИСТИКАХ, В ТОМ ЧИСЛЕ О СПОСОБАХ ПРИМЕНЕНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ДОПУСКАЕТСЯ В ПРЕДЕЛАХ ПОКАЗАНИЙ</p> <p>А) содержащихся в утвержденных в установленном порядке инструкциях по применению ~всех возможных показаний для данной фармакологической группы лекарственных препаратов ~всех показаний рекламируемого лекарственного препарата на которые проводились какие-либо клинические исследования ~которые пациент может распознать самостоятельно</p> <p>3717. В СООТВЕТСТВИИ С ОГРАНИЧЕНИЯМИ, УСТАНОВЛЕННЫМИ 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ» ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ РАБОТНИКАМ НЕ ЗАПРЕЩАЕТСЯ</p> <p>А) принимать участие в семинарах (тренингах), организуемых фармацевтическими компаниями</p>	<p>2474. ИНФОРМАЦИЯ НА СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЕ НЕ ВКЛЮЧАЕТ</p> <p>А) способ применения ~наименование лекарственного средства, форму выпуска и дозировку ~номер серии, срок годности ~наименование производителя лекарственного средства</p> <p>2885. ТОВАРНЫЙ АССОРТИМЕНТ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ МАРКЕТИНГЕ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК</p> <p>А) группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам покупателей, диапазону цен и др. ~все, что предлагается рынку с целью использования или потребления ~совокупность ассортиментных групп; товарных единиц ~все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале</p> <p>3567. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ УКАЗЫВАЕТСЯ НА УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ</p> <p>А) всех ~лекарственных средств ~лекарственных средств ~инъекционных</p> <p>2778. ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ДРУГИХ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЕННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА, КРОМЕ</p> <p>А) тонометров ~термометров ~гигрометров ~психрометров</p> <p>3440. КОПИЯ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ НА РЕАЛИЗУЕМУЮ СЕРИЮ ПРЕПАРАТА, ВЫДАННОГО ГИСК ИМ. Л.А. ТАРАСЕВИЧА,</p>
--	---

~принимать подарки, денежные средства, оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счёт средств компаний (представителей компаний)
~заключать соглашения с фарм. компанией о предложении населению определённых ЛП, медицинских изделий
~предоставлять населению недостоверную, неполную или искажённую информацию об имеющихся в наличии ЛП, имеющих одинаковое МНН, медицинских изделиях, в том числе скрывать информацию о наличии ЛП и медицинских изделий, имеющих более низкую цену

1003. 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
~гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) для предпринимательских целей
~юридическим лицом, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд
~тот, кто использует товар по назначению

2612. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МИНЗДРАВА РОССИИ №224 ИНФОРМАЦИОННАЯ СИСТЕМА О ЛС – ЭТО

А)система, обеспечивающая 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
~система информации о ЛС, включающая в себя все возможные источники информации о ЛС
~система, обеспечивающая субъекты обращения ЛС необходимой информацией
~сведения о ЛС, передаваемые посредством различных информационных источников

ТРЕБУЕТСЯ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ

А)зарубежных медицинских иммунобиологических препаратов
~отечественных медицинских иммунобиологических препаратов
~медицинских иммунобиологических препаратов любого производства
~сывороток и препаратов крови

2862. НОМЕНКЛАТУРА АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ВКЛЮЧАЕТ

А)аптечного склада
~аптеки
~аптечного пункта
~аптечного киоска

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

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

956. К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

А)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

2535. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП

А)устанавливаются в процентах
~устанавливаются в абсолютной сумме
~дифференцированы по стоимости, исходя из зарегистрированной цены производителя ЛП

911. 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
~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
~продажу товаров и оказание услуг за определённый период
~продажу товаров за наличный расчёт

1082. ПРИКАЗ «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» № А)706н
~1094н
~305
~44

2868. ПРАВИЛА ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ
А) МЗ и СР РФ № 1222н от 2010 г.
~МЗ РФ № 110 от 2007 г.
~МЗ РФ № 706н от 2010 г.
~МЗ РФ № 318 от 1997 г.

2618. СОГЛАСНО ФЗ №38 ОТ 13.03.2006 РЕКЛАМА – ЭТО ИНФОРМАЦИЯ
А) распространённая 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
~направленная на продвижение объекта рекламирования
~отражающая наиболее полную информацию об объекте рекламирования
~направленная на привлечение внимания к

~дифференцированы по стоимости, исходя из оптовой цены ЛП

932. ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ С РАБОТНИКОМ ПРОВОДИТ
А) непосредственный руководитель работника
~руководитель организации
~начальник отдела кадров
~специалист отдела кадров

903. ЛИМИТ ОСТАТКА НАЛИЧНЫХ ДЕНЕГ В КАССЕ УСТАНВЛИВАЕТСЯ
А) юридическим лицом
~руководителем аптеки
~банком по согласованию с руководителем аптеки
~налоговым органом

1004. 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
~периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления
~срока, установленного договором
~срока годности товара

2548. К ОСНАЩЕНИЮ ТОРГОВОГО ЗАЛА АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ОТНОСИТСЯ
А) шкаф для хранения санитарной одежды
~ВИТРИНА для выкладки ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных организаций,
ХОЛОДИЛЬНАЯ ВИТРИНА или холодильники для хранения термолабильных ЛП
~шкафы для хранения ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных организаций

2659. СВЕДЕНИЯ О ФАКТИЧЕСКОМ НАЛИЧИИ ИМУЩЕСТВА ЗАПИСЫВАЮТСЯ В
А) инвентаризационную опись (акт инвентаризации)
~накладную
~приказ о проведении инвентаризации
~журнал предметно- количественного учета

<p>объекту рекламирования</p> <p>2617. СОГЛАСНО ФЗ № 61 «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В СЛЕДУЮЩЕМ ИСТОЧНИКЕ ИНФОРМАЦИИ В</p> <p>А) публикациях и объявлениях СМИ ~ монографиях, справочниках, научных статьях, в докладах на конгрессах, конференциях, симпозиумах, научных советах ~ инструкциях по применению лекарственных препаратов ~ специализированных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников</p> <p>3497. СОГЛАСНО ПРИКАЗАМ МЗ РФ № 751Н ОТ 26.10.15 И МЗ РФ № 214 ОТ 16.07.97 РЕЗУЛЬТАТЫ ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ</p> <p>А) заносят в соответствующий журнал по форме, утверждённой действующими приказами МЗ РФ ~ запоминают ~ отмечают в ППК ~ заносят в лабораторный журнал провизора-технолога</p> <p>2849. СПЕЦИАЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕЙ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛС, РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ</p> <p>А) № 484н от 24.07.2015 г. ~ № 377 от 13.11.1996 г. ~ № 706н от 23.08.2010 г. ~ № 737н от 14.10.2013 г.</p> <p>971. ЗА НАРУШЕНИЕ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ</p> <p>А) административной ~ уголовной ~ дисциплинарной ~ материальной</p> <p>2976. ДИАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ</p>	<p>2357. КОЛИЧЕСТВО РАЗНОВИДНОСТЕЙ ОДНОГО ВИДА ТОВАРА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХАРАКТЕРИЗУЕТ</p> <p>А) коэффициент глубины ~ коэффициент широты ~ коэффициент полноты ~ индекс обновления</p> <p>2620. ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ ПО ЛС, КОТОРЫЙ СОДЕРЖИТ ОФИЦИАЛЬНО-РЕГЛАМЕНТИРОВАННУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛС. ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Государственный реестр ЛС ~ справочник «Лекарственные средства» под ред. Машковского М.Д. ~ справочник «Видаль» ~ регистр лекарственных средств «Энциклопедия лекарств»</p> <p>2359. ДЛЯ РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕОБХОДИМО НАЛИЧИЕ</p> <p>А) декларации о соответствии ~ паспорта качества завода изготовителя ~ протокола анализа независимой лаборатории ~ знака соответствия</p> <p>4087. К ОСНОВНЫМ (ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ) РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТА НЕ ОТНОСЯТ</p> <p>А) номер медицинской карты пациента ~ дату выписки ~ ФИО больного, его возраст ~ подпись, личную печать врача</p> <p>2679. МАТЕРИАЛЬНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА СОХРАННОСТЬ ДЕНЕГ В КАССЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕСЕТ</p> <p>А) кассир ~ провизор ~ бухгалтер ~ руководитель организации</p> <p>2889. ВРАЧ ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ», ПОСТАВИТЬ СВОЮ ПОДПИСЬ И ПЕЧАТЬ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ЕСЛИ</p> <p>А) выписывается ЛП для лечения</p>
--	---

<p>А)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 24.11.2021 г. № 1094н</p>	<p>пациентов с хроническими заболеваниями на курс лечения до двух месяцев ~превышается высшая разовая доза ~превышается высшая суточная доза ~превышается терапевтическая доза</p>
<p>3493. СОГЛАСНО ПРИКАЗАМ МЗ РФ № 751Н ОТ 26.10.15 И № 214 ОТ 16.07.97 ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ А)обязательно ~выборочно ~периодически ~в случае сомнения в качестве ЛС</p>	<p>908. В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЁТ ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ А)дооценка ~уценка ~надбавка ~розничная цена</p>
<p>2529. К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМУ РАБОТНИКУ, СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ», ОТНОСИТСЯ ФИЗИЧЕСКОЕ ЛИЦО, КОТОРОЕ ИМЕЕТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ И РАБОТАЕТ А)в фармацевтической организации и в трудовые обязанности которого входят оптовая торговля лекарственными средствами, их хранение, перевозка и (или) розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения, их изготовление, отпуск, хранение и перевозка ~в центре контроля качества лекарственных средств ~Росздравнадзоре ~в центре фармацевтической информации</p>	<p>2813. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПОЛУЧЕННОЙ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В СПИСКЕ ЗАБРАКОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СЛЕДУЕТ А)возвратить товар поставщику, после подтверждении достоверности полученной информации ~потребовать от поставщика декларацию о соответствии или сертификат соответствия ~возвратить товар поставщику немедленно без дополнительной проверки ~потребовать от поставщика новые товарно-сопроводительные документы</p>
<p>3718. В СООТВЕТСТВИИ С 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ» ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ НЕКОММЕРЧЕСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВА ПРИНИМАТЬ УЧАСТИЕ В А)назначении руководителей фармацевтических организаций ~разработке норм и правил в сфере охраны здоровья и решении вопросов, связанных с нарушением этих норм и правил ~разработке программ подготовки и повышения квалификации медицинских работников и фармацевтических работников ~аттестации медицинских работников и</p>	<p>2563. КОНТРОЛЬ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРОИЗВОДИТСЯ А)на основании распоряжения руководителя лицензирующего органа ~без распоряжения руководителя лицензирующего органа ~на основании распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ ~без распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом</p>

<p>фармацевтических работников для получения ими квалификационных категорий</p> <p>2622. СОГЛАСНО ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» НА ВТОРИЧНОЙ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ) УПАКОВКЕ ЛС НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ О</p> <p>А) способе применения и дозы ~ номере серии ~ сроке годности ~ наименовании производителя лекарственного препарата</p> <p>3690. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ № 751Н ХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ОЦЕНКЕ КАЧЕСТВА ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ</p> <p>А) качественный и количественный анализ лекарственных средств ~ испытание на чистоту лекарственных средств ~ испытание на прозрачность и цветность лекарственных средств ~ испытание на растворимость лекарственных средств</p> <p>911. СОГЛАСНО ФЗ ОТ 28.12.2009 Г. № 381-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РФ» РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ</p> <p>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 ~ 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 ~ продажу товаров и оказание услуг за определённый период ~ продажу товаров за наличный расчёт</p> <p>3486. СОГЛАСНО ПРИКАЗАМ МЗ РФ № 751Н ОТ 21.10.2015 И № 214 ОТ 16.07.97 ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ МАРКИРОВКА У</p>	<p>наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>982. ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОВЕДЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ</p> <p>А) потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями ~ эластичностью спроса ~ фактором времени ~ предложением</p> <p>2630. ТРУДОВОЙ ДОГОВОР ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В</p> <p>А) письменной форме ~ устной форме ~ форме, которая устанавливается по договоренности сторон ~ форме, которая устанавливается работодателем</p> <p>3955. ДЕРЖАТЕЛЕМ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) производитель продукции ~ орган по сертификации продукции ~ испытательная лаборатория ~ аптечная организация</p> <p>2576. ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ</p> <p>А) информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП ~ перечнем лекарственных средств, утвержденным Приказом Минздрава РФ ~ Правительством РФ ~ провизором при отпуске ЛП</p> <p>2580. ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, ПОСТУПАЮЩИЕ ВО ВРЕМЯ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ</p> <p>А) принимаются материально-ответственными лицами в присутствии членов инвентаризационной комиссии, заносятся в отдельную опись и приносятся после инвентаризации ~ запрещается принимать ~ принимаются материально-ответственными лицами, приносятся</p>
---	--

<p>КАЖДОГО ЛС ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ УДЕЛЯЮТ СООТВЕТСТВИЮ МАРКИРОВКИ УПАКОВКИ А)первичной, вторичной и групповой ~первичной и групповой ~вторичной и групповой ~групповой и транспортной</p> <p>922. МАТЕРИАЛЬНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ В ПОЛНОМ РАЗМЕРЕ ПРИЧИНЁННОГО УЩЕРБА МОЖЕТ ВОЗЛАГАТЬСЯ НА РАБОТНИКА В СЛУЧАЯХ ПРЕДУСМОТРЕННЫХ А)Трудовым кодексом РФ и иными федеральными законами ~только Трудовым кодексом РФ ~только Гражданским кодексом РФ ~Трудовым кодексом РФ и Гражданским кодексом РФ</p> <p>3751. ДАТОЙ ПРИКАЗА ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА А)подписания ~утверждения ~ознакомления ~события, зафиксированного в документе</p> <p>2516. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ А)или структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения ~осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку ~осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям ~осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям</p> <p>2515. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ А)оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку</p>	<p>и заносятся в инвентаризационные описи ~приходуются по реестру или товарному отчету в процессе инвентаризации</p> <p>2788. ДЛЯ УЧЕТА СРОКОВ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ ВЕДЕТСЯ А)стеллажная карточка ~учетная карточка ~ведомость выборки ~инвентарная карточка</p> <p>2610. ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ А)гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку с применением дезсредств ~любыми, допускающими сухую уборку ~гладкими, допускающими сухую уборку ~любыми, допускающими влажную уборку</p> <p>3745. ЛИБЕРАЛЬНЫЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ А)увеличению власти подчинённых над руководителем ~увеличению власти руководителя над подчинённым ~достижению максимальной производительности и эффективности труда ~укреплению трудовой дисциплины</p> <p>984. ЗАКОН ПРЕДЛОЖЕНИЯ УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО А)с повышением цены на товар возрастает предложение (при прочих равных условиях) ~повышение цены на товар ведёт к уменьшению величины спроса (при прочих равных условиях) ~с понижением цены на товар предложение увеличивается (при прочих равных условиях) ~инфляцию можно определить, как дисбаланс между спросом и предложением</p>
---	---

~поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям
~отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям
~производство лекарственных средств, их хранение, перевозку

2979. МЕТАНДРИОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

А) 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 24.11.2021 г. № 1094н

975. В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ ОТ 26.12.2008 Г. № 294-ФЗ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ И ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) И МУНИЦИПАЛЬНОГО КОНТРОЛЯ» К ВИДАМ ПРОВЕРКИ НЕ ОТНОСЯТ

А) целевые

~ плановые

~ камеральные

~ документарные

2598. ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ СОГЛАСНО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ РФ О ТЕХНИЧЕСКОМ РЕГУЛИРОВАНИИ, НЕ ДОЛЖНЫ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ СОДЕРЖАТЬ ИНФОРМАЦИЮ

А) о розничных ценах

~ подпись и печать изготовителя

(поставщика, продавца)

~ место нахождения (адрес) изготовителя

(поставщика, продавца)

~ телефон изготовителя (поставщика, продавца)

3708. В СООТВЕТСТВИИ С 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» НЕ ЗАПРЕЩАЕТСЯ ПРОДАЖА

2568. БЕСПЛАТНО ВСЕ ЛЕКАРСТВА ИЗ АПТЕК ИМЕЮТ ПРАВО ПОЛУЧАТЬ

А) дети до 3 лет, инвалиды и участники войны

~ дети до 10 лет (в многодетных семьях)

~ дети до 14 лет

~ пенсионеры, инвалиды, малообеспеченные

979. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПЛАНОВОЙ ВЫЕЗДНОЙ ПРОВЕРКИ СОТРУДНИКИ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА НЕ ПРОВЕРЯЮТ

А) меры, принимаемые ЮЛ или ИП по предотвращению причинения вреда жизни, здоровью граждан, вреда животным растениям, окружающей среде и т.п.

~ сведения, содержащиеся в документах юридического лица, индивидуального предпринимателя;
~ соответствие работников, помещений и оборудования, установленным требованиям

~ производимые и реализуемые товары

1280. СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ О

А) соответствии серии лекарственного средства действующей НД (ФСП)

~ высоком качестве лекарственного средства

~ легальности продажи

~ валидированном процессе производства

2711. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ЛП ПОСЛЕ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО ГОСРЕГИСТРАЦИИ СОСТАВЛЯЕТ

А) бессрочный период

~ 5 лет

~ 10 лет

~ 15 лет

909. СДАВАЕМАЯ В КАССУ АПТЕКИ ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ОТРАЖАЕТСЯ В

А) кассовой книге аптечной организации

~ рецептурном журнале

<p>А) ЛС аптечного изготовления ~фальсифицированных ЛС ~контрафактных ЛС ~ЛП, незарегистрированных для применения в РФ</p> <p>2518. СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РФ», К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНЕСЕНЫ А) аптечные организации, организации оптовой торговли ЛС ~центры контроля качества ЛС ~центры фармацевтической информации ~контрольно-аналитические лаборатории</p> <p>2628. ТРУДОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ ВСЕХ РАБОТНИКОВ И РАБОТОДАТЕЛЕЙ РЕГУЛИРУЮТСЯ А) Трудовым кодексом Российской Федерации ~Гражданским кодексом Российской Федерации ~Гражданским процессуальным кодексом Российской Федерации ~Кодексом РФ об административных правонарушениях</p> <p>2699. НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ПРЕДМЕТОВ УХОДА ЗА БОЛЬНЫМИ, ИЗГОТОВЛЕННЫМИ ИЗ ПЛАСТМАССЫ И РЕЗИНЫ, ЯВЛЯЕТСЯ ПРИКАЗ А) Минздрава РФ от 13.11.1996 г. № 377 ~Минздравсоцразвития РФ от 14.12.2005 г. № 785 ~Минздрава РФ от 05.11.1997 г. № 318 ~Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 г. № 706н</p> <p>2926. ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП СОГЛАСНО ФЕДЕРАЛЬНОМУ ЗАКОНУ РФ ОТ 12.04.2010 №61-ФЗ УТВЕРЖДАЕТСЯ НА СРОК А) в один год ~в два года ~в 0,5 года ~неопределенный срок</p> <p>3559. МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ АПТЕЧНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ А) Федерального закона от 12.04.2010 №</p>	<p>~журнале учёта рецептуры ~накладной на внутреннее перемещение товара</p> <p>3742. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕОНТОЛОГИЯ ИЗУЧАЕТ А) нормы поведения фармацевтических работников при общении с покупателями, врачами, коллегами по работе ~права и ответственность фармацевтических работников ~должностные обязанности фармацевтических работников ~соблюдение фармацевтическими работниками требований нормативных правовых актов по обращению ЛП</p> <p>2550. К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ СОИСКАТЕЛЬ ЛИЦЕНЗИИ (ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ) ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НЕ ОТНОСИТСЯ НАЛИЧИЕ А) квалификационной категории ~необходимых помещений и оборудования, соответствующих установленным требованиям ~высшего фармацевтического образования, стажа работы по специальности не менее 3 лет ~сертификата специалиста</p> <p>2730. ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ ПОЛУЧЕНИИ ПРОДУКЦИИ В НЕСКОЛЬКИХ МЕСТАХ, СТОИМОСТЬ КОТОРОЙ ОПЛАЧИВАЕТСЯ ПО ОДНОМУ РАСЧЕТНОМУ ДОКУМЕНТУ, ПОЛУЧАТЕЛЬ ОБЯЗАН А) проверить количество поступившей продукции во всех местах ~проверить только одно место ~пригласить для проверки представителя поставщика ~потребовать отгружать товар по одному счету в одном транспортном месте</p> <p>2393. ИНФОРМАЦИЯ О</p>
---	---

<p>61-ФЗ ~Государственной фармакопеи ~ приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н ~международных стандартов</p> <p>3729. В СООТВЕТСТВИИ С ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ 99-ФЗ «О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ» ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК СОВОКУПНОСТЬ ТРЕБОВАНИЙ А)установленных положениями о лицензировании конкретных видов деятельности, основанные на соответствующих требованиях законодательства РФ и направленные на обеспечение достижения целей лицензирования ~установленных нормативными правовыми актами, и выполнение которых лицензиатом обязательно при осуществлении лицензируемого вида деятельности ~соответствующих нормам и правилам в сфере обращения ЛС и медицинских изделий, устанавливаемым Минздравом России ~к помещениям, оборудованию, персоналу фармацевтических организаций и обращению ЛС</p> <p>2980. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ А)Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н ~Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681 ~Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599 ~ Приказом Минздрава РФ от 24.11.2021 г. № 1094н</p> <p>2511. СОГЛАСНО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ РФ К ОБРАЩЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ОТНОСИТСЯ А)распространение ЛС ~разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества ~производство, изготовление, хранение ~перевозка, ввоз на территорию РФ, вывоз</p>	<p>НАИМЕНОВАНИИ, ХАРАКТЕРИСТИКЕ И ОБЪЕМЕ ТОВАРА СОДЕРЖИТСЯ В СЛЕДУЮЩЕМ РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПЛИ- ПРОДАЖИ А)предмет и объем поставки ~преамбула ~права и обязанности сторон ~порядок сдачи-приемки товара</p> <p>2573. ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДИТСЯ А)ежемесячно ~ежеквартально ~2 раза в год ~ежегодно</p> <p>2395. С РАБОТНИКОМ, КОТОРЫЙ ВЕДЕТ УЧЕТ ТОВАРНО- МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ НА СКЛАДЕ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ЗАКЛЮЧЕН ДОГОВОР А)о полной материальной ответственности ~коллективный ~комиссии ~купли-продажи</p> <p>3764. ДО НАЧАЛА ПРОВЕРКИ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ИМУЩЕСТВА ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ КОМИССИИ НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО А)получить сведения о результатах предыдущей инвентаризации ~получить последний на момент инвентаризации отчет о движении имущества ~завизировать все приходные и расходные документы, приложенные к отчёту, с указанием «до инвентаризации на «_____» (дата)» ~опломбировать места хранения имущества, имеющие отдельный вход (выход) и получить расписки от материально ответственных лиц о том, что к началу проведения инвентаризации все документы о движении имущества учтены</p> <p>976. ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ</p>
--	---

<p>с территории РФ, реклама</p> <p>3999. «ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО» В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ № 61 ОТ 12.04.2010 Г «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО А)сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе ~находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства ~не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа ~лекарственное средство, преднамеренно и противоправно снабжённое ложной маркировкой в отношении его подлинности и (или) источнике происхождения</p> <p>2702. ОСНОВАНИЕМ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ОЧКОВ КОРРЕГИРУЮЩИХ И ЛИНЗ КОНТАКТНЫХ ЯВЛЯЮТСЯ РЕЦЕПТЫ, ОФОРМЛЕННЫЕ НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ А)№ 1181н от 20 декабря 2012 года ~№ 1094н от 24 ноября 2021 года</p> <p>2651. НОРМАТИВЫ ОТПУСКА СПИРТА ЭТИЛОВОГО В ОТДЕЛЕНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ А)приказом Минздрава СССР от 30.08.91 №245 «О нормативах потребления спирта этилового для учреждений здравоохранения» ~Федеральным законом от 08.01.98. №3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» ~Федеральным законом от 12.04.10.№ 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» ~приказом главного врача медицинской организации</p> <p>3559. МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ АПТЕЧНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ</p>	<p>СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС ПРОВОДЯТСЯ А) 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</p> <p>2875. НОРМАТИВ ЗАПАСА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ СОСТАВЛЯЕТ ДЕНЬ (ДНЕЙ) А)1 ~5 ~2 ~10</p> <p>1008. УНИЧТОЖЕНИЕ ЛС НЕ ПРОИЗВОДИТСЯ А)владельцами ЛС, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность ~организациями, имеющими соответствующую лицензию ~на специально оборудованных площадках, полигонах ~в специально оборудованных помещениях</p> <p>2894. ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК НЕ ДОПУСКАЕТСЯ В А)приходном и расходном кассовом ордере ~инвентаризационной описи ~требовании-накладной ~кассовой книге</p> <p>3755. ОТМЕТКА ОБ ИСПОЛНИТЕЛЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ А)инициалы и фамилию исполнителя документа, номер телефона ~инициалы и фамилию исполнителя документа, адрес ~адрес, номер телефона ~номер телефона</p> <p>2633. ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА КОНКРЕТНОМУ РАБОТНИКУ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ А)трудовым договором в соответствии с действующими у данного</p>
--	---

<p>А)приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н ~Государственной фармакопеи ~Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ ~международных стандартов</p> <p>2596. ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ ПРОДАВЕЦ ДОВОДИТ ДО СВЕДЕНИЯ ПОКУПАТЕЛЯ ИНФОРМАЦИЮ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ ПУТЕМ ОЗНАКОМЛЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ ПО ЕГО ТРЕБОВАНИЮ С</p> <p>А)товарно-сопроводительными документами, содержащими по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании ~сертификатом или декларацией о соответствии ~копией сертификата или декларации о соответствии ~паспортом предприятия-производителя</p> <p>923. К ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К</p> <p>А)заболеванию работника ~производственной травме ~снижению производительности труда отдельного работника ~снижению профессиональных навыков работников</p> <p>2978. ФЕНОБАРБИТАЛ (НЕ В СОЧЕТАНИИ С ДРУГИМИ ЛС) ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ</p> <p>А)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 24.11.2021 г. № 1094н</p>	<p>работодателя системами оплаты труда ~штатным расписанием ~коллективным договором, соглашением ~локальным нормативным актом в соответствии с трудовым законодательством и иными нормативными правовыми актами</p> <p>2749. СОГЛАСНО УСТАНОВЛЕННЫМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...» ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НЕ ВКЛЮЧАЕТ</p> <p>А)качественный и количественный химический анализ ~распаковку ~проверку качества товара (по внешним признакам) ~проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе (поставщике)</p> <p>1992. ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А)организацией оптовой торговли ЛС ~аптекой ~медицинской организацией ~аптечным киоском</p> <p>2624. ИНВЕНТАРИЗУЕМЫЕ ЦЕННОСТИ И ИХ КОЛИЧЕСТВО В ОПИСЯХ УКАЗЫВАЮТ ПО</p> <p>А)номенклатурным позициям в единицах измерения ~товарным группам ~поставщику ~дате поступления</p> <p>2536. ПРОЦЕДУРА ФОРМИРОВАНИЯ РОЗНИЧНОЙ ЦЕНЫ НА ЖНВЛП, ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕКУ ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ПРЕДУСМАТРИВАЕТ СУММИРОВАНИЕ</p> <p>А)отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и суммы</p>
--	---

<p>2703. ПЕРЕЧЕНЬ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, УТВЕРЖДЕН ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ А)№ 681 от 30.06.1998 года ~№ 419 от 09.06.2010 года ~№ 644 от 04.11.2006 года ~№ 964 от 29.12.2007 года</p> <p>1821. НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНОВЛИВАЮЩИМ ПЕРЕЧЕНЬ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ А)приказ МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н ~приказ МЗ СР РФ от 12.02.2007 № 110 ~ОСТ 91500.05.0007-2003 ~приказ МЗ РФ от 26.10.2015 № 751н</p> <p>2982. ТРАМАДОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ А)Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н ~Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681 ~Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599 ~ Приказом Минздрава РФ от 24.11.2021 г. № 1094н</p> <p>924. К ОПАСНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К А)производственной травме ~заболеванию работника ~снижению производительности труда отдельного работника ~снижению профессиональных навыков работников</p> <p>1069. ПРИКАЗ № 706Н УСТАНОВЛИВАЕТ ТРЕБОВАНИЯ К А)помещениям для хранения лекарственных средств ~оформлению торгового зала ~хранению рекламной продукции</p>	<p>розничной надбавки, рассчитанной к фактической отпускной цене производителя ЛП ~отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП ~цены регистрации ЛП и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП ~фактической отпускной цены производителя ЛП (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП</p> <p>2631. РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО РАСТОРГНУТЬ ТРУДОВОЙ ДОГОВОР, ПРЕДУПРЕДИВ ОБ ЭТОМ РАБОТОДАТЕЛЯ А)письменно, не позднее, чем за 2 недели ~письменно, не позднее, чем за 2 месяца ~устно, не позднее, чем за 2 месяца ~устно, не позднее, чем за 2 недели</p> <p>913. ТОВАРООБОРОТ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ А)стоимость проданных товаров за отчётный период ~прибыль от реализации товаров ~количество проданных упаковок ЛП ~валовую прибыль организации</p> <p>3758. ПРИ ФАКТИЧЕСКОМ ДОПУЩЕНИИ РАБОТНИКА К РАБОТЕ ПО ПОРУЧЕНИЮ РАБОТОДАТЕЛЯ А)работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее трёх рабочих дней со дня фактического допущения работника к работе ~письменное оформление трудовых отношений производится только с согласия работника ~работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее следующего рабочего дня ~письменное оформление трудовых отношений не обязательно</p>
---	---

<p>~оборудованию медицинской организации</p> <p>3677. ВИДЫ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ А) № 751н от 26.10.2015 г. ~ № 706н от 23.08.2010 г. ~ № 707н от 08.10.2015 г. ~ № 44 от 24.12.2020 г.</p> <p>2977. ТРОПИКАМИД ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ А) 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</p> <p>2397. УЧЕТ МАТЕРИАЛОВ В МЕСТАХ ХРАНЕНИЯ ВЕДУТ В А) карточке учета материалов (ф. № М-17) ~ журнале учета товаров (ф. № ТОРГ-18) ~ акте о приемке материалов (ф. № М-7) ~ товарно-транспортной накладной</p> <p>490. [Т100201] НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНОВЛИВАЮЩИМ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ А) приказ МЗ СР РФ №706н от 23.09.2010 г. «Об утверждении правил хранения ЛС» Б) приказ МЗ РФ №377 от 13.11.1996 г. «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп ЛС и МНН» В) Постановление Правительства РФ №1148 от 31.12.2009 г. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ» Г) приказ МЗ РФ №330 от 12.11.1997 г. «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»</p> <p>617. [Т100202] НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ПЕРЕЧЕНЬ</p>	<p>4091. ИНСТРУКЦИЯ ПО САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ПРЕДЪЯВЛЯЕТ САНИТАРНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К А) проведению бактериологического контроля качества ~ фармацевтическому персоналу аптек ~ получению, транспортировке и хранению очищенной воды и воды для инъекций ~ помещениям и оборудованию аптек</p> <p>2547. НА ВЫВЕСКЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ТРЕБУЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОГО УКАЗАНИЯ А) адресов и телефонов близлежащих и дежурных аптек ~ вида организации ~ места нахождения (в соответствии с учредительными документами) организации ~ режима работы</p> <p>2740. ДОСТУП В КОМНАТУ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛС В АПТЕКЕ ИМЕЕТ А) ЛИЦО, непосредственно РАБОТАЮЩЕЕ с ними и ИМЕЮЩЕЕ допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами ~ только материально-ОТВЕТСТВЕННОЕ ЛИЦО ~ фармацевтический персонал ~ заведующий аптекой</p> <p>929. ОБУЧЕНИЮ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА ПОДЛЕЖАТ А) все работники организации ~ только руководитель ~ только ответственный за охрану труда ~ только работники, занятые на работах с вредными и опасными условиями труда</p> <p>2741. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ ЭТИЛОВОГО СПИРТА В АПТЕКЕ ВЕДЕТСЯ В А) килограммах ~ литрах ~ миллимолях</p>
--	--

<p>НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВА СПИСКА II, ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) Постановление Правительства РФ №681 от 30.06.1998 г.</p> <p>Б) Приказ Министерства здравоохранения РФ №183н от 22.04.2014 г.</p> <p>В) Постановление Правительства РФ №964 от 29.12.2007 г.</p> <p>Г) Приказ МЗСР РФ №562н от 17.05.2012 г.</p> <p>721. [Т100203] ПРАВИЛА ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ УТВЕРЖДЕНЫ</p> <p>А) Постановлением Правительства РФ №55 от 19.01.1998 г.</p> <p>Б) Федеральным законом №99-ФЗ от 04.05.2011</p> <p>В) Федеральным законом №61-ФЗ от 12.04.2010</p> <p>Г) законом РФ №2300-1 от 07.02.1992</p> <p>1233. [Т100204] ПРАВИЛА ВЕДЕНИЯ И ХРАНЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ ЖУРНАЛОВ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДЕНЫ</p> <p>А) Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 №419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»</p> <p>Б) Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 №644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»</p> <p>В) приказом МЗ РФ от 12.11.97 №330 «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»</p> <p>Г) приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. №378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС медицинского применения, включенных в перечень ЛС</p>	<p>~граммах в пересчете на 96° спирт</p> <p>3753. ПРИ АДРЕСОВАНИИ ДОКУМЕНТА ДОЛЖНОСТНОМУ ЛИЦУ</p> <p>А)его должность указывают в дательном падеже, инициалы указывают перед фамилией, между инициалами и фамилией делают пробел</p> <p>~его должность указывают в именительном падеже, инициалы указывают перед фамилией, между инициалами и фамилией делают пробел</p> <p>~его должность указывают в дательном падеже, инициалы указывают после фамилии, между инициалами и фамилией не делают пробел</p> <p>~его должность указывают в именительном падеже, инициалы указывают после фамилии, между инициалами и фамилией не делают пробел</p> <p>2436. РАБОЧИЕ МЕСТА АПТЕЧНЫХ РАБОТНИКОВ В АССИСТЕНТСКИХ КОМНАТАХ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ С НАРКОТИЧЕСКИМИ И ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ОТНОСЯТСЯ К МЕСТАМ</p> <p>А)временного хранения</p> <p>~особо охраняемым</p> <p>~требующим наличия видеокамер</p> <p>~находящимся под контролем заведующей аптекой</p> <p>2923. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ВЫДАЕТСЯ НА</p> <p>А)лекарственные средства</p> <p>~очковую оптику</p> <p>~биологически активные добавки</p> <p>~детское питание</p> <p>927. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ</p> <p>А)работодателя</p> <p>~работника</p> <p>~муниципального бюджета</p> <p>~фонда обязательного медицинского</p>
---	---

<p>для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту, в специальных журналах учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения»</p> <p>1640. [Т100205] ПОРЯДОК ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ А) №403н от 11.07.2017 года Б) №1175н от 20.12.2012 В) №562н от 17.05.2012 года Г) №54н от 01.08.2012 года в ред. от 30.06.2015 года</p> <p>1747. [Т100206] 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) с истекшим сроком годности В) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства Г) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства</p> <p>1812. [Т100207] СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО А) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе Б) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства В) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства Г) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа</p> <p>1883. [Т100208] ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ</p>	<p>страхования</p> <p>3761. В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕКА, КАК ПРАВИЛО, ПРЕДСТАВЛЯЕТ А)розничное звено ~производителя ~оптовое звено ~мелкооптовое звено</p> <p>2649. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В СПЕЦИФИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ УЧИТЫВАЕТСЯ А)число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде ~метод лекарственного обеспечения населения ~переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее вещество ~уровень доступности лекарственной помощи</p> <p>900. ПРИ ОТПУСКЕ ТОВАРОВ ИЗ АПТЕКИ В АПТЕЧНЫЙ ПУНКТ АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ А)накладная на внутреннее перемещение товара ~товарно-транспортная накладная ~счёт ~счёт-фактура</p> <p>992. ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НАЗНАЧАЮТСЯ ПРИКАЗОМ РУКОВОДИТЕЛЯ А)организации ~лицензирующего органа ~Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков ~Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения</p> <p>2607. СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОВОДЯТ УБОРКУ А)влажную уборку с применением</p>
--	---

<p>НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ УСТАНОВЛЕНЫ</p> <p>А) Постановлением Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009 г. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»</p> <p>Б) приказом МЗ СР РФ № 706н от 23.09.2010 г. «Об утверждении правил хранения ЛС»</p> <p>В) приказом МЗ РФ № 377 от 13.11.1996 г. «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп ЛС и ИМН»</p> <p>Г) приказом МЗ РФ № 330 от 12.11.1997 г. «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»</p> <p>2018. [Т100209] ПОРЯДОК ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ</p> <p>А) Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н</p> <p>Б) Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 № 110</p> <p>В) Минздрава России от 11.07.2017 г. № 403н</p> <p>Г) Минздрава России от 17.06.2013 № 378н</p> <p>2189. [Т100210] В СООТВЕТСТВИИ С ПРИКАЗОМ МИНФИНА РФ ОТ 13.06.1995 №49 ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ПОДЛЕЖИТ</p> <p>А) все имущество организации</p> <p>Б) только денежные средства</p> <p>В) только имущество, находящееся на бухгалтерском учёте</p> <p>Г) только основные средства организации</p> <p>2191. [Т100211] ФИЗИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ РАСТВОРОВ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО УПОТРЕБЛЕНИЯ СОГЛАСНО ПРИКАЗАМ МЗ РФ № 751Н ОТ 26.10.15 И МЗ РФ № 214 ОТ 16.07.97 ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКУ ПО</p>	<p>дезсредств</p> <p>~обычную</p> <p>~сухую</p> <p>~генеральную</p> <p>985. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ВЛИЯНИЯ РАЗЛИЧНЫХ ФАКТОРОВ НА ВЕЛИЧИНУ СПРОСА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СЛЕДУЕТ РАССЧИТАТЬ КОЭФФИЦИЕНТЫ</p> <p>А)корреляции и эластичности</p> <p>~риска списания</p> <p>~скорости реализации</p> <p>~ликвидности</p> <p>1016. В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛС ПРЕДУСМАТРИВАЮТСЯ</p> <p>А)изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией</p> <p>~несгораемые шкафы</p> <p>~материальные комнаты</p> <p>~отдельные шкафы</p> <p>2658. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ПРИШЕДШИХ В НЕГОДНОСТЬ (СПИСАНИЕ),В КОНЦЕ ОТЧЕТНОГО ПЕРИОДА ОТРАЖАЕТСЯ В</p> <p>А)расходной части товарного отчета</p> <p>~кассовой книге организации</p> <p>~журнале кассира-операциониста</p> <p>~приходной части товарного отчета</p> <p>1997. РАСХОД НАРКОТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОПОЛНИТЕЛЬНО УЧИТЫВАЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ</p> <p>А)регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>~регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ</p> <p>~регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ II списка Перечня НС, ПВ и их прекурсоров</p>
---	---

<p>ПОКАЗАТЕЛЯМ А) объём раствора во флаконе Б) оформление ЛС В) описание (цвет, запах, внешний вид) Г) наличие видимых механических включений</p> <p>2401. [Т100212] СОГЛАСНО ПРИКАЗУ № 751Н ОТ 26.10.2015 Г. НА ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ И ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ ДОЛЖНА БЫТЬ ОТПЕЧАТАНА ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ А) «Хранить в прохладном и защищённом от света месте» Б) «Хранить в защищённом от света месте» В) «Беречь от детей» Г) «Хранить в прохладном месте»</p> <p>2452. [Т100213] ЗАКОН «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ» РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ, ВОЗНИКАЮЩИЕ МЕЖДУ А) потребителями и продавцами Б) сотрудниками аптеки В) потребителями и изготовителями Г) потребителями и поставщиками</p> <p>2483. [Т100214] ОТКЛОНЕНИЯ, ДОПУСТИМЫЕ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ А) № 751н от 26.10.2015 г. Б) № 309 от 21.10.1997 г. В) № 706н от 23.08.2010 г. Г) № 707н от 08.10.2015 г.</p> <p>2638. [Т100215] В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОМ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 07.02.1992 №2300-1 «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</p> <p>3382. [Т100216] СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» КОНТРАФАКТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ</p>	<p>~учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ</p> <p>2553. 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 ~при наличии кассового или товарного чека, либо другого документа, удостоверяющего покупку ~при наличии свидетельских показаний, без обязательного предъявления документов, удостоверяющих покупку ~если на товар не установлен срок годности, или гарантийный срок, то в пределах двух лет со дня передачи товара покупателю</p> <p>993. ПОРЯДОК ХРАНЕНИЯ КЛЮЧЕЙ ОТ СЕЙФОВ, МЕТАЛЛИЧЕСКИХ ШКАФОВ И ПОМЕЩЕНИЙ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, УСТАНАВЛИВАЕТСЯ ПРИКАЗОМ РУКОВОДИТЕЛЯ А)организации ~лицензирующего органа ~Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков ~Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения</p> <p>2819. НЕ ПОДЛЕЖАТ СДАЧЕ ПОД ОХРАНУ ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ А)имеющие круглосуточный режим работы ~1 категории ~2 категории ~3 категории</p> <p>2675. ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ЕЖЕДНЕВНО СДАЕТСЯ В КАССУ АПТЕКИ И ОТРАЖАЕТСЯ В А)кассовой книге ~рецептурном журнале</p>
--	---

<p>ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО</p> <p>А) находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства</p> <p>Б) сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе</p> <p>В) не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа</p> <p>Г) находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства</p> <p>3609. [Т100217] РЕГИСТРАЦИЯ ОПЕРАЦИЙ, ИЗМЕНЯЮЩИХ КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВКЛЮЧЕННЫХ В ЧЕТВЕРТЫЙ РАЗДЕЛ ПРИКАЗА МЗ РФ ОТ 22.04.2014 Г. №183Н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПЕРЕЧНЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ», ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО ПРАВИЛАМ, ПРЕДУСМОТРЕННЫМ</p> <p>А) приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту, в специальных журналах операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения»</p> <p>Б) Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 «О предоставлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»</p> <p>В) Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»</p> <p>Г) приказом МЗ РФ от 12.11.97 №330 «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования</p>	<p>~приходной части «товарного отчета»</p> <p>~расходной части «товарного отчета»</p> <p>2361. ПОКАЗАТЕЛИ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЕ СТЕПЕНЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ ТОВАРА НА ОКРУЖАЮЩУЮ СРЕДУ И ЧЕЛОВЕКА В ПРОЦЕССЕ ПРОИЗВОДСТВА, ХРАНЕНИЯ, ПЕРЕРАБОТКИ, ПОТРЕБЛЕНИЯ И УТИЛИЗАЦИИ, ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ БЕЗОПАСНОСТЬ</p> <p>А)экологическая</p> <p>~химическая</p> <p>~механическая</p> <p>~санитарно-гигиеническая</p> <p>2713. ВРЕМЯ В ДНЯХ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕАЛИЗУЕТСЯ ТОВАРНЫЙ ЗАПАС В РАЗМЕРЕ СРЕДНЕЙ ВЕЛИЧИНЫ, НАЗЫВАЕТСЯ</p> <p>А)товарооборачиваемостью</p> <p>~объемом реализации</p> <p>~издержками обращения</p> <p>~точкой заказа</p> <p>2567. ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОМОЩИ В ВИДЕ НАБОРА СОЦИАЛЬНЫХ УСЛУГ НЕ ИМЕЮТ СЛЕДУЮЩИЕ КАТЕГОРИИ ГРАЖДАН</p> <p>А)лица, пострадавшие от политических репрессий</p> <p>~инвалиды войны</p> <p>~участники Великой Отечественной войны</p> <p>~дети-инвалиды</p> <p>2534. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК УСТАНОВЛИВАЮТСЯ К</p> <p>А)фактическим отпускным ценам производителей ЖНВЛП</p> <p>~зарегистрированным ценам производителей ЖНВЛП</p> <p>~фактическим отпускным ценам организации оптовой торговли ЖНВЛП</p> <p>~ценам, определяемым региональным тарифным соглашением</p> <p>2627. ПРИ ПРОВЕРКЕ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ИМУЩЕСТВА УЧАСТИЕ МАТЕРИАЛЬНО ОТВЕТСТВЕННЫХ</p>
--	---

<p>наркотических средств и психотропных веществ»</p> <p>3811. [Т100218] ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» РЕГУЛИРУЕТ ПОРЯДОК</p> <p>А) государственной регистрации лекарственных средств Б) выписывания рецептов на лекарственные средства для льготных категорий пациентов В) выписывания рецептов на наркотические лекарственные средства Г) применения 5 и более лекарственных средств одновременно</p> <p>4000. [Т100219] ВИДЫ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ УТВЕРЖДЕНЫ</p> <p>А) приказом Министерства здравоохранения от 31.07.2020 №780н «Об утверждении видов аптечных организаций» Б) приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 28.12.2010 №1222н «Об утверждении правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения» В) приказом Министерства здравоохранения от 31.08.2016 № 647н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» Г) постановлением Правительства РФ от 19.21.1998 №55 «Об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...»</p> <p>4185. [Т100220] ТРЕБОВАНИЯ К ОФОРМЛЕНИЮ ЦЕННИКА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И ДРУГИЕ ТОВАРЫ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ОПРЕДЕЛЕНА В</p> <p>А) приказе Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 №647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» Б) приказе Министерства здравоохранения РФ от 11.07.2017 №403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию</p>	<p>ЛИЦ</p> <p>А) обязательно ~не обязательно ~обязательно в случае, если в предыдущую инвентаризацию была выявлена недостача ~обязательно в случае, если в межинвентаризационный период произошла смена материально - ответственных лиц</p> <p>926. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В</p> <p>А) в год ~2 года ~3 года ~в 4 года</p> <p>953. ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ОТПУСК, РЕАЛИЗАЦИЮ И ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ИМЕЮТ</p> <p>А) организации независимо от форм собственности ~только государственные унитарные предприятия ~только муниципальные унитарные предприятия ~только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица</p> <p>2453. НЕ ИМЕЕТ ПРАВА ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ РЕЦЕПТУРНОГО НАЗНАЧЕНИЯ</p> <p>А) аптечный киоск ~аптечный пункт ~производственная аптека ~производственная аптека с правом изготовления асептических ЛП</p> <p>2710. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ВПЕРВЫЕ РЕГИСТРИРУЕМЫЙ В РОССИИ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ)</p> <p>А) 5 ~7 ~10 ~15</p>
---	--

<p>на фармацевтическую деятельность» В) приказе Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 27.27.2010 №553н «Об утверждении видов аптечных организаций» Г) постановлении Правительства РФ от 29.10.2010 №865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов»</p>	<p>2635. ПРАВО НА ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЕЖЕГОДНОГО ОПЛАЧИВАЕМОГО ОТПУСКА ЗА ПЕРВЫЙ ГОД РАБОТЫ РАБОТНИК ПОЛУЧАЕТ ПО ИСТЕЧЕНИИ МЕСЯЦЕВ ЕГО НЕПРЕРЫВНОЙ РАБОТЫ У ДАННОГО РАБОТОДАТЕЛЯ В ТЕЧЕНИЕ __ (МЕСЯЦЕВ) А)6 ~10 ~12 ~11</p>
<p>4195. [Т100221] ГОСУДАРСТВЕННАЯ ФАРМАКОПЕЯ ИМЕЕТ ХАРАКТЕР А) законодательный Б) информационный В) обязательный Г) рекомендательный</p>	<p>2454. НЕ ПОДЛЕЖАТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ А)экстемпоральные лекарственные препараты ~воспроизведенные лекарственные препараты ~оригинальные лекарственные препараты ~новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов</p>
<p>4268. [Т100222] ВНУТРИАПТЕЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ГОМЕОПАТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С А) Приказом Минздрава России по контролю качества лекарственных препаратов аптечного изготовления Б) Руководством по описанию и изготовлению гомеопатических лекарств В) Государственной фармакопеей РФ XIII издания Г) нормативной документацией предприятия</p>	<p>2656. КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ А)денежных средств в кассе организации ~товаров ~основных средств ~денежных средств на расчетном счете</p>
<p>2750. КОНТРОЛЬ ПРИ ОТПУСКЕ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКУ А)соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ ~общего объема лекарственной формы ~общей массы лекарственной формы ~качества укупорки</p>	<p>2378. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ДЕЙСТВИТЕЛЬНА А)до истечения срока годности лекарственного препарата ~1 год ~3 года ~5 лет</p>
<p>4092. ЕДИНОВРЕМЕННЫЙ ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ N 107-1/У, СРОК ДЕЙСТВИЯ КОТОРОГО СОСТАВЛЯЕТ ОДИН ГОД, ДОПУСКАЕТСЯ ПО А)согласованию с медицинским работником, выписавшим рецепт ~решению провизора ~решению руководителя аптеки ~решению руководителя медицинской организации</p>	<p>1096. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ НЕ РЕЖЕ А)2 раз в неделю ~1 раза в смену ~1 раза в 2 недели ~1 раза в месяц</p> <p>2663. ИСЧИСЛЕНИЕ СУММЫ ПОТЕРЬ ОТ ЕСТЕСТВЕННОЙ</p>

<p>1027. ПРИ НЕОБХОДИМОСТИ ЭКСТРЕННОГО ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ВРАЧ ДОЛЖЕН А) проставить на рецепте обозначения «cito» или «statim» ~позвонить в аптеку ~в верхней части рецепта написать красным карандашом «экстренно!» ~использовать особую форму бланка рецепта</p> <p>2000. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ) А) 15 ~10 ~30 ~5</p> <p>2830. 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 ДНЕЙ А) 60 ~90 ~15 ~30</p> <p>2772. РЕЦЕПТЫ НА АНТИБИОТИКИ, СУЛЬФАНИЛАМИДНЫЕ, АНТИГИСТАМИННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ В АПТЕКЕ А) не хранятся ~хранятся 3 дня ~хранятся 5 дней ~хранятся 10 лет</p> <p>970. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ПАЦИЕНТУ РЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ЯВЛЯЕТСЯ А) рецепт врача ~лист врачебных назначений</p>	<p>УБЫЛИ НА ОСНОВЕ ДАННЫХ ПЕРВИЧНЫХ УЧЕТНЫХ ДОКУМЕНТОВ НЕ ПРОИЗВОДИТСЯ ПО А) бою, браку, порче, потерям за счет истечения срока годности ЛС ~отпуску (реализации) лекарственных средств, индивидуально изготовленных по рецептам и требованиям учреждений здравоохранения ~отпуску (реализации) внутриаптечной заготовки и фасовки, ~отпуску в массе (ангро), с нарушением оригинальной упаковки</p> <p>2485. ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЯТСЯ (В ГОДАХ) А) 1 ~3 ~5 ~10</p> <p>2492. ПОЛУЧЕНИЕ ТОВАРА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИЛИ ПОСТАВЩИКА ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ А) доверенности ~приказа руководителя аптечной организации ~приказа руководителя транспортной организации ~удостоверения</p> <p>2472. ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ПОЛУЧЕНИЕ, ХРАНЕНИЕ, РЕАЛИЗАЦИЮ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ НАЗНАЧАЮТСЯ А) приказом директора аптечной организации ~распоряжением заведующего отделом наркотических средств и психотропных веществ ~Росздравнадзором ~лицензирующим органом</p>
--	---

<p>~накладная-требование медицинской организации ~«Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»</p> <p>2751. РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА А)тримеперидин ~сомбревин ~фторотан ~калипсол</p> <p>2825. 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 № А)148-1/у -88 ~148-1/у -04(л) ~107- 1/у ~107/у – НП</p> <p>2755. ОТМЕТКА НА РЕЦЕПТЕ ОБ ОТПУСКЕ ПРЕПАРАТА НЕ ВКЛЮЧАЕТ А)срока годности лекарственного ЛП ~наименования и дозировки ЛП ~наименования или номера аптечной организации ~подписи отпустившего ЛП</p> <p>2824. 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 24 ноября 2021 Г. № 1094Н) ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ № А)148-1/у -88 ~148-1/у -04(л) ~107- 1/у</p>	<p>2603. УНИЧТОЖЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛС И (ИЛИ) ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ИМЕЮЩИМИ ЛИЦЕНЗИЮ НА А)деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV класса опасности ~фармацевтическую деятельность ~производство и реализацию ЛС ~медицинскую деятельность</p> <p>2640. ИСКУССТВО ЭФФЕКТИВНОЙ ПОКУПКИ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В А)своевременном получении необходимого количества качественного товара по минимально возможным ценам ~покупке необходимых товаров на условиях, предложенных поставщиком ~выборе наиболее необходимых и качественных товаров ~организации получения необходимых товаров по предложению поставщика</p> <p>928. СПЕЦИАЛЬНАЯ ОЦЕНКА УСЛОВИЙ ТРУДА НЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ А)оценку своевременной выплаты заработной платы работникам ~идентификацию, исследования (испытания) и измерения вредных и (или) опасных производственных факторов ~отнесение условий труда на рабочем месте по степени вредности и (или) или опасности к классу (подклассу) условий труда ~оформление результатов проведения специальной оценки условий труда</p> <p>2695. ДЛЯ ИНФОРМИРОВАНИЯ О ГРУЗОПОЛУЧАТЕЛЕ И ГРУЗООТПРАВИТЕЛЕ ПРОДУКЦИИ ПРЕДНАЗНАЧЕНА МАРКИРОВКА А)транспортная ~первичная ~потребительская ~производственная</p> <p>2519. К АПТЕЧНЫМ</p>
--	---

<p>~107/у – НП</p> <p>2752. РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ А)списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ –частнопрактикующим врачам ~используемые только в медицинских организациях ~наркотических и психотропных списков II и III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ – индивидуальным предпринимателям ~наркотических и психотропных списков II и III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ – для лечения наркомании</p> <p>2833. РЕЦЕПТ НА ДИАЗЕПАМ ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ ___ДНЕЙ А)15 ~10 ~30 ~90</p> <p>2864. МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА А)107/у-НП ~107-1/у ~148-1/у-88 ~148-1/у-04 (л)</p> <p>2803. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ» В ЧИСТОМ ВИДЕ, СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ) А)15 ~5 ~30 ~60</p> <p>2829. 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 (В ДНЯХ) А)60 ~90 ~15 ~30</p>	<p>ОРГАНИЗАЦИЯМ НЕ ОТНОСЯТСЯ А)аптечные склады ~аптеки, обслуживающие население ~аптечные пункты ~аптечные киоски</p> <p>2843. В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НА КАЖДУЮ ЕДИНИЦУ ТОВАРА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ А)стеллажная карточка ~счет-фактура ~реестр ~товарная накладная</p> <p>2783. МЕДИЦИНСКИЕ ПИЯВКИ НЕОБХОДИМО СОДЕРЖАТЬ В СТЕКЛЯННЫХ БАНКАХ ИЗ РАСЧЕТА А)3 л воды на 50 - 100 особей ~3 л воды на 200 особей ~10 л воды на 600 особей ~10 л воды на 1000 особей</p> <p>1070. В ТЕХНИЧЕСКИ УКРЕПЛЁННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ, СООТВЕТСТВУЮЩИХ ТРЕБОВАНИЯМ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА, ХРАНЯТСЯ А)наркотические и психотропные лекарственные средства ~лекарственное растительное сырьё ~рецептурные бланки формы №107-у ~вспомогательные материалы</p> <p>3763. ИСПРАВЛЕНИЯ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ А)должны быть оговорены и подписаны всеми членами инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами ~должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами ~должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и руководителем коллектива (бригадира) ~не допускаются</p> <p>899. АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ МОГУТ ПРИОБРЕТАТЬ ЛС У А)организаций оптовой торговли ЛС и</p>
--	--

<p>4089. К ЛС, ВКЛЮЧЕННЫМ В СПИСОК II НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ОТНОСЯТ А)Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол ~Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин ~Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал ~Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат</p> <p>2865. НИТРАЗЕПАМ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА А)148-1/у-88 ~107-1/у ~107/у-НП ~148-1/у-04 (л)</p> <p>959. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СИТО» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ) А)2 ~1 ~5 ~10</p> <p>2557. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ) А)5 ~1 ~3 ~10</p> <p>2835. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА КЛОЗАПИН СОСТАВЛЯЕТ(В ГОДАХ) А)3 ~5 ~10 ~1</p> <p>994. К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ</p>	<p>производителей ЛС ~магазинов медицинской техники ~аптечных организаций ~лабораторий</p> <p>2585. ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ А)производится во всех экземплярах путем зачеркивания неправильных записей и проставления над зачеркнутыми записями правильных данных ~не допускается ~производится в первом экземпляре ~производится с помощью корректора</p> <p>2564. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ 3 МЕСЯЧНОГО ЗАПАСА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ОТНОСЯТСЯ К КАТЕГОРИИ А)2 ~1 ~3 ~4</p> <p>3744. ДЕМОКРАТИЧЕСКИЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ А)достижению максимальной производительности и эффективности труда ~увеличению власти руководителя над подчинённым ~увеличению возможности влиять на подчинённых через принуждение ~увеличению власти подчинённых над руководителем</p> <p>2569. НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ЛП ПО УСТАНОВЛЕННОМУ ПЕРЕЧНЮ, ВЫПИСАННЫЕ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ КОНКРЕТНОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ, ИМЕЮТ ПРАВО БОЛЬНЫЕ А)туберкулезом ~онкологическими заболеваниями ~сахарным диабетом ~СПИДом</p> <p>901. ПРИХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ</p>
---	---

<p>ОТНОСИТСЯ ТО, ЧТО ЖУРНАЛ ДОЛЖЕН БЫТЬ А)заверен руководителем МВД ~пронумерован ~прошнурован ~заверен печатью юридического лица</p> <p>945. 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 ~5 дней ~1 месяца ~2 месяцев</p> <p>2558. ПОРЯДОК ОТПУСКА ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ «РАСТВОРА ПРОМЕДОЛА 2%» В АМПУЛАХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № А)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»</p> <p>949. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ) А)5 ~1 ~2 ~10</p> <p>2381. РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ 107-1/У ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ А)антибиотиков группы аминогликозидов ~спирта этилового ~анаболических стероидов ~психотропных веществ</p> <p>2757. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ</p>	<p>ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ А)накладных на внутреннее перемещение товара, товарных накладных поставщика ~счетов ~расходно-приходных накладных ~квитанций к приходным кассовым ордерам</p> <p>1093. СРОКИ ПРОХОЖДЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ОСМОТРА ПРОВИЗОРА-ТЕХНОЛОГА И ФАРМАЦЕВТА НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В (МЕС.) А)6 ~18 ~12 ~24</p> <p>897. УЧЁТНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ФИКСИРУЮЩИЕ ФАКТ СВЕРШЕНИЯ ХОЗЯЙСТВЕННОЙ ОПЕРАЦИИ, НАЗЫВАЮТСЯ А)первичными ~накопительными ~сводными ~внутренними</p> <p>2552. В СЛУЧАЕ ВРЕМЕННОГО ПРИОСТАНОВЛЕНИЯ СВОЕЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ (ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПЛАНОВЫХ САНИТАРНЫХ ДНЕЙ, РЕМОНТА И В ДРУГИХ СЛУЧАЯХ) АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОБЯЗАНА ПРЕДОСТАВИТЬ ИНФОРМАЦИЮ А)своевременно о дате и сроках приостановления деятельности ~своевременно о дате приостановления деятельности ~своевременно о сроках приостановления деятельности ~за неделю о сроках приостановления деятельности</p> <p>2408. ВЫВЕДЕНИЕ И СВЕРКА КНИЖНЫХ И ФАКТИЧЕСКИХ ОСТАТКОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ НА ПРЕДМЕТНО- КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ, ПРОВОДИТСЯ В АПТЕКЕ А)ежемесячно ~ежеквартально ~не реже двух раз в год ~не реже одного раза в год</p>
---	---

<p>ФОРМЫ 107-1/У НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ А)печати медицинской организации «Для рецептов» ~штампа медицинской организации ~личной подписи медицинского работника ~возраста пациента</p> <p>2463. ВРАЧИ УЧРЕЖДЕНИЙ СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ И ИСПРАВИТЕЛЬНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО А)имеют ~не имеют ~имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ ~имеют по согласованию с руководителем учреждения социальной защиты или исправительных учреждений</p> <p>1996. ОТПУСКАТЬ АМБУЛАТОРНЫМ БОЛЬНЫМ В АПТЕКЕ МОЖНО А)спирт этиловый ~Калипсол ~Сомбревин ~эфир для наркоза</p> <p>2837. ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ А)запрещается ~разрешается в исключительных случаях ~разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации ~разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации</p> <p>2802. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «КЛОНИДИН», СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ) А)3 ~5 ~10 ~1</p> <p>949. РЕЦЕПТЫ НА ЛП, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ В СРОК,</p>	<p>2566. В АПТЕКАХ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА РЕАЛИЗАЦИЮ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В НИХ НЕОБХОДИМО РАСПОЛАГАТЬ ДАННЫМИ О А)числе жителей, обслуживаемых аптекой и нормативе потребления на 1000 жителей в год ~товарообороте и рецептуре аптеки ~количестве ЛП, отпускаемых по рецептам и без рецептов ~количестве экстемпоральных рецептов и нормативе потребления на 1000 рецептов</p> <p>2739. СПИСАНИЕ ТОВАРОВ ПО БОЮ, БРАКУ И ПОРЧЕ ТОВАРОВ, ПРОИЗОШЕДШИХ ВО ВРЕМЯ ХРАНЕНИЯ ИЛИ ПРИ ПОДГОТОВКЕ ТОВАРА К РЕАЛИЗАЦИИ, ПРОИЗВОДИТСЯ А)в момент установления факта боя, брака, порчи товаров ~во время инвентаризации ~ежемесячно ~1 раз в квартал</p> <p>2478. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ А)отдельно от других групп лекарственных средств, в специально выделенной зоне ~в сейфе под замком ~вместе со всеми лекарственными средствами ~в отдельном помещении</p> <p>2501. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОПУСКАЕТСЯ ИДЕНТИФИЦИРОВАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМОЩЬЮ А)стеллажной карты; кодов и электронных устройств ~упаковочных надписей ~журналов регистрации ~журналов учета</p> <p>2604. УНИЧТОЖЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛС И (ИЛИ) ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ А)в помещениях аптечных организаций</p>
--	--

<p>НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ) А)5 ~1 ~2 ~10</p> <p>2459. ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ (АМПУЛЫ) А)20 ~10 ~30 ~40</p> <p>4093. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТНОСЯЩИЕСЯ ПО АТХ К АНТИПСИХОТИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ (КОД N05A), АНКСИОЛИТИКАМ (КОД N05B), СНОТВОРНЫМ И СЕДАТИВНЫМ СРЕДСТВАМ (КОД N05C), АНТИДЕПРЕССАНТАМ (КОД N06A) И НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ В ТЕЧЕНИЕ А)3 месяцев ~3 лет ~5 лет ~10 лет</p> <p>2706. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ФОРМЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА «ФЕНДИВИЯ» ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НА ОСНОВАНИИ РЕЦЕПТА, ОФОРМЛЕННОГО НА БЛАНКЕ ПО ФОРМЕ № А)148-1/у-88 ~107/у-НП ~107-1/у ~148-1/у-04 (л)</p> <p>2890. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ В АПТЕКЕ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ ПРЕВЫШАЕТ (В ДНЯХ) А)5 ~1 ~2 ~7</p>	<p>~на специально оборудованных площадках, полигонах ~в специально оборудованных помещениях ~с соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ</p> <p>2759. ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА А)хранят отдельно от других групп лекарственных средств в карантинной зоне ~возвращают поставщику ~направляют на анализ в аккредитованную лабораторию ~уничтожают в условиях аптеки</p> <p>925. ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА А)работодателя ~совет директоров ~вышестоящую организацию ~комитеты (комиссии) по охране труда</p> <p>2674. СУММА ОБОРОТА ПО БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ ОТПУСКУ, ОПРЕДЕЛЯЕМАЯ ПО ДАННЫМ КАССОВОГО АППАРАТА КАК ВЫРУЧКА ОТДЕЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВ БЕЗ РЕЦЕПТОВ, ФИКСИРУЕТСЯ ЕЖЕДНЕВНО В А)кассовой книге ~рецептурном журнале ~журнале учета рецептуры ~приходной части «товарного отчета»</p> <p>2895. СРОК ХРАНЕНИЯ КАССОВОЙ ЛЕНТЫ СОСТАВЛЯЕТ А)не менее 5 лет ~бессрочно ~не менее 3 лет ~не менее 1 года</p> <p>2676. СДАЧА ВЫРУЧКИ В БАНК ЧЕРЕЗ ИНКАССАТОРА ОТНОСИТСЯ К РАСХОДНОЙ КАССОВОЙ ОПЕРАЦИИ, ЮРИДИЧЕСКИМ ОСНОВАНИЕМ КОТОРОЙ ЯВЛЯЕТСЯ</p>
---	--

<p>2554. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (В ГОДАХ) А)5 ~1 ~3 ~10</p> <p>951. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (В ГОДАХ) А)3 ~1 ~5 ~10</p> <p>958. РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СТАТИМ» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ ПАЦИЕНТА В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ) А)1 ~2 ~5 ~10</p> <p>2771. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ ДЛЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88 ЯВЛЯЮТСЯ ВСЕ, КРОМЕ А)подписи главного врача ~печати «для рецептов» ~номера карты пациента или его адреса ~номера и серии рецепта</p> <p>2557. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ) А)5 ~1 ~3 ~10</p> <p>2555. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107/У-НП НЕ ТРЕБУЕТСЯ А)круглой печати медицинской организации ~штампа медицинской организации</p>	<p>А)комплект документов для инкассации ~расчетно-платежная ведомость ~объявление на взнос наличными ~заявление о выдаче наличных денег</p> <p>2668. СПИСАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ, БОЯ, ПОРЧИ И ПР.) В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ НА ОСНОВАНИИ А)акта ~описи ~справки ~ведомости</p> <p>2762. ПРОЦЕДУРА ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ А)наличие рабочего места провизора-технолога ~идентификацию стеллажей, шкафов, полок ~специальные помещения для хранения разных групп лекарственных средств ~поддержание определенных температуры и влажности воздуха в помещениях хранения</p> <p>2549. СОГЛАСНО ПОЛОЖЕНИЮ О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ВКЛЮЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ РАБОТЫ И УСЛУГИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ А)распространение лекарственных препаратов ~оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения ~перевозка лекарственных средств (лекарственных препаратов) для медицинского применения ~розничная торговля, отпуск, изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>2490. ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В</p>
--	---

<p>~номера медицинской карты больного ~печати МО «Для рецептов»</p> <p>2413. КОДЕИНА ФОСФАТ В МИКСТУРЕ ОТ КАШЛЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ А)148 - 1/у – 88 ~148 – 1/у – 04 (л) ~107 – 1/у ~107/у – НП</p> <p>950. НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ А)штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному ~путём надрыва и возвращаются больному ~штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации ~штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура</p> <p>2838. ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА ПЕРВИЧНЫХ И ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ А)запрещается ~разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации ~разрешается в исключительных случаях ~разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации</p> <p>2653. ФАКТИЧЕСКОЕ НАЛИЧИЕ ИМУЩЕСТВА ОПРЕДЕЛЯЮТ А)путем обязательного подсчета, взвешивания, обмера ~методом опроса материально-ответственных лиц ~по данным компьютерного учета имущества ~расчетным методом по формуле товарно-материального баланса</p> <p>1676. ПИСЬМЕННОЕ НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО УСТАНОВЛЕННОЙ ФОРМЕ, ВЫДАННОЕ МЕДИЦИНСКИМ ИЛИ ВЕТЕРИНАРНЫМ РАБОТНИКОМ, ИМЕЮЩИМ НА ЭТО ПРАВО, В ЦЕЛЯХ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИЛИ ЕГО</p>	<p>ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ИЛИ В ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ЛИЧНЫМ, СЕМЕЙНЫМ, ДОМАШНИМ ИЛИ ИНЫМ ПОДОБНЫМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОРом А)поставки ~розничной купли-продажи ~поставки товаров для государственных нужд ~контрактации</p> <p>2525. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС НЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛС ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РФ ПОРЯДКЕ А)физическим лицам для личного, семейного, домашнего использования ~организациям оптовой торговли ЛС, производителям ЛС для целей производства ЛС ~аптечным организациям, ветеринарным аптечным организациям, медицинским организациям ~научно-исследовательским организациям для научно-исследовательской работы</p> <p>2401. РЕЖИМ РАБОТЫ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ А)самостоятельно ~органом исполнительной власти субъекта РФ ~органом местного самоуправления ~самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом</p> <p>2297. [Т100313] НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ 107/У-НП ОТПУСКАТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ А) промедол Б) окситоцин В) бронхолитин Г) атропин</p> <p>2304. [Т100314] РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В</p>
---	---

<p>ИЗГОТОВЛЕНИЯ И ОТПУСКА, НАЗЫВАЕТСЯ А)рецептом ~требованием ~фармакопейной статьёй ~нормативным документом</p> <p>2439. ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ И РЕАЛИЗАЦИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ АПТЕКАМИ, В ТЕЧЕНИЕ СРОКА ГОДНОСТИ ПРЕПАРАТА, НО НЕ ПОЗДНЕЕ (СУТОК ДО ЕГО ОКОНЧАНИЯ) А)7 ~1 ~10 ~3</p> <p>2834. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА ТРАМАДОЛ СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ) А)3 ~5 ~10 ~1</p> <p>2556. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «ПРОМЕДОЛА РАСТВОР 2%» В АМПУЛАХ СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ) А)15 ~10 ~30 ~60</p> <p>944. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ ПЕЧАТЬЮ А)личной врача ~треугольной медицинской организации «Для рецептов» ~круглой медицинской организации ~гербовой медицинской организации</p> <p>942. РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА А)Трамадол ~Калипсол ~Фторотан ~Сомбревин</p> <p>969. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА</p>	<p>СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, 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</p> <p>2339. [Т100315] К ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ № 148-1/У-88 ОТНОСИТСЯ А) печать МО «Для рецептов» Б) круглая печать МО В) подпись главного врача ЛПУ или его заместителя Г) надпись «По специальному назначению»</p> <p>2355. [Т100316] СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО, В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СОСТАВЛЯЕТ А) 3 года Б) 1 год В) 5 лет Г) 2 месяца</p> <p>2649. [Т100317] СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДЕИНСОДЕРЖАЩИЙ «НУРОФЕН ПЛЮС» ТАБЛЕТКИ, СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ) А) 15 Б) 10 В) 60 Г) 30</p> <p>2657. [Т100318] ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС), ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ (ПВ) И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ</p>
---	--

<p>А) круглой печати медицинской организации ~штампа медицинской организации ~печати медицинской организации «Для рецептов» ~номера медицинской карты пациента</p> <p>74. [Т100301] СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА ПСИХОТРОПНЫЕ ЛС, ВКЛЮЧЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ) А) 15 Б) 60 В) 5 Г) 10</p> <p>310. [Т100302] ТРИМЕПЕРИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ А) 107/у-НП Б) 148-1/у-88 В) 107-1/у Г) 148-1/у-04(л)</p> <p>362. [Т100303] СИГНАТУРА ВЫДАЁТСЯ НА РУКИ БОЛЬНОМУ, ЕСЛИ ЭКСТЕМПОРАЛЬНАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА СОДЕРЖИТ ВЕЩЕСТВА А) психотропные Б) превышающие дозу, указанную в государственной фармакопее (ГФ) как высшая разовая доза В) огнеопасные Г) летучие</p> <p>806. [Т100304] ПРЕПАРАТЫ ФТОРХИНОЛОНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ № А) 107-1/у Б) 107/у-НП В) 148-1/у-04 (л) Г) 148-1/у-88</p> <p>1124. [Т100305] К ЛЕКАРСТВЕННОМУ СРЕДСТВУ, ОТПУСКАЕМОМУ ПО РЕЦЕПТУ, ОТНОСЯТ РАСТВОР А) для инъекций папаверина 2% Б) хлоргексидина водный В) пустырника спиртовой Г) Люголя</p> <p>1188. [Т100306] ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК</p>	<p>№ А) 148-1/у-88 «Рецептурный бланк» Б) 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ» В) 107-1/у «Рецептурный бланк» Г) 148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»</p> <p>3088. [Т100319] НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА А) подписи руководителя медицинской организации Б) печати медицинской организации «Для рецептов» В) штампа медицинской организации Г) номера и серии рецепта</p> <p>3097. [Т100320] ВРАЧИ САНАТОРНО-КУРОРТНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ВЫПИСЫВАТЬ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО А) не имеют Б) имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ В) имеют Г) имеют по согласованию с руководителем санаторно-курортной организации</p> <p>3321. [Т100321] СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДИНСОДЕРЖАЩИЙ «ПЕНТАЛГИН-Н» ТАБЛЕТКИ, СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ) А) 15 Б) 5 В) 60 Г) 10</p> <p>3351. [Т100322] ПРИ ОТПУСКЕ ЭТИЛОВОГО СПИРТА В СМЕСИ РЕЦЕПТ ОСТАЕТСЯ В АПТЕКЕ И ХРАНИТСЯ В ТЕЧЕНИЕ (В ГОДАХ) А) 3 Б) 1 В) 5 Г) 2</p> <p>3417. [Т100323] ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НА ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛП СПИСКОВ II И III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ХРАНЯТСЯ В</p>
--	---

<p>III ПЕРЕЧНЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ, ОТПУСКАЮТСЯ ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ РЕЦЕПТА, ВЫПИСАННОГО НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ №</p> <p>А) 148-1/у-88 + № 148-1/у-04 (л) Б) 148-1/у-04 (л) В) 148-1/у-88 Г) 107-1/у + № 148-1/у-04 (л)</p> <p>1355. [Т100307] НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ... В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №</p> <p>А) 148-1/у-88 Б) 148-1/у-04 (л) В) 107-1/у Г) 107/у-НП</p> <p>1730. [Т100308] РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 107-1/У ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ (В ДНЯХ)</p> <p>А) 60 Б) 30 В) 10 Г) 5</p> <p>1990. [Т100310] ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, УКАЗАННЫЕ В ПУНКТЕ 4 ПОРЯДКА ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА (ПРИКАЗ МЗ РФ ОТ 17 МАЯ 2012 Г. №562Н), ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №</p> <p>А) 107-1/у Б) 148-1/у-04(л) В) 107/у-НП Г) 148-1/у-88</p> <p>2011. [Т100311] ОЦЕНКА СООТВЕТСТВИЯ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ РЕЦЕПТОВ ДЕЙСТВУЮЩИМ РЕГЛАМЕНТАМ ПО ПРАВИЛАМ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ПОРЯДКУ ОТПУСКА ЛП ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>А) фармацевтической экспертизой рецептов Б) предметно-количественным учётом В) алгоритмом приёма рецептов</p>	<p>АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ В ТЕЧЕНИЕ (В ГОДАХ)</p> <p>А) 5 Б) 1 В) 3 Г) 10</p> <p>3577. [Т100324] ЛП МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ</p> <p>А) 107/у-НП Б) 107-1/у В) не выписывается амбулаторным больным Г) 148-1/у-88</p> <p>3626. [Т100325] МАНУАЛЬНАЯ ПРОПИСЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ОТЛИЧАЕТСЯ ОТ СТАНДАРТНОЙ ТЕМ, ЧТО ОНА РЕГЛАМЕНТИРОВАНА</p> <p>А) рецептом Б) нормативным документом В) инструкцией Г) приказом</p> <p>3829. [Т100326] СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 107/У-НП СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ)</p> <p>А) 15 Б) 60 В) 10 Г) 5</p> <p>4042. [Т100327] ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ МЕДИЦИНСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ЗАПРЕЩАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА</p> <p>А) наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня Б) комбинированные лекарственные препараты В) ядовитые и сильнодействующие препараты Г) лекарственные препараты индивидуального изготовления</p> <p>4333. [Т100328] СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88 СОСТАВЛЯЕТ (В ДНЯХ)</p> <p>А) 15</p>
--	---

<p>Г) таксированием рецептов</p> <p>1866. [Т100309] НЕВЕРНОЕ ДЕЙСТВИЕ ПРОВИЗОРА ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕСОВМЕСТИМОГО СОЧЕТАНИЯ ЛС</p> <p>А) рецепт возвращается больному Б) рецепт погашается штампом «Недействителен» В) рецепт остается в аптеке Г) регистрируется в специальном журнале</p>	<p>Б) 10 В) 5 Г) 60</p> <p>2218. [Т100312] РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМЕТКОЙ «СИТО» (СРОЧНО) ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (В ДНЯХ)</p> <p>А) 2 Б) 5 В) 1 Г) 10</p>
--	---

2 этап: решение ситуационных задач (кейс-заданий)

Ситуационные задачи (кейс-задания)

<p>Кластер компетенций Производство и изготовление лекарственных средств Контроль качества лекарственных средств Заготовка лекарственного растительного сырья</p>
<p>1. В аптеку поступил рецепт следующего состава: Rp.: Riboflavini 0,02 Acidi ascorbinici 0,15 M.f. pulvis D.t.d. № 6 S. По 1 порошку 3 раза в день. Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите принципы измельчения твёрдых материалов в фармацевтической технологии, охарактеризуйте основные типы измельчающих машин. 2. Укажите химическую формулу кислоты аскорбиновой, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции; 3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции 4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья шиповника майского. К какой секции он относится? 5. Укажите диагностические признаки сырья, особенности его заготовки, сушки и хранения</p>
<p>2. В аптеку поступил рецепт следующего состава: Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2 % - 10 ml D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день. Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите требования к оформлению лекарственной формы. Дайте определение термина «Асептическое производство лекарственных средств», приведите факторы, влияющие на асептическую обработку лекарственных препаратов. 2. Укажите химическую формулу пилокарпина гидрохлорида, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции; 3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции; 4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья пилокарпуса мелколистного. 5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, содержащего алкалоиды и меры техники безопасности при работе с сырьём.</p>
<p>3. В аптеку поступил рецепт следующего состава: Rp.: Sol. Zinci sulfatis 0,5 % 10 ml Acidi borici 0,2 D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день. Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты, принимая во внимание использование концентрированных растворов. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите требования к оформлению лекарственной формы.</p>

Охарактеризуйте классы чистоты зон (помещений) в производстве стерильных лекарственных средств, приведите категории технологических операций при производстве стерильных лекарственных средств

2. Укажите химическую формулу кислоты борной, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья василька синего.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны при заготовке.

4. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Acidi salicylici 0,1
Vasellini 10,0
M.D.S. Наносить на кожу.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите требования надлежащей производственной практики (GMP) в производстве мазей. Охарактеризуйте аппаратуру для смешивания компонентов мази и ее типы.

2. Укажите химическую формулу кислоты салициловой, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья фиалки трёхцветной.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

5. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Talci
Zinci oxydi ana 4,0
Aquaе purificatae 100 ml
M.D.S. Наносить на кожу.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления, оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите требования к оформлению лекарственной формы.

Укажите факторы, влияющие на устойчивость суспензий, приведите и охарактеризуйте аппаратуру для механического диспергирования твердой фазы.

2. Укажите химическую формулу цинка оксида, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья дуба черешчатого.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны при

заготовке.

6. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Mentholi 0,1
Natrii hydrocarbonatis
Natrii tetraboratis ana 2,0
M.f. pulvis
D.S. Для полосканий. Чайная ложка на стакан
теплой воды.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите методы определения измельченности порошков и их группы, используемое ситовое оборудование.

2. Укажите Химическую формулу ментола, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья мятыперечной.

5. Укажите меры охраны растения, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

7. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri ex 5,0 - 100 ml
Natrii bromidi 1,0
Glucosae 5,0
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из использования жидкого экстракта-концентрата пустырника. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Дайте характеристику метода дробной мацерации по типу противотока при получении жидких экстрактов, способы их очистки.

2. Укажите химическую формулу глюкозы, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья пустырника пятилопастного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

8. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Thermopsisidis ex 0,2-100 ml
Natrii benzoatis

Natrii hydrocarbonatis ana 2,0
M.D.S. По 1 дес. ложке. 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из использования в изготовлении травы термопсиса. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Дайте определение терминов «Сушка», «Скорость сушки» в технологии сухих экстрактов. Опишите конвективные сушилки в производстве фитопрепаратов.

2. Укажите химическую формулу натрия бензоата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья термопсиса ланцетовидного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

9. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonici 200 ml
D.S. Для внутривенного введения.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите основные нормативные документы, регламентирующие производство лекарственных форм для парентерального применения. Охарактеризуйте принципы и основные риски в производстве стерильных лекарственных средств, в соответствии надлежащей производственной практики (GMP).

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества натрия хлорида;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья, являющегося источником маслаоливкового, латинское название масла.

5. Укажите способ получения и очистки масла оливкового, характер масла по высыхаемости, поясните, чем это обусловлено.

10. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Laevomycetini 0,2
Spiritus aethylici 70 % 10 ml
D.S. По 6 капель в ухо.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты разведения спирта этилового (95%) при экстемпоральном изготовлении лекарственного препарата по данной рецептурной прописи. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Изложите особенности промышленного производства спиртовых растворов,

мероприятий по охране труда и технике безопасности.

2. Укажите химическую формулу хлорамфеникола (левомецитина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья трилистника водяного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

11. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Bendazoli (Dibazoli) 0,03

Sacchari 0,2

M. f. pulvis

D.t.d. № 6

S. По 1 порошку 2 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Охарактеризуйте аппаратуру для дозирования порошков в промышленном производстве, основные мероприятия по охране труда и технике безопасности на всех стадиях технологического процесса.

2. Укажите химическую формулу бендазола (дибазола), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья чистотела большого.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке, меры техники безопасности при работе с сырьём.

12. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae

ex 3,0 - 100 ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием корневищ с корнями валерианы, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите основные факторы, влияющие на эффективность экстракции растительного сырья, опишите способ получения жидких экстрактов методом перколяции с выпариванием.

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества калия бромида;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции.

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья валерианы лекарственной.

5. Укажите меры охраны растения, особенности заготовки, сушки, хранения сырья,

меры техники безопасности при работе с сырьём.

13. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi radices Althaeae ex 1,0 - 100 ml
Natrii hydrocarbonatis 2,0
Liquoris Ammonii anisati 2 ml
M.D.S. По 1 десертной ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием сухого экстракта концентрата корня алтея, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Изложите основные способы очистки вытяжек в технологии густых и сухих экстрактов, методы испытания сухих экстрактов.

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества натрия гидрокарбоната.

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции.

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья аниса обыкновенного.

5. Укажите отличительные признаки возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья.

14. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6
Sol. Procaini (Novocaini) 1%-100 ml
Dimedroli 1,0
Acidi ascorbinici 2,0
Misc. Da.
Signa: По 10 мл на ингаляцию

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Представьте принципы и общие требования правил надлежащей производственной практики (GMP) к производству дозированных аэрозольных лекарственных препаратов под давлением для ингаляций.

2. Укажите химическую формулу эфедрина гидрохлорида, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья эфедры хвощевидной.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

15. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,3
Euphyllini 4,0
Kalii iodidi 6,0
Aquae purificatae 200 ml
Misc. Da.

Signa: По 1 ст. ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите общую технологическую схему производства водных растворов, дайте характеристику способам фильтрования и используемую аппаратуру.

2. Укажите химическую формулу аминифиллина (эуфиллина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья чая китайского, кофе арабийского, шоколадного дерева.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, содержащего алкалоиды, меры техники безопасности при работе с сырьём.

16. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Dimedroli 0,01
Riboflavini
Thiamini bromidi ana 0,02
Acidi nicotiniци 0,03
Calcii gluconatis 0,3
Acidi ascorbinici 0,15
Misce fiat pulvis.
Da tales doses № 30.
Signa: По 1 порошку 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите и охарактеризуйте стадии технологического процесса покрытия таблеток оболочками методом дражирования.

2. Укажите химическую формулу кислоты никотиновой, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья шиповника собачьего. К какой секции он относится?

5. Укажите диагностические признаки сырья, особенности его заготовки, сушки и хранения.

17. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Natrii hydrocarbonatis 0,01
Natrii chloridi 0,2
Misce fiat pulvis.
Da tales doses № 10.
Signa: По 1 порошку 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта

письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. В медицинских капсулах могут отпускаться порошки, таблетки, гранулы, густые массы и др. Изложите капельный метод получения желатиновых капсул и используемое при этом оборудование.

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества натрия гидрокарбоната;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья сушеницы топяной.

5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

18. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Spiritus aethylici 70%-50 ml

Iodi 0,3

Kalii Iodidi 1,0

Misce. Da.

Signa: Смазывать пораженные участки кожи

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из 95% спирта этилового. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Изложите технологическую схему и особенности промышленного производства йода спиртового раствора 5%, мероприятия по охране труда и технике безопасности при его производстве.

2. Охарактеризуйте свойства ингредиентов лекарственной прописи, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества лекарственной формы;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья ромашки аптечной.

5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

19. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Phenobarbitali 0,02

Bendazoli (Dibazoli) 0,03

Papaverini hydrochloridi 0,02

Glucosi 0,2

Misce fiat pulvis.

Da tales doses № 10.

Signa: По 1 порошку на ночь.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Одним из способов повышения стабильности лекарственных средств в форме таблеток является покрытие их оболочками. Опишите способ покрытия таблеток оболочкой методом прессования и используемое оборудование.

2. Укажите химическую формулу фенобарбитала, охарактеризуйте строение,

обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья барбариса обыкновенного.
5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

20. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Resorcini 0,2
Sulfuris praecipitati 1,5
Vaselini 20,0
Misce fiat unguentum.
Signa. Смазывать хо

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Охарактеризуйте стадию гомогенизации мазей и аппаратуру в промышленном производстве суспензионных мазей. Опишите способ очистки оборудования на месте (CIP), соответствующую концепции GMP.

2. Укажите химическую формулу резорцина охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские название растения, семейства и лекарственного растительного сырья брусники обыкновенной.
5. Укажите отличительные признаки возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

21. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Sulfacetamidi-natrii 10%-10 ml
M. D. S.: по 2 капли 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование состава и особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Дайте теоретическое обоснование способам стабилизации глазных капель и инъекционных растворов, подвергающихся гидролизу, какие марки стекла флаконов предпочтительно при этом использовать?

2. Укажите химическую формулу сульфетамида-натрия, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья василька синего.
5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

22. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Solutionis Procaini (Novocaini) 1% 100 ml

Sterilisetur!

Da.

Signa: Для электрофореза

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите требования правил надлежащей производственной практики (GMP) к процессу стерилизации, перечислите рекомендуемые ГФ XIV способы стерилизации.

2. Укажите химическую формулу прокаина (новокаина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья амми большой.
5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, сырьевую базу, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при заготовке.

23. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Solutionis Glucosi 5% 50 ml

Sterilisetur!

Da.

Signa: Для поения новорожденных

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Инновационным направлением производства стерильных лекарственных средств в соответствии правил GMP является технология «выдувание-наполнение-герметизация». Приведите характеристику данной технологии и стадии технологического процесса.

2. Укажите химическую формулу глюкозы, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские название растения, семейства и лекарственного растительного сырья мать-и-мачехи.
5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

24. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Dimedroli 0,015

Coffeini 0,02

Sacchari albi 0,2

Misce fiat pulvis

Da tales doses N.30

Signa. По 1 пор. 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите

технологии изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Охарактеризуйте процесс микрокапсулирования в производстве лекарственных препаратов, перечислите методы микрокапсулирования, приведите физико-химический метод путем простой коацервации и его схему.

2. Укажите химическую формулу кофеина, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские название растения, семейства и лекарственного растительного сырья подорожника большого.

5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

25. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Thymoli 1,0

Natrii hydrocarbonatis

Natrii chloridi ana 5,0

Misce fiat pulvis

Da. Signa. 1 чайную ложку на стакан горячей воды

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Охарактеризуйте основные требования надлежащей производственной практики (GMP) к производству лекарственных средств.

2. Укажите химическую формулу тимола, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья тимьяна обыкновенного.

5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

26. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae ex 3,0 – 100

ml

Kalii bromidi 3,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Дайте характеристику методам противоточного экстрагирования растительного сырья, приведите схемы аппаратов погружного типа и их характеристики.

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества калия бромида;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские название растения, семейства и лекарственного растительного сырья можжевельника обыкновенного.

5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

27. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Codeini phosphatis 0,1
Infusi herbae Thermopsidis 200 ml
Elixiris pectoralis 4 ml
Misce.Da.Signa. По 1 дес. л. 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления с использованием травы термопсиса. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Укажите меры для предотвращения перекрёстной контаминации в производстве лекарственных средств в соответствии с требованиями надлежащей производственной практики (GMP).

2. Укажите химическую формулу кодеин фосфата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья мачка жёлтого.

5. Укажите сырьевую базу, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

28. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 200 ml
Magnesii sulfatis 5,0
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Возможно ли изготовление настоя из порошоканной травы пустырника в фильтр-пакетах.

Перечислите и охарактеризуйте методы обеспечения вирусной безопасности в производстве лекарственных препаратов, полученных из донорской крови или плазмы.

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества магнезия сульфата;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья боярышника кроваво-красного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья.

29. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Codeini phosphatis 0,2
Infusi radice Althaeae ex 5,0 - 100 ml
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из сухого

экстракта-концентрата алтея. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

На основе теории экстрагирования лекарственного растительного сырья, приведите основные способы интенсификации процесса экстрагирования.

2. Укажите химическую формулу кодеина фосфата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья алтея лекарственного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

30. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Thermopsidis ex 0,6-100 ml

Natrii hydrocarbonatis 3,0

M.D.S. По 1 стол. ложке. 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием экстракта концентрата термопсиса сухого, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Возможно ли получение таблеток по прописи: порошка травы термопсиса – 6,7 мг, натрия гидрокарбоната -250 мг (на одну таблетку). Если вариант возможен, то приведите способ получения и используемые вспомогательные вещества.

2. Перечислите виды внутриаптечного контроля лекарственной формы. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества натрия гидрокарбоната;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья термопсиса очередноцветкового.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

31. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Infusi radice Althaeae ex 10,0 - 200 ml

Dimedroli 0,5

Misce. Da. Signa: По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из корня алтея. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите назначение правил надлежащей производственной практики (GMP) и структуру правил.

2. Укажите химическую формулу дифенгидрамина гидрохлорида (димедрола), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного

растительного сырья алтея лекарственного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

32. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 200 ml

Kalii bromidi 2,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием жидкого экстракта-концентрата травы пустырника, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Укажите биофармацевтические аспекты при производстве лекарственных препаратов, охарактеризуйте тест «Растворение» для оценки биодоступности твердых лекарственных форм.

2. Перечислите виды внутриаптечного контроля лекарственной формы. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества калия бромида;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья бессмертника песчаного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

33. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 180 ml

Metamizoli natrii (Analgini) 1,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием травы пустырника, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Предложите технологическую схему промышленного производства 25% раствора Metamizola (анальгина), укажите контрольные точки.

2. Укажите химическую формулу метамизола-натрия (анальгина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья горца водяного.

5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

34. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae 200 ml

Coffeini Natrii benzoatis 0,4

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием жидкого экстракта-концентрата

корневищ с корнями валерианы, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Возможно ли изготовление указанного настоя из порошкованных корней и корневищ валерианы в фильтр -пакетах.

Представьте метод циркуляционного экстрагирования растительного сырья, область его применения, используемую аппаратуру.

2. Укажите химические формулы кофеина и натрия бензоата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья – источника получения полусинтетической камфоры.

5. Опишите принцип получения полусинтетической камфоры.

35. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp: Coffeini natrii benzoatis 0,65

Natrii salicylatis 1,2

Aquae purificatae 85 ml

M.D.S. по 1 десертной ложке 3 раза день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите способы корригирования вкуса лекарственного препарата. Приведите общую технологическую схему производства лекарственных сиропов.

2. Укажите химическую формулу натрия салицилата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья амми зубной.

5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, сырьевую базу, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при заготовке.

36. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Streptocidi 0,12

Analgini 0,1

Magnesii oхydi 0,15

M.f.pulv.

D.t.d. N 6

S.: По 1 порошку 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Одним из видов упаковки порошков являются капсулы. Охарактеризуйте получение капсул методом прессования и используемую при этом аппаратуру.

2. Укажите химическую формулу сульфаниламида (стрептоцида), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья дуба черешчатого.
5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

37. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae ex 3,0 – 100 ml
Kalii bromidi 3,0
Coffeini-natrii benzoatis 0,4
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием корней и корневищ валерианы, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Опишите способ получения жидких экстрактов методом реперколяции с незаконченным циклом, с делением сырья на равные части.

2. Укажите химические формулы кофеина и натрия бензоата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного тмина обыкновенного и кориандра посевного.
5. Укажите отличие от возможных примесей, сырьевую базу, особенности заготовки, сушки, хранения сырья.

38. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1
Natrii tetraboratis 0,22
Calcii gluconatis 0,15
M.f.p.
D.t.d. N 6
S.: По 1 порошку 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Валидация в производстве лекарственных средств (GMP), её принцип. Валидация очистки для подтверждения эффективности процедуры очистки.

2. Укажите химическую формулу кальция глюконата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья подорожника большого.
5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

39. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp: Metamizoli natrii (Analgini) 0,1
Sacchari albi 0,2
Misce fiat pulvis
Da tales doses N.20
Signa. По 1 пор. 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Квалификация в производстве лекарственных препаратов (GMP), её виды и элементы в каждом виде.

2. Укажите химическую формулу метамизола-натрия (анальгина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья подорожника блошного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья.

40. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Dimedroli 2,0
Aquaе purificatae 100 ml
Tincturae Valerianae 10 ml
Tincturae Leonuri 10 ml
M.D.S. по 1 столовой ложке 2 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Охарактеризуйте систему водоподготовки в получении воды очищенной и воды для инъекций, её распределение в промышленном производстве лекарственных средств, требования (GMP).

2. Укажите химическую формулу дифенгидрамина (димедрола), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья боярышника колючего.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья.

41. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Solutionis Procaini (Novocaini) 1% 100 ml
Sterilisetur!
Da.
Signa: Для электрофореза

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите требования правил надлежащей производственной практики (GMP) к процессу стерилизации, перечислите рекомендуемые ГФ XIV способы стерилизации.

2. Укажите химическую формулу прокаина (новокаина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья аммибольшой.
5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, сырьевую базу, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при заготовке.

42. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi rhizomatis cum radicibus Valerianae 200 ml
Coffeini Natrii benzoatis 0,4
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием жидкого экстракта-концентрата корневищ с корнями валерианы, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Возможно ли изготовление указанного настоя из порошкованных корней и корневищ валерианы в фильтр -пакетах.

Представьте метод циркуляционного экстрагирования растительного сырья, область его применения, используемую аппаратуру.

2. Укажите химические формулы кофеина и натрия бензоата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья – источника получения полусинтетической камфоры.
5. Опишите принцип получения полусинтетической камфоры.

43. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Coffeini-natrii benzoatis 0,1
Natrii tetraboratis 0,22
Calcii gluconatis 0,15
M.f.p.
D.t.d. N 6
S.: По 1 порошку 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Валидация в производстве лекарственных средств (GMP), её принцип. Валидация очистки для подтверждения эффективности процедуры очистки.

2. Укажите химическую формулу кальция глюконата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья подорожника большого.
5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки,

хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

44. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Ephedrini hydrochloridi 0,6
Sol. Procaini (Novocaini) 1%-100 ml
Dimedroli 1,0
Acidi ascorbinici 2,0
Misce. Da.
Signa: По 10 мл на ингаляцию

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Представьте принципы и общие требования правил надлежащей производственной практики (GMP) к производству дозированных аэрозольных лекарственных препаратов под давлением для ингаляций.

2. Укажите химическую формулу эфедрина гидрохлорида, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья эфедры хвощевидной.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры техники безопасности при работе с сырьём.

45. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Codeini phosphatis 0,2
Infusi radice Althaeae ex 5,0 - 100 ml
M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из сухого экстракта-концентрата алтея. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

На основе теории экстрагирования лекарственного растительного сырья, приведите основные способы интенсификации процесса экстрагирования.

2. Укажите химическую формулу кодеина фосфата, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья алтея лекарственного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

46. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Resorcini 0,2
Sulfuris praecipitati 1,5
Vasellini 20,0
Misce fiat unguentum.
Signa. Смазывать хо

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Охарактеризуйте стадию гомогенизации мазей и аппаратуру в промышленном производстве суспензионных мазей. Опишите способ очистки оборудования на месте (CIP), соответствующую концепции GMP.

2. Укажите химическую формулу резорцина охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинские название растения, семейства и лекарственного растительного сырья брусники обыкновенной.

5. Укажите отличительные признаки возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

47. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Spiritus aethylici 70%-50 ml

Iodi 0,3

Kalii Iodidi 1,0

Misce. Da.

Signa: Смазывать пораженные участки кожи

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты, исходя из 95% спирта этилового. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Изложите технологическую схему и особенности промышленного производства йода спиртового раствора 5%, мероприятия по охране труда и технике безопасности при его производстве.

2. Охарактеризуйте свойства ингредиентов лекарственной прописи, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества лекарственной формы;

3. Перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья ромашки аптечной.

5. Укажите отличительные признаки от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

48. В аптеку поступил рецепт с прописью следующего состава:

Rp.: Infusi herbae Leonuri 180 ml

Metamizoli natrii (Analgini) 1,0

M.D.S. По 1 столовой ложке 3 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления с использованием травы пустырника, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите обратную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Предложите технологическую схему промышленного производства 25% раствора Metamizola (анальгина), укажите контрольные точки.

2. Укажите химическую формулу метамизола-натрия (анальгина), охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования

для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья горца водяного.
5. Укажите отличие от возможных примесей, особенности заготовки, сушки, хранения сырья, меры охраны растения при заготовке.

49. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Dimedroli 0,01
Riboflavini
Thiamini bromidi ana 0,02
Acidi nicotiniци 0,03
Calcii gluconatis 0,3
Acidi ascorbinici 0,15
Misce fiat pulvis.
Da tales doses № 30.
Signa: По 1 порошку 3 раза в день

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование особенностей её изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы. Приведите и охарактеризуйте стадии технологического процесса покрытия таблеток оболочками методом дражирования.

2. Укажите химическую формулу кислоты никотиновой, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья шиповника собачьего. К какой секции он относится?
5. Укажите диагностические признаки сырья, особенности его заготовки, сушки и хранения.

50. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Natrii chloridi isotonici 200 ml
D.S. Для внутривенного введения.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля, определите требования к оформлению лекарственной формы.

Приведите основные нормативные документы, регламентирующие производство лекарственных форм для парентерального применения. Охарактеризуйте принципы и основные риски в производстве стерильных лекарственных средств, в соответствии надлежащей производственной практики (GMP).

2. Обоснуйте физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества натрия хлорида;
3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;
4. Напишите латинские названия растения, семейства и лекарственного растительного сырья, являющегося источником маслаоливкового, латинское название масла.
5. Укажите способ получения и очистки масла оливкового, характер масла по высыхаемости, поясните, чем это обусловлено.

51. В аптеку поступил рецепт следующего состава:

Rp.: Sol. Pilocarpini hydrochloridi 2 % - 10 ml

D.S. По 2 капли в оба глаза 4 раза в день.

Охарактеризуйте лекарственную форму, дайте теоретическое обоснование ее изготовления, сделайте необходимые расчеты. Опишите технологию изготовления. Оформите оборотную и лицевую сторону паспорта письменного контроля. Определите требования к оформлению лекарственной формы.

Дайте определение термина «Асептическое производство лекарственных средств», приведите факторы, влияющие на асептическую обработку лекарственных препаратов.

2. Укажите химическую формулу пилокарпина гидрохлорида, охарактеризуйте строение, обосновав физико-химические свойства и возможность их использования для оценки качества субстанции;

3. Укажите перечень лабораторного оборудования и химических реактивов, необходимых для осуществления контроля качества фармацевтической субстанции;

4. Напишите латинское название растения, семейства и лекарственного растительного сырья пилокарпуса мелколистного.

5. Укажите особенности заготовки, сушки, хранения сырья, содержащего алкалоиды и меры техники безопасности при работе с сырьём.

Кластер компетенций: Организация фармацевтической деятельности

1. В аптеку медицинской организации поступила партия товара: вакцина гепатита В рекомбинантная (рДНК), суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл, 10 мл. флаконы №10 – 30 упаковок.

1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, порядок регистрации и хранения препарата.
2. Объясните порядок оформления требования-накладной инфекционного отделения медицинской организации на вакцину гепатита В рекомбинантную.
3. Укажите порядок отпуска препарата в отделение медицинской организации и срок хранения требования-накладной в аптеке.
4. Укажите уровень «холодовой цепи» при выпуске вакцины из аптеки медицинской организации в инфекционное отделение и периодичность регистрации показаний термометров и термоиндикаторов в холодильном оборудовании на данном уровне.

Назовите источники информации об изъятых из обращения лекарственных препаратах.

2. В аптеку многопрофильной городской клинической больницы поступил товар: раствор Морфина 1% - 1 мл, ампулы №20 – 2 упаковки.

1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрации и хранения Морфина.
2. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на указанный препарат для травматологического отделения. Срок хранения требования-накладной в аптеке.
3. Укажите порядок отпуска Морфина в травматологическое отделение.
4. Объясните принцип определения потребности травматологического отделения многопрофильной клинической больницы в Морфине.

Предложите организационную структуру аптеки медицинской организации.

3. В аптеку поступил товар: таблетки Клозапин 100 мг №50 – 5 упаковок.

1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Клозапина, порядок регистрации и хранения.
2. Укажите действия приемной комиссии аптеки при возникновении возможных проблем при приеме лекарственного препарата.
3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Клозапин.

<p>4. Объясните порядок отпуска Клозапина из аптеки и укажите срок хранения рецепта.</p> <p>Представьте структуру розничной цены на Клозапин.</p>
<p>4. В аптеку поступил товар: таблетки Диазепам 5мг №10 – 3 упаковки.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Диазепама, порядок регистрации и хранения. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Диазепам. 3. Объясните порядок отпуска Диазепама из аптеки, срок хранения рецепта. 4. Приведите классификацию помещений фармацевтических организаций для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств. <p>Укажите вид лицензии аптеки на деятельность по обороту Диазепама.</p>
<p>5. В аптеку поступил товар: таблетки Промедол 25 мг №20 – 3 упаковки.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Промедола, порядок регистрации и хранения. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Промедол онкологическому больному. 3. Объясните порядок отпуска Промедола из аптеки, укажите срок хранения рецепта. 4. Укажите срок хранения журнала по учету оборота Промедола. <p>Укажите вид лицензии аптеки на деятельность по обороту Промедола.</p>
<p>6. В аптеку поступила партия товара: Тропикамид глазные капли 1%, 10 мл – 30 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, порядок регистрации и условия хранения Тропикамида. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Тропикамид. 3. Объясните порядок отпуска Тропикамида из аптеки, укажите срок хранения рецепта. 4. Укажите вид лицензии, которую аптека должна иметь на реализацию Тропикамида. <p>Укажите, к какой группе лекарственных средств по методу определения потребности относится Тропикамид. Назовите показатели, необходимые для определения потребности в Тропикамиде.</p>
<p>7. В аптеку поступил товар: таблетки Галоперидол 5 мг №10 – 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, порядок регистрации и условия хранения Галоперидола. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Галоперидол. 3. Объясните порядок отпуска Галоперидола из аптеки, срок хранения рецепта. 4. Предложите методику формирования в аптеке розничной цены на Галоперидол. <p>Назовите документацию аптеки, в которой отражается формирование розничных цен на лекарственные препараты.</p>
<p>8. В аптеку поступил товар: таблетки Каффетин №40 – 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, порядок регистрации и условия хранения Каффетина. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Каффетин. 3. Объясните порядок отпуска Каффетина. Укажите срок хранения рецепта в аптеке. 4. Опишите действия работника аптеки при поступлении неправильно оформленного рецепта на лекарственный препарат. <p>Укажите, для каких лекарственных средств утверждены предельно допустимые и рекомендованные количества для выписывания на один рецепт.</p>
<p>9. В аптеку поступила партия товара: Ваксигрип (инактивированная сплит-вакцина для профилактики гриппа) – 30 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения препарата.

<p>2. Назовите уровни «холодовой цепи» при транспортировании и хранении иммунобиологических лекарственных препаратов. Порядок действий получателя при обнаружении нарушения температурного режима при транспортировании.</p> <p>3. Организация контроля в аптеке за температурным режимом в помещениях хранения иммунобиологических лекарственных препаратов.</p> <p>4. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на вакцину Ваксигрип. Объясните порядок отпуска вакцины из аптеки.</p>
<p>10. В аптеку от поставщика поступил товар: Этиловый спирт 70° - 100 мл, 10 фл.</p> <p>1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Этилового спирта.</p> <p>2. Укажите срок хранения журнала по учету обращения Этилового спирта.</p> <p>3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Этиловый спирт больному сахарным диабетом.</p> <p>4. Объясните порядок отпуска Этилового спирта амбулаторному пациенту, укажите срок хранения рецепта.</p> <p>Назовите основные категории граждан и основные заболевания, при лечении которых лекарственные средства отпускаются из аптеки бесплатно.</p>
<p>11. В аптеку поступила партия товара: ампулы Эфедрина гидрохлорида 5% 1 мл ампулы №10 – 5 упаковок.</p> <p>1. Обоснуйте порядок проведения приемочного контроля, регистрации и условия хранения Эфедрина гидрохлорида.</p> <p>2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Эфедрина гидрохлорид.</p> <p>3. Объясните порядок отпуска Эфедрина гидрохлорида по рецепту врача, укажите срок хранения рецепта в аптеке.</p> <p>4. Укажите периодичность проведения инвентаризации эфедрина гидрохлорида.</p> <p>Опишите действия инвентаризационной комиссии при обнаружении расхождения книжного и фактического остатка эфедрина гидрохлорида в ампулах.</p>
<p>12. В аптеку поступил товар: таблетки Седалгин-Нео №10 – 5 упаковок.</p> <p>1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Седалгина-Нео, регистрацию и условия хранения.</p> <p>2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Седалгин Нео № 40.</p> <p>3. Обоснуйте порядок отпуска Седалгина-Нео из аптеки, укажите срок хранения рецепта.</p> <p>4. Назовите группы лекарственных средств, подлежащие предметно-количественному учету в аптеке.</p> <p>Укажите общие правила оформления и ведения записей в журналах предметно-количественного учета лекарственных средств.</p>
<p>13. В аптеку медицинской организации поступила партия товара: Анатоксин стафилококковый очищенный, раствор для подкожного введения, 1 мл – ампулы №10 – 3 упаковки.</p> <p>1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Анатоксина стафилококкового, регистрацию и условия хранения.</p> <p>2. Назовите средства измерения температуры и выявления нарушений температурного режима в системе «холодовой цепи» иммунобиологических лекарственных препаратов и основные технические требования к ним.</p> <p>3. Укажите остаточный срок годности иммунобиологических лекарственных препаратов на всех уровнях «холодовой цепи».</p> <p>4. Объясните порядок оформления требования отделения медицинской организации на получение из аптеки медицинской организации Анатоксина стафилококкового.</p> <p>Объясните порядок отпуска указанного препарата из аптеки в отделение медицинской организации.</p>

<p>14. В аптеку поступил товар: таблетки Тианептин 0,0125 № 30 – 3 упаковки.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите приемочный контроль Тианептина, обоснуйте регистрацию и условия хранения. 2. Выполните фармацевтическую экспертизу рецепта на Тианептин инвалиду боевых действий. 3. Осуществите отпуск из аптеки Тианептина, укажите срок хранения рецепта в аптеке. 4. Укажите срок хранения журнала по учету обращения Тианептина. <p>Укажите, каким категориям граждан лекарственные препараты отпускаются из аптеки бесплатно. Нормативное обоснование.</p>
<p>15. В аптеку поступил товар: таблетки Фенобарбитал 50 мг № 10 – 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Фенобарбитала. 2. Укажите срок хранения журнала по учету оборота Фенобарбитала. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Фенобарбитал. 4. Осуществите отпуск Фенобарбитал, укажите срок хранения рецепта. <p>Опишите действия инвентаризационной комиссии в случае обнаружения расхождений книжного и фактического остатка Фенобарбитала при инвентаризации.</p>
<p>16. В аптеку поступила партия товара: таблетки Ампициллин 250 мг №20 – 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Ампициллина. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Ампициллин. 3. Осуществите отпуск Ампициллина пациенту, укажите срок хранения рецепта. 4. Предложите структуру розничной цены Ампициллина. <p>Укажите, к какой группе лекарственных средств по методу определения потребности относится Ампициллин. Предложите методику для определения потребности в Ампициллине на уровне аптечной организации.</p>
<p>17. В аптеку поступила партия товара: таблетки Энап 5 мг №20 – 100 упаковок (в договоре оговаривалось 70 упаковок).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения лекарственного препарата Энап. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Энап. 3. Осуществите отпуск лекарственного препарата Энап амбулаторному пациенту, укажите срок хранения рецепта. 4. Укажите, какие права имеет покупатель в соответствии с Гражданским кодексом РФ в случае нарушения условий договора о количестве поставляемого товара. <p>Поясните, как осуществляется поставщиком приемка возвращаемого покупателем товара, документальное оформление покупателем и поставщиком.</p>
<p>18. В аптеку поступил товар: таблетки Левомепромазин 25 мг №50 – 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрации и условий хранения Левомепромазина. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Левомепромазин инвалиду II группы. 3. Осуществите отпуск Левомепромазина, укажите срок хранения рецепта. 4. Укажите срок хранения журнала по учету обращения Левомепромазина. 5. Объясните методики формирования розничных цен на лекарственные средства.
<p>19. В аптеку поступил товар: таблетки Беллатаминал № 50 – 30 упаковок.</p>

<ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Беллатаминала. 2. Выполните фармацевтическую экспертизу рецепта на Беллатаминал. 3. Осуществите отпуск Беллатаминала, укажите срок хранения рецепта. 4. Назовите виды спроса на лекарственные средства. Назовите методы изучения удовлетворенного и неудовлетворенного спроса на лекарственные средства.
<p>20. В аптеку поступил товар: таблетки Тапентадол 50 мг № 20 - 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Тапентадола. 2. Выполните фармацевтическую экспертизу рецепта на Тапентадол. 3. Осуществите отпуск Тапентадола из аптеки, укажите срок хранения рецепта. 4. Объясните действия инвентаризационной комиссии аптеки в случае обнаружения при инвентаризации лекарственных препаратов с истекшим сроком годности. <p>Обоснуйте порядок уничтожения лекарственных препаратов с истекшим сроком годности. Документальное оформление уничтожения и списания.</p>
<p>21. В аптеку поступил рецепт на Прегабалин больному шизофренией.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Прегабалина в аптечной организации. 2. Порядок действия провизора при обнаружении фальсифицированного товара. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие правила выписывания рецепта на Прегабалин. <p>Сформулируйте основные принципы формирования системы качества в аптеке.</p>
<p>22. В аптеку поступила партия товара: Каптоприл, таблетки 25 мг №40 – 20 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Каптоприла в аптечной организации. 2. Назовите документы, в которых отражается поступление Каптоприла в аптеку. 3. Объясните порядок оформления требования-накладной на Каптоприл из кардиологического отделения медицинской организации. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие порядок организации хранения Каптоприла в аптеке. <p>Назовите неценовые детерминанты спроса на Каптоприл.</p>
<p>23. В аптеку поступил рецепт на таблетки Терпинкод №10.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Укажите порядок регистрации результатов приемочного контроля Терпинкода в аптеке. 2. Составьте алгоритм изъятия из обращения терпинкода с истекшим сроком годности. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Укажите нормативные документы, регламентирующие приемочный контроль лекарственных препаратов в аптеке. <p>Назовите ценовые детерминанты спроса на Терпинкод.</p>
<p>24. В аптеку поступила партия товара: Эспумизан, капсулы, 40мг №25 – 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Эспумизана в аптеке. 2. Объясните порядок оформления требования-накладной на Эспумизан из гастроэнтерологического отделения медицинской организации. 3. Определите условия и порядок хранения Эспумизана в аптеке. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие правила отпуска Эспумизана из аптеки.

<p>Опишите порядок расчетов между аптекой и медицинской организацией за полученные товары.</p>
<p>25. В аптеку поступил рецепт на таблетки Трамадол 50 мг №10, ребенку-инвалиду.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля поступления Трамадола в аптеку. 2. Укажите алгоритм действий провизора при возникновении возможных проблем при приемке. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Назовите нормативные документы регламентирующие организацию хранения Трамадола в аптечной организации. <p>Организация хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в аптеке.</p>
<p>26. В аптеку медицинской организации поступило требование-накладная на Нитроглицерин, таблетки подъязычные 0,5 мг №20 – 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Зарегистрируйте результаты приемочного контроля Нитроглицерина. 2. Назовите мероприятия, направленные на противодействие поступления в аптеку недоброкачественной продукции. 3. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на Нитроглицерин из кардиологического отделения медицинской организации. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию системы качества в аптечной организации. <p>Представьте структуру розничной цены на Нитроглицерин.</p>
<p>27. В аптеку поступил рецепт на Инсулин больному сахарным диабетом.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм регистрации результатов приемочного контроля Инсулина. 2. При приемке Инсулина провизор обнаружил повреждение первичной упаковки. Обоснуйте порядок действий провизора. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Инсулина в аптеке. <p>Назовите факторы, влияющие на прогнозирование потребности в Инсулине для аптечной организации.</p>
<p>28. В аптеку медицинской организации из кардиологического отделения поступило требование-накладная на Омнопон, раствор для подкожного введения 1 мл №10.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте оформление требования-накладной на получение препарата Омнопон из кардиологического отделения медицинской организации. 2. Составьте алгоритм действий провизора при обнаружении повреждённых упаковок Омнопона при приемке товара. 3. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Омнопона в аптечной организации. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Омнопона в аптеке. <p>Составьте алгоритм расчета потребности в Омнопоне для кардиологического отделения.</p>
<p>29. В аптеку поступил рецепт на сироп Бронхолитин.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Бронхолитина. 2. Порядок действия провизора при обнаружении товара с истекшим сроком годности. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта 4. Укажите методы маркетинговых исследований анализа спроса на Бронхолитин. <p>Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Бронхолитина в аптеке.</p>
<p>30. В аптеку поступила партия товара: Фастум-гель, гель для наружного применения 2,5%, 50 г – 30 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Фастум-геля.

<p>2. Укажите алгоритм действий при возникновении возможных проблем при приемке.</p> <p>3. Объясните порядок оформления требования-накладной на Фастум-гель из приемного отделения медицинской организации.</p> <p>4. Назовите нормативные документы, регламентирующие порядок формирования розничной цены на товары аптечного ассортимента.</p> <p>Организация карантинной зоны в аптеке.</p>
<p>31. В аптеку поступил рецепт на раствор для инъекций Бупренорфин 0,03% - 1 мл №10, онкологическому больному.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Назовите документы, в которых отражается поступление в аптеку Бупренорфина. 2. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Бупренорфина в аптечной организации. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Осуществите отпуск Бупренорфина онкологическому больному. <p>Приведите алгоритм формирования розничной цены на Бупренорфин.</p>
<p>32. В аптеку поступила партия товара таблетки Спазмалгон, №20 – 25 упаковок</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Спазмолгона. 2. Укажите алгоритм действий при возникновении возможных проблем при приемке. 3. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию карантинной зоны в аптечной организации. 4. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на Спазмолгон из гастроэнтерологического отделения медицинской организации. <p>Составьте алгоритм проведения SWOT-анализа деятельности фармацевтической организации.</p>
<p>33. В аптеку поступил рецепт на таблетки Лоразепам 1 мг №30.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите приемочный контроль Лоразепама. 2. Зарегистрируйте результаты приемочного контроля. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие оформление рецептурного бланка на л.Лоразепам и условия его хранения. <p>Составьте алгоритм расчета лимита денежных средств в кассе для аптечной организации.</p>
<p>34. В аптеку поступил рецепт на таблетки Залдиар №20.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Назовите документы, в которых отражается поступление Залдиара в аптеку. 2. Назовите предупреждающие мероприятия, препятствующие поступлению в обращение недоброкачественных и пришедших в негодность лекарственных средств согласно Правилам надлежащей аптечной практики. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие отпуск из аптеки и хранение Залдиара. <p>Назовите факторы, влияющие на прогнозирование потребности в Залдиаре для аптечной организации</p>
<p>35. В аптеку поступила партия товара капсулы Омез № 30 – 40 упаковок. При приемке было обнаружено, что не хватает 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Омеза. 2. Порядок действия провизора при обнаружении недостачи. 3. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на Омез из гастроэнтерологического отделения медицинской организации. 4. Нормативные документы, регламентирующие порядок хранения препарата. <p>Методы анализа ассортимента в аптечной организации</p>
<p>36. В аптеку поступил рецепт на таблетки Элениум 10 мг № 50, инвалиду боевых действий. На данный момент препарат отсутствовал в аптеке</p>

<ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте порядок проведения приемочного контроля, порядок регистрации его результатов 2. Проведите фармэкспертизу рецепта 3. Порядок действий провизора при отсутствии препарата. 4. Нормативные документы, регламентирующие порядок работы с рецептами, поставленными на отсроченное обслуживание. <p>Порядок формирования цены на элениум.</p>
<p>37. В аптеку поступила партия товара: таблетки Атенолол 50 мг № 30 – 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Укажите документы, оформляемые при приемке Атенолола в аптеке. 2. Зарегистрируйте результаты приемочного контроля 3. Проведите фармэкспертизу рецепта на Атенолол. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие информацию, предоставляемую покупателям, при отпуске атенолола. <p>Составьте алгоритм планирования товарных запасов Атенолола в аптеке.</p>
<p>38. В аптеку поступила партия товара: Энтеросгель, паста для приема внутрь 225 г, 30 упаковок. При размещении в место хранения товара было обнаружена 1 упаковка Энтеросгеля, у которой срок годности закончился 2 дня назад.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите приемочный контроль и осуществите регистрацию его результатов. 2. Разработайте план мероприятий по предотвращению обнаружения препаратов с истекшим сроком годности. 3. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на Энтеросгель из педиатрического отделения медицинской организации. 4. Порядок формирования цены на энтеросгель. <p>Назовите нормативные документы, регламентирующие правила хранения препарата Энтеросгель.</p>
<p>39. В аптеку поступил рецепт на Нандролон. Пациент попросил показать документы, подтверждающие качество данного препарата. Провизор был принят на работу 1 неделю назад, просьба покупателя вызвала затруднение.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Назовите сопроводительные документы на Нандролон от поставщика. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 3. Назовите нормативные документы, регламентирующие правила выписывания рецептов и отпуска лекарственных средств. 4. Составьте программу адаптации вновь принятых сотрудников в аптеку. <p>Факторы, влияющие на спрос на Нандролон.</p>
<p>40. В аптеку поступила партия товара: ацикловир-акри, мазь для наружного применения 5% 5 г (ОАО «Акрихин, Россия) – 60 упаковок по цене 21 руб 34 коп. за упаковку. При проведении приемочного контроля обнаружено повреждение 2-х упаковок препарата.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Ацикловир-акри, мазь для наружного применения 5% в аптеке. 2. Порядок действия провизора при обнаружении недоброкачественного товара. 3. Назовите нормативные документы, регламентирующие правила приемки товаров аптечного ассортимента. 4. Обоснуйте порядок оформления требования-накладной на Ацикловир-акри, мазь для наружного применения 5% в терапевтическое отделение медицинской организации. <p>Сформируйте розничную цену на мазь Ацикловир-акри.</p>
<p>41. В аптеку медицинской организации поступила партия товара: вакцина гепатита В рекомбинантная (рДНК), суспензия для внутримышечного введения 20 мкг/мл, 10 мл. флаконы №10 – 30 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, порядок регистрации и хранения препарата.

<p>2. Объясните порядок оформления требования-накладной инфекционного отделения медицинской организации на вакцину гепатита В рекомбинантную.</p> <p>3. Укажите порядок отпуска препарата в отделение медицинской организации и срок хранения требования-накладной в аптеке.</p> <p>4. Укажите уровень «холодовой цепи» при выпуске вакцины из аптеки медицинской организации в инфекционное отделение и периодичность регистрации показаний термометров и термоиндикаторов в холодильном оборудовании на данном уровне.</p> <p>Назовите источники информации об изъятых из обращения лекарственных препаратах.</p>
<p>42. В аптеку поступил рецепт на таблетки Элениум 10 мг № 50, инвалиду боевых действий. На данный момент препарат отсутствовал в аптеке</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте порядок проведения приемочного контроля, порядок регистрации его результатов 2. Проведите фармэкспертизу рецепта 3. Порядок действий провизора при отсутствии препарата. 4. Нормативные документы, регламентирующие порядок работы с рецептами, поставленными на отсроченное обслуживание. <p>Порядок формирования цены на элениум.</p>
<p>43. В аптеку поступил рецепт на Инсулин больному сахарным диабетом.</p> <ol style="list-style-type: none"> 5. Составьте алгоритм регистрации результатов приемочного контроля Инсулина. 6. При приемке Инсулина провизор обнаружил повреждение первичной упаковки. Обоснуйте порядок действий провизора. 7. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта. 8. Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Инсулина в аптеке. <p>Назовите факторы, влияющие на прогнозирование потребности в Инсулине для аптечной организации.</p>
<p>44. В аптеку поступила партия товара: таблетки Энап 5 мг №20 – 100 упаковок (в договоре оговаривалось 70 упаковок).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения лекарственного препарата Энап. 2. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Энап. 3. Осуществите отпуск лекарственного препарата Энап амбулаторному пациенту, укажите срок хранения рецепта. 4. Укажите, какие права имеет покупатель в соответствии с Гражданским кодексом РФ в случае нарушения условий договора о количестве поставляемого товара. <p>Поясните, как осуществляется поставщиком приемка возвращаемого покупателем товара, документальное оформление покупателем и поставщиком.</p>
<p>45. В аптеку поступила партия товара: Фастум-гель, гель для наружного применения 2,5%, 50 г – 30 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 5. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Фастум-геля. 6. Укажите алгоритм действий при возникновении возможных проблем при приемке. 7. Объясните порядок оформления требования-накладной на Фастум-гель из приемного отделения медицинской организации. 8. Назовите нормативные документы, регламентирующие порядок формирования розничной цены на товары аптечного ассортимента. <p>Организация карантинной зоны в аптеке.</p>
<p>46. В аптеку поступил товар: таблетки Беллатаминал № 50 – 30 упаковок.</p>

<ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Беллатаминала. 2. Выполните фармацевтическую экспертизу рецепта на Беллатаминал. 3. Осуществите отпуск Беллатаминала, укажите срок хранения рецепта. 4. Назовите виды спроса на лекарственные средства. Назовите методы изучения удовлетворенного и неудовлетворенного спроса на лекарственные средства.
<p>47. В аптеку поступила партия товара: таблетки Атенолол 50 мг № 30 – 10 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Укажите документы, оформляемые при приемке Атенолола в аптеке. 2. Зарегистрируйте результаты приемочного контроля 3. Проведите фармэкспертизу рецепта на Атенолол. 4. Назовите нормативные документы, регламентирующие информацию, предоставляемую покупателям, при отпуске атенолола. <p>Составьте алгоритм планирования товарных запасов Атенолола в аптеке.</p>
<p>48. В аптеку поступил товар: таблетки Фенобарбитал 50 мг № 10 – 5 упаковок.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля, регистрацию и условия хранения Фенобарбитала. 2. Укажите срок хранения журнала по учету оборота Фенобарбитала. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта на Фенобарбитал. 4. Осуществите отпуск Фенобарбитал, укажите срок хранения рецепта. <p>Опишите действия инвентаризационной комиссии в случае обнаружения расхождений книжного и фактического остатка Фенобарбитала при инвентаризации.</p>
<p>49. В аптеку поступил рецепт на сироп Бронхолитин.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля Бронхолитина. 2. Порядок действия провизора при обнаружении товара с истекшим сроком годности. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта 4. Укажите методы маркетинговых исследований анализа спроса на Бронхолитин. <p>Назовите нормативные документы, регламентирующие организацию хранения Бронхолитина в аптеке.</p>
<p>50. В аптеку медицинской организации поступила партия товара: Анатоксин стафилококковый очищенный, раствор для подкожного введения, 1 мл – ампулы №10 – 3 упаковки.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Обоснуйте проведение приемочного контроля Анатоксина стафилококкового, регистрацию и условия хранения. 2. Назовите средства измерения температуры и выявления нарушений температурного режима в системе «холодовой цепи» иммунобиологических лекарственных препаратов и основные технические требования к ним. 3. Укажите остаточный срок годности иммунобиологических лекарственных препаратов на всех уровнях «холодовой цепи». 4. Объясните порядок оформления требования отделения медицинской организации на получение из аптеки медицинской организации Анатоксина стафилококкового. <p>Объясните порядок отпуска указанного препарата из аптеки в отделение медицинской организации.</p>
<p>51. В аптеку поступил рецепт на таблетки Трамадол 50 мг №10, ребенку-инвалиду.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Составьте алгоритм проведения приемочного контроля поступления Трамадола в аптеку. 2. Укажите алгоритм действий провизора при возникновении возможных проблем при приемке. 3. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта.

<p>4. Назовите нормативные документы регламентирующие организацию хранения Грамадола в аптечной организации. Организация хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в аптеке.</p>
<p><i>Кластер компетенций: Фармацевтическое консультирование</i></p>
<p>1. В аптеку обратился посетитель с сильным кашлем с просьбой продать ему без рецепта сироп бронхолитин в количестве 10 флаконов.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска бронхолитина. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах
<p>2. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему сироп от кашля для ребенка 3-х лет</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска сиропа от кашля. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах для детей.
<p>3. В аптеку обратился посетитель с жалобами на головную боль и просьбой продать ему табл. каффетина</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска каффетина. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>4. В аптеку обратился посетитель с жалобами на боль в горле у ребенка и просьбой продать пастилки эвкалипта</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска пастилок эвкалипта. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>5. В аптеку обратился посетитель с жалобами на головную боль у ребенка и просьбой продать пенталгин плюс</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска пенталгина. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>6. В аптеку обратился посетитель с жалобами на боль в желудке и просьбой помочь ему</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>7. В аптеку обратился посетитель с жалобами на дискомфорт в желудке после еды и просьбой помочь ему</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>8. В аптеку обратился посетитель с жалобами на повышенное давление с просьбой помочь ему</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю медицинские приборы для измерения давления.
<p>9. В аптеку обратился посетитель с жалобами на повышенное давление с просьбой продать ему таблетки капотена.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска капотена. 2. Проведите фармацевтическое консультирование.

<p>3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>10. В аптеку обратился посетитель с жалобами на бессонницу с просьбой продать ему реланиум</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска реланиума. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>11. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему этиловый спирт 50 мл для дезинфекции раны</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска спирта этилового 2. Проведите фармацевтическое консультирование 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах
<p>12. В аптеку обратился посетитель с жалобами на насморк и кашель с просьбой продать ему какой-нибудь антибиотик</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска антибиотиков. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>13. В аптеку обратился посетитель с жалобами на боль в горле и просьбой продать ему сумамед</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска данного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>14. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ЛП от температуры для ребенка 3-х лет</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах для детей.
<p>15. В аптеку обратился посетитель с жалобами на грибок ногтей и просьбой помочь ему в выборе препарата</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>16. В аптеку обратился посетитель с жалобами на мышечную боль и просьбой продать ему трамадол</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска трамадола. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>17. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать антибиотик от респираторного заболевания</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>18. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от мигрени</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>19. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать лекарственное средство при пищевом отравлении</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных

<p>симптомах.</p> <p>20. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать валокордин 20 флаконов</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска валокордина. 2. Проведите фармацевтическое консультирование.
<p>21. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство для заживления ран</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>22. В аптеку обратился посетитель с сильным кашлем с просьбой продать ему какие-нибудь таблетки с кодеином</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска кодеина. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>23. В аптеку обратился посетитель с жалобой на кожный зуд с просьбой помочь ему</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>24. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство, повышающее иммунитет</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>25. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от зубной боли</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>26. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от боли суставов</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах
<p>27. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от аллергического ринита</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>28. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от панкреатита</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Проведите фармацевтическое консультирование. 2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>29. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему от боли в горле антибиотик</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска антибиотиков. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.
<p>30. В аптеку обратился посетитель с сильным кашлем с просьбой отпустить ему без рецепта сироп Бронхолитин, сироп 5 мг+4 мг/5 г: фл. 125 г, в количестве 10 флаконов</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование.

<p>3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.</p>
<p>31. В аптеку обратился посетитель с зубной болью с просьбой отпустить ему без рецепта нурофен плюс, таблетки №2 в количестве 2 упаковки</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.
<p>32. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии амлодипина, таблетки 5 мг.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?
<p>33. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии эналаприла, таблетки 10 мг.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?
<p>34. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии нифедипина, таблетки 10 мг.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?
<p>35. В аптеку обратился посетитель с болью в спине (растяжение мышц) с просьбой отпустить ему без рецепта диклофенак, раствор для инъекций 75мг/3мл №5 одну упаковку</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.
<p>36. В аптеку обратился посетитель с симптомами сезонной аллергии с просьбой отпустить ему без рецепта димедрол, таблетки 50мг № 10 одну упаковку</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах
<p>37. В аптеку обратился посетитель с изжогой с просьбой отпустить ему без рецепта оmez, капсулы 20мг одну упаковку:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.
<p>38. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии азитромицина, таблетки 500 мг №3.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?
<p>39. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии метформина, таблетки 1000 мг №60</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата. 2. Проведите фармацевтическое консультирование. 3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?
<p>40. В аптеку обратился посетитель с болью в спине (растяжение мышц) с просьбой отпустить ему без рецепта найз, таблетки 100мг №20 одну упаковку</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата.

<p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.</p>
<p>41. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать ему сироп от кашля для ребенка 3-х лет</p> <p>1. Объясните покупателю порядок отпуска сиропа от кашля.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах для детей.</p>
<p>42. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии нифедипина, таблетки 10 мг.</p> <p>1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?</p>
<p>43. В аптеку обратился врач с просьбой проинформировать его о наличии азитромицина, таблетки 500 мг №3.</p> <p>1. Разъясните врачу порядок отпуска указанного лекарственного препарата.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Какие торговые наименования указанного ЛП можете предложить?</p>
<p>44. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать лекарственное средство при пищевом отравлении</p> <p>1. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>45. В аптеку обратился посетитель с болью в спине (растяжение мышц) с просьбой отпустить ему без рецепта диклофенак, раствор для инъекций 75мг/3мл №5 одну упаковку</p> <p>1. Объясните покупателю порядок отпуска указанного лекарственного препарата.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Предложите покупателю возможный вариант ЛП безрецептурного отпуска при данных симптомах.</p>
<p>46. В аптеку обратился посетитель с жалобами на грибок ногтей и просьбой помочь ему в выборе препарата</p> <p>1. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>47. В аптеку обратился посетитель с просьбой продать валокордин 20 флаконов</p> <p>1. Объясните покупателю порядок отпуска валокордина.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p>
<p>48. В аптеку обратился посетитель с просьбой посоветовать средство от мигрени</p> <p>1. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>2. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>49. В аптеку обратился посетитель с сильным кашлем с просьбой продать ему какие-нибудь таблетки с кодеином</p> <p>1. Объясните покупателю порядок отпуска кодеина.</p> <p>2. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>3. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>50. В аптеку обратился посетитель с жалобой на кожный зуд с просьбой помочь ему</p> <p>1. Проведите фармацевтическое консультирование.</p> <p>2. Предложите покупателю препарата безрецептурного отпуска при указанных симптомах.</p>
<p>51. В аптеку обратился посетитель с жалобами на боль в горле у ребенка и просьбой продать пастилки эвкалипта</p>

1. Объясните покупателю порядок отпуска пастилок эвкалипта.
2. Проведите фармацевтическое консультирование.
3. Предложите покупателю препараты безрецептурного отпуска при указанных симптомах.

Критерии оценки междисциплинарного государственного экзамена:

- оценка **«отлично»** выставляется обучающемуся, продемонстрировавшему полное освоение компетенций, предусмотренных программой, системные знания программного материала, необходимые для решения профессиональных задач, владеющему научным языком, осуществляющему изложение программного материала на различных уровнях его представления, владеющему современными стандартами диагностики, лечения и профилактики заболеваний, основанными на данных доказательной медицины, проявивший творческие способности в понимании и применении на практике содержания обучения;

- оценка **«хорошо»** выставляется обучающемуся, продемонстрировавшему достаточное освоение компетенций, предусмотренных программой, полное знание программного материала, способному к самостоятельному пополнению и обновлению знаний в ходе дальнейшего обучения и профессиональной деятельности;

- оценка **«удовлетворительно»** выставляется обучающемуся, продемонстрировавшему недостаточно полное освоение компетенций, предусмотренных программой, обнаружившему достаточный уровень знания основного программного материала, но допустившему погрешности при его изложении;

- оценка **«неудовлетворительно»** выставляется обучающемуся, не продемонстрировавшему освоение планируемых компетенций, предусмотренных программой, допустившему при ответе на вопросы множественные ошибки принципиального характера.