


Федеральное государственное бюджетное
образовательное учреждение высшего образования
«Саратовский государственный медицинский
университет имени В. И. Разумовского»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

УТВЕРЖДАЮ

Директор Высшей школы управления
здоровьем, клинической психологии и
сестринского образования

 О.Ю. Алешкина
«26» 04 2024 года

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ**

Дисциплина:	<u>Организация обращения медицинских изделий и лекарственных средств</u>
Направление подготовки:	<u>32.04.01 Общественное здравоохранение</u>
Квалификация:	<u>Магистр</u>

1. КАРТА КОМПЕТЕНЦИЙ

Наименование категории (группы) компетенций	Код и наименование компетенции (или ее части)
1	2
Организационно-управленческая деятельность	ПК-3. Способен к управлению ресурсами и процессами медицинской организации, взаимодействие с другими организациями
ИДПК-3 1. планирует потребность ресурсов медицинской организации в соответствии с показателями, характеризующими состояние здоровья населения ИДПК-3 2. использует в работе информационно-аналитические системы, связанные с организацией и оказанием медицинской помощи в медицинской организации и ее структурных подразделениях ИДПК-3.3. выстраивает деловые связи и координирует сотрудничество в целях обеспечения рабочих процессов деятельности медицинской организации	

2. ПОКАЗАТЕЛИ ОЦЕНИВАНИЯ ПЛАНИРУЕМЫХ РЕЗУЛЬТАТОВ ОБУЧЕНИЯ

Семестр №3	Шкала оценивания	
	«не зачтено»	«зачтено»
знать		
	<p>Магистр не способен самостоятельно выделять главные положения в изученном материале дисциплины. Магистр не знает законодательство в сфере охраны здоровья и нормативные правовые акты, определяющие деятельность медицинских организаций, положения нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обращение лекарственных средств и медицинских изделий, требования к отчетной документации, структура и состав отчетной документации медицинской организации, информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в медицинской организации, институциональные нормы в сфере управления медицинской деятельностью, в том числе лицензионные требования и условия для осуществления медицинской деятельности, порядок ценообразования на лекарственные средства, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, положения гражданского и налогового законодательства Российской Федерации в области договорных отношений с контрагентами, принципы рационального использования ресурсов в медицинской организации. Магистр не знает виды и правила оформления документации, необходимой для управления материальными ресурсами в медицинской организации, принципы принятия управленческих решений при работе с основными ресурсами медицинской организации; условия хранения, применения, учета и выдачи медицинских изделий и лекарственных препаратов, методики расчета потребности в ресурсах и эффективности их использования в медицинской организации, принципы рационального использования материальных ресурсов в медицинской организации, требования, принципы и правила учета товарно-материальных ценностей,</p>	<p>Магистр самостоятельно выделяет главные положения в изученном материале и способен дать краткую характеристику основным идеям проработанного материала дисциплины. Магистр знает законодательство в сфере охраны здоровья и нормативные правовые акты, определяющие деятельность медицинских организаций, положения нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обращение лекарственных средств и медицинских изделий, требования к отчетной документации, структура и состав отчетной документации медицинской организации, информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в медицинской организации, институциональные нормы в сфере управления медицинской деятельностью, в том числе лицензионные требования и условия для осуществления медицинской деятельности, порядок ценообразования на лекарственные средства, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, положения гражданского и налогового законодательства Российской Федерации в области договорных отношений с контрагентами, принципы рационального использования ресурсов в медицинской организации. Магистр знает виды и правила оформления документации, необходимой для управления материальными ресурсами в медицинской организации, принципы принятия управленческих решений при работе с основными ресурсами медицинской организации; условия хранения, применения, учета и выдачи медицинских изделий и лекарственных препаратов, методики расчета потребности в ресурсах и эффективности их использования в медицинской организации, принципы рационального использования материальных ресурсов в медицинской</p>

	<p>оперативно-технического учета и предметно-количественного учета медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, требования к ведению предметно-количественного учета лекарственных средств. Магистр не знает условия хранения, применения и учета лекарственных препаратов, правила составления и подачи заявки для получения медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, методы анализа, расчета и оценки эффективности использования материальных ресурсов, порядок получения медицинских изделий и лекарственных препаратов, требования, принципы и правила учета товарно-материальных ценностей, оперативно-технического учета и предметно-количественного учета медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, признаки неисправности в работе медицинских изделий, предназначенных для применения средним медицинским персоналом подразделения, правила составления и подачи заявки на ремонт медицинских изделий, правила эксплуатации медицинских изделий, предназначенных для работы среднего медицинского персонала медицинской организации, порядок приема товаров от поставщиков, их учета и инвентаризации, установленный в организации, включая оформление отчетной документации</p>	<p>организации, требования, принципы и правила учета товарно-материальных ценностей, оперативно-технического учета и предметно-количественного учета медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, требования к ведению предметно-количественного учета лекарственных средств. Магистр знает условия хранения, применения и учета лекарственных препаратов, правила составления и подачи заявки для получения медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, методы анализа, расчета и оценки эффективности использования материальных ресурсов, порядок получения медицинских изделий и лекарственных препаратов, требования, принципы и правила учета товарно-материальных ценностей, оперативно-технического учета и предметно-количественного учета медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, признаки неисправности в работе медицинских изделий, предназначенных для применения средним медицинским персоналом подразделения, правила составления и подачи заявки на ремонт медицинских изделий, правила эксплуатации медицинских изделий, предназначенных для работы среднего медицинского персонала медицинской организации, порядок приема товаров от поставщиков, их учета и инвентаризации, установленный в организации, включая оформление отчетной документации</p>
уметь		
	<p>Магистр не умеет организовать и обеспечивать документооборот медицинской организации, включая любые виды отчетности, в соответствии с законодательными и нормативно-правовыми актами, анализировать и оценивать информацию от поставщиков лекарственных средств и медицинских изделий, других материалов и оборудования, работ и услуг, прогнозировать и оценивать риски при организации ресурсного обеспечения, организовывать обратную связь с поставщиками и претензионно-исковую работу с контрагентами, принимать управленческие решения по вопросам материально-технического обеспечения деятельности среднего медицинского персонала в медицинской</p>	<p>Магистр умеет организовать и обеспечивать документооборот медицинской организации, включая любые виды отчетности, в соответствии с законодательными и нормативно-правовыми актами, анализировать и оценивать информацию от поставщиков лекарственных средств и медицинских изделий, других материалов и оборудования, работ и услуг, прогнозировать и оценивать риски при организации ресурсного обеспечения, организовывать обратную связь с поставщиками и претензионно-исковую работу с контрагентами, принимать управленческие решения по вопросам материально-технического обеспечения деятельности среднего медицинского персонала в</p>

	<p>организации, подавать заявки и получать медицинские изделия, лекарственные препараты и дезинфицирующие средства. Магистр не умеет обеспечивать условия хранения и эксплуатации медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, анализировать и оценивать информацию о лекарственных препаратах, расходных материалах, медицинском оборудовании, работах и услугах, организовывать рациональное использование материальных ресурсов в структурных подразделениях медицинской организации и учет товарно-материальных ценностей, а также оперативно-технический учет и предметно-количественный учет. Магистр не умеет обеспечивать условия хранения и эксплуатации медицинских изделий и лекарственных препаратов, обеспечивать соблюдение требований к эксплуатации медицинских изделий, применяемых средним медицинским персоналом структурного подразделения медицинской организации, распознавать признаки неисправности в работе медицинских изделий, предназначенных для эксплуатации средним и младшим медицинским персоналом подразделения, подавать заявки на ремонт медицинских изделий, хранить и применять разрешительную документацию на медицинские изделия, проводить учет товарно-материальных ценностей, оперативно-технический учет и предметно-количественный учет медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, анализировать и оценивать информацию о лекарственных препаратах, расходных материалах, медицинском оборудовании, работах и услугах; выявлять медицинские изделия и лекарственные средства, пришедшие в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированную, контрафактную и недоброкачественную продукцию</p>	<p>медицинской организации, подавать заявки и получать медицинские изделия, лекарственные препараты и дезинфицирующие средства. Магистр умеет обеспечивать условия хранения и эксплуатации медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, анализировать и оценивать информацию о лекарственных препаратах, расходных материалах, медицинском оборудовании, работах и услугах, организовывать рациональное использование материальных ресурсов в структурных подразделениях медицинской организации и учет товарно-материальных ценностей, а также оперативно-технический учет и предметно-количественный учет. Магистр умеет обеспечивать условия хранения и эксплуатации медицинских изделий и лекарственных препаратов, обеспечивать соблюдение требований к эксплуатации медицинских изделий, применяемых средним медицинским персоналом структурного подразделения медицинской организации, распознавать признаки неисправности в работе медицинских изделий, предназначенных для эксплуатации средним и младшим медицинским персоналом подразделения, подавать заявки на ремонт медицинских изделий, хранить и применять разрешительную документацию на медицинские изделия, проводить учет товарно-материальных ценностей, оперативно-технический учет и предметно-количественный учет медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, анализировать и оценивать информацию о лекарственных препаратах, расходных материалах, медицинском оборудовании, работах и услугах; выявлять медицинские изделия и лекарственные средства, пришедшие в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированную, контрафактную и недоброкачественную продукцию</p>
владеть		
	<p>Магистр не владеет навыками исследования рынка поставщиков товаров, работ и услуг, методами определения оптимальных поставщиков, организации процесса закупок, навыками заключения и контроля исполнения договоров на поставку</p>	<p>Магистр владеет навыками исследования рынка поставщиков товаров, работ и услуг, методами определения оптимальных поставщиков, организации процесса закупок, навыками заключения и контроля исполнения договоров на поставку</p>

<p>товаров, работ и услуг, навыками принятия управленческих решений по вопросам материально-технического обеспечения деятельности среднего и младшего медицинского персонала в медицинской организации, методами анализа текущего ресурсного обеспечения и определение ресурсов, необходимых для деятельности среднего медицинского персонала медицинской организации, навыками организации рационального использования материальных ресурсов в структурном подразделении, оказывающем медицинскую помощь в организациях, технологией приемочного контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные документы в установленном порядке, навыками предметно-количественного учета лекарственных средств и организации контроля за наличием и условиями хранения лекарственных средств и медицинских изделий, навыками планирования ресурсного обеспечения деятельности среднего и младшего медицинского персонала медицинской организации; Навыками расчета потребности в ресурсах (финансовых, материальных, трудовых) и эффективности их использования в структурном подразделении медицинской организации; навыками получения, хранения, учета и выдачи медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, навыками обеспечения соблюдения требований к эксплуатации медицинских изделий в структурном подразделении, оказывающем медицинскую помощь в организации</p>	<p>товаров, работ и услуг, навыками принятия управленческих решений по вопросам материально-технического обеспечения деятельности среднего и младшего медицинского персонала в медицинской организации, методами анализа текущего ресурсного обеспечения и определение ресурсов, необходимых для деятельности среднего медицинского персонала медицинской организации, навыками организации рационального использования материальных ресурсов в структурном подразделении, оказывающем медицинскую помощь в организациях, технологией приемочного контроль поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, проверяя и оформляя сопроводительные документы в установленном порядке, навыками предметно-количественного учета лекарственных средств и организации контроля за наличием и условиями хранения лекарственных средств и медицинских изделий, навыками планирования ресурсного обеспечения деятельности среднего и младшего медицинского персонала медицинской организации; Навыками расчета потребности в ресурсах (финансовых, материальных, трудовых) и эффективности их использования в структурном подразделении медицинской организации; навыками получения, хранения, учета и выдачи медицинских изделий, лекарственных препаратов и дезинфицирующих средств, навыками обеспечения соблюдения требований к эксплуатации медицинских изделий в структурном подразделении, оказывающем медицинскую помощь в организации</p>
--	--

3. ОЦЕНОЧНЫЕ МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ
КОМПЛЕКТ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ
для проведения промежуточной аттестации (зачет)
по дисциплине «Организация обращения медицинских изделий и лекарственных средств»

1. Государственную политику в сфере здравоохранения в РФ реализует:

- А) Минздрав РФ
- Б) Государственная Дума
- В) Президент РФ
- Г) Совет Федерации

2. К видам медицинской помощи относится:

- А) паллиативная
- Б) стационарная
- В) фармацевтическая
- Г) неотложная

3. Система финансирования здравоохранения в Российской Федерации:

- А) основанная на обязательном медицинском страховании
- Б) государственная
- В) муниципальная
- Г) частная

4. Основным источником финансового обеспечения здравоохранения при системе, основанной на обязательном медицинском (социальном) страховании, являются:

- А) обязательные платежи граждан, предприятий и бюджетов территорий
- Б) добровольные отчисления предприятий и граждан
- В) налоги на физических и юридических лиц
- Г) бюджетные ассигнования

5. Государство в лице местных органов исполнительной власти выступает в качестве страхователя _____ населения при ОМС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: неработающего

6. Организации независимо от формы собственности и организационно-правовой формы выступают в качестве страхователя _____ населения при ОМС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: работающего

7. Гарантированный перечень медицинских услуг, оказываемых населению бесплатно, установлен в _____ государственных гарантий.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: программе

8. _____ форма лекарственного обеспечения подразумевает функционирование рыночных регуляторных механизмов.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: децентрализованная

9. Документом, удостоверяющим право граждан на получение медицинской помощи по программе ОМС, является страховой _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: полис

10. Источником средств на ОМС _____ населения являются обязательные начисления на заработную плату.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: работающего

11. Федеральные органы исполнительной власти в сфере охраны здоровья относятся к _____ системе здравоохранения.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: государственной

12. Органы местного самоуправления в сфере охраны здоровья относятся к _____ системе здравоохранения.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: муниципальной

13. Медицинские и фармацевтические организации, созданные юридическими или физическими лицами, относятся к _____ системе здравоохранения.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: частной

14. Налоги на физических и юридических лиц являются основным источником финансового обеспечения здравоохранения при _____ системе.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: государственной

15. Личные средства граждан и прибыль предприятий являются основным источником финансового обеспечения здравоохранения при _____ системе.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: частной

16. _____ использование лекарственных препаратов достигается путем создания эффективных систем стандартизации на основе принципов доказательной медицины.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: рациональное

17. К принципам охраны здоровья граждан в Российской Федерации относится:

- А) доступность медицинской помощи
- Б) избирательность при оказании медицинской помощи
- В) приоритет охраны здоровья лиц пожилого возраста
- Г) рациональное финансирование медицинской помощи

18. Граждане РФ обязаны:

- А) заботиться о сохранении своего здоровья
- Б) соблюдать врачебную тайну
- В) оплачивать стоимость медицинской помощи, оказанной в муниципальной поликлинике
- Г) ежегодно выбирать врача и медицинскую организацию

19. Пациенты обладают правом на:

- А) обеспечение ухода при оказании медицинской помощи
- Б) добровольный уход из жизни с помощью врача с согласия близких родственников
- В) выбор методов лечения, не включенных в стандарты оказания медицинской помощи
- Г) получение лечебного питания при лечении в амбулаторных условиях

20. Врачебная тайна может быть нарушена в случае:

- А) обращения правоохранительных органов с официальным запросом
- Б) неуважительного отношения со стороны пациента
- В) общения между коллегами
- Г) обращения родственников пациента

21. Лекарственные препараты – это лекарственные _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: средства

22. Наркотические средства и психотропные вещества, оборот которых в РФ полностью запрещен, относятся к Списку:

Вставьте пропущенное слово (римскую цифру).

Ответ: I

23. Пациенты обладают правом на _____ и гуманное отношение со стороны медицинского персонала.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: уважительное

24. Права и обязанности пациента закреплены в Федеральном законе _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 323

25. Права и обязанности медицинского и фармацевтического работника закреплены в Федеральном законе _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 323

26. Психотропные вещества, оборот которых ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля, относятся к Списку:

Вставьте пропущенное слово (римскую цифру).

Ответ: III

27. Согласно ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ» фармацевтическим работником является специалист с фармацевтическим образованием, работающий в _____ организации.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фармацевтической

28. Фармацевтические субстанции – это лекарственные _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: средства

29. Медицинский и фармацевтический работник имеет право на работу в условиях, соответствующих _____ нормам.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: санитарным

30. Фармацевтический работник обязан участвовать в осуществлении _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фармаконадзора

31. Медицинский и фармацевтический работник обязан соблюдать _____ тайну.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: врачебную

32. Медицинскому и фармацевтическому работнику запрещено принимать участие в _____ лекарственных препаратов и медицинских изделий.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: рекламе

33. В настоящее время в РФ действует технический регламент на:

А) биологически активные добавки

Б) лекарственные средства

В) перевязочные средства

Г) очки

34. В настоящее время в РФ действует технический регламент на:

А) косметические средства

Б) фармацевтические субстанции

В) медицинские инструменты

Г) дезинфицирующие средства

35. Существуют фармакопейные статьи на:

А) фармацевтические субстанции

Б) минеральные воды

В) биологически активные добавки

Г) медицинские инструменты

36. Существуют фармакопейные статьи на:

А) реактивы

Б) косметические средства

В) дезинфицирующие средства

Г) перевязочные средства

37. ОКП – это общероссийский _____ продукции.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: классификатор

38. _____ фармакопейные статьи содержат характеристики методов анализа лекарственных препаратов.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: общие

39. GXP – это международная система _____ качества лекарственных средств.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: стандартов

40. Свод общих фармакопейных статей и фармакопейных статей – это Государственная _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фармакопея

41. Национальным органом РФ по стандартизации является _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Росстандарт

42. Паспорт лекарственного препарата содержит идентифицирующую информацию о ЛП, имеющую _____ значение.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: юридическое

43. Росстандарт находится в ведении Министерства _____ РФ.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: промышленности и торговли

44. Документ, в котором в целях добровольного многократного использования устанавливаются характеристики продукции и процессов ее обращения, – это _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: стандарт

45. Деятельность по установлению правил и характеристик продукции в целях их добровольного многократного использования – это _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: стандартизация

46. Документ, устанавливающий обязательные для применения и исполнения требования к продукции и процессам ее обращения, – это технический _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: регламент

47. Фармакопейные статьи утверждаются Министерством _____ РФ.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: здравоохранения

48. _____ статья ЛС содержит стандартизированные сведения о применении ЛС при определенном заболевании.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: формулярная

49. В состав регистрационного досье ЛП входит:

А) отчет о результатах клинических исследований ЛП

Б) аннотация, содержащая заявленные потребительские свойства ЛП

В) акт гигиенической экспертизы

Г) фотографическое изображение общего вида ЛП

50. В состав регистрационной документации на БАД к пище входит (входят):

- А) документы, подтверждающие заявленные лечебные или профилактические свойства БАД к пище
- Б) отчет о результатах клинических исследований БАД к пище
- В) фотографические изображения общего вида БАД к пище
- Г) описание технологии производства БАД к пище

51. В состав регистрационной документации на медицинское изделие входит:

- А) техническая документация производителя на МИ
- Б) акт гигиенической экспертизы
- В) протокол анализа, подтверждающий качество трех промышленных серий МИ
- Г) отчет о результатах доклинических исследований МИ

52. Среди лекарственных средств государственной регистрации подлежат:

- А) воспроизведенные ЛП
- Б) фармацевтические субстанции
- В) экстемпоральные ЛП
- Г) ЛП, предназначенные для экспорта

53. Государственная регистрация ЛП предусматривает проведение экспертизы _____ ЛС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: качества

54. Государственная регистрация медицинского изделия предусматривает проведение экспертизы документов для определения возможности проведения _____ испытаний МИ.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: клинических

55. Государственную регистрацию БАД к пище осуществляет _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Роспотребнадзор

56. Государственную регистрацию ЛП осуществляет _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Минздрав РФ

57. Государственную регистрацию медицинских изделий осуществляет _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Росздравнадзор

58. Официальным источником информации о ЛС, прошедших государственную регистрацию, является Государственный _____ ЛС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: реестр

59. Подтверждение государственной регистрации ЛП предусматривает проведение экспертизы отношения ожидаемой _____ к возможному риску применения ЛП.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: пользы

60. Регистрационное удостоверение медицинского изделия действует _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: бессрочно

61. Свидетельство о государственной регистрации БАД к пище действует _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: бессрочно

62. Государственная регистрация ЛП осуществляется в соответствии с Федеральным законом _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 61

63. Сроки проведения подтверждения государственной регистрации ЛП составляют _____

рабочих дней.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 90

64. Сроки проведения ускоренной процедуры государственной регистрации ЛП составляют _____ рабочих дней.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 80

65. Выборочный контроль качества ЛС осуществляется посредством:

- А) принятия решения о переводе ЛС на посерийный выборочный контроль качества
- Б) организации и проведения фармаконадзора
- В) проведения проверок соблюдения субъектами обращения ЛС установленных требований к процессам обращения ЛС
- Г) сбора и анализа периодических отчетов по безопасности ЛП

66. Держателем сертификата соответствия является:

- А) юридическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия
- Б) производитель продукции
- В) орган по сертификации, выдавший сертификат
- Г) Минздрав РФ

67. Обязательной сертификации подлежат:

- А) резиновые изделия для ухода за детьми
- Б) минеральные воды
- В) лекарственные средства
- Г) медицинские инструменты

68. Под «качественными подделками» понимают ЛС, содержащие:

- А) действующие вещества, указанные на этикетке, в тех же количествах, но изготовленные другими производителями
- Б) только вспомогательные вещества
- В) иные действующие вещества, нежели указанные на этикетке
- Г) вещества, указанные на этикетке, но в больших или меньших количествах

69. Предметом федерального государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств является соблюдение _____ требований к осуществлению фармацевтической деятельности.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: лицензионных

70. Процедура обязательного декларирования соответствия продукции регламентирована Федеральным законом _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 184

71. Процедура обязательной сертификации продукции регламентирована Федеральным законом _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 184

72. Документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов, стандартов или условиям договоров, – это _____ соответствия.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: сертификат

73. _____ – это форма подтверждения соответствия продукции требованиям технических регламентов, стандартов или условиям договоров аккредитованными органами.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: сертификация

74. Выборочный контроль качества ЛС осуществляет _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Росздравнадзор

75. Декларацию о соответствии оформляет _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: производитель

76. ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства, – это _____ ЛС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: контрафактное

77. ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи, – это _____ ЛС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: недоброкачественное

78. ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе, – это _____ ЛС.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фальсифицированное

79. _____ представляет собой мониторинг эффективности и безопасности ЛП.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фармаконадзор

80. Декларация о соответствии – это документ, удостоверяющий соответствие выпускаемой в обращение продукции требованиям _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: технических регламентов

81. Установление предельных размеров оптовых и розничных надбавок к ценам на ЛП, включённых в перечень ЖНиВЛП, относится к полномочиям:

А) органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации

Б) Минздрава России

В) Роспотребнадзора

Г) Росздравнадзора

82. Предельные размеры розничных надбавок устанавливаются к:

А) фактическим отпускным ценам производителей ЖНВЛП

Б) ценам, определяемым региональным тарифным соглашением

В) зарегистрированным ценам производителей ЖНВЛП

Г) фактическим отпускным ценам организации оптовой торговли ЖНВЛП

83. Процедура формирования розничной цены на ЖНВЛП, поступившие в аптеку от организации оптовой торговли, предусматривает суммирование:

А) фактической отпускной цены производителя ЛП (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

Б) отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

В) цены регистрации ЛП и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

Г) отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и суммы розничной надбавки, рассчитанной к фактической отпускной цене производителя ЛП

84. Государственная регистрация установленных производителями предельных отпускных цен на ЖНВЛП относится к полномочиям _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: Минздрава

85. Если государство устанавливает максимальную цену, которую может запросить продавец, ниже равновесной, то возникает _____ товаров, потому что спрос превышает предложение.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: дефицит

86. Объем реализации лекарственного препарата будет увеличиваться при снижении цены на него, если коэффициент ценовой эластичности спроса данного ЛП по модулю _____ 1.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: больше

87. Объем реализации лекарственного препарата будет уменьшаться при снижении цены на него, если коэффициент ценовой эластичности спроса данного ЛП по модулю _____ 1.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: меньше

88. Отношение цены лекарственных препаратов в данном периоде к цене лекарственных препаратов в предыдущем периоде называется _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: индексом цен

89. Размер торговой надбавки на лекарственные препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших ЛП, для предприятий оптовой и розничной сети, – _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: свободная

90. _____ – это денежное выражение стоимости товара.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: цена

91. В системе ценообразующих факторов к факторам _____ относят эффективность и побочное действие ЛП, стоимость курса лечения.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: спроса

92. Дополнительным реквизитом для рецептурного бланка формы 148-1/у-04(л) является:

А) печать «Для рецептов»

Б) личная печать врача

В) штамп медицинской организации

Г) круглая печать медицинской организации

93. Порядок выписывания рецептов на лекарственные препараты, подлежащие отпуску бесплатно или на льготных условиях, регламентирован приказом Минздрава России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 1094н

94. Порядок выписывания рецептов на медицинские изделия регламентирован приказом Минздрава России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 1181н

95. Рецепты на лекарственные препараты, отпущенные по бесплатным и льготным рецептам, хранятся в аптеке _____ лет.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 3

96. Для выписывания всех медицинских изделий, кроме корректирующих очков и контактных линз, предназначена форма рецептурного бланка _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 1-МИ

97. Для выписывания корректирующих очков предназначена форма рецептурного бланка _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 2-МИ

98. Для выписывания контактных линз предназначена форма рецептурного бланка _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 3-МИ

99. Срок действия рецепта на бланке формы 148-1/у-04(л) в общем случае составляет _____ дней.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 30

100. Основной задачей аптеки медицинской организации является:

А) обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями

Б) обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами

В) обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

Г) получение прибыли

101. Формулярный перечень – это список:

А) ЛП, рекомендованных к применению

Б) наркотических ЛП

В) ЛП, разрешенных к выписыванию

Г) ЛП безрецептурного отпуска

102. Характерной особенностью больничной аптеки является:

А) отсутствие торгового зала

Б) узкий ассортимент ЛП

В) наличие сейфов для хранения НСиПВ

Г) наличие асептического блока

103. К основным реквизитам требования медицинской организации относится:

А) штамп медицинской организации

Б) отметка об источнике финансирования

В) Ф.И.О. врача полностью

Г) личная печать руководителя медицинской организации

104. Документ, являющийся основанием для отпуска лекарственных препаратов в отделении медицинской организации, – это _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: требование

105. Порядок назначения лекарственных препаратов в стационарных условиях регламентирован приказом Минздрава России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 1094н

106. Порядок отпуска лекарственных препаратов по требованиям медицинских организаций регламентирован приказом Минздрава России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 1093н

107. Порядок оформления требований медицинских организаций регламентирован приказом Минздравсоцразвития России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 110

108. С позиций VEN-анализа ЛП для лечения легких заболеваний, сомнительной эффективности, дорогостоящие ЛП с симптоматическими показаниями относятся к категории _____.

Вставьте пропущенное слово (латинскую букву).

Ответ: N

109. С позиций VEN-анализа ЛП, важные для спасения жизни, имеющие опасный для жизни синдром отмены, постоянно необходимые для поддержания жизни, относятся к

категории _____.

Вставьте пропущенное слово (латинскую букву).

Ответ: V

110. С позиций VEN-анализа ЛП, эффективные для лечения не самых опасных, но серьезных заболеваний, относятся к категории _____.

Вставьте пропущенное слово (латинскую букву).

Ответ: E

111. Требования на ЛП, не подлежащие ПКУ, в аптечной организации хранятся _____ лет.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 1

112. Требования на ЛП, не подлежащие ПКУ, при направлении в больничную аптеку выписываются в _____ экземплярах.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 2

113. Требования на ЛП, подлежащие ПКУ (кроме наркотических и психотропных ЛП), в аптечной организации хранятся _____ лет.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 3

114. Требования на ЛП, подлежащие ПКУ, при направлении в больничную аптеку выписываются в _____ экземплярах.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 3

115. Требования на наркотические и психотропные ЛП в аптечной организации хранятся _____ лет.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 5

116. Ассистентские комнаты производственных аптек, в которых в течение рабочего дня хранятся субстанции НС и ПВ, относятся к категории:

А) места временного хранения

Б) 5

В) 4

Г) 2

117. Оборудование помещений аптеки для хранения НС и ПВ подразумевает:

А) наличие многорубежной сигнализации

Б) отсутствие окон

В) наличие поста охраны

Г) наличие двух металлических дверей

118. Юридический признак наркотического средства или психотропного вещества выражен в:

А) международном признании статуса вещества

Б) опасности немедицинского потребления вещества

В) возможности осуществления незаконного оборота

Г) формировании психической зависимости

119. Прекурсоры – это:

А) реактивы, используемые при производстве и изготовлении НС и ПВ

Б) оборудование, применяемое при производстве и изготовлении НС и ПВ

В) наркосодержащие растения

Г) аналоги НС и ПВ

120. Аптека, осуществляющая оборот НС и ПВ, должна сдавать отчет о деятельности 1 раз в _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: год

121. Допуск лиц к работе с НС и ПВ осуществляется _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: руководителем

122. _____ признак наркотического средства или психотропного вещества выражен в формировании психической зависимости.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: медицинский

123. Перечень НС и ПВ установлен постановлением Правительства _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 681

124. Помещения аптек для хранения НС и ПВ относятся к категории _____.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 2

125. Помещения организаций оптовой торговли лекарственными средствами для хранения НС и ПВ относятся к категории _____.

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 1

126. Предметно-количественный учет ЛС регламентирован приказом Минздрава России _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 378н

127. Сверка книжных остатков и фактического наличия ЛС при ведении предметно-количественного учета осуществляется 1 раз в _____.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: месяц

128. Перечень НС и ПВ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых применяются меры контроля – это Список _____.

Вставьте пропущенное слово (римскую цифру).

Ответ: II

129. Перечень ПВ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля – это Список _____.

Вставьте пропущенное слово (римскую цифру).

Ответ: III

130. Укажите орган исполнительной власти, выполняющий функции по контролю за оборотом НС и ПВ.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: МВД

131. Хранение НС и ПВ осуществляется в соответствии с постановлением Правительства РФ _____.

Вставьте пропущенное слово (номер).

Ответ: 809

132. Ассортиментный перечень относят к такой разновидности ассортимента, как _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: обязательный

133. Минимальный ассортимент лекарственных средств и медицинских изделий, необходимых для оказания медицинской помощи, устанавливается:

А) федеральным органом исполнительной власти в сфере здравоохранения

Б) решением местных органов власти

В) решением местных органов управления здравоохранением

Г) аптечным учреждением самостоятельно

134. Количество вариантов товаров одной товарной единицы, имеющих в аптеке или на

аптечном складе – это _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: глубина фактическая

135. Деятельность, направленная на создание рационального ассортимента – это _____ ассортиментом.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: управление

136. Специфическая особенность ассортимента, проявляющаяся при его формировании количественное выражение свойств ассортимента – это _____ ассортимента

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: свойства

137. Количественное выражение свойств ассортимента – это _____ ассортимента

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: показатель

138. Фактические показатели широты, полноты и глубины устанавливаются по наличию товара в _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: аптеке

139. Совокупность товаров, тесно взаимосвязанных между собой в силу выполнения аналогичных функций – это товарная...

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: линия

140. Отдельное изделие в рамках торговой марки или товарного ассортимента определенного размера, объема, веса, внешнего вида, химического состава – это товарная _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: единица

141. Число ассортиментных позиций в каждой ассортиментной группе характеризует _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: полнота ассортимента

142. Количество ассортиментных групп товаров, представленных в классификаторах, регистрах или формулярных списках – это _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: широта базовая

143. Структура ассортимента определяется по _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: объему продаж

144. Потребительская тара из медицинского бесцветного или светозащитного стекла или из полимеров с цилиндрическим корпусом с горловиной, диаметр которой равен диаметру корпуса или незначительно меньше его, с плоским или вогнутым дном – это _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: банка

145. Потребительская тара из медицинского бесцветного или светозащитного стекла или из полимеров с корпусом разнообразной формы, резко переходящим в горловину, диаметр венчика которой значительно меньше диаметра описанной окружности корпуса, с плоским или вогнутым дном, называется _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: флакон

146. Гибкая упаковка с лекарственным средством, запечатанным между двумя

заготовками гибких упаковок, из которых лекарственное средство извлекается путем разрыва упаковки, называется _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: стрип

147. Количество ассортиментных групп товаров, имеющих в аптеке или на аптечном складе – это _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: широта фактическая

148. Приёмку продукции, поступившей от иногороднего поставщика, по качеству и комплектности производят на складе получателя не позднее в срок _____ дней

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 20

149. Приёмку продукции по качеству и комплектности на складе получателя в случае одногородней поставки производят не позднее _____ дней

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 10

150. Приемка товаров по количеству регламентирована следующим документом:

А) Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления №П-6 (утверждена постановлением Госарбитража при Совете Министров СССР от 15 июня 1965 года)

Б) ФЗ от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении ЛС»

В) Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления №П-7 (утверждена постановлением Госарбитража при Совете Министров СССР от 25 апреля 1966 года)

Г) Стандарт организации «Прием и отпуск лекарственных средств на складах» СТО СФР 1.07.002 – 2012

151. Приемка товаров по качеству регламентирована следующим документом:

А) Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления №П-7 (утверждена постановлением Госарбитража при Совете Министров СССР от 25 апреля 1966 года)

Б) Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления №П-6 (утверждена постановлением Госарбитража при Совете Министров СССР от 15 июня 1965 года)

В) ФЗ от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении ЛС»

Г) Стандарт организации «Прием и отпуск лекарственных средств на складах» СТО СФР 1.07.002 – 2012

152. При получении фальсифицированного и контрафактного товара необходимо переместить его в _____ зону

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: карантинную

153. Претензия в связи с недостаточностью продукции должна быть направлена отправителю (поставщику) не позднее чем в срок _____ дней

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 10

154. Вещества, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности, полученные из крови, плазмы крови, а также органов, тканей человека или животного, растений, минералов, методами синтеза или с применением биологических технологий – это _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: лекарственные средства

155. Укажите, что означает данный манипуляционный знак, нанесенный на упаковку:



- А) Осторожно, хрупкое!
- Б) Боится излучения
- В) Соблюдение интервала температур
- Г) Верх, не кантовать

156. Укажите, что означает данный манипуляционный знак, нанесенный на упаковку:



- А) Верх, не кантовать
- Б) Боится излучения
- В) Соблюдение интервала температур
- Г) Осторожно, хрупкое!

157. Укажите, что означает данный манипуляционный знак, нанесенный на упаковку:



- А) Соблюдение интервала температур
- Б) Боится излучения
- В) верх, не кантовать
- Г) Открывать здесь

158. Укажите, что означает данный манипуляционный знак, нанесенный на упаковку:



- А) Боится излучения
- Б) Осторожно, хрупкое
- В) Соблюдение интервала температур
- Г) верх, не кантовать

159. После процедуры приёмки лекарственных средств в аптеке, полученный товар должен быть помещён на места _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: хранения

160. На вторичной упаковке биологически активных добавок обязательна надпись

- А) «Не является лекарственным средством»
- Б) «Клинически апробировано»
- В) «Принимать по назначению врача»
- Г) «Является лекарственным препаратом»

161. После окончательной приёмки товаров на сопроводительном документе ставится штамп _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: приемки

162. Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о составе и (или) производителе лекарственного средства является _____ лекарственным средством

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фальсифицированным

163. С целью предупреждения поступления в аптеку некачественных лекарственных средств проводится контроль _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: приёмочный

164. Несоответствие маркировки установленным требованиям может свидетельствовать о _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: фальсификации

165. Наименование производителя, номер регистрационного удостоверения, способ применения, условия хранения и отпуска лекарственного средства указываются на _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: вторичной упаковке

166. В случае если при проведении приёмочного контроля возникают сомнения в качестве лекарственного препарата (ЛП), то образцы направляются в территориальный орган по контролю качества лекарственных средств, а ЛП изолируются с обозначением забраковано при _____

Вставьте пропущенное словосочетание (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: приемочном контроле

167. Для отметки факта приёмки товара необходимо поставить отметку о приёмке в _____ накладной

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: товарно-транспортной

168. В случае обнаружения фальсифицированных или недоброкачественных ЛП необходимо отразить качественные расхождения в ...

А) «Акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приёмке товарно-материальных ценностей»

Б) товарно-транспортной накладной

В) журнале регистрации поступивших товаров

Г) «Акте проведения инвентаризации»

169. При обнаружении некачественного товара следует:

А) поместить товар в карантинную зону аптечной организации

Б) немедленно утилизировать товар

В) поместить товар вместе с остальным товаром

Г) передать товар материально-ответственному лицу на хранение

170. При обнаружении при приёмке товара недостачи приёмку _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: приостанавливают

171. 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 приёмке товарно-материальных ценностей

Б) приёмный

В) рекламационный

Г) о приёмке товара, поступившего без счета поставщика

172. Приёмочный контроль по показателю «упаковка» не включает проверку на

А) соответствие микробиологическим свойствам лекарственных средств

Б) соответствие химическим свойствам лекарственных средств

В) соответствие физическим свойствам лекарственных средств

Г) целостность

173. При приёмочном контроле товара не обязательна проверка наличия

А) Сопроводительного листа

Б) документов качества

В) счёта (счёта-фактуры)

Г) товарно-транспортной накладной

174. Товарно-транспортная накладная выписывается на русском языке, имеет печать поставщика, _____ ответственного лица

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: подпись

175. Получение товара от транспортной организации или поставщика представителем организации осуществляется на основании _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: доверенности

176. Приёмка товаров по количеству предполагает проверку

- А) количества мест и массу брутто и количества товарных единиц и массу нетто
- Б) только количества мест и массу брутто
- В) только количества товарных единиц и массу нетто
- Г) только количества мест

177. Аптечная организация (получатель) обязана вызвать представителя поставщика для участия в приёмке товаров

- А) в случаях, предусмотренных в договоре поставки
- Б) выборочно при поставке в течение срока действия договора
- В) выборочно при поставках в течение календарного года
- Г) при каждой поставке товара

178. Во всех случаях при приёмке груза от транспортной организации и установлении повреждения, порчи, несоответствия наименования и веса груза или количества мест данным, указанным в транспортном документе, составляется акт

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: коммерческий

179. Поступление в аптечную организацию калия перманганата необходимо оформить в ...

- А) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- Б) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- В) журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- Г) книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

180. Поступление в аптечную организацию таблеток «Солпадеин» необходимо оформить в

...

- А) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- Б) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- В) журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- Г) книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту



181. Приведенный слева информационный знак подтверждает проведение:

- А) обязательного декларирования соответствия качества товара;
- Б) обязательной сертификации качества товара;
- В) добровольной сертификации качества товара;
- Г) подтверждения соответствия качества товара требованиям технического регламента.

182. Пачка картонная относится к _____ таре.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: вторичной

183. На этикетке препарата Сульфокамфокаин 10% раствор имеются следующие обозначения: Р.74.265.7, IX 2013, IX 2016. Год выпуска данного препарата ...

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 2013



184. Приведенный слева информационный знак подтверждает проведение:

- А) обязательной сертификации качества товара;
- Б) обязательного декларирования соответствия качества товара;

- В) добровольной сертификации качества товара;
Г) подтверждения соответствия качества товара требованиям технического регламента.

185. Баллон аэрозольный относится к _____ таре.

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: первичной

186. Срок годности поливитаминого комплекса «Алфавит» с указанием в маркировке: серия 36750205 и годен до 0207. Ответ _____ года

Вставьте пропущенное слово (цифру).

Ответ: 2



187. Приведенный слева информационный знак, относится к:

- А) экологическим знакам
Б) знакам качества
В) знакам соответствия
Г) манипуляционным знакам

188. Поступление в аптечную организацию раствора для подкожного введения «Омнопон» необходимо оформить в ...

- А) журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
Б) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
В) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
Г) книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

189. Поступление в аптечную организацию капель глазных «Тропикамид» необходимо оформить в ...

- А) журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
Б) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
В) журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
Г) книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту



190. Приведенный слева информационный знак, относится к:

- А) знакам соответствия
Б) экологическим знакам
В) знакам качества
Г) манипуляционным знакам

191. С целью экономии места на упаковке код срока годности обозначается следующим образом:

- А) *М Г*
Б) *Д М Г*
В) *Г М Д*
Г) *Г М*

192. Потребительская тара из картона различной конфигурации, закрываемая клапанами, называется _____

Вставьте пропущенное слово (дополните утверждение) в соответствующем склонении.

Ответ: пачка



193. Приведенный слева информационный знак показывает, что:

- А) упаковка изготовлена из вторичного сырья
Б) при изготовлении упаковки использованы натуральные материалы

В) упаковку следует выбросить в урну

Г) упаковка герметична