

**ПЕРЕЛІК ТЕОРЕТИЧНИХ ПИТАНЬ ДЛЯ ПІДГОТОВКИ ДО  
КОНТРОЛЮ САМОСТІЙНОЇ РОБОТИ СТУДЕНТІВ ЗАОЧНОЇ  
ФОРМИ НАВЧАННЯ (3 К. 4,5 МЕД) З ДИСЦИПЛІНИ ОЕФ**

**МОДУЛЬ 1**

**„ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ ”**

1. Система фармацевтичного забезпечення населення в Україні. Законодавча і нормативна база функціонування фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я.
2. Задачі, функції аптек і їх структурних підрозділів.
3. Порядок відкриття аптек і ліцензування їх діяльності.
4. Організаційна структура аптечних організації (наявність відділів), їх основні функції.
5. Класифікація аптек.
6. Матеріальна відповідальність в аптечних установах, її види і порядок оформлення.
7. Система медичного страхування: мета, завдання, об'єкти та суб'єкти.
8. Порівняльний аналіз основних принципів систем добровільного та обов'язкового медичного страхування.
9. Реімбурсація вартості лікарських засобів: понятті, мета та завдання, стан впровадження в Україні.
10. Класифікації лікарських препаратів.
11. Порядок безрецептурного відпуску в Україні і зарубіжній фармацевтичній практиці. Законодавча і нормативна база безрецептурного відпуску.
12. Система ОТС-препаратів. Основні вимоги, що пред'являються до препаратів безрецептурного відпуску.
13. Рецептурно-виробничий відділ аптеки, його функції, штат, оснащення.
14. Загальні правила виписування рецептів, форми рецептурних бланків.
15. Правила прийому рецептів. Права і обов'язки провізора по прийому рецептів і відпуску ліків.
16. Категорії амбулаторних хворих, які одержують ліки на умовах 50% оплати, особливості оформлення рецептів, їх облік.
17. Категорії амбулаторних хворих, які одержують ліки безоплатно, особливості оформлення рецептів.
18. Предметно-кількісний облік в аптечних закладах, мета і документальне відображення.
19. Особливості відпуску амбулаторним хворим лікарських засобів, які підлягають предметно-кількісному обліку.

20. Правила таксування екстемпоральних рецептів в аптечних закладах.
21. Рецептура аптечних установ, види рецептури, структура, облік амбулаторних рецептів.
22. Пільгова рецептура, облік і порядок відшкодування аптеці вартості ліків, відпущених на пільгових умовах.
23. Система контролю якості лікарських засобів та виробів медичного призначення в Україні.
24. Організація вхідного контролю якості лікарських засобів на етапі оптової та роздрібної реалізації.
25. Контроль якості ліків: обов'язки провізора-аналітика аптеки, документи з обліку результатів контролю якості ліків.
26. Види внутрішньоаптечного контролю якості ліків аптечного виробництва.
27. Організація роботи відділу запасів. Задачі і функції відділу.
28. Організація роботи аптеки з товарними запасами.

## **СИТУАЦІЙНІ ТА ТЕСТОВІ ЗАВДАННЯ ДЛЯ ПІДГОТОВКИ ДО КОНТРОЛЮ САМОСТІЙНОЇ РОБОТИ СТУДЕНТІВ ЗАОЧНОЇ ФОРМИ НАВЧАННЯ (3 К. 4,5 МЕД) З ДИСЦИПЛІНИ ОЕФ**

### **МОДУЛЬ 1**

#### **„ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ ”**

З метою опанування практичних навичок з прийому рецептів та відпуску лікарських засобів випишіть запропонований пропис латинською мовою (приклади прописів додаються) на відповідній формі рецептурного бланку. Вкажіть реквізити рецепту, документи з обліку рецепту та обов'язкові види контролю якості для даної лікарської форми.

#### **Приклади рецептурних прописів для виконання ситуаційних завдань**

1. Візьми: *Натрію гідрокарбонату*  
*Магнію окису по 0,5*  
*Змішай, щоб утворився порошок.*  
*Дай таких доз №30*  
*Познач. По 1 порошку після їжі. (Ветерану ВВВ)*
2. Візьми: *Пепсину 2,0*  
*Кислоти хлористоводневої розведеної 6 мл*  
*Води очищеної до 200 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці під час їжі.*
3. Візьми: *Платифіліну гідротартрату 0,01*  
*Папаверину гідрохлориду 0,03*

- Цукру 0,3*  
*Змішай, щоб утворився порошок. Дай таких доз №12.*  
*Познач. По 1 порошку 2 рази на день.*
4. Візьми: *Розчину натрію хлориду 10% - 200 мл*  
*Видай. Познач. Для інстиляцій в уретру*
5. Візьми: *Резорцину 0,2*  
*Кислоти саліцилової 0,3*  
*Спирту етилового 70% - 15 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 2-3 краплі у праве вухо*
6. Візьми: *Розчину натрію броміду 2% - 200 мл*  
*Настоянки валеріани 10 мл*  
*Видай в темній склянці.*  
*Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день*
7. Візьми: *Кодеїну фосфату 0,015*  
*Натрію гідрокарбонату*  
*Цукру по 0,2*  
*Змішай, щоб утворився порошок*  
*Видай таких доз № 10. Познач. По 1 порошку 3 рази на день.*
8. Візьми: *Димедролу 0,25*  
*Еуфіліну 0,5*  
*Води очищеної 100 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 чайній ложці 3 рази на день.*  
*(Ліквідатору аварії на ЧАЕС)*
9. Візьми: *Настою коренів з кореневищами валеріани 200 мл*  
*Натрію броміду 4,0*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день*
10. Візьми: *Атропіну сульфату 0,1*  
*Розчину кислоти борної 2% - 10 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. Очні краплі*
11. Візьми: *Натрію тетраборату 5,0*  
*Гліцерину 20,0*  
*Води очищеної 25 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 2-3 краплі в ліве вухо 3 рази на день*
12. Візьми: *Етилморфіну гідрохлориду 0,01*  
*Видай таких доз №6 в таблетках.*  
*Познач. По 1 таблетці 2 рази на день*
13. Візьми: *Настоянки валеріани*  
*Настоянки конвалії порівну по 10 мл*  
*Натрію броміду 2,0*  
*Води очищеної 200 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день*
14. Візьми: *Настою трави пустирника 200 мл*  
*Натрію броміду 2,0*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 стол. ложці 3 рази на день.*

- (Інваліду I групи)*
15. Візьми: Розчину цинку сульфату 0,25% – 10 мл  
Розчину адреналіну гідрохлориду 0,1% 10 крапель  
Змішай. Видай. Познач. По 1-2 краплі в око 1 раз на день
16. Візьми: Резорцину 0,5  
Анестезину 0,1  
Іхтіолу 5,0  
Вазеліну 15,0  
Змішай, щоб утворилась мазь.  
Видай. Познач. Змащувати уражені ділянки шкіри
17. Візьми: Таблеток нітразепаму 0,01 №20  
Видай. Познач. По 1 таблетці 3 рази на день  
(Учаснику ВВВ)
18. Візьми: Натрію броміду  
Калію броміду по 4,0  
Води очищеної 200 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день.  
(Інваліду дитинства 14 років)
19. Візьми: Настояю трави горицвіту весняного 200 мл  
Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день
20. Візьми: Етаміналу-натрію 0,1  
Видай таких доз №10 в таблетках.  
Познач. По 1 таблетці на ніч
21. Візьми: Ментолу 0,2  
Протарголу 0,5  
Вазеліну 20,0  
Змішай, щоб утворилась мазь.  
Видай. Познач. Змащувати уражені ділянки шкіри ніг
22. Візьми: Седуксену 0,005  
Видай таких доз № 20 в таблетках  
Познач. По 1 таблетці на ніч
23. Візьми: Кислоти хлористоводневої розведеної 1 мл  
Пепсину 2,0  
Води очищеної до 100 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 1 стол. л. під час їжі. (Інваліду ВВВ)
24. Візьми: Екстракту красавки 0,01  
Дерматолу 0,2  
Масла какао 2,5  
Змішай, щоб утворився супозиторій ректальний.  
Видай таких доз числом 30.  
Познач. По 1 свічці 2-3 рази на день в пряму кишку
25. Візьми: Левоміцетину 0,25  
Спирту етилового 70% 20,0  
Змішай. Видай. Познач. По 2-3 краплі у праве вухо
26. Візьми: Розчину сібазону 0,5% – 2мл

- Видай таких доз №5 в ампулах.  
Познач. По 2 мл внутрішньом'язово 3 рази на день*
27. Візьми: *Етилморфіну гідрохлориду 0,2  
Настоянки валеріани 20 мл  
Розчину нітрогліцерину спиртового 1% –1 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 15-20 крапель 3 рази на день*
28. Візьми: *Настою квіток ромашки 200 мл  
Видай. Познач. Для обтирання шкіри дитини. (Дитині 2-х років)*
29. Візьми: *Фенобарбіталу 0,03  
Цукру 0,2  
Змішай, щоб утворився порошок.  
Видай таких доз №20. Познач. По 1 порошку 3 рази на день*
30. Візьми: *Настоянки валеріани 20 мл  
Розчину натрію броміду з 6,0 - 200 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 1 стол. л. 3 рази на день. (Інваліду  
ВВВ)*
31. Візьми: *Кодеїну фосфату 0,015  
Видай таких доз №6 в таблетках.  
Познач. По 1 таблетці 3 рази на день*
32. Візьми: *Екстракту красавки 0,25  
Ксероформу 0,1  
Масла какао, скільки буде потрібно  
Змішай, щоб утворилися вагінальні супозиторії № 40  
Познач. По 1 свічці вагінально 3 рази на день.*
33. Візьми: *Розчину пілокарпіну 1% - 10 мл  
Прозерину 0,05  
Змішай. Видай. Познач. По 1-2 краплі в ліве око 2 рази на день.*
34. Візьми: *Настою листя сінни 200 мл  
Видай. Познач. По 1 чайній ложці 2 рази на день  
(Дитині 5 років)*
35. Візьми: *Ефедрину гідрохлориду 0,3  
Еуфіліну 3,0  
Калію йодиду 15,0  
Води очищеної до 200 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день*
36. Візьми: *Гліцерину 3,0  
Стрептоциду 2,0  
Масла какао 45,0  
Змішай, щоб утворилися супозиторії.  
Розділи на рівні частини №15  
Видай. Познач. По 1 свічці ректально на ніч.*
37. Візьми: *Розчину левоміцетину 0,25% - 10 мл  
Кислоти борної 0,2  
Змішай. Видай. Познач. По 2 краплі в око 3 рази на день*
38. Візьми: *Новокаїну 1,25*

- Натрію хлориду 3,0  
Калію хлориду 0,04  
Кальцію хлориду 0,06  
Води очищеної 500 мл  
Змішати. Видати. Стерилізувати!  
Позначити. Для анестезії за методом Вишневського*
39. Візьми: *Кислоти борної 0,3  
Спирту етилового 70% – 10 мл  
Змішай. Видай. Познач. Вушні краплі*
40. Візьми: *Димедролу 0,02  
Кальцію глюконату 0,5  
Змішай, щоб утворився порошок.  
Видай таких доз числом 20.  
Познач. По 1 порошку 3 рази на день*
41. Візьми: *Папаверину гідрохлориду 0, 02  
Анестезину 0,3  
Змішай, щоб утворився порошок.  
Видай таких доз №12.*
42. Візьми: *Етилморфіну гідрохлориду 0,1  
Ланоліну 2,0  
Вазеліну 8,0  
Змішай, щоб утворилася мазь.  
Видай. Познач. Очна мазь. Закладати за повіку правого ока 3  
рази на день*
43. Візьми: *Розчину глюкози 2% - 10 мл  
Рибофлавіну 0,02  
Калію йодиду 0,3  
Змішай. Видай. Познач. По 2-3 краплі 3 рази на день в обидва  
ока.*
44. Візьми: *Фенобарбіталу  
Папаверину гідрохлориду по 0,02  
Теоброміну 0,25  
Змішай, щоб утворився порошок.  
Видай таких доз числом 30  
Познач. По 1 порошку 3 рази на день*
45. Візьми: *Кодеїну фосфату 0,2  
Настоянки валеріани 18 мл  
Ментолу 2,0  
Розчину нітрогліцерину спиртового 1% - 2 мл  
Змішай. Видай. Познач. По 20 крапель на шматочку цукру 3  
рази*
46. Візьми: *Іхтіолу 0,25  
Масла какао скільки буде потрібно  
Змішай, щоб утворилися супозиторії ректальні*

47. Візьми: *Кислоти фолієвої 0,005*  
*Цукру 0,3*  
*Змішай, щоб утворився порошок.*  
*Видай таких доз №50.*  
*Познач. По 1 порошку 3 рази на день*
48. Візьми: *Барбіталу натрію 3,0*  
*Настою пустирника 250 мл*  
*Натрію броміду 5,0*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день.*  
*(Онкологічному хворому)*
49. Візьми: *Екстракту красавки 0,02*  
*Натрію гідрокарбонату*  
*Магнію окису по 0,25*  
*Змішай, щоб утворився порошок.*  
*Видай таких доз числом 20.*  
*Познач. По 1 порошку 3 рази на день після їжі*
50. Візьми: *Кодеїну фосфату 0,2*  
*Настоянки конвалії 10 мл*  
*Розчину натрію броміду 20% - 400 мл*  
*Змішай. Видай. Познач. По 1 столовій ложці 3 рази на день*

1. На фармацевтичному ринку України функціонують аптеки різних форм власності. Вкажіть вид власності для комунальної аптеки.

Групи акціонерів

Трудового колективу підприємства

Приватної особи

+Відповідної територіальної громади

2. Хворий придбав лікарські засоби в аптеці, провізор йому видав касовий чек. Через деякий час він повернувся і став вимагати повернення коштів. Як повинен правильно поступити провізор в даній ситуації?

+Відмовити в поверненні

Замінити ці лікарські засоби на інші, які вибере хворий

Повернути гроші покупцю з каси

Повернути свої особисті кошти

Поставити до відома керівника аптеки

3. В місті обласного підпорядкування почав функціонувати гериатричний центр. Фармацевтична фірма поряд відкриває аптеку. Який вид спеціалізації варто використати в її роботі?

За специфікою виробничої діяльності

+За характером групи хворих, які обслуговуються

За специфікою збутової діяльності

За специфікою постачання

За специфікою оподаткування

4. У відповідності з основними умовами постачання медичної продукції, лікарські засоби аптеці повинні відпускатись з залишковим терміном придатності не менше \_\_\_\_%, а бактерійні препарати – не менше \_\_\_\_%.

40%, 20%

50%, 40%

60%, 30%

+60%, 40%

80%, 60%

5. Суб'єкт підприємницької діяльності вирішив відкрити аптекний пункт у арендованому приміщенні. Яка повинна бути мінімальна площа цього приміщення?

8 кв.м.

10 кв.м.

12 кв.м.

15 кв.м.

+18 кв.м.



**6.** Аптека здійснює виготовлення лікарських засобів за індивідуальними рецептами. Укажіть періодичність проведення вологого прибирання підлоги у виробничих приміщеннях аптек?

+Не рідше 1 разу за зміну

Не рідше 1 разу в 3 дні

Не рідше 1 разу в 5 днів

Не рідше 1 разу на тиждень

Не рідше 1 разу в 10 днів

**7.** Хто несе відповідальність за здоров'я пацієнта в практиці відповідального самолікування?

Керівник аптеки

Фармацевт

Компанія – виробник препарату

+Пацієнт

Лікар

**8.** В аптеці встановлена колективна матеріальна відповідальність. У якому випадку договір про матеріальну відповідальність може бути переоформлений?

При звільненні з колективу одного співробітника

При звільненні з колективу 5% його членів

При звільненні з колективу 10% його членів

+При звільненні з колективу більше 50% його членів

При прийнятті в колектив нових співробітників

**9.** Визначте, який з відділів аптеки займається прийманням товару за кількістю і якістю,

його зберіганням, відпуском іншим відділам аптеки:

+Відділ запасів

Рецептурно-виробничий відділ

Відділ готових лікарських форм

Відділ безрецептурного продажу

Відділ лікувальної косметики

**10.** В Україні одним з основних соціально-економічних механізмів регулювання доступності лікарських препаратів населенню є:

Квотування

Сертифікація

Ліцензування

+Ціноутворення

Реєстрація

**11.** Згідно чинного законодавства всі приміщення в яких приймаються, зберігаються, контролюються та відвантажуються лікарські засоби

відносяться до виробничих приміщень. Яке з приміщень не відноситься до виробничих?

Асептичний блок

Асистентська кімната

Матеріальна кімната для зберігання лікарських трав

Матеріальна кімната лікарських засобів

+Торговий зал

**12.** Основним документом, який визначає права і обов'язки сторін з поставки всіх видів товарів аптечного асортименту, є:

Акти відбору зразків

Акти списання

+Договір

Сертифікати якості товару

Податкові накладні

**13.** На аптечний склад надійшли товарно-матеріальні цінності від АТ "Дарниця" у відповідність із договором про поставку. Який відділ складу безпосередньо приймає товар?

+Приймний відділ

Відділ експедиції

Відділ комплектації

Відділ зберігання

Оперативний відділ

**14.** На судовому засіданні адвокат не назвав Закон України, що регулює правовідносини, пов'язані зі створенням, реєстрацією, виробництвом та контролем якості лікарських засобів. Назвіть його?

Закон України «Про власність»

Закон України «Про захист населення від інфекційних хвороб»

Закон України «Про підприємництво»

+Закон України «Про лікарські засоби»

Закон України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення»

**15.** Суб'єкт підприємницької діяльності вирішив відкрити аптеку. Яка мінімальна площа повинна бути?

21 кв.м.

+50 кв.м.

51 кв.м.

67 кв.м.

100 кв.м.

**16.** Санітарний режим в аптеках регулюється відповідними нормативними документами. Як часто повинен проводитися в аптеці санітарний день?

Не рідше 1 разу в 3 дні

Не рідше 1 разу в 5 днів

Не рідше 1 разу на тиждень

Не рідше 1 разу в 10 днів

+Не рідше 1 разу на місяць

**17.** Яка з наведених нижче фармакотерапевтичних вимог дозволяє віднести препарат до категорії безрецептурних?

Препарат недавно був виведений на фармацевтичний ринок і має обмежений досвід використання на практиці

+Препарат не завдає прямої або непрямой шкоди здоров'ю

Препарат містить речовини, активність і побічне дії яких вимагають додаткових досліджень

Препарат повинен застосовуватися тільки в стаціонарі

Препарат, застосування якого вимагає рецепта лікаря

**18.** Аптека отримала ліцензію на право оптової реалізації лікарських засобів. Назвати операцію з відпуску товару, яка відноситься до оптової реалізації.

+Відпуск товарів установам з метою подальшого комерційного використання.

Відпуск безрецептурних лікарських засобів.

Відпуск готових лікарських засобів.

Відпуск ліків хронічним хворим.

Відпуск екстемпоральних лікарських форм.

**19.** В аптеці при зберіганні товарів дотримуються певних принципів.

Який принцип розміщення не можна використовувати для лікарських засобів

За фізико-хімічними властивостями

За лікарськими формами

За фармакологічними групами

За токсикологічними групами

+За алфавітом

**20.** Як називається форма власності, при якій аптека заснована на власності відповідної територіальної громади?

Приватна

Колективна

Колективно-приватна

+Комунальна

Державна

**21.** Діяльність аптек підлягає патентуванню. Вкажіть термін дії торгового патенту  
+12 календарних місяців  
3 роки  
5 років  
1 місяць, не враховуючи поточного  
6 місяців

**22.** З якою періодичністю проводиться контроль та реєстрація температури у виробничому приміщенні:  
+2 рази на добу  
1 раз на добу  
1 раз на тиждень  
Щоденно  
2 рази у квартал

**23.** Воду для ін'єкцій одержують з питної води або води очищеної шляхом дистиляції й використовують свіжоприготовленою або зберігають при відповідній температурі. Одержання води для ін'єкцій проводиться:  
+В окремій кімнаті асептичного блоку  
В асистенській кімнаті  
У мийній  
У рецептурному відділі  
У торговому залі

**24.** У разі втрати ліцензії провізор повинен звернутися до органу ліцензування із заявою про видачу дубліката ліцензії. Орган ліцензування зобов'язаний видати заявникові дублікат ліцензії не пізніше:  
+Трьох робочих днів з дня одержання заяви  
Одного місяця з дня одержання заяви  
Двох місяців з дня одержання заяви  
Трьох місяців з дня одержання заяви  
Не видається дублікат

**25.** Суб'єкт господарювання, який провадить діяльність з оптової торгівлі лікарськими засобами, повинен зберігати на протязі певного часу документи, що засвідчують факт купівлі або продажу. Вкажіть цей час:  
+Не менше трьох років  
Не менше одного року  
Не менше двох років  
Не менше п'яти років  
Не менше десяти років

**26.** Аптека отримала ліцензію на право оптової реалізації лікарських засобів. Назвати операцію з відпуску товару, яка відноситься до оптової реалізації.

+Відпуск товарів закладам і установам з метою подальшого комерційного використання

Відпуск безпечептурних лікарських засобів

Відпуск готових лікарських засобів

Відпуск ліків хронічним хворим

Відпуск екстемпоральних лікарських форм

**27.** У місті планується відкриття нової аптеки. Оптова й роздрібна торгівля ЛЗ здійснюється на підставі спеціального дозволу, отриманого суб'єктом підприємницької діяльності відповідно до законодавства, який називається...

+Ліцензія

Договір

Наказ

Розпорядження

Постанова

**28.** Аптека здійснює виготовлення внутрішньоаптечних заготовок, напівфабрикатів і концентратів. Яку ліцензію вона повинна мати для цього?

+На право роздрібною реалізації та на право виготовлення ліків

На право виробництва й оптової реалізації ЛЗ

На право оптової реалізації ЛЗ

На право роздрібною й оптової реалізації ЛЗ

**29.** Аптека № 26 подає документи для одержання ліцензії на здійснення роздрібною реалізації ЛЗ. Назвіть орган виконавчої влади, уповноважений видавати ліцензії на право здійснення діяльності, пов'язаної з імпортом, виробництвом, оптовою, роздрібною реалізацією ЛЗ?

Державна санітарно-епідеміологічна служба

Державна податкова інспекція

+Державна служба України з лікарських засобів

Державний експертний центр

**30.** Укажіть, який з державних органів здійснює контроль за дотриманням ліцензіатами ліцензійних умов з оптової та роздрібною торгівлі ЛЗ:

+Державна служба України з лікарських засобів

Державна санітарно-епідеміологічна служба

Державна податкова інспекція

Державна служба України з контролю за наркотиками

**31.** Укажіть термін дії ліцензії на право здійснення діяльності, пов'язаної з імпортом ЛЗ, виробництвом ЛЗ, оптовою, роздрібною реалізацією ЛЗ:

1 рік

3 роки

5 років

10 років

+Не обмежений

**32.** Аптека отримала ліцензію на право роздрібної торгівлі лікарськими засобами. Вкажіть розмір плати за її видачу:

Один неоподатковуваний мінімум доходів громадян за оригінал бланка

Десять неоподатковуваних мінімумів доходів громадян за оригінал бланка

+Одна мінімальна заробітна плата за оригінал бланка і один неоподатковуваний мінімум доходів громадян за кожен копію

Одна мінімальна заробітна плата за оригінал бланка і одна мінімальна заробітна плата за кожен копію

**33.** Продаж ЛЗ і ВМП безпосередньо населенню (амбулаторним хворим) для особистого некомерційного використання за готівковий або безготівковий розрахунок, незалежно від обсягів придбання, повинна здійснюватися за наявності ліцензії на право:

Промислового виробництва ЛЗ

+Роздрібної торгівлі ЛЗ

Оптової торгівлі ЛЗ

Виготовлення ЛЗ в умовах аптеки

Імпорт ЛЗ

**34.** Аптека отримала ліцензію на право роздрібної торгівлі лікарськими засобами. Вкажіть операцію, яку дана ліцензія **НЕ дозволяє** здійснювати:

Відпуск готових лікарських форм стаціонарним хворим

+Відпуск товарів закладам з метою подальшого перепродажу

Відпуск готових лікарських форм амбулаторним хворим

Відпуск хронічним хворим на пільгових умовах

**35.** Аптека здійснює виготовлення внутрішньоаптечних заготовок, концентратів, напівфабрикатів. Вкажіть вид діяльності, на який вона повинна мати ліцензію:

На право роздрібної торгівлі лікарськими засобами

+На право роздрібної торгівлі ЛЗ і право виробництва ЛЗ

На право оптової торгівлі лікарськими засобами

На право виробництва лікарських засобів

**36.** Вкажіть, який з перелічених нижче фактів є підставою для переоформлення ліцензії:

Акт про виявлення недостовірних відомостей у поданих документах  
Акт встановлення передачі ліцензії іншим особам  
Акт про невиконання розпорядження про усунення порушення ліцензійних умов  
+Зміна назви юридичної особи або фізичної особи - суб'єкта підприємницької діяльності  
Рішення про анулювання свідоцтва про державну реєстрацію

**37.** Вкажіть, які з перерахованих нижче фактів є підставами для анулювання ліцензії:

Акт про невиконання розпорядження про усунення порушення ліцензійних умов  
Рішення про анулювання свідоцтва про державну реєстрацію  
Акт про виявлення недостовірних відомостей у поданих документах  
Акт встановлення передачі ліцензії іншим особам  
+Всі перераховані відповіді вірні

**38.** Вкажіть, який з перелічених нижче фактів є підставою для анулювання ліцензії:

Зміна назви юридичної особи або фізичної особи - суб'єкта підприємницької діяльності  
+Акт про невиконання розпорядження про усунення порушення ліцензійних умов  
Зміна місцезнаходження юридичної особи або місця проживання фізичної особи  
Зміни, пов'язані зі зміною виду ліцензійної діяльності  
Правильних відповідей немає

**39.** Вкажіть, які з перерахованих нижче фактів є підставами для переоформлення ліцензії:

Зміна назви юридичної особи або фізичної особи - суб'єкта підприємницької діяльності  
Зміна місцезнаходження юридичної особи або місця проживання фізичної особи  
Зміни, пов'язані зі зміною виду ліцензійної діяльності  
+Всі перераховані відповіді вірні

**40.** Вкажіть, який документ дозвільного характеру дає право на провадження виду господарської діяльності, що підлягає обмеженню?

Патент  
Дозвіл  
+Ліцензія  
Свідоцтво  
Угода

**41.** Як називається документ державного зразка, який підтверджує право ліцензіата на провадження зазначеного в ньому виду господарської діяльності за умови дотримання ліцензійних умов?

Патент

Протокол

+Ліцензія

Свідоцтво

Правильних відповідей немає

**42.** Загальна мінімальна площа аптек, які займаються роздрібною торгівлею лікарськими засобами у місті, повинна становити?

55 кв. м.

40 кв. м.

+50 кв. м.

75 кв. м.

21 кв. м.

**43.** Яка мінімальна площа торговельного залу аптеки у місті?

Не менше ніж 10 кв. м.

+Не менше ніж 18 кв. м.

Не менше ніж 21 кв. м.

Не менше ніж 35 кв. м.

Не менше ніж 8 кв. м.

**44.** Відповідність матеріально-технічної бази, кваліфікації персоналу встановленим вимогам та заявленим у поданих заявником документах для одержання ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі ЛЗ встановлюється Держлікслужбою України на підставі:

Заяви

Паспорта аптечного закладу

Ліцензії

+Акта перевірки наявності матеріально-технічної бази, кваліфікованого персоналу

Усі відповіді вірні

**45.** Підставою для проведення перевірки наявності матеріально-технічної бази, кваліфікації персоналу є:

+Заява

Паспорт аптечного закладу

Ліцензія

Акт перевірки наявності матеріально-технічної бази, кваліфікованого персоналу

Усі відповіді вірні



**46.** У який строк Держлікслужба України приймає рішення про видачу ліцензії або про відмову у її видачі?

Не пізніше 3 робочих днів з дати надходження заяви про видачу ліцензії

Не пізніше 14 робочих днів з дати надходження заяви про видачу ліцензії

Не пізніше 30 робочих днів з дати надходження заяви про видачу ліцензії

+Не пізніше 10 робочих днів з дати надходження заяви про видачу ліцензії

Не пізніше 6 робочих днів з дати надходження заяви про видачу ліцензії

**47.** У який термін Держлікслужба проводить оформлення ліцензії в разі надходження документа, що підтверджує внесення плати за видачу ліцензії?

Не пізніше ніж за 10 робочих днів

+Не пізніше ніж за 3 робочі дні

Не пізніше ніж за 14 робочих днів

Не пізніше ніж за 5 робочих днів

Не пізніше ніж за 30 робочих днів

**48.** Наявність яких приміщень є обов'язковою для забезпечення діяльності з роздрібною торгівлю ЛЗ через аптеки?

Зал обслуговування населення

Виробничі приміщення (зону та/або приміщення для приймання ЛЗ, приміщення (зони) для зберігання різних груп ЛЗ)

Службово-побутові приміщення (приміщення для персоналу, вбиральню з рукомийником, приміщення або шафу для зберігання інвентарю для прибирання)

+Усі відповіді вірні

**49.** Яка мінімальна площа аптечного пункту?

Не менше ніж 10 кв. м.

+Не менше ніж 18 кв. м.

Не менше ніж 21 кв. м.

Не менше ніж 35 кв. м.

Не менше ніж 8 кв. м.

**50.** Вкажіть термін дії ліцензії на провадження діяльності, пов'язаної з Обігом наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів:

1 рік

+5 років

10 років

Необмежений

**51.** Заява про видачу ліцензії та документи, що додаються до неї, згідно з Постановою КМУ від 5 грудня 2007 р. N 1387 «Про затвердження Порядку ліцензування діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів», розглядаються органом ліцензування протягом:

3 робочих днів  
+10 робочих днів  
Одного місяця  
10 днів, не враховуючи поточного

**52.** Отруйний лікарський засіб, який підлягає предметно-кількісному обліку, при відпуску хворому безоплатно виписується:

+У 2 примірниках на бланку Ф -1  
У 2 примірниках на бланку Ф -3  
На бланку Ф-3  
На бланку Ф-1  
На бланку Ф-3 та бланку Ф-1

**53.** В аптеку надійшов рецепт на порошки, у якому завищена разова доза фенобарбіталу без відповідного оформлення. Як повинен поступити провізор?

+Поставити штамп «Рецепт недійсний» і повернути хворому  
Відпустити 1/3 вищої разової дози  
Відпустити вищу разову дозу помножену на кількість порошків  
Відпустити вищу разову дозу  
Відпустити 1/3 вищої разової дози помножену на кількість порошків

**54.** Лікарські засоби у приміщеннях зберігання лікувально-профілактичного закладу слід розташовувати на стелажах, шафах, холодильниках, а при необхідності – на піддонах, підтоварниках. Вкажіть, де повинні зберігатись отруйні лікарські засоби?

+У металевій шафі, під замком  
У сейфі  
У дерев'яній шафі  
У холодильнику  
У внутрішньому відділенні сейфа

**55.** Інспектор здійснює перевірку правильності обігу наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів. Який термін зберігання в аптеці журналу предметно-кількісного обліку?

+10 років після внесення останнього запису  
не зберігається  
три роки  
чотири роки  
два роки

**56.** Аптека реалізує лікарські засоби. Який з перерахованих лікарських засобів підлягає предметно-кількісному обліку?

+Трамадол, табл.

Постінонор  
Гентаміцину сульфат  
Стрептоцид  
Гідрокортизону ацетат

**57.** Аптека державної форми власності на підставі ліцензії одержує та реалізує наркотичні лікарські засоби. Який державний орган розробляє та переглядає перелік дозволених для застосування в Україні таких засобів?

+Комітет з контролю за наркотиками МОЗ України  
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів  
Державний Фармакологічний центр  
Державна акціонерна компанія «Ліки України»

**58.** В аптеку надійшли лікарські засоби з аптечного складу. Виберіть лікарський засіб, що підлягає предметно-кількісному обліку в аптечних закладах:

+Кодеїн  
Валокордин  
Корвалол  
Анальгін  
Бутадіон

**59.** Аптека здійснює лікарське забезпечення різних категорій хворих. Яка група дітей за віком у разі амбулаторного лікування отримує лікарські засоби безоплатно?

+До 3 років  
Від 3 до 6 років  
До 6 років  
До 16 років  
До 10 років

**60.** До аптеки надійшов рецепт, що оформлений з порушенням вимог. Вкажіть дії провізора з прийому рецептів:

+Погасити рецепт штампом «Рецепт недійсний» та повернути хворому  
Надати хворому копію рецепта  
Зареєструвати рецепт у відповідному журналі та відпустити ліки хворому  
Відпустити лікарський засіб  
Повідомити завідуючого аптекою

**61.** Провізор аптеки відпускає хворому таблетки «Трамадол» за повну вартість. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний цей засіб?

+Форма 3  
Форма 1 у двох екземплярах  
Форма 1  
Амбулаторним хворим не відпускається

**62.** В аптеку надійшли лікарські засоби з аптечного складу. Вкажіть лікарський засіб, що підлягає предметно-кількісному обліку в аптечних закладах

+Дикаїн

Парацетамол

Анальгін

Новокаїн

Ацетилсаліцилова кислота

**63.** Провізор відпустив наркотичний лікарський засіб, за рецептом, виписаним на спецбланку Ф-3 за повну вартість. Скільки повинен зберігатись цей рецепт в аптеці:

+5 років, не враховуючи поточного року

10 днів

повертається хворому

3 роки

1 рік

**64.** Провізор повинен терміново, поза чергою, передати рецепт для виготовлення лікарського засобу, якщо у верхній частині рецепта лікар поставив:

+«Cito» або «Statim»

Знак оклику

Два знаки оклику

Три знаки оклику

Термін відпуску

**65.** В аптеку звернувся відвідувач з рецептом на бланку ф-1, на якому виписаний хлоретил в ампулах, з підписом лікаря-стоматолога та особистою печаткою. Які дії провізора (фармацевта)?

+Препарат не відпускається, рецепт погашається штампом «Не дійсний»

Препарат відпускається у вказаній кількості, рецепт залишається в аптеці

Препарат відпускається у вказаній кількості, рецепт повертається відвідувачу

Відпускається 1 ампула препарату, рецепт повертається відвідувачу

Відпускається 2 ампули препарату, рецепт залишається в аптеці

**66.** У відділ запасів аптеки поступив товар, серед якого значиться препарат Нітрогліцерин, у кількості 100 упаковок. До якої групи лікарських засобів, враховуючи фізико-хімічні властивості, необхідно його віднести.

+Вибухові речовини

Вибухонебезпечні речовини

Легкозаймісті речовини

Легкогорючі речовини

Леткі речовини

**67.** Лікар поліклініки звернувся за консультацією до провізора аптеки стосовно виписування лікарських засобів безоплатно. Які ліки у разі амбулаторного лікування він може прописати хворому на епілепсію?

+Лише з переліку ліків, дозволених до закупівлі закладам охорони здоров'я, що фінансуються з бюджету

Лише ліки закордонного виробництва

Лише з переліку життєвонеобхідних ліків

Лише ліки вітчизняного виробництва

Будь-які зареєстровані в Україні ліки

**68.** Забезпечення амбулаторних хворих в Україні наркотичними і психотропними ЛЗ здійснюється за рецептами лікарів. Вкажіть порядок отримання лікувально-профілактичними закладами рецептурних бланків Ф-3:

+3 аптечних складів

3 міських відділів здоров'я

3 оптових фірм

3 типографії

3 аптечної корпорації

**69.** В аптеку звернувся відвідувач з рецептом на таблетки «Грамадол». Вкажіть термін зберігання такого рецепту в аптеці.

+5 років, не враховуючи поточного

1 рік, не враховуючи поточного

6 місяців, не враховуючи поточного

10 років, не враховуючи поточного

1 місяць, не враховуючи поточного

**70.** Етилморфіну гідрохлорид відноситься до лікарських засобів з нормованим відпуском. Яку максимальну кількість його можна відпустити за рецептом на очні краплі або мазь?

+до 1 г

до 2 г

до 0,5 г

до 1,5 г

до 3 г

**71.** В аптеку надійшов рецепт на порошок, що містить ефедрину гідрохлорид у кількості 0,75 г на всю масу порошоків. Вкажіть норму відпуску за одним рецептом цього препарату.

+0,6

0,25

1,0

1,2

0,75

**72.** Лікар виписав хворому рецепт, що містить ефедрину г/хл. Яку гранично

припустиму кількість ефедрину г/хл можна відпустити за рецептом?

+0,6 гр.

2,0 гр.

1,2 гр.

1,0 гр.

0,2 гр.

**73.** В аптеках здійснюється предметно-кількісний облік деяких груп лікарських засобів. Укажіть препарат, що відноситься до групи наркотичних.

+Етилморфіну гідрохлорид

Дикаїн

Анальгін

Дефедрин

Клофелін

**74.** В аптеках здійснюється предметно-кількісний облік деяких груп лікарських засобів. Укажіть препарат, що відноситься до групи психотропних.

+Еленіум (ампули, таблетки)

Промедол

Омнопон

Опій медичний

Атропіну сульфат

**75.** Інвалідові ВВВ лікар виписав рецепт на порошок кодеїну. Яку гранично

припустиму кількість кодеїну можна відпустити по рецепту?

+0,2

1,0

0,6

1,2

0,1

**76.** До міської аптеки надійшов рецепт на етиловий спирт. Яку кількість спирту можна відпустити хворому на цукровий діабет безкоштовно?

+100 гр. на місяць

150 гр. на місяць

50 гр. на місяць

200 гр. на місяць

Не нормується

**77.** Аптека займається роздрібною реалізацією лікарських засобів. Укажіть облікову групу, до якої відноситься омнопон?

- + Наркотичні лікарські засоби
- Психотропні лікарські засоби
- Отрутні лікарські засоби
- Сильнодіючі лікарські засоби
- Лікарські засоби загального списку

**78.** Аптека займається роздрібною реалізацією лікарських засобів. Укажіть облікову групу атропіну сульфату?

- + Отрутні лікарські засоби
- Сильнодіючі лікарські засоби
- Лікарські засоби загального списку
- Наркотичні лікарські засоби
- Психотропні лікарські засоби

**79.** Аптека має ліцензію на реалізацію наркотичних лікарських препаратів. Який термін дії доручення на одержання цих препаратів з аптечного складу?

- + Не більше 10 календарних днів від дня виписування
- Не більше кварталу від дня виписування
- Не більше 1 календарного дня від дня виписування
- Не більше року від дня виписування
- Не більше 5 календарних днів від дня виписування

**80.** З наведених нижче груп лікарських препаратів, які реалізуються з аптеки, укажіть ту, що підлягає предметно-кількісному обліку.

- +Психотропні ЛЗ
- Послаблюючі ЛЗ
- Антибіотики
- Нестероїдні протизапальні ЛЗ
- Стероїдні гормони

**81.** В аптеку надійшов рецепт від хворого на шизофренію, що містить фенобарбітал у таблетках. На яких рецептурних бланках даний рецепт повинен бути виписаний?

- +Форма № 3 + форма № 1
- Форма № 1 в двох екземплярах
- Форма № 3 в двох екземплярах
- Форма № 3 + форма № 1 в двох екземплярах
- Може бути відпущений без рецепту

**82.** Інваліду дитинства лікар виписав рецепт на фенобарбітал. Вкажіть необхідні форми рецептурних бланків, що мають бути оформлені:

+На рецептурних бланках Ф-1 та Ф-3  
На двох рецептурних бланках Ф-1  
На рецептурному бланку Ф-3  
На рецептурному бланку Ф-1  
На двох рецептурних бланках Ф-3

**83.** До аптеки надійшов рецепт на лікарську форму індивідуального приготування. Рецепт містить фенобарбітал у суміші з іншими лікарськими засобами. Вкажіть необхідну форму рецептурного бланку:

+Форма № 1  
Форма № 1 у двох примірниках  
Форма № 2 у двох примірниках  
Форма № 3 у двох примірниках  
Форма № 3

**84.** Аптека реалізує лікарські засоби. Який з перерахованих лікарських засобів підлягає предметно-кількісному обліку?

+Трамадол, табл.  
Мікрофолін, табл.  
Гентаміцину сульфат  
Ретаболіл  
Гідрокортизону ацетат

**85.** До аптеки надійшов рецепт на лікарську форму індивідуального приготування. Рецепт містить атропіну сульфату, що підлягає предметно-кількісному обліку. Вкажіть термін зберігання такого рецепту в аптеці:

+1 рік  
3 роки  
5 років  
1 місяць  
Не зберігається, а повертається хворому

**86.** В аптеку № 221 звернувся хворий з рецептом на капсули трамадол. Вказати норму відпуску даного препарату за одним рецептом

+30 капсул  
10 капсул  
20 капсул  
40 капсул  
50 капсул

**87.** Аптека державної форми власності на підставі ліцензії одержує та реалізує наркотичні лікарські засоби. Який державний орган розробляє та переглядає перелік, дозволених для застосування в Україні таких засобів?

+Комітет з контролю за наркотиками  
Державна інспекція з контролю якості ліків



Державний фармакологічний центр  
Державний науково-експертний Фармакопейний центр  
Державна акціонерна компанія «Ліки України»

**88.** В аптеку поступив рецепт виписаний лікарем міської поліклініки для хворого епілептика на препарат фенобарбітал у таблетках. На яких рецептурних бланках даний препарат повинен бути виписаний?

- +Форма № 3 та форма № 1 в одному примірнику
- Форма № 1 у двох примірниках
- Форма № 3 у двох примірниках
- Форма № 1 в одному примірнику
- Форма № 2

**89.** Журнали предметно-кількісного обліку зберігаються в аптеці протягом:

- +10 років
- 7 років
- 5 років
- 3 років
- 2 років

**90.** Правила виписування рецептів та вимог-замовлень на лікарські засоби і виробу медичного призначення регламентується наказом №360 від 19.07.2005 року (із змінами та доповненнями). На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний фенобарбітал в складі комбінованої лікарської форми?

- +На рецептурному бланку ф-1
- На рецептурному бланку ф-3
- Відпускається без рецепта
- На рецептурному бланку ф-3 в двох екземплярах
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3

**91.** Рецепти на наркотичні (психотропні) лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами виписуються на спеціальних рецептурних бланках форми 3. На якому рецептурному бланку виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами безоплатно або на пільгових умовах?

- +На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3
- На рецептурному бланку ф-1
- На рецептурному бланку ф-3
- На рецептурному бланку ф-1 в двох екземплярах
- На двох рецептурних бланках ф-3

**92.** В аптеку поступив рецепт виписаний на рецептурному бланку Ф-3. Провізор, здійснивши вхідний контроль рецепту, помітив відсутність необхідних реквізитів. На даному рецептурному бланку повинні бути:

+Штамп ЛПУ, печатка і підпис лікаря, підпис керівника установи, печатка ЛПУ

Підпис та особиста печатка лікаря

Підпис керівника установи або його заступника з лікувальної роботи

Штамп ЛПУ, підпис керівника установи, печатка ЛПУ

Штамп ЛПУ, печатка і підпис лікаря, підпис керівника установи

**93.** Хворому виписаний рецепт на ефедрину гідрохлорид. Вкажіть норму відпуску даної речовини на один рецепт:

+0,6

0,06

0,006

0,2

0,8

**94.** Протягом трьох років, не враховуючи поточного, в аптеках зберігаються рецепти на:

+Лікарські засоби, відпущені на пільгових умовах та безкоштовно

Анаболічні стероїди за повну вартість

Наркотичні речовини в чистому вигляді за повну вартість

Психотропні препарати за повну вартість

Клофелін в таблетках за повну вартість

**95.** Аптека реалізує лікарські засоби за рецептом і без рецепта лікаря. Відповідно до встановленого законодавством порядку в аптеках предметно-кількісному обліку підлягає

+Дифенгідрамін (димедрол)

Анестезин

Інсулін

Цисплатин

Ампіцилін

**96.** Вкажіть лікарські засоби, які підлягають предметно-кількісному обліку?

+Димедрол

Пенталгін

Седалгін-нео

Корвалол

Ампіцилін

**97.** Які додаткові реквізити повинен мати рецепт, якщо доза фенобарбіталу для хронічного хворого завищена в два рази?

+Повинна бути вказівка лікаря "За спеціальним призначенням", завірена підписом і особистою печаткою лікаря  
Повинна бути печатка закладу охорони здоров'я "Для рецептів"  
Повинні бути особиста печатка і підпис лікаря  
Повинні бути підпис та печатка головного лікаря  
Повинна бути особлива печатка закладу охорони здоров'я

**98.** Вкажіть, хто (згідно з Наказом МОЗ №11 від. 21.01.2010 р.) має проводити приймання та вести облік наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів в аптеці?

+Комісія (не менше 3 осіб під головуванням завідувача або його заступника)  
Завідувач  
Провізор-аналітик  
Фахівець з вищою фармацевтичною освітою  
Представник територіального підрозділу МВС

**99.** Вкажіть лікарські засоби, які підлягають предметно-кількісному обліку?

+Клонідин  
Метронідазол  
Метамізол натрію  
Спирт етиловий  
Гатіфлоксацин

**100.** До аптеки надійшов рецепт, що оформлений з порушенням вимог. Що має зробити провізор?

+Погасити рецепт штампом "Рецепт недійсний" та повернути хворому  
Зареєструвати рецепт у відповідному журналі та відпустити ліки хворому  
Відпустити лікарський засіб  
Відпустити лікарський засіб та повідомити завідувача  
Повідомити завідувача та відпустити лікарський засіб

**101.** У відділ ГЛФ аптеки № 1 надійшов рецепт на краплі в ніс "Фармазолін" дитині 2,8 років. Укажіть, за якої вартості буде відпущений лікарський засіб?

+Безкоштовно  
З оплатою 50% їх вартості  
За повну вартість  
З оплатою 30% їх вартості  
З оплатою 70% їх вартості

**102.** До аптеки надійшов рецепт на пільговий відпуск лікарського засобу. Що заповнюється на основі даних журналу обліку пільгових та безкоштовних рецептів?

+Зведений реєстр рецептів

Рецептурний журнал  
Стелажна картка  
Журнал обліку неправильно виписаних рецептів  
Квитанційна книга

**103.** Аптека готує екстемпоральні ліки. Ким визначаються роздрібні ціни й тарифи на виготовлені лікарські засоби?

+Аптекою самостійно  
Державною службою України з лікарських засобів  
Облдержадміністрацією  
Міністерством охорони здоров'я  
Інспекцією з контролю якості ліків

**104.** Аптека має право виготовляти лікарські засоби за індивідуальними прописами лікарів. Передбачувана оплата роботи фармацевта при виготовленні лікарських форм – це:

+Таха laborum  
Торгова націнка  
Розхід товару  
Роздрібний товарообіг;  
Рентабельність продажу

**105.** Аптека має ліцензію на право виготовлення ліків. Вкажіть документ, в якому обліковуються прийняті рецепти на лікарські засоби індивідуального виготовлення

+Журнал обліку рецептури (рецептурний журнал, квитанційна книга)  
Касова книга  
Оборотна відомість  
Книга обліку розрахункових операцій  
Реєстр податкових накладних

**106.** До аптеки надійшов рецепт на виготовлення екстемпоральної лікарської форми. Укажіть документ, який застосовується для визначення вартості рецепта.

+Прайс роздрібних цін на лікарські речовини  
Товарний звіт  
Сертифікат (паспорт) якості  
Прибутковий касовий ордер  
Сертифікат (паспорт) аналізу

**107.** Виготовлено 4 л розчину натрію броміду 20% і розфасовано по 200 мл. У якій обліковій формі відображається дана господарська операція?

+Журнал обліку лабораторних і фасувальних робіт  
Реєстрація роздрібних оборотів  
Квитанція на замовлені ліки

Зведений реєстр

Журнал обліку оптового відпуску й розрахунку з покупцями

**108.** Аптека здійснює виготовлення внутрішньоаптечних заготовок, напівфабрикатів і концентратів. Яку ліцензію вона повинна мати для цього?

+На право роздрібної реалізації й на право виготовлення ліків

На право виробництва й оптової реалізації лікарських засобів

На право оптової реалізації лікарських засобів

На право роздрібної й оптової реалізації лікарських засобів

**109.** Аптека отримала 10 кг настойки глоду, яку було розфасовано по 80 мл. У якому документі буде відображена дана операція?

+Журнал обліку лабораторно-фасувальних робіт

Квитанція на замовлені ліки

Зведений реєстр

Касова книга

Рецептурний журнал

**110.** Хворому були виготовлені очні краплі з етилморфіну гідрохлоридом за рецептом лікаря. У якому документі необхідно врахувати витрачений етилморфіну гідрохлорид?

+ "Журнал обліку наркотичних і психотропних лікарських засобів"

"Журнал обліку лабораторно-фасувальних робіт"

"Реєстр виписаних вимог-накладних"

"Журнал обліку оптового відпуску й розрахунків з покупцями"

"Оборотна відомість"

**111.** Завідувачу аптеки були надані відомості щодо кількості лікарських засобів, відпущених по рецептах і вимогах-накладних лікувально-профілактичних установ за певний період часу. Що це за показник?

+Рецептура

Прибуток

Рентабельність

Товарообіг

Торговельні накладення

**112.** Отруйний лікарський засіб, який підлягає предметно-кількісному обліку, при відпуску хворому безоплатно виписується:

+У 2 примірниках на бланку Ф -1

У 2 примірниках на бланку Ф -3

На бланку Ф-3

На бланку Ф-1

На бланку Ф-3 та бланку Ф-1

**113.** Лікарські засоби в приміщеннях зберігання лікувально-профілактичного закладу слід розташовувати на стелажах, шафах, холодильниках, а при необхідності – на піддонах, підтоварниках. Вкажіть, де повинні зберігатись отруйні лікарські засоби?

- +У металевій шафі, під замком
- У сейфі
- У дерев'яній шафі
- У холодильнику
- У внутрішньому відділенні сейфа

**114.** Інспектор здійснює перевірку правильності обігу наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів. Який термін зберігання в аптеці журналу предметно-кількісного обліку?

- +10 років після внесення останнього запису
- Не зберігається
- 3 роки
- 4 роки
- 5 років

**115.** Аптека реалізує лікарські засоби. Який з перерахованих лікарських засобів підлягає предметно-кількісному обліку?

- +Трамадол
- Постінол
- Гентаміцину сульфат
- Стрептоцид
- Гідрокортизону ацетат

**116.** Аптека займається роздрібною реалізацією лікарських засобів. Укажіть облікову групу атропіну сульфату?

- +Отруйні лікарські засоби
- Сильнодіючі лікарські засоби
- Лікарські засоби загального списку
- Наркотичні лікарські засоби
- Психотропні лікарські засоби

**117.** Для заповнення бюреткової установки в аптеці приготували 2 л 10% розчину натрію бензоату. Вкажіть журнал, у якому буде зареєстровано цю операцію.

- +Лабораторному
- Фасувальному
- Товарному звіті
- Рецептурному
- Касовому

**118.** Під час роздрібної реалізації проводиться вхідний контроль лікарських засобів. Ким призначається уповноважена особа, що здійснює цей вид контролю:

+ Керівником за наказом

Державною інспекцією з контролю якості лікарських засобів

Начальником обласного аптечного складу

МОЗ України

**119.** Під час перевірки умов зберігання у відділеннях лікувально-профілактичного закладу уповноваженою особою було виявлено лікарський засіб, термін придатності якого минув. Вкажіть дії уповноваженої особи в даній ситуації

+ Вилучити та помістити в «карантин»

Вилучити та знищити

Вилучити та передати виробнику

Вилучити та провести утилізацію

**120.** В аптеку надійшли лікарські засоби згідно накладної. Хто здійснює вхідний контроль якості ліків в аптеці?

+ Уповноважена особа, призначена наказом керівника аптеки

Фармацевт аптеки

Завідувач аптеки

Державний інспектор територіальної інспекції з контролю якості лікарських засобів

Податковий інспектор

**121.** В аптеку надійшли лікарські засоби від оптової фірми. Який документ уповноваженої особи є підставою для подальшої реалізації лікарських засобів?

+ Реєстр лікарських засобів, що прийняті до реалізації

Сертифікати якості

Відомості про державну реєстрацію

Державний реєстр лікарських засобів

Письмовий висновок територіальної інспекції

**122.** В уповноваженої особи виникли сумніви щодо якості лікарських засобів. Вона відбирає зразки засобів та направляє їх у територіальну Держлікслужбу. Що роблять з цією партією лікарських засобів?

+ Поміщають у карантин

Утилізують

Знищують

Передають в реалізацію

**123.** Відповідно з супровідними документами аптека отримала товар. Хто виконує обов'язки з ведення реєстру лікарських засобів, які надійшли до

суб'єкта господарської діяльності?

+Уповноважена особа

Фармацевт аптеки

Матеріально-відповідальна особа

Довірена особа

Головний бухгалтер

**124.** В аптеку, яка займається індивідуальним виготовленням лікарських форм, поступили гумові пробки, що були у використанні у інфекційному відділенні лікувально-профілактичного закладу. Чи допускається їх повторне використання?

+Ні, не допускається

Так, допускається

Так, але після дезінфекції

Так, але після дезінфекції з подальшою стерилізацією

Так, але після стерилізації

**125.** Фармацевтом виготовлено 5 лікарських форм. Яка з них потребує проведення повного хімічного контролю ?

+Очні краплі атропіну сульфату

Розчин калію броміду

Порошки з вітамінами

Мазь іхтіолова

Паста саліцилова

**126.** Всі лікарські засоби при зберіганні потребують особливих умов зберігання в залежності від їх фізичних та фізико-хімічних властивостей. При якій температурі зберігають ампульний розчин натрію аденозинтрифосфату (АТФ)?

+3-5 °С

0-2 °С

7-10 °С

10 °С

12-15 °С

**127.** При прийманні товару в аптеці проводиться кількісна і якісна перевірка товару. Якщо немає розбіжностей, то аптека виписує доручення на одержання товару. Вкажіть термін дії доручення

+10 днів

1 квартал

1 рік

15 днів

20 днів



**128.** Розробка системи контролю якості ЛЗ, забезпечення високого рівня стандартизації якості ЛЗ за допомогою розробки нормативної документації із стандартизації, створення національної системи фармакопейних стандартних зразків та ін. є основними завданнями:

+Державної служби України з лікарських засобів

ДП «Науково-експертний фармакопейний центр»

Комітету з контролю за наркотиками при МОЗ України

Департаменту регуляторної політики у сфері обігу ЛЗ та продукції в системі охорони здоров'я МОЗ України

ДП «Державний експертний центр МОЗ України»

**129.** Наказом керівника аптеки провізора Іванова І.В. призначено на посаду «Уповноважена особа». Який документ він повинен заповнювати при виконанні своїх обов'язків?

+Реєстр ЛЗ, які надійшли до суб'єкта господарської діяльності

Товарний звіт аптечного пункту

Реєстр виписаних вимог-накладних

Табель обліку робочого часу

Бухгалтерський баланс

**130.** На аптечний склад надійшла партія медикаментів. При здійсненні уповноваженою особою контролю якості ліків були виявлені окремі лікарські препарати, які викликали сумніви щодо якості. Яким чином повинна діяти уповноважена особа?

+Зразки сумнівних ЛП направити у територіальну Держлікслужбу, а партію товару – у карантині з позначенням «Торгівлю заборонено до окремого розпорядження»

Передати у реалізацію партію лікарських препаратів

Повернути виробнику

Скласти акт про виявлені дефекти та передати у реалізацію

Партія сумнівних лік. препаратів утилізується

**131.** Аптекою № 2 отримано партію товару. У процесі приймання було виявлено, що товар надійшов без супровідних документів. Які дії необхідно здійснити?

+Скласти акт прийому товару, а товар залишити на відповідальному зберіганні в аптеці

Передати товар у реалізацію

Повернути на склад

Скласти акт про знищення партії товару

Повернути виробнику

**132.** В аптеці, під час проведення перевірки з контролю якості лікарських засобів, 25.02.2013 р. інспектором виявлено лікарський засіб німесил 2,0 № 30, термін дії реєстраційного посвідчення якого закінчився

24.02.2013 р. Чи має право аптека реалізовувати даний лікарський засіб?

+Не має

Має

Має, з дозволу Держлікслужби

Має, з дозволу зав. аптеки

Має, з дозволу Фармакопейного центру

**133.** Аптека проводить індивідуальне виготовлення ліків. Які види внутрішньоаптечного контролю є обов'язковими?

+Письмовий, органолептичний, контроль при відпуску

Письмовий, опитувальний і контроль при відпуску

Письмовий, якісний і кількісний аналіз

Письмовий, фізичний і хімічний

Письмовий і контроль при відпуску

**134.** При прийманні товару в аптеці виявлена недостача: замість 40 коробок ампіциліну – 38 коробок. У які строки необхідно оформити «Акт про встановлення розбіжностей у кількості та якості при прийманні товару»?

+У той день, коли виявлена недостача

Протягом 3-х днів

Протягом 5-ти днів

Протягом 7-ми днів

Протягом 2-х днів

**135.** Протягом робочого дня фармацевт готує лікарські форми. Яка з них вимагає проведення повного хімічного контролю?

+Розчин глюкози 40% для ін'єкцій

Розчин етонію 2% для зовнішнього застосування

Мікстура Павлова

Лінімент протизапальний

Мазь протисвербіжна

**136.** Фармацевтом було виготовлено кілька лікарських форм. Яка з них вимагає проведення повного хімічного контролю?

+Розчин натрію хлориду 0,9% для ін'єкцій

Мазь протиалергічна

Розчин протарголу

Присипка

Мікстура Равкіна

**137.** Наприкінці місяця аптека одержала товар з аптечного складу. У якому документі повинні відобразитися результати вхідного контролю товарно-матеріальних цінностей, що надійшли до аптеки?

+Реєстр ЛЗ, які надійшли до суб'єкт господарської діяльності

Реєстр виписаних вимог-накладних

Реєстрація роздрібних оборотів  
Товарний звіт  
Бухгалтерський баланс

**138.** Аптека з правом виготовлення стерильних ЛЗ одержала товар від постачальника. Для яких ЛЗ сертифікат лабораторного аналізу є обов'язковим?

+Субстанцій, призначених для виготовлення офтальмологічних лікарських форм

Виробів медичного призначення

Лікувальної косметики

Біологічно активних добавок

Дитячого харчування

**139.** Оптовою фірмою аптеці відпущений ряд лікарських засобів: Вікаір табл. № 10, Вінпоцетин табл. 5 мг № 30. Укажіть мінімальний залишковий термін їх придатності.

+Не менше 60 %

Не менше 80 %

Не менше 70 %

Не менше 50 %

Не менше 40 %

**140.** З аптечного складу аптеці відпущені бактерійні препарати: Біфідумбактерин пор. 5 доз фл. № 10, Лаферон пор. 100 тис. МЕ ампл. № 10. Укажіть залишковий термін придатності даних препаратів.

+Не менше 40 %

Не менше 80 %

Не менше 70 %

Не менше 60 %

Не менше 50 %

**141.** У разі планового закриття аптечного закладу для проведення ремонту, технічного переобладнання чи інших робіт суб'єкт господарювання має письмово повідомити територіальну Держлікслужбу про це заздалегідь, але не пізніше ніж за:

+5 днів

10 днів

7 днів

3 дні

12 днів

**142.** В аптеку надійшли товарно-матеріальні цінності за товарно-транспортною накладною. Який документ при цьому оформляється уповноваженою особою?

+Реєстр лікарських засобів, які надійшли до суб'єкта господарської діяльності  
Товарно-транспортна накладна  
Акт прийому-передачі  
Видаткова частина товарного звіту  
Журнал обліку лабораторно-фасувальних робіт

**143.** Сертифікація ЛЗ є невід'ємною складовою державної системи забезпечення якості ЛЗ. Однією з процедур сертифікації є **підтвердження якості вироблених серій ЛЗ**. Вкажіть її зміст.

Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що виробництво ЛЗ відповідає встановленим вимогам і регулярно інспектується (процедура визнання сертифіката GMP)

Процедура, за допомогою якої МОЗ України підтверджує ефективність і безпеку ЛЗ і дозволяє його медичне застосування в Україні

+Процедура, за допомогою якої завод-виробник підтверджує якість кожної серії ЛЗ відповідно до специфікації

Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що умови провадження одного з видів фармацевтичної діяльності відповідають чинним ліцензійним умовам.

**144.** Сертифікація ЛЗ є невід'ємною складовою державної системи забезпечення якості ЛЗ. Однією з складових сертифікації є **сертифікація виробництва ЛЗ**. Вкажіть зміст цієї процедури.

+Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що виробництво ЛЗ відповідає встановленим вимогам і регулярно інспектується (процедура визнання сертифіката GMP)

Процедура, за допомогою якої МОЗ України підтверджує ефективність і безпеку ЛЗ і дозволяє його медичне застосування в Україні

Процедура, за допомогою якої завод-виробник підтверджує якість кожної серії ЛЗ відповідно до специфікації

Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що умови провадження одного з видів фармацевтичної діяльності відповідають чинним ліцензійним умовам.

**145.** Сертифікація ЛЗ є невід'ємною складовою державної системи забезпечення якості ЛЗ. Однією зі складових сертифікації є **державна реєстрація ЛЗ**. Вкажіть зміст цієї процедури.

Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що виробництво ЛЗ відповідає встановленим вимогам і регулярно інспектується (процедура визнання сертифіката GMP)

+Процедура, за допомогою якої МОЗ України підтверджує ефективність і безпеку ЛЗ і дозволяє його медичне застосування в Україні

Процедура, за допомогою якої завод-виробник підтверджує якість кожної серії ЛЗ відповідно до специфікації

Процедура, за допомогою якої Держлікслужба підтверджує, що умови провадження одного з видів фармацевтичної діяльності відповідають чинним ліцензійним умовам.

**146.** Аптека займається виготовленням екстемпоральних лікарських форм. Як часто необхідно проводити опитувальний контроль?

+Вибірково після виготовлення фармацевтом не більше 5 лікарських форм

Вибірково в кінці кожної зміни

Після виготовлення кожної 3 лікарських форм

Після виготовлення кожної 7 лікарських форми

Після виготовлення кожної 10 лікарських форми

**147.** З наведених визначень виберіть, що таке якість:

Процедура, за допомогою якої третя незалежна сторона надає індивідуальну гарантію, що продукт у вигляді товару або послуги, процес або структура організації відповідає встановленим нормам

Документальне підтвердження того, що певна методика, процес, обладнання, діяльність або система дій приводять до очікуваного гарантованого результату

Забруднення концентрованих розчинів, напівфабрикатів і готових лікарських засобів

+Сукупність властивостей, які надають лікарському засобу здатність задовольняти споживачів відповідно до свого призначення і відповідати вимогам, встановленим нормативним документом

Процедура, за допомогою якої МОЗ України підтверджує ефективність і безпеку ЛЗ і дозволяє його медичне застосування в Україні

**148.** В аптеку № 5 надійшли товарно-матеріальні цінності за товарно-транспортною накладною № 7. Який документ складається уповноваженою особою за результатами вхідного контролю лікарських засобів?

+Реєстр лікарських засобів, які надійшли суб'єкту господарської діяльності

Товарно-транспортної накладної

Акт прийому-передачі

Реєстр лікарських засобів, які реалізуються суб'єктом господарської діяльності

Журнал обліку товарів

**149.** Під час оптової та роздрібною реалізації ЛЗ проводиться вхідний контроль, який здійснюється при отриманні товару за допомогою візуальної перевірки уповноваженою особою, яка призначається:

Державною інспекцією з контролю якості лікарських засобів

+Наказом керівника (завідувача)

Начальником обласного складу

Власником підприємства

Наказом начальника територіальної інспекції

**150.** ТОВ ФФ "НІКА" здійснює оптову реалізацію лікарських засобів і виробів медичного призначення в Україні. Яким стандартам належних практик у відповідності до вимог пропонованими організаціями охорони здоров'я повинна відповідати діяльність фармацевтичної фірми?

GPP

GMP

GLP, GCP

+GDP, GSP

**151.** З наведених визначень виберіть, що таке карантин:

+Статус ЛЗ ізольованого фізично або іншим способом до отримання Рішення про відновлення обігу таких засобів або вилучення з обігу

ЛЗ, які зазнали механічне, хімічне, фізичне, біологічне або інший вплив, що унеможлиблює їх подальше використання

ЛЗ, щодо яких виявлені раніше невідомі небезпечні властивості, зафіксована серйозна побічна реакція або серйозне побічне явище

Забруднення концентрованих розчинів, напівфабрикатів і готових ЛЗ

Процедура, за допомогою якої МОЗ України підтверджує ефективність і безпеку ЛЗ і дозволяє його медичне застосування в Україні

**152.** З наведених визначень виберіть, що таке фальсифікат:

Статус ЛЗ ізольованого фізично або іншим способом до отримання Рішення про відновлення обігу таких засобів або вилучення з обігу

ЛЗ, які зазнали механічне, хімічне, фізичне, біологічне або інший вплив, що унеможлиблює їх подальше використання

ЛЗ, щодо яких виявлені раніше невідомі небезпечні властивості, зафіксована серйозна побічна реакція або серйозне побічне явище

Забруднення концентрованих розчинів, напівфабрикатів і готових ЛЗ

+ЛЗ, які навмисно неправильно промарковані щодо ідентичності та назви виробника

**153.** Вкажіть, хто (згідно з Наказом МОЗ №11 від. 21.01.2010 р.) має проводити приймання та вести облік наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів в аптеці?

Завідувач

+Комісія (не менше 3 осіб під головуванням завідувача або його заступника)

Провізор-аналітик

Фахівець з вищою фармацевтичною освітою