

ФАРМАЦЕВТИЧНА ІНФОРМАЦІЯ

Заняття 2

*«Організаційна структура вітчизняної системи фармацевтичної інформації.
Інформаційне забезпечення аптечних закладів з питань раціонального використання
лікарських засобів та організації рецептурного та безрецептурного відпуску ліків»*

ОРГАНІЗАЦІЯ РЕЦЕПТУРНОГО ТА БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ВІДПУСКУ ЛІКІВ. ОРГАНІЗАЦІЯ ПРЕДМЕТНО-КІЛЬКІСНОГО ОБЛІКУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. 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

2. Калію перманганат включений в Перелік контрольованих речовин.

Вкажіть, чи передбачений відпуску калію перманганату з аптечних кіосків:

+Забороняється

Дозволяється в необмеженій кількості

Дозволяється у розфасованому вигляді по 10 гр. на один відпуск

Дозволяється при наявності рецепту ф-3

Дозволяється при наявності рецепту ф-1

3. 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

4. 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

5. 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

6. 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

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

+Трамадол, табл.

Постінон

Гентаміцину сульфат

Стрептоцид

Гідрокортизону ацетат

8. 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»

-

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

+Кодеїн

Валокордин

Корвалол

Анальгін

Бутадіон

10. 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

11. 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

12. В аптеку надійшов рецепт на таблетки «Аміназин». Визначте термін дії та термін зберігання рецепту в аптеці.

+1 місяць, рецепт повертається зі штампом "Відпущено"

10 днів, 1 рік

2 місяці, 1 рік

10 днів, рецепт повертається хворому

5 днів, 5 років

13. Провізор аптеки відпускає хворому таблетки «Грамадол» 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

-

14. 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

15. 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

16. 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

17. 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

18. У відділ запасів аптеки поступив товар, серед якого значиться препарат Нітроглицерин, 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

19. 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

20. 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

21. В аптеку звернувся відвідувач з рецептом на таблетки «Трамадол». 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

22. Протягом якого терміну зберігається в аптеці рецепт на Діазепам в ампулах?

+П'яти років, не враховуючи поточного

Одного року

Одного місяця

Трьох років

Рецепт повертається хворому

23. 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

24. 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

25. 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.

26. Наказом № 360 регламентована гранично допустима для відпуску кількість лікарського засобу на один рецепт. Вкажіть норму одноразового відпуску трамадолу в капсулах

- +30 капсул
- 10 капсул
- 20 капсул
- 40 капсул
- 12 капсул

27. Наказом № 360 регламентована гранично допустима для відпуску кількість лікарського засобу на один рецепт. Вкажіть норму одноразового відпуску трамадолу в амулах

- +10 ампул
- 15 ампул
- 20 ампул
- 25 ампул
- 30 ампул

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

- +Етилморфіну гідрохлорид
- Дикаїн
- Анальгін
- Дефедрин
- Клофелін

29. 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

30. 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

31. 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

32. 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

33. 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

34. 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

35. 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

36. 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

37. 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

38. Вкажіть форму рецептурного бланка для капсул трамадолу у випадку пільгово відпуску:

+На двох рецептурних бланках (форми №3 та №1)

На рецептурному бланку форми № 3

На двох рецептурних бланках форми №3

На двох рецептурних бланках форми №1

На рецептурному бланку форми №1

39. На якому рецептурному бланку лікар повинен виписати рецепт безкоштовно з наступним прописом:

Візьми: Кодеїну фосфату 0,05

Сиропу кореня алтеї 10 мл

Води очищеної до 75 мл

Змішай. Видай. Познач. По 1 чайній ложці 4-5 разів на день (дитині 2-х років)

+Ф-1 2 примірники

Ф-1

Ф-3

Ф-3 та Ф-1

Ф-3 2 примірники

40. 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

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

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

42. Серед наведеного переліку лікарських засобів вкажіть препарат, що підлягає предметно-кількісному обліку в аптеці

+Зопіклон, табл.
Корвалол, краплі
Цетиризин, сироп
Азитроміцин, табл.
Бронхолітин, сироп

43. В аптеку звернувся хворий з рецептом на лікарський препарат *Трамадол, розчин для ін'єкцій*. Вкажіть необхідну форму рецептурного бланку

+Форма №3
Форма №1 (два екземпляри)
Форма №3 (два екземпляри)
Форма №1 та форма №3
Форма №1

44. На який формі рецептурного бланку можна виписувати сильнодіючі та отруйні лікарські засоби за повну вартість?

+Ф1
Безрецептурний відпуск
Ф2
Ф3
Ф1 та Ф3

45. 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

46. 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

47. 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»

48. 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

49. Журнали предметно-кількісного обліку зберігаються в аптеці протягом:

+10 років

7 років

5 років

3 років

2 років

50. Протягом якого терміну зберігаються в закладах охорони здоров'я документи з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів?

+Не менше 5 років, не враховуючи поточного.

Не менше 1 року, не враховуючи поточного;

Не менше 2 років, не враховуючи поточного

Не менше 3 років, не враховуючи поточного;

Не менше 15 років, не враховуючи поточного;

51. За рецептом хворого були виготовлені очні краплі, що містять

етилморфіну гідрохлорид. Який документ потрібно заповнити для врахування витраченого етилморфіну гідрохлориду?

+Журнал обліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів в аптечних закладах

Оборотна відомість

Реєстр виписаних вимог-накладних

Журнал обліку оптового відпуску й розрахунків з покупцями

Товарний звіт

52. Під час проведення перевірки правильності обігу наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів в аптеці здійснюється контроль ведення звітної документації. Який термін зберігання Журналу обліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів в аптечних закладах?

+5 років, не враховуючи поточного

1 рік

2 роки

15 років

Не зберігається

53. 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

54. 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

55. 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

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

+0,6

0,06

0,006

0,2

0,8

57. 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

58. 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

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

+Димедрол

Пенталгін

Седалгін-нео

Корвалол

Ампіцилін

60. 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

61. 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

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

+Клонідин
Метронідазол
Метамізол натрію
Спирт етиловий
Гатіфлоксацин

63. 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

64. У відділ ГЛФ аптеки № 1 надійшов рецепт на краплі в ніс "Фармазолін" дитині 2,8 років. Укажіть, за якові вартість буде відпущений лікарський засіб?

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

65. 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

66. 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

67. 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

68. 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

69. 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

70. 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

71. 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

72. 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

73. 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"

74. 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

75. 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

76. 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

77. 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

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

+Трамадол

Постінол

Гентаміцину сульфат

Стрептоцид

Гідрокортизону ацетат

79. 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

80. До аптеки надійшов рецепт на лікарську форму, що містить атропіну сульфат, який підлягає предметно-кількісному обліку. Вкажіть термін зберігання такого рецепту в аптеці:

+1 рік

3 роки

5 років

1 місяць

Не зберігається, а повертається хворому

81. Аптека здійснює обслуговування населення за амбулаторними рецептами. Визначте, для якої групи препаратів здійснюється в аптеці предметно-кількісний облік:

+Кодеїн, феназепам, морфін
Морфін, анальгін, діазепам
Омнопон, преднізолон, парацетамол
Аспірин, клофелін, фенобарбітал
Спирт етиловий, нафтизин, циклодол

82. Які із лікарських засобів з наведеного переліку підлягають предметно-кількісному обліку?

+Трамадол, тетракаїн, зопіклон
Анальгін, хлозепід, діпірідамол
Аспірин, ноксирон, тинідазол
Корвалол, промед, рибоксин
Парацетамол, діонін, еуфілін

83. Вкажіть контрольовану речовину, комбіновані лікарські засоби з якою підлягають предметно-кількісному обліку в аптеках:

+Трамадол
Кодеїн
Фенобарбітал
Ергометрин
Ерготамін

84. Вкажіть контрольовану речовину, комбіновані лікарські засоби з якою підлягають предметно-кількісному обліку:

+Ефедрин (крім сиропів)
Кодеїн
Фенобарбітал
Ерготамін
Ергометрин

85. Вкажіть контрольовану речовину, комбіновані лікарські засоби з якою підлягають предметно-кількісному обліку в аптеках:

+Псевдоефедрин
Кодеїн
Фенобарбітал
Ергометрин
Ерготамін

86. Вкажіть контрольовану речовину, комбіновані лікарські засоби з якою підлягають предметно-кількісному обліку в аптека:

+Декстропропосифен
Кодеїн
Фенобарбітал
Ерготамін
Ергометрин

87. Вкажіть термін дії рецептів, виписаних на спеціальних бланках форми ФЗ

- +10 днів
- 5 днів
- 7 днів
- 30 днів
- 1 місяць

88. 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

ОРГАНІЗАЦІЯ ДЕРЖАВНОЇ СИСТЕМИ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. 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

2. 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

3. 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

4. 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

5. 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

6. 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

7. 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

8. 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 °C

0-2 °C

7-10 °C

10 °C
12-15 °C

9. Документ, що дозволяє реалізацію і використання спеціальних харчових продуктів (дієтичних добавок) в Україні

+Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи
Реєстраційне посвідчення
Сертифікат якості
Сертифікат відповідності
Патент

10. Який з документів вказує на відповідність серії лікарського засобу вимогам, установленим під час його реєстрації в Україні?

+Сертифікат якості виробника
Акт перевірки
Товарно-транспортна накладна
Супровідний лист
Довіреність

11. Який з видів контролю якості лікарських засобів відноситься до компетенції уповноваженої особи?

+Вхідний
Фізичний
Хімічний
Аналітичний
Виробничий

12. 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

13. 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»

14. 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

15. 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

16. 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

17. 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

18. 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

19. 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

20. 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

21. 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

22. 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

23. Провізор-аналітик проводить фізичний контроль внутрішньоаптечної заготовки. Він полягає у перевірці:

+Загальної маси або об'єму лікарської форми, кількості та маси окремих доз

Зовнішнього вигляду лікарської форми, загальної маси або об'єму лікарської форми

Зовнішнього вигляду, відсутності механічних домішок

Зовнішнього вигляду, тотожності інгредієнтів

Тотожності та кількісного вмісту інгредієнтів

24. В аптеку поступив рецепт на приготування лікарської форми за прописом:

Розчину натрію гідрокарбонату 5% 100мл

Простерилізує!

Видай. Познач. Для внутрішньовенного введення при порушенні кислотного-лужного стану.

Вкажіть обов'язкові види внутрішньоаптечного контролю якості для лікарського засобу:

+Письмовий, опитовий, фізичний, повний хімічний, органолептичний, контроль при відпуску

Письмовий, органолептичний, фізичний, якісний, хімічний

Письмовий, фізичний, контроль при відпуску, опитувальний

Письмовий, фізичний, якісний хімічний, контроль при відпуску

Письмовий, фізичний, опитувальний, хімічний, органолептичний

25. Обов'язковими видами внутрішньоаптечного контролю для мікстури, що містить у своєму складі хлористоводневу кислоту є:

+Письмовий, опитовий, органолептичний, контроль при відпуску, повний хімічний

Письмовий, органолептичний, контроль при відпуску

Письмовий, опитувальний, органолептичний

Органолептичний, письмовий, якісний хімічний

Опитувальний, фізичний, контроль при відпуску

26. Якість лікарських засобів підтверджується сертифікатом якості. Однак для певної групи лікарських засобів необхідно додатково оформити сертифікат аналізу. Вказати лікарський засіб, для якого необхідним є сертифікат аналізу акредитованої лабораторії:

+Промедол

Бісептол

Фуросемід

Дігосин

Фінлепсин

27. Які з перерахованих груп лікарських засобів не підлягають обов'язковій лабораторній перевірці:

+Протипухлинні препарати

Протитуберкульозні препарати

Лікарські засоби для наркозу

Рентгеноконтрастні засоби
Наркотичні засоби

28. *Оберіть визначення терміна «лікарський засіб, який навмисно неправильно промаркований щодо ідентичності та назви виробника»*

+Фальсифікований препарат
Незареєстрований препарат
Субстандартний препарат
Генеричний препарат
Оригінальний препарат

29. *Назвіть відповідальну особу за проведення вхідного контролю лікарських засобів в аптеці згідно Наказу МОЗ №436*

+Уповноважена особа
Провізор-аналітик
Завідувач аптеки
Фармацевт
Касир

30. Наприкінці місяця аптека одержала товар з аптечного складу. У якому документі повинні відображатися 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

31. 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

32. Оптовою фірмою аптеці відпущений ряд лікарських засобів: Вікаїр 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 %

33.3 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 %

34. 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

35. 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

36. 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.

37. 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.

38. 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.

39. 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

40. 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

41. 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

42. 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

43. 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

44. 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 унеможливорює 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

45. 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