

## **ОСНОВНІ ПРИНЦИПИ ОРГАНІЗАЦІЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ. ОРГАНІЗАЦІЯ ДІЯЛЬНОСТІ АПТЕК ЯК ЗАКЛАДІВ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**

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

- +Відповідної територіальної громади
- Групи акціонерів
- Трудового колективу підприємства
- Приватної особи

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

- +Комунальна
- Приватна
- Колективна
- Колективно-приватна
- Державна

3. Підприємницька діяльність без державної реєстрації є незаконною. Ким здійснюється реєстрація підприємництва?

- +Виконавчий комітет міської (районної) ради народних депутатів
- Державна податкова інспекція
- Державна служба лікарських засобів і виробів медичного призначення
- Органи статистики
- Банк

4. Основними функціями аптеки є:

- +Усі відповіді вірні
- Торгова
- Виробнича
- Інформаційна
- Соціальна

5. 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

6. В місті обласного підпорядкування почав функціонувати геріатричний 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

7. 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%

8. 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 %

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

+Не менше 40 %

Не менше 80 %

Не менше 70 %

Не менше 60 %

Не менше 50 %

10. 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

11. В аптеці при зберіганні товарів дотримуються певних принципів. Який принцип розміщення не можна використовувати для лікарських засобів

+За алфавітом

За фізико-хімічними властивостями

За лікарськими формами

За фармакологічними групами

За токсикологічними групами

12. В торговельному залі аптеки дієтичні добавки та харчові продукти спеціального дієтичного споживання повинні бути розміщені:

+На окремому стенді, стелажі, відділі

За фармакотерапевтичними групами

За показами застосування

Разом з лікарськими засобами

За АТС-класифікацією

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

+Пацієнт

Керівник аптеки

Фармацевт

Компанія – виробник препарату

Лікар

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

+При звільненні з колективу більше 50% його членів

При звільненні з колективу одного співробітника

При звільненні з колективу 5% його членів

При звільненні з колективу 10% його членів

При прийнятті в колектив нових співробітників

15. 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

16. 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?

+Торговий зал

Асептичний блок

Асистентська кімната

Матеріальна кімната для зберігання лікарських трав

Матеріальна кімната лікарських засобів

17. 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 окремі кімнаті асептичного блоку

В асистентській кімнаті

У мийній

У рецептурному відділі

У торговому залі

18. Аптека має ліцензію на виготовлення лікарських форм в асептичних умовах. Яке з приміщень не відноситься до асептичного блоку:

+Приміщення для одержання води очищеної

Шлюз

Стерилізаційна

Асептична асистентська

Приміщення для одержання води для ін'єкцій

19. 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

20. Наказом МОЗ України від 06.07.2012 №498 розширено перелік товарів аптечного асортименту. Вкажіть групу товарів, яка не входить до цього переліку

+Канцелярські товари

Предмети догляду за немовлятами, що не зареєстровані як вироби медичного призначення

Література з питань медицини, фармації та здорового способу життя  
Спеціальний одяг для працівників медицини та фармації  
Пристрої для доочищення питної води та змінні фільтри-картриджі до них

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

+Прийомний відділ  
Відділ експедиції  
Відділ комплектації  
Відділ зберігання  
Оперативний відділ

22. Як називається структурний підрозділ аптечного складу, який здійснює приймання товару від постачальників та оперативний контроль за його надходженням?

+Приймальний відділ  
Оперативний відділ  
Відділ експедиції  
Товарний відділ  
Транспортний відділ

23. 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 лікарські засоби»  
Закон України «Про власність»  
Закон України «Про захист населення від інфекційних хвороб»  
Закон України «Про підприємництво»  
Закон України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення»

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

+18 кв.м.  
8 кв.м.  
10 кв.м.  
12 кв.м.  
15 кв.м.

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

- +50 кв.м.
- 21 кв.м.
- 51 кв.м.
- 67 кв.м.
- 100 кв.м.

26. Яка мінімальна площа торговельного залу аптеки у місті?

- +Не менше ніж 18 кв. м.
- Не менше ніж 10 кв. м.
- Не менше ніж 21 кв. м.
- Не менше ніж 35 кв. м.
- Не менше ніж 8 кв. м.

27. **На фасаді будівлі аптеки можна розміщувати інформацію, що не вважається рекламою**

- +Аптека
- Аптека-склад
- Економ-аптека
- Кардіо-аптека
- Чергова аптека

28. 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

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

- +Не рідше 1 разу на місяць
- 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

30. 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

31. 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

32. Фірма «Фалбі» отримала ліцензію на право оптової реалізації лікарських засобів. Назвіть операцію з відпуску товару, яка відноситься до оптової реалізації.

+Відпуск товарів установам з метою подальшого комерційного використання.

Відпуск безпечептурних лікарських засобів.

Відпуск готових лікарських засобів.

Відпуск ліків хронічним хворим.

Відпуск екстемпоральних лікарських форм.

33. 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

34. 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?

+GDP, GSP

GPP

GMP

GLP, GCP

35. Який міжнародний стандарт різних видів фармацевтичної діяльності є сукупністю правил і вимог до дистрибуції, дотримання яких забезпечує якість ЛЗ у процесі управління та організації їх оптової реалізації на всіх її етапах?

+GDP (Good Distribution Practice)  
GPP (Good Pharmaceutical Practice)  
GMP (Good Manufacturing Practice)  
GLP (Good Laboratory Practice)  
GCP (Good Clinical Practice)

36. 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

37. **Вкажіть документ, який надає право проведення певного виду підприємницької діяльності у фармації:**

+Ліцензія  
Патент  
Сертифікат  
Довіреність  
Бухгалтерський звіт

38. *Основною складовою системи регуляторної політики у фармації є:*

+Ліцензування діяльності  
Управління діяльністю  
Сертифікація діяльності  
Складання бухгалтерського балансу  
Немає вірної відповіді

39. 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

40. 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 служба України з лікарських засобів  
Державна санітарно-епідеміологічна служба  
Державна податкова інспекція



Державний експертний центр

41. 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

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

+Не обмежений

1 рік

3 роки

5 років

10 років

43. У разі планового закриття аптечного закладу для проведення ремонту, технічного переобладнання чи інших робіт суб'єкт господарювання повинен повідомити про це письмово Держлікслужбу України заздалегідь, але не пізніше:

+10 днів

3 днів

15 днів

2 днів

30 днів

44. 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:

+Роздрібною торгівлі ЛЗ

Промислового виробництва ЛЗ

Оптової торгівлі ЛЗ

Виготовлення ЛЗ в умовах аптеки

Імпорт ЛЗ

45. 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:

+Акта перевірки наявності матеріально-технічної бази, кваліфікованого

персоналу

Заяви

Паспорта аптечного закладу

Ліцензії

Усі відповіді вірні

46. 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

47. Спеціалісти фармації повинні періодично проходити курси підвищення кваліфікації. Як часто це має відбуватися?

+Один раз у п'ять років

Один раз у три роки

Один раз у чотири роки

Один раз у два роки

Один раз у сім років

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

+Ціноутворення

Квотування

Сертифікація

Ліцензування

Реєстрація

49. Діяльність аптек підлягає патентуванню. Вкажіть термін дії торгового патенту

+12 календарних місяців

3 роки

5 років

1 місяць, не враховуючи поточного

6 місяців

**ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ В  
УМОВАХ МЕДИЧНОГО СТРАХУВАННЯ. РЕІМБУРСАЦІЯ ВАРТОСТІ  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ**

*50. Компенсація вартості спожитих лікарських засобів пацієнтам називається*

+Реімбурсація

Трансфертні виплати

Ціноутворення

Страхові внески

Страхові премії

*51. В світовій практиці розрізняють декілька типів моделей систем охорони здоров'я й фармації. Вкажіть характеристики, яким відповідає «приватна» (ринкова) модель.*

+Медична послуга – звичайний товар, що може бути куплений та проданий

Медична послуга – суспільне благо

Медична послуга – витрати, необхідні для підтримки здоров'я

Всі наведені відповіді вірні

Правильна відповідь відсутня

*52. У системі медичного страхування беруть участь різні суб'єкти. Фізичні особи, на користь яких укладається договір страхування називаються:*

+Застрахованими особами

Страховиками

Страхувальниками

Провізорами

Лікарями

*53. Хворому на цукровий діабет виписано рецепт на лікарський препарат для лікування основного захворювання. Вкажіть розмір відшкодування вартості препарату за рахунок державних коштів.*

+100%

50%

30%

10%

Вартість не підлягає відшкодуванню

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

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

+Препарат не завдає прямої або непрямой шкоди здоров'ю

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

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

Препарат повинен застосовуватися тільки в стаціонарі

Препарат, застосування якого вимагає рецепта лікаря

55. Калію перманганат включений в Перелік контрольованих речовин. Вкажіть, чи передбачений відпуску калію перманганату з аптечних кіосків:

+Заборається

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

56. 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

57. 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

58. 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

59. 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

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

- +Трамадол, табл.
- Постінол
- Гентаміцину сульфат
- Стрептоцид
- Гідрокортизону ацетат

61. 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»
- 

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

- +Кодеїн
- Валокордин
- Корвалол
- Анальгін
- Бутадіон

63. 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

64. 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

**65. 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

**66. 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

-

**67. 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

**68. 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

**69. 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

70. 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

71. 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

Легкозайmistі речовини

Легкогорючі речовини

Леткі речовини

72. 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

73. 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

74. 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

**75. 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

**76. 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

**77. 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

**78. 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.

**79. 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

**80. 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

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

+Етилморфіну гідрохлорид  
Дикаїн  
Анальгін  
Дефедрин  
Клофелін

82. 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

83. 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

84. 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

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

+ Наркотичні лікарські засоби  
Психотропні лікарські засоби  
Отруtnі лікарські засоби  
Сильнодіючі лікарські засоби

## Лікарські засоби загального списку

86. 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

87. 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

88. 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

89. 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

90. 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

91. 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

**92. 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

93. 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

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

+Трамадол, табл.

Мікрофолін, табл.

Гентаміцину сульфат

Ретаболіл

Гідрокортизону ацетат

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

+Зопіклон, табл.

Корвалол, краплі

Цетиризин, сироп

Азитроміцин, табл.

Бронхолітин, сироп

96. 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

**97. На якій формі рецептурного бланку можна виписувати сильнодіючі та отруйні лікарські засоби за повну вартість?**

+Ф1  
Безрецептурний відпуск  
Ф2  
Ф3  
Ф1 та Ф3

98. 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

99. 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

100. 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»

101. 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

102. Журнали предметно-кількісного обліку зберігаються в аптеці протягом:  
+10 років  
7 років  
5 років  
3 років  
2 років

**103. 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;

**104. За рецептом хворого були виготовлені очні краплі, що містять етилморфін гідрохлорид. Який документ потрібно заповнити для врахування витраченого етилморфін 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

**105. 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

106. 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

107. Рецепти на наркотичні (психотропні) лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індіферентними речовинами виписуються на спеціальних рецептурних бланках форми 3. На якому рецептурному бланку виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індіферентними 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

108. 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

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

+0,6  
0,06  
0,006  
0,2  
0,8

110. 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

111. 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

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

+Димедрол  
Пенталгін  
Седалгін-нео  
Корвалол  
Ампіцилін

113. 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

114. 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

115. 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

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

+Трамадол  
Кодеїн  
Фенобарбітал  
Ергометрин

Ерготамін

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

+Ефедрин (крім сиропів)

Кодеїн

Фенобарбітал

Ерготамін

Ергометрин

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

+Псевдоефедрин

Кодеїн

Фенобарбітал

Ергометрин

Ерготамін

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

+Декстропропоксифен

Кодеїн

Фенобарбітал

Ерготамін

Ергометрин

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

+10 днів

5 днів

7 днів

30 днів

1 місяць

**121. 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

**122. 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

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

+Клонідин  
Метронідазол  
Метамізол натрію  
Спирт етиловий  
Гатіфлоксацин

124. 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

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

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

126. 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

127. 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

128. 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

129. 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

130. 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

131. 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

132. 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

133. 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"

134. 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?

+ Рецепттура  
Прибуток  
Рентабельність  
Товарообіг  
Торговельні накладення

135. 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**

136. Під час роздрібною 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

137. 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

138. 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

139. 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

140. 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

141. 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

142. 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

143. 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

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

+Вхідний  
Фізичний  
Хімічний  
Аналітичний  
Виробничий

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

Розчин калію броміду  
Порошки з вітамінами  
Мазь іхтіолова  
+Очні краплі атропіну сульфату  
Паста саліцилова

**146. 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

**147. 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»

**148. 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

149. 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

150. 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

151. 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

152. 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

153. 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

154. 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

155. 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

156. **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

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

Розчину натрію гідрокарбонату 5% 100мл

Простерилізує!

Видай. Познач. Для внутрішньовенного введення при порушенні кислотно-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

**158. 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

**159. 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

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

+Протипухлинні препарати

Протитуберкульозні препарати

Лікарські засоби для наркозу

Рентгеноконтрастні засоби

Наркотичні засоби

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

+Фальсифікований препарат

Незареєстрований препарат

Субстандартний препарат

Генеричний препарат

Оригінальний препарат

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

+Уповноважена особа

Провізор-аналітик

Завідувач аптеки

Фармацевт

Касир

**163. 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'єкта господарської діяльності

Реєстр виписаних вимог-накладних

Реєстрація роздрібних оборотів

Товарний звіт

Бухгалтерський баланс

164. 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

165. 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

166. 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

167. 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