

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ФИЛИАЛ
ГОСУДАРСТВЕННОГО БЮДЖЕТНОГО ОБРАЗОВАТЕЛЬНОГО УЧРЕЖДЕНИЯ
СРЕДНЕГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ
«СВЕРДЛОВСКИЙ ОБЛАСТНОЙ МЕДИЦИНСКИЙ КОЛЛЕДЖ»

Рассмотрено и одобрено
на заседании кафедры фармации

Протокол № 3
«04» октябрь 2019 г.

Зав. кафедрой фармации

Н.М. Доброва Н.М. Доброва



**МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ
для студентов углубленной подготовки
к комплексному экзамену**

**ПМ.05. «Консультирование и информирование
потребителей фармацевтических услуг»**

МДК 05.01. «Прикладная фармакология»

Раздел 05.01.1. «Фармакотерапия»

Раздел 05.01.2. «Фитотерапия»

**МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей
фармацевтических услуг»**

специальность 33.02.01 Фармация

Разработчики:

Логиновских И.П., Добрава Н. М. – преподаватели ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел 05.01.1. «Фармакотерапия» Фармацевтического филиала ГБПОУ «СОМК»

Губина И.П., Манькова Н.А.– преподаватели ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел 05.01.2. «Фитотерапия» Фармацевтического филиала ГБПОУ «СОМК»

Строева Т.И. – преподаватели ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» Фармацевтического филиала ГБПОУ «СОМК»

**Методические рекомендации по организации промежуточной аттестации студентов
для студентов углубленной подготовки
к комплексному экзамену ПМ.05. «Консультирование и информирование
потребителей фармацевтических услуг»
МДК 05.01. «Прикладная фармакология»
Раздел 05.01.1. «Фармакотерапия»
Раздел 05.01.2. «Фитотерапия»
МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей
фармацевтических услуг»**

1. Общие положения.

1.1. Методические рекомендации определяют порядок организации и проведения промежуточной аттестации студентов углубленной подготовки очная форма обучения, срок обучения 4 года 10 мес. (IV курс VII семестр).

1.2. Цель промежуточной аттестации - оценка результатов освоения ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.1. «Фармакотерапия», Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия»; МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг».

1.3. Вид промежуточной аттестации – комплексный экзамен.

Экзамен включает 3 этапа:

1.3.1. Ответы на тестовые задания ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.1. «Фармакотерапия» – 30 тестовых заданий.

1.3.2. Ответы на тестовые задания ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия» – 20 тестовых заданий.

1.3.3. Ответы на тестовые задания ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» – 50 тестовых заданий.

К проведению экзамена должны быть подготовлены следующие документы:

- тестовые задания МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.1. «Фармакотерапия» – 260 тестовых заданий;

- тестовые задания МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия» – 90 тестовых заданий;

- тестовые задания МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» – 480 тестовых заданий.

- экзаменационная ведомость.

1.4. Промежуточная аттестация проводится в соответствии с расписанием промежуточной аттестации, утвержденным директором Фармацевтического филиала ГБПОУ «СОМК».

1.5. Формы отчетности промежуточной аттестации: экзаменационная ведомость, журнал учебных занятий, сводная ведомость.

1.6. Результаты освоения Раздела 1. МДК 01.01. Лекарствоведение оценивается в баллах: 5 «отлично», 4 «хорошо», 3 «удовлетворительно», 2 «неудовлетворительно».

1.7. Объем учебного материала, выносимый на промежуточную аттестацию, VII семестр ФГОС по специальности 33.02.01 Фармация ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.1. «Фармакотерапия», Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия»; МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг».

Критерии оценки на тестовые задания

МДК 05.01. «Прикладная фармакология» Раздел МДК 05.01.1. «Фармакотерапия», Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия»; МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг» – 100 тестовых заданий:

100 – 90 правильных ответов оценка 5 «отлично»,

89 – 80 правильных ответов оценка 4 «хорошо»,

79 – 70 правильных ответов оценка 3 «удовлетворительно»,

69 и меньше правильных ответов оценка 2 «неудовлетворительно».

Программа для подготовки к промежуточной аттестации

МДК 05.01. «Прикладная фармакология»

Раздел 05.01.1. «Фармакотерапия»

Тема 1.1. Основы фармакотерапии. Фармакокинетика. Всасывание, распределение, депонирование (накопление), биотрансформация (метаболизм, превращение), выведение (элиминация, экскреция) лекарственных веществ. Фармакодинамика. Механизм действия, фармакологические эффекты, локализация действия. Пути введения лекарственных веществ в организм (энтеральный и парантеральный) и время начало действия. Характер действия лекарственных препаратов. Пути выведения лекарственных веществ из организма человека. Условия, влияющие на действие: химическое строение, физико-химическое, физическое; доза; биофармацевтические факторы; возраст; вес; пол; состояние больного организма; генетические факторы. Побочные действия, виды побочных действий, широта терапевтического действия. Идиосинкразия, привыкание (толерантность), тахифилаксия, лекарственная зависимость, кумуляция, сенсбилизация. Клиническая фармакотерапии, клиническая фармакокинетика. Особенности клинической фармакологии лекарственных средств у лиц пожилого и детского возраста, беременных женщин и кормящих матерей.

Тема 1.2. Заболевания сердечнососудистой системы. Фармакотерапия гипотензии, сердечной недостаточности, неотложная помощь при острой сердечной сосудистой недостаточности. Фармакотерапия ишемической болезни сердца. Фармакотерапия атеросклероза. Фармакотерапия гипертонии и неотложная помощь при гипертоническом кризе.

Тема 1.3. Заболевания органов пищеварения. Фармакотерапия хронического гастрита, язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки. Фармакотерапия гепатита, панкреатита, хронического холецистита, желчнокаменной болезни. Фармакотерапия энтерита, колита, запора, дисбактериоза кишечника, диареи.

Тема 1.4. Аллергические заболевания. Фармакотерапия бронхиальной астмы, аллергического ринита, аллергического дерматита

Программа для подготовки к промежуточной аттестации

МДК 05.01. «Прикладная фармакология»

Раздел 05.01.2. «Фитотерапия»

Тема 2.1. Основы фитотерапии. Характеристика современных лекарственных форм фитопрепаратов. Особенности приготовления лекарственных форм из фитопрепаратов. Особенности и способы применения фитопрепаратов.

Тема 2.2. Фитотерапия заболеваний органов дыхания. Фитотерапия острого и хронического бронхита.

Тема 2.3. Фитотерапия заболеваний пищеварительной системы. Фитотерапия гастритов, язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки.

Фармакотерапия холецистита, гепатита, диареи, запоров, желчнокаменной болезни.

Тема 2.4. Фитотерапия заболеваний мочевыделительной системы. Фитотерапия заболеваний мочевыделительной системы. Фитотерапия пиелонефрита, гломерулонефрита, мочекаменной болезни.

Тема 2.5. Фитотерапия вирусных заболеваний, ОРЗ, ларингит, фарингит, тонзиллит. Фитотерапия вирусных респираторных заболеваний, фарингита, тонзиллита, ларингита.

Программа для подготовки к промежуточной аттестации

МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг»

Тема 1.1. Обзор нормативной документации регламентирующей правовые основы консультирования и информирования потребителей фармацевтических услуг.

Тема 1.2. Виды фармацевтических услуг, осуществляемые аптечными организациями.

Тема 2.1. Правовые основы использования наружной и внутренней рекламы в аптечных организациях.

Тема 2.2. Наружное оформление аптеки.

Тема 2.5. Размещение товара на витринах и оборудовании.

Тема 2.6. Реклама в аптеке.

Тема 3.1. Нормативная документация на фармацевтические товары.

Тема 3.2. Классификация и кодирование фармацевтических товаров.

Тема 3.3. Ассортимент товаров аптечного ассортимента.

Тестовые задания к комплексному экзамену

ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг»

МДК 05.01. «Прикладная фармакология»

Раздел 05.01.1. «Фармакотерапия»

Выберите один правильный ответ

1. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА ВЫПУСКА ПИЛОКАРПИНА

- А) глазные капли Б) мазь
В) Таблетки Г) капсулы

2. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНО ПРИМЕНЕНИЕ

- А) пропранолола Б) фенотерола
В) сальбутамола Г) будесонида

3. ХАРАКТЕРНЫМ ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ АТРОПИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) нарушение ближнего зрения Б) выраженная брадикардия
В) атриовентрикулярная блокада Г) ортостатическая гипотензия

4. ДОКСАЗОДИН ОТНОСИТСЯ К СЛЕДУЮЩЕЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) альфа-адреноблокаторам Б) м-холиноблокаторам
В) антихолинэстеразным лекарственным препаратам Г) иорелаксантам

5.ПРИ РИНИТАХ ПРИМЕНЯЮТ

- А) ксилометазолин Б) тропикамид
В) доксазозин Г) галантамин

6.МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КСИЛОМЕТАЗОЛИНА ВКЛЮЧАЕТ

- А) стимуляцию альфа-2-адренорецепторов сосудов
Б) блокаду бета-1-адренорецепторов сердца
В) ингибирование ацетилхолинэстеразы
Г) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

7.МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА ВКЛЮЧАЕТ

- А) стимуляцию бета-2-адренорецепторов бронхов
Б) блокаду альфа-1а-адренорецепторов предстательной железы
В) ингибирование ацетилхолинэстеразы
Г) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

8.САЛЬБУТАМОЛ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

- А) купирования бронхоспазма Б) лечения миастении
В) исследования глазного дна Г) снижения АД

9.РЕФЛЕКТОРНУЮ ТАХИКАРДИЮ ВЫЗЫВАЕТ

- А) доксазозин Б) метопролол
В) верапамил Г) ивабрадин

10.К КАРДИОСЕЛЕКТИВНЫМ БЕТА-АДРЕНОБЛОКАТОРАМ ОТНОСИТСЯ

- А) метопролол Б) тимолол
В) пропранолол Г) карведилол

11.ПРИ ПРОСТАТИТЕ И АДЕНОМЕ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ПРИМЕНЯЮТ

- А) тамсулозин Б) атропин
В) сальбутамол Г) фенилэфрин

12.АЛЬФА-2-АДРЕНОМИМЕТИКОМ С ЦЕНТРАЛЬНЫМ МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) клонидин Б) ксилометазолин
В) оксиметазолин Г) тетризолин

13.К КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) добутамин Б) метопролол
В) атропин Г) сальбутамол

14.СУКСАМЕТОНИЯ ХЛОРИД ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

- А) миорелаксанты Б) ганглиоблокаторы
В) адреноблокаторы Г) холинолитики

15.К НООТРОПНЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) гопантенат кальция Б) парацетамол
В) суматриптан Г) лития карбонат

16.УГНЕТАТЬ ДЫХАТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР СПОСОБЕН

- А) морфин Б) кеторолак
В) парацетамол Г) прегабалин

17.СЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРОМ ЦОГ-2 ЯВЛЯЕТСЯ

- А) целекоксиб Б) индометацин
В) ибупрофен Г) напроксен

18. В КАЧЕСТВЕ ПСИХОСТИМУЛЯТОРА ПРИМЕНЯЕТСЯ

- А) кофеин Б) кетамин
В) трамадол Г) кодеин

19.ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) противосудорожных Б) противопаркинсонических
В) антидепрессантов Г) ноотропов

20. АМИТРИПТИЛИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) антидепрессантов Б) противосудорожных
В) противопаркинсонических Г) ноотропов

21. ЛЕВОДОПА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) противопаркинсонических Б) антиангинальных
В) антидепрессантов Г) ноотропов

22. ПИРАЦЕТАМ ОТНОСИТСЯ К

- А) ноотропам Б) антиконвульсантам
В) антидепрессантам Г) противопаркинсоническим средствам

23. ГАЛОПЕРИДОЛ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) типичных нейролептиков Б) атипичных нейролептиков
В) анксиолитиков Г) антидепрессантов

24. ХЛОРПРОМАЗИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) типичных нейролептиков Б) атипичных нейролептиков
В) анксиолитиков Г) антидепрессантов

25. КЛОЗАПИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- А) атипичных нейролептиков Б) типичных нейролептиков
В) анксиолитиков Г) антидепрессантов

26. В ТОЛСТОМ СЕГМЕНТЕ ВОСХОДЯЩЕЙ ЧАСТИ ПЕТЛИ ГЕНЛЕ ДЕЙСТВУЕТ

- А) фуросемид Б) маннитол
В) ацетазоламид Г) спиронолактон

27. К ТИАЗИДНЫМ ДИУРЕТИКАМ ОТНОСИТСЯ

- А) гидрохлоротиазид Б) маннитол
В) фуросемид Г) индапамид

28. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ ДИГОКСИНА

- А) кардиотонический Б) антиишемический
В) гипотензивный Г) гиполипидемический

29. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СИМВАСТАТИНА СОСТОИТ В

- А) ингибировании ГМГ -КоА редуктазы Б) активировании ЛП липазы
В) ингибировании ТАГ липазы Г) нарушении всасывания холестерина

30. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФЕНОФИБРАТА СОСТОИТ В

- А) активировании ЛП липазы Б) ингибировании ГМГ-КоА редуктазы
В) ингибировании ТАГ липазы Г) нарушении всасывания холестерина

31. ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ИНГИБИРУЕТ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНЫЕ ЛИПАЗЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

- А) орлистат Б) аторвастатин
В) никотиновая кислота Г) колестирамин

32. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ ОРЛИСТАТА ЯВЛЯЕТСЯ

- А) стеаторея Б) проаритмогенное действие
В) почернение стула Г) фотодерматозы

33. СЕКВЕСТРАНТОМ ЖЕЛЧНЫХ КИСЛОТ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) колестирамин Б) аторвастатин
В) никотиновая кислота Г) орлистат

34. ПРЕПАРАТОМ, ИНГИБИРУЮЩИМ АПФ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) эналаприл Б) валсартан
В) нифедипин Г) метопролол

35. ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ РЕЦЕПТОРЫ АНГИОТЕНЗИНА, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) валсартан Б) эналаприл
- В) нифедипин Г) метопролол

36. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА ПРИМЕНЯЮТ

- А) каптоприл Б) индапамид
- В) Ацетазоламид Г) гидрохлоротиазид

37. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ СУБЛИНГВАЛЬНУЮ ФОРМУ

- А) нитроглицерина Б) метопролола
- В) нитропруссиды натрия Г) дигоксина

38. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НИФЕДИПИНА СОСТОИТ В

- А) блокировании медленных кальциевых каналов
- Б) ингибировании АПФ
- В) блокировании рецепторов ангиотензина
- Г) ингибировании ренина

39. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АМЛОДИПИНА СОСТОИТ В

- А) блокировании медленных кальциевых каналов
- Б) ингибировании АПФ
- В) блокировании рецепторов ангиотензина
- Г) ингибировании ренина

40. КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВОМ НЕГЛИКОЗИДНОЙ СТРУКТУРЫ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) добутамин Б) дигоксин
- В) нимодипин Г) атропин

41. ДИГОКСИН ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) кардиотонические лекарственные препараты
- Б) антиаритмические лекарственные препараты
- В) антиангинальные лекарственные препараты
- Г) антигипертензивные лекарственные препараты

42. БИСОПРОЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) бета-адреноблокаторов Б) диуретиков
- В) ингибиторов АПФ Г) сартанов

43. НЕБИВАЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) бета-адреноблокаторов Б) диуретиков
- В) ингибиторов АПФ Г) сартанов

44. ПРЕПАРАТОМ ГОРМОНА ЭПИФИЗА, РЕГУЛИРУЮЩИМ БИОРИТМЫ И ПРИМЕНЯЕМЫМ В КАЧЕСТВЕ СНОТВОРНОГО СРЕДСТВА, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) мелатонин Б) тиамазол
- В) соматотропин Г) летрозол

45. СНОТВОРНО-СЕДАТИВНЫМ ЭФФЕКТОМ ОБЛАДАЕТ

- А) дифенгидрамин Б) лоратадин
- В) дезлоратадин Г) левоцетиризин

46. МОЧЕГОННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СПОСОБСТВУЮЩИЙ ЗАДЕРЖКЕ КАЛИЯ В ОРГАНИЗМЕ

- А) спиронолактон Б) ацетазоламид
- В) этакриновая кислота Г) индапамид

47. К АНТИКОАГУЛЯНТАМ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ ОТНОСИТСЯ

- А) варфарин Б) эноксапарин
- В) клопидогрел Г) абциксимаб

48. К ФИБРИНОЛИТИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) алтеплаза Б) абциксимаб

В) этамзилат Г) варфарин

49.ОСНОВНЫМ МЕХАНИЗМОМ ВСАСЫВАНИЯ БОЛЬШИНСТВА ЛС В ПИЩЕВАРИТЕЛЬНОМ ТРАКТЕ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) пассивная диффузия Б) фильтрация через поры мембран
В) пиноцитоз Г) активный транспорт

50. К ТЕРМИНУ «ЭФФЕКТ ПЕРВОГО ПРОХОЖДЕНИЯ» ОТНОСИТСЯ СЛЕДУЮЩЕЕ УТВЕРЖДЕНИЕ

- А) захват ЛП печени и метаболизм до попадания в системный кровоток Б) инактивация лекарственного препарата соляной кислотой желудка
В) всасывание лекарственного препарата в 12-перстной кишке
Г) метаболизм лекарственного препарата после их распределения в организме

51.ФАРМАКОДИНАМИКА ИЗУЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ АСПЕКТЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА И ОРГАНИЗМА

- А) механизмы действия и эффекты Б) распределение
В) всасывание Г) метаболизм

52.АРБИДОЛ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

- А) лечения и профилактики гриппа и ОРВИ
Б) лечения герпетической инфекции
В) лечения СПИДа
Г) лечения микозов

53. РЕЦЕПТОРЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ОСНОВНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НАЗЫВАЮТСЯ

- А) специфическими Б) главными
В) основными Г) активными

54.НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ВЕЩЕСТВА НАЗЫВАЕТСЯ

- А) кумуляцией Б) привыканием
В) лекарственной зависимостью Г) абстиненцией

55.К ПРОТИВОГРИБКОВЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) тербинафин Б) тетрациклин
В) амиксин Г) кагоцел

56.УКАЖИТЕ ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕРПЕТИЧЕСКОЙ ИНФЕКЦИИ

- А) ацикловир Б) арбидол
В) ремантадин Г) зидовудин

57.К СЕРДЕЧНЫМ ГЛИКОЗИДАМ ОТНОСИТСЯ

- А) дигитоксин Б) хинидина сульфат
В) кофеин Г) адреналин

58.ОСНОВНОЙ ЭФФЕКТ ДИГОКСИНА

- А) кардиотонический Б) антиангинальный
В) гипотензивный Г) гипертензивный

59.ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) тропикамид Б) пилокарпин
В) неостигмина метилсульфат Г) тимолол

60.К ГРУППЕ М-ХОЛИНОБЛОКАТОРОВ ОТНОСИТСЯ

- А) атропин Б) пилокарпин
В) галантамин Г) фенилэфрин

61.ПРЯМЫМ СОСУДОСУЖИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

- А) фенилэфрин Б) атропин
В) тимолол Г) доксазозин

62.ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ РЕКОМЕНДУЕМЫХ ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ИЛИ НАЗНАЧАЕМЫХ ПОД КОНТРОЛЕМ ВРАЧА

- А) В-адреноблокаторы Б) Глюкокортикостероиды
В) М-холиноблокаторы Г) В-адреномиметики

63.ПРИ НЕПРОДУКТИВНОМ СУХОМ КАШЛЕ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) глауцин Б) бромгексин
В) ацетилцистеин Г) амброксол

64.ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ТЯЖЕЛОЕ ОТРАВЛЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИМИ АНАЛЬГЕТИКАМИ ПРИВОДИТ К СМЕРТЕЛЬНОМУ ИСХОДУ ВСЛЕДСТВИИ

- А) угнетения дыхания Б) спазма гладких мышц ЖКТ
В) снижения температуры тела Г) повышенной саливации

65.АНКСИОЛИТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ (ТРАНКВИЛИЗАТОРЫ) УСТРАНЯЮТ

- А) страх и тревогу Б) бред и галлюцинации
В) сонливость и заторможенность Г) рвоту и икоту

66.СЕРДЕЧНЫЙ ГЛИКОЗИД С ВЫРАЖЕННОЙ СПОСОБНОСТЬЮ К КУМУЛЯЦИИ

- А) дигитоксин Б) атропин
В) дигоксин Г) клофелин

67.АНТИАРИТМИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ ИЗ ГРУППЫ АНЕСТЕТИКОВ

- А) лидокаин Б) кордарон
В) верапамил Г) дигоксин

68.ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТРИХОМОНАДОЗА

- А) метронидазол Б) этамбутол
В) сульфадимезин Г) фурацилин

69.К СТИМУЛЯТОРАМ ДЫХАНИЯ ОТНОСИТСЯ

- А) кордиамин Б) леводопа
В) либексин Г) калия йодид

70.ДЛЯ УСТРАНЕНИЯ СУХОГО КАШЛЯ ПРИМЕНЯЮТ

- А) коделак Б) лазолван
В) бромгексин Г) сироп алтея

71. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭНАЛАПРИЛА СВЯЗАН С

- А) ингибированием АПФ Б) блокадой рецепторов к ангиотензину II
В) прямым ингибированием ренина Г) блокадой бета-1-адренорецепторов

72. ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ АНТИФЕРМЕНТНОЙ АКТИВНОСТЬЮ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО ПАНКРЕАТИТА, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) апротинин Б) панкреатин
В) пепсин Г) адеметионин

73.ПРЕПАРАТОМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ДЛЯ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ТЕРАПИИ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ПАНКРЕАТИТЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) панкреатин Б) адеметионин
В) соляная кислота разведенная Г) апротинин

74.ПРЕПАРАТОМ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) атропин Б) пилокарпин
В) галантамин Г) неостигмина метилсульфат

75.СЛАБИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТОМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПРИ ПИЩЕВЫХ ОТРАВЛЕНИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) магния сульфат Б) масло касторовое
В) бисакодил Г) сеннозиды А и В

76.В КАЧЕСТВЕ ГЕПАТОПРОТЕКТОРА РЕКОМЕНДУЮТ

- А) эссенциальные фосфолипиды Б) мизопростол

В) висмута субнитрат Г) атропин

77. К ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТАМ НЕСТЕРОИДНОЙ СТРУКТУРЫ /НПВП/ ОТНОСИТСЯ

А) диклофенак Б) диазолин
В) карбамазепин Г) преднизолон

78. МУКОЛИТИКИ ОКАЗЫВАЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ ДЕЙСТВИЕ

А) разрывают дисульфидные связи и расщепляют мокроту на более мелкие компоненты
Б) длительно активируют рвотный центр и усиливают секрецию бронхиальных желез
В) подавляют кашлевой центр
Г) расширяют просвет бронхов

79. К БРОНХОЛИТИКАМ ОТНОСИТСЯ

А) сальбутамол Б) кодеин
В) либексин Г) кордиамин

80. ВЫРАЖЕННЫМ ЖАРОПОНИЖАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

А) парацетамол Б) кеторолак
В) индометацин Г) диклофенак

81. К НЕСТЕРОИДНЫМ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСИТСЯ

А) целекоксиб Б) бромгексин
В) бетаметазон Г) атропин

82. КАК ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ СРЕДСТВО ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) кодеин Б) морфин
В) тримеперидин Г) фентанил

83. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ПРИ ПРИМЕНЕНИИ У ДЕТЕЙ НА ФОНЕ ОРВИ К СИНДРОМУ РЕЯ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ

А) ацетилсалициловая кислота Б) диклофенак натрия
В) ибупрофен Г) парацетамол

84. ОСНОВНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ ЭФФЕКТАМИ, ПРИ КОТОРЫХ РЕКОМЕНДУЮТ НЕСТЕРОИДНЫЕ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ (НПВП), ЯВЛЯЮТСЯ

А) обезболивающий, жаропонижающий, противовоспалительный
Б) противовоспалительный, обезболивающий, седативный
В) жаропонижающий, обезболивающий, спазмолитический
Г) обезболивающий, седативный, антиагрегантный

85. ПРОТИВОКАШЛЕВЫМ ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ ПЕРИФЕРИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) преноксдиазин Б) кодеин
В) глауцин Г) бутамират

86. МУКОЛИТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

А) ацетилцистеин Б) кодеин
В) бутамират Г) преноксдиазин

87. СТАБИЛИЗАТОРОМ МЕМБРАН ТУЧНЫХ КЛЕТОК ЯВЛЯЕТСЯ

А) кромоглициевая кислота Б) ипратропия бромид
В) сальбутамол Г) ипратропия бромид

88. ВАРФАРИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

А) непрямых антикоагулянтов Б) прямых антикоагулянтов
В) гемостатических средств Г) антиагрегантов

89. ПРЕПАРАТЫ ЖЕЛЕЗА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) железодефицитной анемии Б) тромбоэмболиях В) лейкопении

90. ФОЛИЕВУЮ КИСЛОТУ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) мегалобластной анемии Б) тромбоэмболиях
В) железодефицитной анемии Г) лейкопении

91. ПРИ ГАСТРОЭЗОФАГЕАЛЬНОЙ РЕФЛЮКСНОЙ БОЛЕЗНИ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) домперидон Б) ибупрофен
В) лоперамид Г) кеторолак

92. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА

- А) леводопа +карбидопа Б) флуоксетин
В) галоперидол Г) вальпроевая кислота

93. ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ

- А) меновазин Б) альмагель
В) смекта Г) каолин

94. К НАРКОТИЧЕСКИМ АНАЛЬГЕТИКАМ ОТНОСИТСЯ

- А) трамадол Б) кеторол
В) мелоксикам Г) нимесулид

95. К ИНГИБИТОРАМ ФИБРИНОЛИЗА ОТНОСИТСЯ

- А) транексамовая кислота Б) абциксимаб
В) алтеплаза

96. АМИНОКАПРОНОВАЯ КИСЛОТА, НАЗНАЧАЕМАЯ ПРИ КРОВОТЕЧЕНИЯХ, ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) антифибринолитиков Б) антикоагулянтов
В) фибринолитиков Г) антиагрегантов

97. АЛТЕПАЗА, НАЗНАЧАЕМАЯ В СТАЦИОНАРАХ, ОТНОСИТСЯ К СЛЕДУЮЩЕЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- А) фибринолитики Б) антикоагулянты
В) антиагреганты Г) антифибринолитики

98. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМОВ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) сальбутамол Б) будесонид
В) зафирлукаст Г) омализумаб

99. К АНТАЦИДНЫМ ПРЕПАРАТАМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ИЗЖОГЕ, ОТНОСИТСЯ

- А) алюминия гидроксид + магния гидроксид
Б) смектит диоктаэдрический
В) уголь активированный
Г) пирензепин

100. К СОЛЕВЫМ СЛАБИТЕЛЬНЫМ РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ЗАПОРАХ ОТНОСИТСЯ

- А) магния сульфат Б) натрия пикосульфат
В) сеннозиды А и В Г) метоклопрамид

101. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАНИТИДИНА СОСТОИТ В

- А) блокировании гистаминовых H₂-рецепторов
Б) блокировании M₁ -холинорецепторов
В) стимулировании простагландиновых рецепторов
Г) ингибировании протонной помпы

102. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ОМЕПРАЗОЛА

- А) ингибирование протонной помпы
Б) блокирование M₁ -холинорецепторов
В) стимулирование простагландиновых рецепторов
Г) блокирование гистаминовых H₂-рецепторов

103. К БЛОКАТОРАМ H₂-ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ ОТНОСИТСЯ

- А) ранитидин Б) омепразол
В) флуконазол Г) пирензепин

104.К ИНГИБИТОРАМ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ ОТНОСИТСЯ

- А) омепразол Б) фамотидин
- В) флуконазол Г) пирензепин

105. АНТИСЕКРЕТОРНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБУСЛОВЛЕННЫЙ БЛОКАДОЙ М-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРОВ, НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ

- А) пирензепина Б) омепразола
- В) ранитидина Г) фамотидина

106. ПРИ ДИСПЕПТИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЯХ НА ФОНЕ ЗАМЕДЛЕННОГО ОПОРОЖНЕНИЯ ЖЕЛУДКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) домперидон Б) ондансетрон
- В) дроптаверин Г) лоперамид

107. ПРОТИВОРВОТНЫМ ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ ЦЕНТРАЛЬНЫЕ СЕРОТОНИНОВЫЕ РЕЦЕПТОРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) ондансетрон Б) домперидон
- В) метоклопрамид Г) дифенгидрамин

108. ОПИОИДНЫЕ АНАЛЬГЕТИКИ ПРИМЕНЯЮТ ПРИ

- А) тяжелых травмах Б) головной боли
- В) ревматических болях Г) зубной боли

109.ПОБОЧНЫМ АНОРЕКСИГЕННЫМ ЭФФЕКТОМ, О КОТОРОМ НУЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ОБЛАДАЕТ

- А) флуоксетин Б) пирацетам
- В) настойка полыни Г) инсулин

110.СТИМУЛИРУЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ НА ТОНУС МИОМЕТРИЯ ОБЛАДАЕТ

- А) эргометрин Б) омепразол
- В) сальбутамол Г) гексопреналин

111.ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ АМИНОГЛИКОЗИДОВ ОТНОСЯТСЯ

- А) ототоксичность, нарушение нервно-мышечной передачи, нефротоксичность
- Б) гепатотоксичность, нарушение формирования костной ткани, фотодерматозы
- В) нейротоксичность, нарушение формирования хрящевой ткани, фотодерматозы
- Г) гематотоксичность, нейротоксичность, коагулопатии

112. АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИЗ ГРУППЫ НИТРОФУРАНОВ, ВЫПИСАННЫЕ ВРАЧАМИ, ПРИМЕНЯЮТ ПРИ

- А) кишечных инфекциях
- Б) пневмоцистной пневмонии
- В) туберкулезе
- Г) гнойном менингите

113. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, НЕЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЬЯМИ

- А) левамизол Б) празиквантель
- В) тетрацилин Г) кетоконазол

114. АНТИГОРМОНАЛЬНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ ПРЕПАРАТ

- А) тамоксифен Б) доксорубицин
- В) метотрексат Г) азатиоприн

115. К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ НИКОТИНОВОЙ КИСЛОТЫ ОТНОСИТСЯ

- А) гиперемия лица и верхней части туловища
- Б) нарушение функции печени
- В) отложение желчных камней
- Г) нарушение всасывания жирорастворимых витаминов

116. ПРИ ГИПОТИРЕОЗЕ ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ О ТОМ, ЧТО МЕТАБОЛИЗМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

- А) снижается
- Б) повышается

- В) вначале повышается, а затем снижается
Г) вначале снижается, а затем повышается

117. ВИТАМИНОМ, УЧАСТВУЮЩИМ В ОБРАЗОВАНИИ ЗРИТЕЛЬНОГО ПИГМЕНТА, В ПРОЦЕССАХ РОСТА И ДИФФЕРЕНЦИРОВКИ ЭПИТЕЛИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) ретинол Б) тиамин
В) рибофлавин Г) эргокальциферол

118. ВИТАМИННЫМ ПРЕПАРАТОМ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧОМ ПРИ ПЕЛЛАГРЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) никотинамид
Б) тиамин
В) рибофлавин
Г) пиридоксин

119. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ Н1-ГИСТАМИНОБЛОКАТОРОВ НЕ ДАЕТ СНОТВОРНОГО ЭФФЕКТА

- А) дезлоратадин Б) хлоропирамин (супрастин)
В) дифенгидрамин (димедрол) Г) клемастин (тавегил)

120. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ЯВЛЯЕТСЯ КАЛИЙСБЕРЕГАЮЩИМ ДИУРЕТИКОМ

- А) спиронолактон Б) фуросемид В) маннит

121. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПО ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ОМЕПРАЗОЛА

- А) для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки
Б) в качестве рвотного средства
В) в качестве слабительного средства
Г) в качестве желчегонного средства

122. ПРИ ГИПЕРАЦИДОМ ГАСТРИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

- А) омепразол Б) сок желудочный
В) гутгалакс Г) сенаде

123. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ГРУППЫ ГАСТРОПРОТЕКТОРОВ

- А) сукральфат Б) ранитидин
В) метоклопрамид Г) алгелдрат + магнезия гидроокись (алмагель)

124. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ СОДЕРЖИТ ЖЕЛЧЬ

- А) холензим Б) эссенциале
В) мизопростол (сайтотек) Г) панкреатин

125. ПРЕДЛОЖИТЕ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ РАТИТЕЛЬНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- А) фламин Б) мизопростол (сайтотек)
В) дроптаверин (но-шпа) Г) оксафенамид

126. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЖЕЛЧЕГОННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СПОСОБСТВУЮЕТ ВЫДЕЛЕНИЮ ЖЕЛЧИ

- А) повышение тонуса желчного пузыря
Б) влияние на секреторную функцию паренхимы печени
В) снижение тонуса желчного пузыря
Г) повышение тонуса сфинктера Одди

127. ПОРЕКОМЕНДУЙТЕ ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ДИАРЕИ

- А) Лоперамид (имодиум) Б) Неостигмина метилсульфат (прозерин)
В) Дротаверин Г) Натрия гидрокарбонат

128. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ АНТИБИОТИКИ МОГУТ ВЫЗВАТЬ АЛЛЕРГИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ И ДИСБАКТЕРИОЗ

- А) Любые антибиотики
Б) Только тетрациклины
В) Только хлорамфеникол (левомицетин)
Г) Только препараты бензилпенициллина

129. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВАРИКОЗНОГО РАСШИРЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ

- А) ангиопротекторы Б) ингибиторы фибринолиза
В) препараты железа Г) антибиотики

130. К АНГИОПРОТЕКТОРАМ ОТНОСИТСЯ

- А) детралекс Б) аспирин
В) сорбифер Г) настойка водяного перца

131. ДЛЯ ОСТАНОВКИ КРОВОТЕЧЕНИЙ ПРИМЕНЯЮТ

- А) перекись водорода Б) мирамистин
В) спирт этиловый Г) раствор йода спиртовой

132. В СОСТАВ ПРЕПАРАТА «АСКОРУТИН» ВХОДИТ

- А) аскорбиновая кислота Б) пиридоксин
В) тиамин Г) никотиновая кислота

133. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ Понижают СОПРОТИВЛЯЕМОСТЬ К ИНФЕКЦИЯМ, ВЕДУТ ОСТЕОПОРОЗУ, К ИЗЪЯЗВЛЕНИЯМ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЖЕЛУДОЧНО - КИШЕЧНОГО ТРАКТА

- А) глюкокортикоиды Б) минералокортикоиды
В) андрогены Г) анаболические стероиды

134. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКИЕ ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ТОЛБУТАМИДА (БУТАМИДА)

- А) сахарный диабет Б) пернициозная анемия
В) микседема Г) бронхиальная астма

135. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКАЯ ГРУППА АНТИБИОТИКОВ ОБЛАДАЕТ ОТОТОКСИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

- А) аминогликозиды Б) макролиды
В) тетрациклины Г) цефалоспорины

136. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ АНТИБИОТИКИ МОГУТ ОКАЗЫВАТЬ НЕФРОТОКСИЧЕСКОЕ И ОТОТОКСИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

- А) аминогликозиды Б) монобактамы
В) пенициллины Г) тетрациклины

137. ПРИ АЛЛЕРГИЧЕСКОМ РИНИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

- А) виброцил Б) тактивин
В) гриппферон Г) амиксин

138. К ПРОТИВОГРИБКОВЫМ АНТИБИОТИКАМ ОТНОСИТСЯ

- А) нистатин Б) ундецилен
В) итраконазол Г) тербинафин

139. ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ МЕТАБОЛИЗМА МИОКАРДА ПРИМЕНЯЮТ

- А) рибоксин Б) амлодипин
В) симвастатин Г) тербинафин

140. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, К КАКОЙ ГРУППЕ ОТНОСИТЬСЯ ДОКСИЦИКЛИН

- А) тетрациклины Б) макролиды
В) линкозамиды Г) полусинтетические пенициллины

141. ПРИ НАРУШЕНИИ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ

- А) кавинтон Б) зокор В) нитронг

142. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К КАРБАПЕНЕМАМ

- А) меропенем Б) гентамицин
В) эритромицин Г) полимиксин м

143. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ВИТАМИН ОБЛАДАЕТ АНТИОКСИДАНТНЫМИ СВОЙСТВАМИ

- А) альфа-токоферол (витамин е) Б) ретинол

В) гидрокортизон Г) преднизолон

171. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ ЭФФЕКТЫ АНАБОЛИЧЕСКИХ СТЕРОИДОВ

- А) усиливают синтез белков
- Б) ускоряют выведение из организма азота и кальция
- В) угнетают регенераторные процессы
- Г) ускоряют выведение из организма фосфора, азота и кальция

172. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, К КАКОЙ ГРУППЕ ОТНОСИТСЯ НАНДРОЛОН (РЕТАБОЛИЛ)

- А) анаболический стероид Б) глюкокортикоид
- В) эстроген Г) гестаген

173. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСИТСЯ К АНТИТИРЕОДНЫМ

- А) тиамазол (мерказолил) Б) прогестерон
- В) лиотиронин (триодтиронин) Г) левотироксин натрия (l-тироксин)

174. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ ПО ДЕЙСТВИЮ ИНСУЛИНА

- А) не эффективен при применении внутрь
- Б) применяется при несахарном диабете
- В) эффективен при введении внутрь
- Г) действует до 48 часов

175. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ ИНСУЛИН - ЭТО

- А) препарат гормона поджелудочной железы
- Б) препарат гормона паращитовидных желез
- В) препарат гормона щитовидной железы
- Г) производное бигуанида

176. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСИТСЯ К АНТИЭСТРОГЕННЫМ

- А) кломифен Б) нандролон (ретаболил)
- В) финастерид Г) беклометазон

177. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСИТСЯ К ГЛЮКОКОРТИКОИДАМ

- А) дексаметазон Б) кортикотропин
- В) альдостерон Г) нандролон (ретаболил)

178. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСИТСЯ К ГЛЮКОКОРТИКОИДАМ

- А) гидрокортизон Б) кортикотропин
- В) альдостерон Г) нандролон (ретаболил)

179. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПРИ ОТПУСКЕ, ЧТО ВЫЗЫВАЮТ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДЫ ПРИ ДЛИТЕЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ

- А) вызывают остеопороз
- Б) вызывают гипогликемию
- В) увеличивают количество эозинофилов и лимфоцитов в крови
- Г) не влияют на иммунную систему

180. К ВАМ ОБРАТИЛАСЬ МОЛОДАЯ МЕДСЕСТРА С ВОПРОСОМ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ АНАФИЛАКТИЧЕСКОГО ШОКА?

- А) эпинефрин (адреналин) Б) празозин
- В) пропранолол (анаприлин) Г) хлорпромазин (аминазин)

181. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКАЯ ГРУППА ВЫЗЫВАЕТ НАРУШЕНИЕ ДЕГРАДУЛЯЦИИ ТУЧНЫХ КЛЕТОК И УГНЕТАНИЕ ВЫДЕЛЕНИЯ ИЗ НИХ МЕДИАТОРОВ АЛЛЕРГИИ

- А) стабилизаторы мембран тучных клеток Б) цитостатики
- В) блокаторы гистаминовых H1-рецепторов Г) иммуностимуляторы

182. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАК ДЕЙСТВУЕТ ДИФЕНГИДРАМИН (ДИМЕДРОЛ)

- А) блокирует гистаминовые h1-рецепторы
- Б) блокирует гистаминовые h2-рецепторы
- В) не влияет на центральную нервную систему
- Г) применяется в качестве противозачаточного средства

183. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ИММУНОСТИМУЛИРУЮЩИЕ?

- А) интерферон
- Б) дексаметазон
- В) кромоглин натрия
- Г) преднизолон

184. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ ОКАЗЫВАЮТ ИММУНОДЕПРЕССИВНОЕ ДЕЙСТВИЕ?

- А) глюкокортикоиды
- Б) препараты гормонов задней доли гипофиза
- В) препараты гормонов щитовидной железы
- Г) анаболические стероиды

185. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ТОКОЛИТИЧЕСКИМ?

- А) фенотерол
- Б) окситоцин
- В) динопрост
- Г) метилэргометрин

186. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ МОЛОДОЙ МЕДСЕСТРЕ ОКСИТОЦИН ПРИМЕНЯЮТ

- А) для стимуляции родовой деятельности
- Б) при чрезмерно бурной родовой деятельности
- В) для расширения шейки матки
- Г) для сохранения беременности

187. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К СТИМУЛЯТОРАМ ЭРИТРОПОЭЗА?

- А) цианкобаламин
- Б) гепарин натрий (гепарин)
- В) стрептокиназа
- Г) варфарин

188. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ МОЛОДОМУ ВРАЧУ ПРИ ЛЕЧЕНИИ ЖЕЛЕЗОДЕФИЦИТНЫХ АНЕМИЙ, ПРЕПАРАТАМИ ДВУХВАЛЕНТНОГО ЖЕЛЕЗА ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ ИХ ВСАСЫВАНИЯ ЦЕЛЕСООБРАЗНО НАЗНАЧАТЬ

- А) кислоту аскорбиновую
- Б) рибофлавин
- В) рутозид (рутин)
- Г) пиридоксин

189. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ЛЕЧЕБНЫЕ ШАМПУНИ ДЛЯ УСТРАНЕНИЯ ПЕРХОТИ СОДЕРЖАТ ГЛАВНОЕ АНТИГРИБКОВОЕ ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО

- А) кетоконазол
- Б) пшеничные протеины
- В) луковый экстракт
- Г) тербинафин

190. МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ ГОРЕЧЕЙ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) раздражение вкусовых рецепторов
- Б) блокирование гистаминовых рецепторов
- В) блокирование мускариновых рецепторов
- Г) раздражение триггерной зоны рвотного центра

191. АНАЛОГ ПРЕПАРАТА ВЕНТЕР

- А) сукральфат
- Б) лоперамид
- В) омепразол
- Г) регулакс

192. ПРИ ОБМОРОЧНЫХ СОСТОЯНИЯХ ФАРМАЦЕВТ МОЖЕТ ИНФОРМИРОВАТЬ О ВОЗМОЖНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

- А) раствор аммиака
- Б) пероксид водорода
- В) настойку полыни
- Г) борную кислоту

193. ЕСЛИ ПРИ ПРИЕМЕ ЛП В ОДНОЙ И ТОЙ ЖЕ ДОЗЕ ЧЕРЕЗ 5 ДНЕЙ ОТМЕЧАЕТСЯ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА, ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ, ЧТО У НЕГО РАЗВИЛОСЬ

- А) привыкание
- Б) лекарственная зависимость
- В) синдром отмены
- Г) гиперчувствительность

194. К КАКОМУ ВИДУ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСИТСЯ ПРИМЕНЕНИЕ ИНСУЛИНА ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ 1 ТИПА?

- А) заместительная
- Б) симптоматическая
- В) этиотропная
- Г) патогенетическая

195. ДИАПАЗОН ДОЗ ЛП ОТ МИНИМАЛЬНОЙ ДО МАКСИМАЛЬНОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ НАЗЫВАЮТ

- А) терапевтическая широта
- Б) терапевтический индекс
- В) эффективность
- Г) активность

196. УСИЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ПРИ СОВМЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛВ НАЗЫВАЕТСЯ

- А) синергизм
- Б) идиосинкразия
- В) толерантность

197. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ОДНОВРЕМЕННЫЙ ПРИЕМ АЛКОГОЛЯ И ПАРАЦЕТАМОЛА СОПРОВОЖДАЕТСЯ УВЕЛИЧЕНИЕМ РИСКА РАЗВИТИЯ

- А) гепатотоксичности
- Б) ототоксичности
- В) нефротоксичности
- Г) гематотоксичности

198. С АНТИБИОТИКАМИ БЕТА-ЛАКТАМНОГО РЯДА КОМБИНИРУЮТ КЛАВУЛАНОВУЮ КИСЛОТУ С ЦЕЛЬЮ

- А) предотвращения разрушения бета-лактамазами
- Б) снижения токсичности
- В) увеличения биодоступности
- Г) обеспечения транспорта через ГЭБ

199. НЕОБХОДИМЫМ УСЛОВИЕМ ДЛЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ НООТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) ухудшение когнитивных и мнестических функций
- Б) состояние физиологической нормы в цнс
- В) прием ударной дозы
- Г) только однократный прием

200. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГИПОТОНИИ ОТНОСЯТ

- А) никетамид
- Б) анаприлин
- В) доксазозин (тонокардин)
- Г) амлодипин

201. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ИНГИБИТОРОВ ФИБРИНОЛИЗА

- А) аминокaproновая кислота
- Б) ацетилсалициловая кислота
- В) никотиновая кислота
- Г) аскорбиновая кислота

202. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ МОЧЕГОННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЯВЛЯЕТСЯ КОМБИНИРОВАННЫМ

- А) триампур композитум
- Б) ацетазоламид
- В) фуросемид
- Г) спиронолактон

203. ПРЕПАРАТОМ СЕДАТИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ НАСТОЙКА

- А) пустырника
- Б) аралии
- В) полыни горькой
- Г) календулы

204. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ ОБРАЗОВАНИЯ КОНКРЕМЕНТОВ И ОБЛЕГЧЕНИЯ ИХ ВЫВЕДЕНИЯ С МОЧОЙ ОТНОСЯТ

- А) аллопуринол
- Б) уродан
- В) спиронолактон
- Г) фуросемид

205. ПАЦИЕНТ ИНТЕРЕСУЕТСЯ, КАКОЕ ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ МЕТАМИЗОЛА НАТРИЯ? ОТВЕТ ФАРМАЦЕВТА

- А) анальгин
- Б) панадол
- В) азалептин
- Г) папазол

206. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ТРАНКВИЛИЗАТОРОВ

- А) невротические реакции
- Б) эндогенная депрессия
- В) приступы маниакального возбуждения

Г) психические нарушения, сопровождающиеся бредом и галлюцинациями

207. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ МОЖНО ПРИМЕНЯТЬ ПРИ ПОЛИАРТРИТЕ

- А) индометацин Б) парацетамол
В) папаверина гидрохлорид Г) аллохол

208. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЕ СОСТОЯНИЕ ЯВЛЯЕТСЯ ПОКАЗАНИЕМ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ПСИХОСТИМУЛЯТОРОВ

- А) снижение умственной и физической работоспособности
Б) глаукома
В) органические заболевания сердечно-сосудистой системы
Г) бессоница

209. К СЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРАМ ЦИКЛООКСИГЕНАЗЫ 2-ГО ТИПА (ЦОГ-2) ОТНОСЯТ

- А) мелоксикам Б) диклофенак
В) ацетилсалициловая кислота Г) кетопрофен

210. МЕСТНЫЙ АНЕСТЕТИК

- А) артикаин Б) тримеперидин
В) метамизол натрия Г) пропофол

211. СНОТВОРНЫЕ СРЕДСТВА УСИЛИВАЮТ ДЕЙСТВИЕ

- А) седативных средств Б) нестероидных противовоспалительных средств
В) глюкокортикоидов Г) бронхолитиков

212. К АДАПТОГЕНАМ ОТНОСИТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

- А) мелаксен Б) персен
В) фиторелакс Г) ново-пассит

213. МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НУРОФЕН

- А) ибупрофен Б) диклофенак
В) кетопрофен Г) кеторолак

214. СИНОНИМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КЕТОПРОФЕН

- А) кетонал Б) феназепам
В) глицин Г) трамадол

215. ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НАСТОЙКИ ЖЕНЬШЕНЯ

- А) артериальная гипотензия Б) артериальная гипертензия
В) невроты Г) депрессии

216. НООТРОПНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

- А) кортексин Б) амитриптилин
В) наком Г) трифтазин

217. НАРКОТИЧЕСКИЙ АНАЛЬГЕТИК

- А) фентанил Б) залеплон
В) зопиклон Г) нимесулид

218. ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА АЦЕКЛОФЕНАК

- А) аэртал Б) нимесил
В) мовалис Г) вольтарен

219. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ АНКСИОЛИТИКОВ

- А) подавляют страх, беспокойство, тревогу
Б) улучшают умственную деятельность, память
В) повышают адаптацию организма к неблагоприятным факторам Г) улучшают настроение и общее психическое состояние

220. ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА

- А) мадопар Б) дроперидол
В) эглонил Г) феназепам

221. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МИДОКАЛМ

- А) центральные миорелаксанты Б) транквилизаторы
В) нейролептики Г) ноотропы

222. МОРФИНОПОДОБНОЕ СИНТЕТИЧЕСКОЕ ВЕЩЕСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ В СОСТАВЕ ПРОТИВОКАШЛЕВЫХ СРЕДСТВ

- А) декстрометорфан Б) бромгексин
В) гвайфенезин Г) карбоцистеин

223. ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ОПИОИДОВ

- А) угнетение дыхательного центра Б) мышечная слабость
В) гипертензия Г) нарушение координации движений

224. ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ НЕЙРОЛЕПТИКОВ

- А) экстрапирамидные расстройства
Б) привыкание, лекарственная зависимость
В) гипертонический криз
Г) возбуждение вставочных мотонейронов

225. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ГРАНДАКСИН

- А) транквилизаторы Б) седативные средства
В) нейролептики Г) психостимуляторы

226. МУКОЛИТИК

- А) амброксол Б) бутамират
В) кодеин Г) преноксидиазин

227. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ПРОТИВОАРИТМИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ

- А) амиодарон Б) каптоприл
В) нитроглицерин Г) нифедипин

228. ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ИЗОСОРБИДА МОНОНИТРАТА

- А) эфокс Б) кардикет
В) нитрокор Г) изокет

229. СИНОНИМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА АМЛОДИПИНА

- А) норваск Б) нифедипин
В) атенолол Г) метопролол

230. КАРДИОТОНИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО

- А) кудесан Б) лидокаин
В) верапамил Г) нитроглицерин

231. ХАРАКТЕРНОЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ БЕТА- АДРЕНОБЛОКАТОРОВ

- А) повышение силы и частоты сердечных сокращений
Б) сужение кровеносных сосудов и повышение давления
В) снижение работы сердца и понижение артериального давления
Г) усиление сократимости миокарда

232. ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ БЕТА1-АДРЕНОБЛОКАТОРОВ

- А) брадикардия
Б) тахикардия
В) понижение тонуса гладких мышц внутренних органов
Г) усиление сократимости миокарда

233. АНАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КОНКОР

- А) беталок Б) коронал
В) бипрол Г) нипертен

234. СИНОНИМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА АКРИДИЛОЛА

- А) карведилол Б) атенолол

В) небиволол Г) локрен

235. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КАПОЗИД

А) антигипертензивное средство Б) антиангинальное средство
В) диуретическое средство Г) кардиотоническое средство

236. ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ВЕРОШПИРОН

А) гипокалиемия Б) гиперкалиемия
В) Гигипотония Г) отек легких

237. АНАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА РЕНИТЕК

А) диротон Б) энам
В) берлиприл Г) рениприл

238. АНТАЦИДНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) маалокс Б) сенаде
В) омепразол Г) де-нол

239. АНАЛОГ ПРЕПАРАТА ФЕСТАЛ

А) мезим форте Б) бифидумбактерин
В) энтеросгель Г) ранитидин

240. ИНГИБИТОР ПРОТЕАЗ

А) апротинин Б) энзистал
В) фестал Г) нигедаза

241. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА РАНИТИДИН

А) гистак Б) нексиум
В) нольпаза Г) вентер

242. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА РАБЕПРАЗОЛ

А) париет Б) квамател
В) нольпаза Г) омез

243. ГАСТРОПРОТЕКТОР

А) де-нол Б) маалокс
В) бекарбон Г) омепразол

244. ПРАВИЛО ПРИЕМА ПРЕПАРАТА ПАРИЕТ

А) 1 раз в день Б) 3-4 раза в день, тщательно разжевывая
В) 3 раза в день, растворяя в / стакана воды Г) 2 раза в день

245. ПРОТИВОРВОТНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) мотилиум Б) нексиум
В) нольпаза Г) вентер

246. ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) танацехол Б) лоперамид
В) карсил Г) сенаде

247. ГЕПАТОПРОТЕКТОР

А) эссенциале Б) аллохол
В) фестал Г) гутталакс

248. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА СЛАБИЛЕН

А) пикосульфат натрия Б) магния сульфат
В) натрия хлорид Г) калия хлорид

249. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ДОМПЕРИДОН

А) мотилиум Б) имодиум
В) церукал Г) карсил

250. ПОКАЗАНИЕМ К ПРИМЕНЕНИЮ СОРБЕНТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) диарея Б) атония кишечника
В) дисбактериоз Г) хронический запор

251. ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГИПОХРОМНЫХ АНЕМИЙ

- А) мальтофер Б) тромбо асс
В) варфарин Г) гепарин

252. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА БРИЛИНТА

- А) тикагрелор Б) клопидогрел
В) тиклопидин Г) дипиридамола

253. АНТИКОАГУЛЯНТ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ

- А) варфарин Б) гепарин
В) апротинин Г) аминокaproновая кислота

254. СТИМУЛЯТОР ЭРИТРОПОЭЗА

- А) рекормон Б) нейпоген
В) фейба Г) лейкоген

255. АНТИБИОТИК ПЕНИЦИЛЛИНОВОГО РЯДА

- А) амоксиклав Б) таривид
В) тобрамицин Г) доксициклин

256. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ

- А) амоксициллин Б) тетрациклин
В) кларитромицин Г) левомицетин

257. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА СУМАМЕД

- А) азитромицин Б) амоксициллин
В) гентамицин Г) рифампицин

258. АНТИБИОТИК ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТУБЕРКУЛЕЗА

- А) рифампицин Б) амоксициллин
В) пиперациллин Г) изониазид

259. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ЦИФРАН

- А) ципрофлоксацин Б) офлоксацин
В) мидекамицин Г) азитромицин

260. ПРОТИВОГЛИСТНЫЙ ПРЕПАРАТ

- А) пирантел Б) ламизил
В) низорал Г) трихопол

Тестовые задания к комплексному экзамену

по ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг»

МДК 05.01. «Прикладная фармакология»

Раздел 05.01.2. «Фитотерапия»

Выберите один правильный ответ

1. НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ДЛЯ

- А) лекарственных растительных препаратов

- Б) всех лекарственных препаратов
- В) лекарственных препаратов в форме инъекционных растворов
- Г) лекарственных препаратов, применяемых в детской практике

2. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ФИТОГАСТРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

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

3. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ № 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

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

4. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РАСТИТЕЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ХРАНЯЩИЕСЯ ОТДЕЛЬНО ОТ ДРУГИХ

- А) препараты, содержащие эфирные масла
- Б) препараты, содержащие алкалоиды
- В) все лекарственные растительные препараты должны храниться отдельно Г) препараты, содержащие сердечные гликозиды

5. ЦВЕТКАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ,

- А) представляющее собой высушенные отдельные цветки или соцветия, а также их части или свежие цветки
- Б) представляющее собой высушенные или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- В) представляющее собой высушенные или свежие надземные части травянистых растений
- Г) представляющее собой высушенные отдельные цветки и листья

6. ТРАВАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ,

- А) представляющее собой высушенные или свежие надземные части травянистых растений
- Б) представляющее собой высушенные или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- В) представляющее собой высушенные отдельные цветки или соцветия, а также их части или свежие цветки
- Г) представляющее собой высушенные отдельные цветки и листья

7. У ДУШИЦЫ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) листья
- В) цветки

Г) семена

8. ПОЛНУЮ ХАРАКТЕРИСТИКУ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ДАЕТ АНАЛИЗ

- А) товароведческий
- Б) макроскопический
- В) биологический
- Г) микроскопический

9. К АНАТОМИЧЕСКИМ ПРИЗНАКАМ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ОТНОСЯТ

- А) строение эпидермиса
- Б) характер излома корня
- В) форму стебля
- Г) форма листьев

10. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ШИПОВНИКА ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) в период созревания до заморозков
- Б) в период созревания после заморозков
- В) заморозки не влияют на время сбора сырья Г) в период плодоношения

11. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ГОРИЦВЕТА ВЕСЕННЕГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) плоды
- В) цветки
- Г) корни

12. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЖЕНЬШЕНЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) корни
- Б) листья
- В) плоды
- Г) цветки

13. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У МАТЬ-И-МАЧЕХИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) листья
- Б) траву
- В) цветки
- Г) плоды

14. НЕДОПУСТИМЫМИ ПРИМЕСЯМИ В ЛЕКАРСТВЕННОМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕ ЯВЛЯЮТСЯ

- А) кусочки стекла
- Б) песок, мелкие камешки
- В) части других, неядовитых растений
- Г) части сырья, утратившие окраску

15. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЦЕЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПРОВОДЯТ АНАЛИЗ

- А) макроскопический
- Б) микроскопический
- В) качественный
- Г) количественный

16. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ КРАПИВЫ

- А) двудомной
- Б) жгучей
- В) глухой
- Г) обыкновенной

17. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) листья
- Б) корни
- В) цветки
- Г) плоды

18. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У СОСНЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) почки
- Б) кору
- В) листья
- Г) шишки

19. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У АЛТЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) корни
- Б) цветки
- В) плоды
- Г) листья

20. У РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) цветки
- Б) семена
- В) корни
- Г) листья

21. У ХВОЦА ПОЛЕВОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) листья
- В) корни
- Г) цветки

22. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ХВОЦА

- А) полевого
- Б) лесного
- В) лугового
- Г) болотного

23. У ШАЛФЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) листья
- Б) цветки
- В) траву
- Г) семена

24. У НАПЕРСТЯНКИ ПУРПУРНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) листья
- Б) цветки
- В) корни
- Г) траву

25. У ЧЕРНИКИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) плоды
- Б) цветки
- В) корневища и корни
- Г) листья

26. У ШИПОВНИКА КОРИЧНОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) плоды
- Б) корни
- В) цветки
- Г) листья

27. У ЧЕРЕМУХИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) плоды
- Б) листья
- В) кору
- Г) цветки

28. У ФЕНХЕЛЯ ОБЫКНОВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) плоды
- Б) траву
- В) корни
- Г) цветки

29. ПЕРЕД СУШКОЙ НЕ МОЮТ, А ОЧИЩАЮТ ОТ ПРОБКИ

- А) корни алтея
- Б) корни ревеня

- В) корни одуванчика
- Г) корни женьшеня

30. У ДЕВЯСИЛА ВЫСОКОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) корневища и корни
- Б) траву
- В) корни
- Г) цветки

31. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА, СОСТОЯЩИЕ ИЗ ГЛИКОНА И АГЛИКОНА, НАЗЫВАЮТ

- А) гликозидами
- Б) эфирными маслами
- В) полисахаридами
- Г) жирными маслами

32. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ

- А) термопсис ланцетный
- Б) ландыш майский
- В) тысячелистник обыкновенный
- Г) горец птичий

33. В ПЕРИОД БУТОНИЗАЦИИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву череды трехраздельной
- Б) траву чабреца ползучего
- В) траву фиалки трехцветной
- Г) листья подорожника большого

34. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЗВЕРОБОЯ ПРОДЫРЯВЛЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) цветки
- В) плоды
- Г) корни

35. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЧИСТОТЕЛА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) цветки
- В) корни
- Г) плоды

36. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЭХИНАЦЕИ ПУРПУРНОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А) траву
- Б) корни
- В) плоды

Г) цветки

37. В ДИКОМ ВИДЕ НЕ ВСТРЕЧАЕТСЯ В РОССИИ, НО ПОВСЕМЕСТНО КУЛЬТИВИРУЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

- А) ноготки лекарственные
- Б) первоцвет весенний
- В) череда трехраздельная
- Г) крапива двудомная

38. ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЕ, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ, ИЗЛОМ РОВНЫЙ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ, ВКУС СИЛЬНО ВЯЖУЩИЙ- ЭТО КОРНЕВИЩА

- А) горца змеиного
- Б) лапчатки
- В) алтея
- Г) одуванчика

39. ЛЕКАРСТВЕННЫМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕМ ЛИПЫ ЯВЛЯЮТСЯ

- А) соцветия с прицветным листом
- Б) отдельные цветки
- В) цветы и плоды
- Г) соцветия с остатком цветоноса до 3 см

40. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ЛАНДЫША МАЙСКОГО МОЖЕТ БЫТЬ

- А) купена
- Б) тысячелистник обыкновенный
- В) ромашка аптечная
- Г) пулавка собачья

41. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЛИСТЬЕВ МАТЬ-И-МАЧЕХИ МОЖЕТ БЫТЬ

- А) белокопытник
- Б) чернобыльник
- В) подорожник большой
- Г) пустырник сердечный

42. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ПОЛЫНИ ГОРЬКОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- А) чернобыльник
- Б) тысячелистник обыкновенный
- В) пижма обыкновенная
- Г) зверобой продырявленный

43. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЦВЕТКОВ РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- А) пулавка собачья
- Б) ноготки лекарственные
- В) арника горная
- Г) пижма обыкновенная

44. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ КОРНЕВИЩ С КОРНЯМИ ВАЛЕРИАНЫ ЛЕКАРСТВЕННОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- А) посконник
- Б) синюха голубая
- В) девясил высокий
- Г) левзея сафлоровидная

45. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ МЯТЫ СОДЕРЖИТ

- А) эфирное масло ментол, флавоноиды
- Б) эфирное масло тимол, флавоноиды
- В) эфирное масло цинеол, флавоноиды
- Г) эфирное масло пинен, флавоноиды

46. СЕМЕНА ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- А) лен посевной
- Б) чистотел большой
- В) душица обыкновенная
- Г) дуб обыкновенный

47. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- А) жостер слабительный
- Б) крушина ломкая
- В) багульник болотный
- Г) аир болотный

48. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- А) рябина обыкновенная
- Б) крушина ломкая
- В) багульник болотный
- Г) аир болотный

49. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- А) калина обыкновенная
- Б) боярышник сглаженный
- В) береза повислая
- Г) сосна обыкновенная

50. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- А) дуб обыкновенный
- Б) боярышник сглаженный
- В) береза повислая
- Г) сосна обыкновенная

51. ЦИЛИНДРИЧЕСКИЕ, СЛЕГКА ПРОДОЛЬНО-МОРЩИНИСТЫЕ, ИЗЛОМ СВЕТЛО-ЖЕЛТЫЙ, ВОЛОКНИСТЫЙ, ВКУС СЛАДКИЙ, ПРИТОРНЫЙ-ЭТО КОРНИ

- А) солодки
- Б) змеевика

- В) бадана
- Г) девясила

52. ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРИЕМКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ

- А) государственная фармакопея Российской Федерации XIII издания
- Б) государственная фармакопея СССР XI издания
- В) фармакопейная статья
- Г) технические условия

53. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ В СЫРЬЕ ЗАТХЛОГО УСТОЙЧИВОГО ПОСТОРОННЕГО ЗАПАХА, НЕ ИСЧЕЗАЮЩЕГО ПРИ ПРОВЕТРИВАНИИ, ПАРТИЯ СЫРЬЯ

- А) не подлежит приемке
- Б) подлежит приемке с соответствующей записью в «Акте отбора средней пробы»
- В) подлежит приемке, после чего может быть отправлена на фармацевтическую фабрику для приготовления галеновых препаратов
- Г) подлежит приемке с последующей отправкой сырья на химико-фармацевтические заводы для получения индивидуальных препаратов

54. ВРЕМЯ ЗАГОТОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ШИПОВНИКА

- А) в период созревания до заморозков
- Б) в период созревания после заморозков
- В) заморозки не влияют на время сбора сырья
- Г) в период плодоношения

55. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

- А) термопсис ланцетный
- Б) ландыш майский
- В) тысячелистник обыкновенный
- Г) горец птичий

56. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ, КОРНЕВИЩА КОТОРОГО ИМЕЮТ ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЙ ВИД, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ, РОВНЫЙ ИЗЛОМ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ ЦВЕТ И СИЛЬНО ВЯЖУЩИЙ ВКУС

- А) горец змеиный
- Б) лапчатка прямостоячая
- В) алтей лекарственный
- Г) одуванчик лекарственный

57. В СОСТАВ СЕДАТИВНОГО СБОРА ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

- А) мяты перечной
- Б) крушины ломкой
- В) толокнянки обыкновенной
- Г) черемухи обыкновенной

58. В СОСТАВ СЛАБИТЕЛЬНОГО СБОРА ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

- А) крушины ломкой
- Б) черемухи обыкновенной
- В) толокнянки обыкновенной
- Г) наперстянки пурпурной

59. В СОСТАВ СБОРА «ЭЛЕКАСОЛ» ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

- А) эвкалипта прутовидного
- Б) толокнянки обыкновенной
- В) Melissa лекарственной
- Г) девясила высокого

60. ЛИСТЬЯ ЭВКАЛИПТА ПРУТОВИДНОГО ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

- А) элекасол
- Б) грудного № 4
- В) витаминного
- Г) мочегонного

61. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ЛИСТЬЯ КАССИИ (СЕННЫ) ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

- А) слабительного
- Б) мочегонного
- В) витаминного
- Г) грудного № 4

62. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ПИЖМЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЦВЕТКИ ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

- А) желчегонного № 3
- Б) грудного № 1
- В) грудного № 4
- Г) слабительного

63. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЭВКАЛИПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЬЕВ ХАРАКТЕРНО ОСНОВНОЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

- А) противомикробное
- Б) вяжущее
- В) кардиотоническое
- Г) мочегонное

64. ПРЕПАРАТЫ РАСТОРОПШИ ПЯТНИСТОЙ ПЛОДЫ ОБЛАДАЮТ ВЫРАЖЕННЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ СВОЙСТВОМ

- А) гепатопротекторным
- Б) вяжущим
- В) мочегонным
- Г) отхаркивающим

65. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ПРЕПАРАТА «АЛЛОХОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ СЫРЬЕ, ЗАГОТАВЛИВАЕМОЕ ОТ РАСТЕНИЯ

- А) крапива двудомная
- Б) подорожник большой
- В) алтей армянский
- Г) малина обыкновенная

66. ИСТОЧНИКОМ БИОГЕННЫХ СТИМУЛЯТОРОВ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

- А) алоэ древовидное
- Б) малина обыкновенная
- В) багульник болотный
- Г) крапива двудомная

67. ИСТОЧНИКОМ ЦЕЛАНИДА ЯВЛЯЕТСЯ СЫРЬЕ РАСТЕНИЯ

- А) наперстянка шерстистая
- Б) мята перечная
- В) ландыш майский
- Г) сушеница топяная

68. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ, ДЕЙСТВУЮЩИЕ НА МОЧЕПОЛОВУЮ СИСТЕМУ

- А) «мочегонный чай»
- Б) «можжевельный сироп»
- В) «иммуновир»
- Г) «валериана» капсулы

69. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ, УСПОКАИВАЮЩЕГО ДЕЙСТВИЯ НА ЦНС

- А) «валериана» капсулы
- Б) «мочегонный чай»
- В) «можжевельный сироп»
- Г) «иммуновир»

70. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ, РЕГУЛИРУЮЩИЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЙ ОБМЕН

- А) «мульти tabs»
- Б) «валериана» капсулы
- В) «мочегонный чай»
- Г) «можжевельный сироп»

71. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ОВЕСОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

- А) цветки бессмертника
- Б) цветки календулы
- В) цветки ромашки
- Г) цветки липы

72. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНАЯ ДОБАВКА К ПИЩЕ «ГЕПАТРИН»

ОКАЗЫВАЕТ

- А) антиоксидантное и восстанавливающее действие на клетки печени
- Б) мочегонное действие
- В) отхаркивающие действие
- Г) седативное действие

73. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ГЕПАТРИН» ПРИМЕНЯЮТ

- А) экстракт расторопши
- Б) экстракт алтея
- В) экстракт солодки
- Г) экстракт пустырника

74. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР» ПРИМЕНЯЮТ

- А) пижму обыкновенную
- Б) крапиву двудомную
- В) цветки бессмертника
- Г) ромашку аптечную

75. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР»

- А) для нормализации состояния желудочно-кишечного тракта и профилактики глистных инвазий
- Б) мочегонное
- В) седативное
- Г) отхаркивающее

76. В ФОРМЕ ШОКОЛАДНОЙ ПЛИТКИ ВЫПУСКАЕТСЯ

- А) фитолак
- Б) фруктолак
- В) микролак
- Г) глицелак

77. ОБЯЗАТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ В МАРКИРОВКЕ БАД НЕ ВКЛЮЧАЕТ

- А) информацию о применении в медицине
- Б) название и информация об организации-изготовителе
- В) состав и способ применения
- Г) информация о государственной регистрации

78. В СОСТАВ БАД МОГУТ ВХОДИТЬ

- А) полиненасыщенные жирные кислоты
- Б) растительное сырье, не применяемое в медицинской практике
- В) сильнодействующие вещества
- Г) растительное сырье, полученное с применением генной инженерии

79. ПРЕДЛОЖИТЕ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ РАСТИТЕЛЬНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- А) фламин

- Б) мизопростол (сайтотек)
- В) дротаверин (но-шпа)
- Г) оксафенамид

80. ПРЕПАРАТОМ СЕДАТИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ НАСТОЙКА

- А) пустырника
- Б) аралии
- В) полыни горькой
- Г) календулы

81. ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ

- А) танацехол
- Б) лоперамид
- В) карсил
- Г) сенаде

82. ЗАГОТОВКА ЯДОВИТОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ РАЗРЕШАЕТСЯ:

- А) только совершеннолетним сборщикам после прохождения инструктажа
- Б) беременным женщинам
- В) школьникам
- Г) кормящим женщинам

83. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПОСЛЕ ЗАГОТОВКИ ЯДОВИТОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

- А) промыть кожу и слизистые поверхности, подвергшиеся действию ядовитых веществ, 1-2% раствором гидрокарбоната натрия
- Б) промыть кожу и слизистые поверхности, подвергнутые действию ядовитых веществ, 1-2% уксусной кислотой
- В) промыть руки этиловым спиртом 70 %
- Г) вымыть руки и лицо 1-2% уксусной кислотой

84. ОСНОВНЫЕ МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ И ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОТРАВЛЕНИЯХ ЯДОВИТЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ РАСТЕНИЯМИ

- А) вызвать рвоту, промыть кишечник, принять солевой слабительный, теплого молока, слизистого отвара
- Б) выпить много воды
- В) выпить слабительный сбор
- Г) выпить сладкий чай

85. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ ИЗ СЫРЬЯ, СОДЕРЖАЩЕГО ДУБИЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА

- А) настаивание 30 мин., без охлаждения.
- Б) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин
- В) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин
- Г) настаивание 25 мин., охлаждение искусственное

86. НАСТОИ ГОТОВЯТ ИЗ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ, КРОМЕ

- А) листьев толокнянки
- Б) листьев мяты
- В) травы пустырника

Г) листа шалфея

87. НАСТОЙ ИЗГОТАВЛИВАЮТ ИЗ

- А) листьев шалфея
- Б) коры дуба
- В) корневища и корней кровохлебки
- Г) листьев толокнянки

88. ВОДНЫЕ ИЗВЛЕЧЕНИЯ ПРОЦЕЖИВАЮТ, НЕ ОХЛАЖДАЯ ИЗ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

- А) корневища змеевика
- Б) корневища с корнями валерианы
- В) цветков василька
- Г) листьев мяты

89. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ НАСТОЕВ

- А) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин
- Б) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин
- В) настаивание 45 мин., охлаждение 15 мин
- Г) настаивание 10 мин., охлаждение 30 мин

90. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОТВАРОВ

- А) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин
- Б) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин
- В) настаивание 45 мин., охлаждение 15 мин
- Г) настаивание 10 мин., охлаждение 30 мин

Тестовые задания к комплексному экзамену

ПМ.05. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг»
МДК 05.02. «Консультирование и информирование потребителей фармацевтических услуг»
Выберите один правильный ответ

1. Держателем сертификата соответствия лекарственного препарата является

- 1) юридическое лицо любой опф, на имя которого выдан сертификат соответствия
- 2) МЗ РФ
- 3) аптечная организация
- 4) орган сертификации, выдавший сертификат соответствия

2. Реализации через аптечную сеть подлежат БАД, прошедшие

- 1) государственную регистрацию
- 2) сертификацию
- 3) санитарно-эпидемиологический контроль
- 4) приемочный контроль

3. К методам борьбы с фальсифицированной продукцией относится

- 1) инспектирование аптечных организаций для выявления подделок
- 2) закрытие медицинских организаций

- 3) закрытие аптечных организаций
- 4) инспектирование территориальных органов управления фармацией

4. Регистрационным удостоверением называется

- 1) документ, подтверждающий факт государственной регистрации
- 2) количество товара, произведенное в результате одного технологического цикла его производителем
- 3) кодовое обозначение, присвоенное товару при его государственной регистрации
- 4) кодовое обозначение, присвоенное результату исследования товара

5. Декларация о соответствии на лекарственные средства действительна

- 1) до истечения срока годности лекарственного препарата
- 2) 1 год
- 3) 10 лет
- 4) 5 лет

6. Информация о медицинских изделиях не обязана содержать сведения о

- 1) химическом составе материала
- 2) номере и дате разрешения на применение таких изделий
- 3) действию и оказываемом эффекте
- 4) его назначении

7. Недоброкачественным медицинским изделием является

- 1) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя) либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации
- 2) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
- 3) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе)
- 4) медицинское изделие, имеющее любой видимый дефект

8. Декларация о соответствии подтверждает

- 1) соответствие медицинского изделия установленным нормам
- 2) закрытие аптечных организаций
- 3) информацию о медицинских изделиях
- 4) сертификацию специалистов

9. Документ, подтверждающий факт государственной регистрации называется

- 1) регистрационным удостоверением
- 2) декларацией о соответствии
- 3) экспертным заключением
- 4) сертификатом соответствия

10. Формой подтверждения соответствия, установленную федеральным законом от 27.12.2002 n 184-ФЗ «о техническом регулировании», предусмотренную для лекарственных средств и медицинских изделий

- 1) декларирование соответствия
- 2) добровольная сертификация
- 3) обязательная сертификация
- 4) обязательное подтверждение соответствия

11. Официальным документом, устанавливающим цели и принципы стандартизации в РФ является

- 1) федеральный закон «о техническом регулировании» от 27.12.2002 n 184-ФЗ
- 2) гост 1.0-92
- 3) стандарт ИСО
- 4) отраслевой стандарт

12. документ, удостоверяющий, что данный продукт детского питания разрешен для применения в качестве продукта питания - это

- 1) свидетельство о государственной регистрации
- 2) санитарно-эпидемиологическое заключение
- 3) гигиенический сертификат
- 4) регистрационное удостоверение

13. Порядок государственной регистрации биологически активных добавок к пище (БАД)

- | | |
|--|---|
| 1) без дальнейшего декларирования соответствия | 3) с дальнейшего декларирования соответствия |
| 2) с дальнейшим сертифицированием | 4) декларирование без государственной регистрации |

14. Парфюмерно-косметическая продукция, не подлежащая декларированию соответствия

- 1) средства по уходу за зубами и полостью рта, содержащие фтор
- 2) декоративную косметику
- 3) косметику по уходу за лицом, телом, волосами, ногтями для взрослых
- 4) дезодорирующие средства

15. Медицинские изделия, не подлежащие государственной регистрации с последующим декларированием

- 1) изделия санитарно-гигиенические: из резины, пластмасс и металла для ухода за детьми
- 2) соски молочные из латекса, резины или силиконовые
- 3) приборы для детей до 3 лет
- 4) изделия санитарно-гигиенические разового пользования (подгузники, трусы, пеленки)

16. Официальными источниками информации о выявленных непригодных для медицинского использования ЛП являются

- | | |
|--|--|
| 1) информационные письма органов власти | 3) информация, полученная от населения |
| 2) сведения, предоставленные поставщиком | 4) сведения, полученные из СМИ |

17. При стандартизации минеральных вод, реализуемых в аптеках, согласно национальному стандарту, учитываются показатели, кроме

- | | |
|----------------------|----------------------------------|
| 1) цены | 3) бактериологический показатель |
| 2) химический состав | 4) органолептические показатели |

18. Минеральная природная питьевая вода должна соответствовать следующим органолептическим показателям, за исключением

- 1) непрозрачная жидкость
- 2) допускается естественный осадок минеральных солей
- 3) бесцветная или с оттенком от желтого до зеленоватого
- 4) характерные для комплекса содержащихся веществ вкус и запах

19. Характеристика лекарственных препаратов, основанная на сравнительном анализе их эффективности и оценки риска причинения вреда здоровью - это

- | | | | |
|-----------------|------------------|-------------|--------------|
| 1) безопасность | 2) эффективность | 3) качество | 4) обращение |
|-----------------|------------------|-------------|--------------|

20. Референтный лекарственный препарат - это

- 1) лекарственный препарат, который впервые зарегистрирован в российской федерации, качество, эффективность и безопасность которого доказаны на основании результатов доклинических исследований лекарственных средств и клинических исследований лекарственных препаратов
- 2) лекарственный препарат, продающийся под международным непатентованным названием, либо под патентованным названием, отличающимся от фирменного названия разработчика препарата
- 3) новое лекарственное средство в новой лекарственной форме
- 4) препарат, обладающий принципиально новым механизмом действия

21. Официальным источником информации о лекарственных средствах, зарегистрированных для применения на территории российской федерации, является

- | | |
|-------------------------------|----------------------|
| 1) государственный реестр ЛС | 3) справочник видаль |
| 2) государственная фармакопея | 4) регистр ЛС россии |

22. Акт об уничтожении ЛП в течение 5 рабочих дней со дня его составления направляется в уполномоченный орган

- 1) владельцем уничтоженных ЛП
- 2) контролирующим органом
- 3) органом Роспотребнадзора
- 4) лицензирующим органом

23. Лекарственные препараты, которые не подлежат государственной регистрации

- 1) экстенпоральные лекарственные препараты
- 2) воспроизведенные лекарственные препараты
- 3) оригинальные лекарственные препараты
- 4) новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

24. Понятие свода общих фармакопейных статей

- 1) государственная фармакопея
- 2) фармакопейная статья
- 3) клинико-фармакологическая статья
- 4) формулярная статья

25. Лекарственные препараты, в случае возникновения сомнений в их качестве

- 1) с обозначением «забраковано при приемочном контроле» хранятся в карантинной зоне
- 2) принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности
- 3) реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству
- 4) хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора

26. Особенностью розничной торговли лекарственными средствами является

- 1) наличие обязательной государственной регистрации лекарственных средств
- 2) реализация лекарственных средств в количестве, необходимом покупателю
- 3) соблюдение закона «о защите прав потребителей»
- 4) соблюдение правил внутреннего распорядка

27. Заказ у поставщика лекарственных препаратов, не зарегистрированных в реестре лекарственных средств РФ

- 1) невозможен
- 2) возможен в экстренных случаях
- 3) возможен только по согласованию с Росздравнадзором РФ
- 4) возможен, только за наличный расчет

28. Фальсифицированное лекарственное средство

- 1) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе
- 2) не соответствует требованиям нормативной документации
- 3) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;
- 4) не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств

29. Недоброкачественное лекарственное средство

- 1) не соответствует требованиям нормативной документации
- 2) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе
- 3) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;
- 4) не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств

30. Контрафактное лекарственное средство

- 1) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;
- 2) не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств
- 3) не соответствует требованиям нормативной документации
- 4) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе

44. Подвесные макеты изделия, выполненные в величину, превышающую натуральную называются

- 1) мобайлы 2) муляжи 3) шелфтокеры 4) воблеры

45. Покупка, совершаемая под влиянием эмоций, называется

- 1) импульсная 3) нечетко спланированная
2) четко спланированная 4) маркетинговая

46. Правильная последовательность воздействия на покупателя с помощью формулы аida

- 1) внимание, интерес, желание, действие 3) желание, интерес, действие, внимание
2) интерес, внимание, действие, желание 4) внимание, желание, интерес, действие

47. Выкладкой товара на полке таким образом, чтобы были видны стороны с названием марки и другой базовой информацией называют

- 1) фейсинг 3) брендированный стеллаж
2) вторичная выкладка 4) дисплей

48. Наиболее важным правилом оформления витрины является

- 1) доступность 3) массовость выкладки
2) рубрикация 4) заполненность витрины

49. Выкладка группы товаров, произведенных одной компанией, таким образом, что бы самая покупаемая продукция располагалась в виде стен замка по краям является условием правила

- 1) замка 3) дублирования
2) корпоративного блока 4) порядка

50. Выкладка товаров таким образом, что бы как минимум, «стены замка» и другие блоки из лидирующих позиций занимали по площади в 2 раза больше места, чем другие выложенные группы является условием правила

- 1) дублирования 3) приоритетного места
2) замка 4) корпоративного блока

51. Выкладка товаров с условием соблюдения определенной системы брендов и подбрендов на производится в соответствии с правилом

- 1) порядка 3) приоритетного места
2) замка 4) корпоративного блока

52. Установочной площадью аптечной организации называют

- 1) занятую под торговое оборудование 4) для прохода покупателей и перемещения товара
2) рабочие места
3) занятую холодильниками

53. Нормативный документ, определяющий правила рекламирования лекарственных средств

- 1) федеральный закон № 38-ФЗ «о рекламе» 3) приказ МЗ РФ № 598н
2) федеральный закон № 61-ФЗ 4) постановление правительства № 55

54. Планограммой называется

- 1) составленная из фотографий или созданная на компьютере диаграмма, показывающая, где должна находиться каждая товарная единица
2) работа по размещению товаров на витринах и других средствах выкладки
3) выкладка товаров на полках
4) способы презентации товара

55. При горизонтальной выкладке товары располагаются на полках витрины

- 1) по всей плоскости полки
- 2) параллельно
- 3) вертикально
- 4) по диагонали

56. «Планирование витрины» - это планирование

- 1) выкладки товара на витрины аптеки
- 2) упаковки товара;
- 3) презентации товара
- 4) цены товара

57. К POS-средствам при оформлении витрин относят

- 1) wobлеры
- 2) выставочные стенды
- 3) световые конструкции
- 4) указатели

58. Рекламные изображения на подвижной ножке, одним концом прикрепляющиеся к поверхности называются

- 1) wobлеры
- 2) мобайлы
- 3) шелфтокеры
- 4) шелфорганайзеры

59. Неблагоприятные зоны выкладки товара

- 1) в углах аптеки
- 2) с левой стороны от потока покупателей
- 3) рядом с наиболее продаваемыми товарами
- 4) около кассы

60. В "горячих зонах" торгового зала располагают товары

- 1) лекарственные препараты, участвующие в рекламных акциях
- 2) лечебная косметика
- 3) перевязочные средства.
- 4) медицинские изделия

61. «Холодных зонах» торгового зала располагают

- 1) товары, имеющие небольшой, но стабильный спрос (изделия мед техники)
- 2) сезонные товары
- 3) товары, участвующие в рекламных акциях
- 4) товары высокоимпульсного спроса

62. К «теплым зонам» относятся участки торгового зала, которые

- 1) всегда попадают в поле зрения покупателя
- 2) покупатель практически не видит
- 3) в них совершают наибольшее число покупок.
- 4) в них совершают наименьшее число покупок.

63. Сообщение в рекламе о свойствах и характеристиках лп допускается в пределах показаний, содержащихся в

- 1) инструкциях по применению
- 2) рекламных материалах
- 3) информации медицинских представителей
- 4) СМИ

64. Информация о ЛП, отпускаемых по рецепту, может содержаться в

- 1) специализированных печатных изданиях
- 2) информации для потребителя, размещаемой в поликлиниках
- 3) рекламной информацией производителя в СМИ
- 4) информации для потребителя, размещаемой в торговых залах аптек

65. Основание для отпуска лекарственных препаратов в медицинские организации

- 1) требование-накладная
- 2) рецепт
- 3) накладная на внутреннее перемещение
- 4) заявка

66. Срок действия доверенности, по которой этиловый спирт отпускается для медицинской организации, составляет

- 1) 1 месяц 2) 1 квартал 3) 15 дней 4) 10 дней

67. Основной задачей аптеки медицинской организации является

- 1) обеспечение отделений медицинской организации
2) получение прибыли
3) обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
4) обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

68. Срок хранения в аптеке требования-накладной на психотропные лекарственные препараты списка III

- 1) 5 лет 2) 3 года 3) 1 год 4) 3 месяца

69. В отметке об отпуске на требования-накладной фармацевт указывает, кроме количества отпущенных лекарственных препаратов

- 1) стоимость лекарственных препаратов 3) наименование аптечной организации
2) торговые наименования 4) фамилию фармацевтического работника

70. Срок хранения в аптеке требования-накладной на иные лекарственные препараты, не подлежащие предметно- количественному учету

- 1) 1 год 2) 1 месяц 3) 3 года 4) 3 месяца

71. Первым этапом продажи товара в аптеке является

- 1) установление контакта 3) презентация товара
2) выявление потребности 4) ответ на возражения

72. В этическом кодексе фармацевта заложены правила

- 1) взаимоотношений фармацевта с коллегами, посетителями, врачами
2) хранения товара
3) санитарного режима
4) изготовления и отпуска лекарственных препаратов

73. Работнику, который будет получать товарно- материальные ценности, бухгалтер должен выписать

- 1) доверенность 3) требование-накладная
2) акт об установленном расхождении 4) удостоверение

74. При определении потребности в специфических лекарственных препаратах учитывается

- 1) число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде
2) метод лекарственного обеспечения населения
3) переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее вещество
4) количество коек

75. Работник медицинской организации при получении товара должен предъявить

- 1) доверенность 3) накладную
2) пропуск 4) разрешение главного врача

76. Срок обслуживания рецептов с пометкой «statim» составляет

- 1) 1 рабочий день 2) 2 рабочих дней 3) 5 рабочих дней 4) 10 рабочих дней

77. Препарат диазепам отпускается из аптек по рецептурному бланку формы

1) 148-1/у-88 2) 107/у-нп 3) 107-1/у 4) 148-1/у-04 (л)

78. Препарат тримеперидин, раствор для инъекций отпускается из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107/у-нп 2) 148-1/у-88 3) 107-1/у 4) 148-1/у-04 (л)

79. Препарат омепразол 20мг отпускается из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107-1/у 3) 107/у-нп
2) 148-1/у-88 4) отпускается без рецепта

80. Препарат сертралин отпускается из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107-1/у 2) 148-1/у-88 3) 107/у-нп 4) 148-1/у-04 (л)

81. Препарат джозамицин отпускается из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107-1/у 3) 107/у-нп
2) 148-1/у-88 4) отпускается без рецепта

82. Кетамин отпускается потребителям из аптек по бланку формы
1) не отпускается по рецептам, применяется в 3) 148-1/у-88
стационаре 4) 148-1/у-06 (л)
2) 107/у-нп

83. Препарат феназепам отпускается из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107-1/у 2) 107/у-нп 3) 148-1/у-88 4) 148-1/у-04 (л)

84. Предельно допустимое количество морфина в форме раствора для инъекций для выписывания на один рецепт составляет
1) 20 ампул 2) 10 ампул 3) 5 ампул 4) 25 ампул

85. Нарушение вторичной упаковки ЛП и его отпуск в первичной упаковке допускается в случае, если
1) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке.
2) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске), больше количества ЛП, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке.
3) количество ЛП необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске), больше количества ЛП, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке.
4) количество ЛП, указанное в рецепте, меньше количества ЛП, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке.

86. При отпуске или на рецепте или корешке рецепта указывается
1) точное время отпуска в часах и минутах 3) противопоказания к применению препарата
2) побочные эффекты препарата 4) ФИО пациента

87. В течение трех месяцев в аптечной организации хранятся рецепты на препараты, содержащие более _____ этилового спирта по объему
1) 15% 2) 20% 3) 25% 4) 30%

88. Срок действия рецепта на препарат «Пенталгин ICN» составляет
1) 15 дней 2) 5 дней 3) 10 дней 4) 30 дней

89. Фентанил в форме ТТС отпускается по рецепту, выписанному на бланке формы
1) 148-1/у-88 2) 107/у-нп 3) 107-1/у 4) 148-1/у-04 (л)
90. Препараты пенициллинов отпускаются из аптек по рецептурному бланку формы
1) 107-1/у 2) 107/у-нп 3) 148-1/у-88 4) 148-1/у-04 (л)
91. Правила отпуска лекарственных препаратов утверждаются приказом МЗ РФ
1) №403н от 11 июля 2017г. 3) №562н от 17 мая 2012г.
2) №183н от 22 апреля 2014г. 4) №1175н от 20 декабря 2012г.
92. Рецепты на препараты списка III перечня НС и ПВ действительны в течение
1) 15 дней 2) 5 дней 3) 10 дней 4) 1 месяца
93. Порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов регламентируется приказом МЗ РФ
1) №1175н от 20 декабря 2012г. 3) №562н от 17 мая 2012г.
2) №403н от 11 июля 2017г. 4) №183 от 22 апреля 2014г.
94. На одном рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) разрешается выписывать
1) одно наименование препарата 3) три наименования препарата
2) два наименования препарата 4) четыре наименования препарата
95. на корешке рецепта бланка формы 148-1/у-04(л) не указывается
1) время отпуска
2) наименование препарата
3) дозировка препарата
4) способ применения
96. Если препарат, предназначенный для льготного отпуска, отсутствует в аптеке на момент обращения, то рецепт регистрируется
1) в журнале учета рецептов, находящихся на отсроченном обслуживании
2) в журнале регистрации неправильно выписанных рецептов
3) в журнале учета дефектуры
4) в журнале учета ЛП с ограниченным сроком годности
97. К позиции, отражаемой в серии рецептурного бланка формы 148-1/у-04(л) относится
1) код субъекта РФ 3) код категории граждан
2) код медицинской организации 4) код лекарственного препарата
98. Формой рецептурного бланка для отпуска тропикамида является
1) №148-1/у-88 2) №107/у-нп 3) №107-1/у 4) без рецепта
99. Антигипертензивное средство центрального действия, отпускаемое по форме рецептурного бланка №148-1/у- 88
1) клонидин 2) эналаприл 3) бисопролол 4) лозартан
100. Теофедрин-н отпускается по форме рецептурного бланка
1) №148-1/у-88 2) №107 /у-нп 3) №107-1/у 4) без рецепта
101. Бронхолитин отпускается по форме рецептурного бланка
1) №107-1/у 2) №107/у-нп 3) без рецепта 4) №148-1/у-88
102. Трамадол отпускается по форме рецептурного бланка
1) №148-1/у-88 2) №107/у-нп 3) №107-1/у 4) №148-1/у-04 (л)

103. Противокашлевые комбинированные препараты с кодеином, отпускаются по форме рецептурного бланка

- 1) №148-1/у-88 2) №107/у-нп 3) №107-1/у 4) №148-1/у-04 (л)

104. Формой рецептурного бланка для отпуска из аптеки препарата оксазепам является

- 1) №148-1/у-88 2) №107/у-нп 3) №107-1/у 4) без рецепта

105. К атипичному нейролептику, отпускаемому по форме рецептурного бланка №148-1/у-88, относится

- 1) клозапин 2) хлорпромазин 3) галоперидол 4) дроперидол

106. Атипичный нейролептик, отпускаемый по форме рецептурного бланка №107-1/у

- 1) кветиапин 2) клозапин 3) левомепромазин 4) хлорпротиксен

107. Отпуск лекарственных препаратов по рецептам 107- 1/у и 148-1/у-88 запрещается

- 1) аптечными киосками
2) аптеками
3) аптечными пунктами
4) индивидуальными предпринимателями, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность

108. Отпуск иммунобиологических лекарственных препаратов, кроме аптек, могут осуществлять

- 1) аптечные пункты
2) индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность
3) аптечные киоски
4) аптечные магазины

109. Срок действия рецепта на лекарственный препарат фенobarбитал

- 1) 15 дней 2) 30 дней 3) 10 дней 4) 1 год

110. максимальный срок действия рецепта 107-1/у

- 1) 1 год 2) 3 года 3) 1 месяц 4) 2 года

111. Рецепты на лекарственные препараты с пометкой "statim" обслуживаются в течение рабочих дней

- 1) 1 2) 2 3) 5 4) 10

112. Рецепты на лекарственные препараты с пометкой "cito" обслуживаются в течение рабочих дней

- 1) 2 2) 1 3) 5 4) 10

113. Срок обслуживания рецепта на лекарственный препарат, входящий в минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи (количество рабочих дней)

- 1) 5 2) 10 3) 2 4) 1

114. Срок действия рецепта 148-1/у-04(л), выписанного гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям - инвалидам (количество дней)

- 1) 90 2) 30 3) 15 4) 10

115. Рецепт 148-1/у-04(л) на наркотический лекарственный препарат списка II в виде трансдермальной терапевтической системы выписывается с приложением рецептурного бланка

- 1) 148-1/у-88 2) 107-1/у 3) 107-у/нп 4) 148-1/у-04(л)

116. Лицом принимающим решение об единовременном отпуске лекарственных препаратов, выписанных на один год, является

- 1) медицинский работник
- 2) фармацевт
- 3) руководство аптеки
- 4) провизор

117. Действия фармацевта, при отпуске лекарственных препаратов по рецепту 148-1/у-04 (л)

- 1) возвращает покупателю заполненный корешок рецепта, рецепт оставляет в аптеке
- 2) проставляет штамп «лекарственный препарат отпущен» и возвращает покупателю
- 3) проставляет штамп «рецепт недействителен» и возвращает покупателю
- 4) регистрирует в журнале и возвращает покупателю

118. При отпуске иммунобиологического лекарственного препарата на рецепте или корешке рецепта фармацевт указывает

- 1) время отпуска в часах и минутах
- 2) срок хранения лекарственного препарата
- 3) срок действия лекарственного препарата
- 4) условия хранения

119. Фармацевту разрешается отпускать иммунобиологический лекарственный препарат при наличии у покупателя

- 1) специального термоконтейнера
- 2) документа, удостоверяющего личность
- 3) полиса обязательного медицинского страхования
- 4) транспортного средства

120. Срок хранения рецептурных бланков на наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II в аптеке

- 1) 5 лет
- 2) 3 года
- 3) 3 месяца
- 4) 1 месяц

121. Срок хранения рецептурных бланков 148-1/у-04 (л) в аптеке

- 1) 3 года
- 2) 1 год
- 3) 10 лет
- 4) 3 месяца

122. Срок хранения рецептурных бланков в аптеке на лекарственные препараты, подлежащие предметно- количественному учету, кроме наркотических средств и психотропных веществ

- 1) 3 года
- 2) 1 год
- 3) 10 лет
- 4) 3 месяца

123. Срок хранения рецептурных бланков в аптеке на лекарственные препараты, содержащие более 15% этилового спирта и не подлежащих ПКУ

- 1) 3 месяца
- 2) 3 года
- 3) 1 год
- 4) 5 лет

124. К действиям фармацевта при выявлении нарушений в оформлении рецепта относят

- 1) регистрацию рецепта в журнале, проставление штампа «рецепт недействителен» и возвращение покупателю
- 2) регистрацию рецепта в журнале и сохранение в аптеке
- 3) возвращение рецепта покупателю и рекомендация посетителю о повторном обращении к медицинскому работнику
- 4) сохранение рецепта в аптеке и связь по телефону с медицинским работником

125. Субъект розничной торговли о фактах нарушения правил оформления рецептов информирует

- 1) руководителя медицинской организации
- 2) работника медицинской организации, выписавшего рецепт
- 3) органы управления здравоохранением
- 4) экспертную медицинскую комиссию

126. Фармацевту разрешается отпускать наркотические и психотропные лекарственные препараты

списка II при наличии у покупателя

- | | |
|---|--|
| 1) документа, удостоверяющего личность | 4) полиса обязательного медицинского страхования |
| 2) разрешение органов внутренних дел | |
| 3) доверенности от медицинского работника | |

127. К лекарственным препаратам, при отпуске которых не выдается сигнатура относятся

- 1) комбинированные, указанные в пункте 5 приказа № 562н от 17.05.2012
- 2) наркотические и психотропные списка II
- 3) наркотические в виде трансдермальных терапевтических систем
- 4) психотропные списка III

128. Медицинский работник может продлить действие рецепта 107-1/у на максимальный срок

- | | | | |
|----------|-----------|--------------|-------------|
| 1) 1 год | 2) 2 года | 3) 6 месяцев | 4) 3 месяца |
|----------|-----------|--------------|-------------|

129. Отпуск лекарственного препарата по рецепту с дозировкой, которая отсутствует в аптеке

- 1) допускается, при наличии в аптеке меньшей дозировки
- 2) допускается при наличии в аптеке большей дозировки
- 3) запрещается, рецепт возвращается покупателю
- 4) запрещается, рецепт остается в аптеке

130. Действия фармацевта при получении рецепта с превышением предельно допустимого количества лекарственного препарата

- 1) отпускает предельно допустимое количество с соответствующей отметкой в рецепте
- 2) отпускает лекарственный препарат в количестве, указанном в рецепте
- 3) не отпускает, на рецепте проставляет штамп «рецепт недействителен»
- 4) не отпускает, рецепт остается в аптеке

131. При наличии в аптеке лекарственного препарата с превышающей дозировкой, чем в рецепте, решение об отпуске принимает

- | | |
|-------------------------|--------------|
| 1) медицинский работник | 3) фармацевт |
| 2) заведующий аптекой | 4) провизор |

132. Фармацевт, в случае нарушения вторичной упаковки при отпуске лекарственного препарата прилагает к нему

- | | |
|--------------------------------------|-------------------------------|
| 1) инструкцию (копию) по применению | 3) декларацию о соответствии |
| 2) паспорт на лекарственный препарат | 4) копию сертификата качества |

133. К информации, которую фармацевт заносит в рецептурный бланк 148-1/у-04 (л) относят

- | | |
|---------------------------------|----------------------------|
| 1) код лекарственного препарата | 3) % оплаты рецепта |
| 2) код категории граждан | 4) источник финансирования |

134. Срок действия рецепта 148-1/у-88

- | | | | |
|------------|------------|------------|----------|
| 1) 15 дней | 2) 30 дней | 3) 10 дней | 4) 1 год |
|------------|------------|------------|----------|

135. Срок действия рецепта 107-у/нп

- | | | | |
|------------|------------|------------|----------|
| 1) 15 дней | 2) 30 дней | 3) 10 дней | 4) 1 год |
|------------|------------|------------|----------|

136. Рецепты на лекарственные препараты, назначаемые врачебной комиссией, обслуживаются в течение рабочих дней

- | | | | |
|-------|-------|-------|------|
| 1) 15 | 2) 30 | 3) 10 | 4) 2 |
|-------|-------|-------|------|

137. Фармацевту разрешается отпуск лекарственного препарата по рецепту с истекшим сроком

действия, в случае

- 1) нахождение рецепта на отсроченном обслуживании
- 2) назначение по решению врачебной комиссии
- 3) наличия на рецепте печати «для рецептов»
- 4) наличия на рецепте пометки «пациенту с хроническим заболеванием»

138. Категория граждан, максимальный срок действия рецепта 148-1/у-04(л) или для которых составляет 30 дней

- | | |
|----------------------------------|---------------------------|
| 1) дети до 3х лет | 3) инвалиды первой группы |
| 2) граждане пенсионного возраста | 4) дети - инвалиды |

139. Лицом, проставляющим на рецептурном бланке 148- 1/у-04 (л) код категории граждан и процент оплаты является

- | | |
|-------------------------|-----------------------|
| 1) медицинский работник | 3) провизор |
| 2) фармацевт | 4) руководство аптеки |

140. Рекомендованное количество отпуска кодеинсодержащих комбинированных лекарственных препаратов

- | | |
|------------------|----------------|
| 1) не более 0,2г | 3) 30 таблеток |
| 2) не более 0,6г | 4) 1 упаковка |

141. Анаболические гормоны отпускаются по рецепту

- | | | | |
|---------------|------------|-------------|----------------|
| 1) 148-1/у-88 | 2) 107-1/у | 3) 107-у/нп | 4) без рецепта |
|---------------|------------|-------------|----------------|

142. пометка «пациенту с хроническим заболеванием» при увеличении срока действия рецепта, указывается на бланке формы

- | | | | |
|------------|---------------|------------------|-------------|
| 1) 107-1/у | 2) 148-1/у-88 | 3) 148-1/у-04(л) | 4) 107-у/нп |
|------------|---------------|------------------|-------------|

143. Приказ минздрава РФ, регламентирующий правила заполнения рецептов 107-у/нп

- | | |
|--------------------------|-------------------------|
| 1) № 54н от 01.08.2012 | 3) № 183н от 22.04.2014 |
| 2) № 1175н от 20.12.2012 | 4) № 681 30.06.1998 |

144. Форма рецептурного бланка, позволяющая выписывать до 3 наименований лекарственных препаратов

- | | | | |
|------------|---------------|------------------|-------------|
| 1) 107-1/у | 2) 148-1/у-88 | 3) 148-1/у-04(л) | 4) 107-у/нп |
|------------|---------------|------------------|-------------|

145. К случаям, при которых на рецептурном бланке указывается надпись «по специальному назначению» относят

- 1) увеличения количества выписанного лекарственного препарата по сравнению с предельно допустимым количеством на курс лечения до 60 дней
- 2) увеличения срока действия рецепта
- 3) отпуска лекарственного препарата бесплатно или со скидкой
- 4) превышения высшей разовой дозы приема препарата

146. К информации, которая не указывается в рецепте с отметкой «пациенту с хроническим заболеванием» относят

- | | |
|--------------------------------------|---------------------------------|
| 1) точного времени в часах и минутах | 3) периодичности отпуска |
| 2) срока действия рецепта | 4) количества отпуска препарата |

147. Количество лекарственного препарата указывается дополнительно прописью на рецептурном бланке

№148-1/у-88

- 1) теофедрин-н 2) кавинтон 3) каффетин колд 4) терафлю

161. Лекарственный препарат безрецептурного отпуска

- 1) глицин 2) циннаризин 3) суматриптан 4) бетагистин

162. Лекарственный препарат отпускается по рецепту №107-1/у

- 1) метоклопрамид 3) лоперамид
2) смектит диоктаэдрический 4) дименгидринат

163. Препарат валемидин отпускается из аптек по рецептурному бланку формы

- 1) отпускается без рецепта 3) 107/у-нп
2) 148-1/у-88 4) 107-1/у

164. Срок действия рецепта на медицинское изделие составляет

- 1) 30 дней 2) 10 дней 3) 15 дней 4) 60 дней

165. Упаковка, целостность которой запрещается нарушать фармацевтическому работнику при отпуске лекарственных препаратов, называется

- 1) первичная 2) вторичная 3) транспортная 4) групповая

166. Работник аптеки при отпуске ЛП должен информировать покупателя о

- 1) способе применения ЛП 3) производителе
2) поставщике 4) фармакотерапевтической группе препарата

167. При проведении фармацевтического консультирования фармацевтический работник должен

- 1) владеть основами психотерапевтического воздействия для улучшения взаимопонимания с пациентом
2) дифференцировать покупателя по социальному статусу
3) владеть методикой НЛП
4) дифференцировать покупателя в зависимости от финансового положения

168. Срок хранения рецептов на лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой, составляет

- 1) 3 года 2) 5 лет 3) 10 лет 4) 1 год

169. Рецепты на транквилизаторы, не подлежащие предметно-количественному учету

- 1) хранятся в аптеке 3 месяца 3) хранятся в аптеке 5 лет
2) хранятся в аптеке один месяц 4) возвращаются пациенту на руки

170. Рецепты на антибиотики в аптеке

- 1) не хранятся 2) хранятся 3 месяца 3) хранятся 5 лет 4) хранятся 10 лет

171. При приеме рецептов на препараты индивидуального изготовления квитанция выписывается

- 1) в 1 экземпляре 2) в 2 экземплярах 3) в 3 экземплярах 4) в 4 экземплярах

172. При отпуске экстемпорально изготовленных ЛП, содержащих наркотические вещества, пациенту вместо рецепта выдается

- 1) сигнатура 2) чек 3) квитанция 4) жетон

173. Неправильно выписанные рецепты в аптечной организации

- 1) погашаются штампом «рецепт недействителен», заносятся в журнал неправильно выписанных

рецептов

2) уничтожаются

3) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

4) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура

174. Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит

1) фармацевт

2) врач

3) фельдшер

4) фармаколог

175. Аптечные этикетки для наружного применения имеют на белом фоне сигнальный цвет

1) оранжевый

2) розовый

3) зеленый

4) синий

176. Торговля товарами и оказание услуг покупателям для личного, семейного, домашнего использования, не связанного с предпринимательской деятельностью, - это

1) розничная торговля

3) фармацевтический маркетинг

2) оптовая торговля

4) фармацевтическая помощь

177. Ответственное самолечение по определению всемирной организации здравоохранения - это

1) разумное применение самим пациентом ЛП безрецептурного отпуска с целью профилактики или лечения легких расстройств здоровья

2) применение потребителем ЛП по собственной инициативе

3) применение потребителем ЛП по собственной инициативе при условии внимательного изучения инструкции по медицинскому применению перед использованием ЛП

4) использование ЛП потребителем для лечения нарушений и устранения симптомов, распознанных им самим

178. Достаточность фармацевтической информации определяется как

1) объем информации, необходимый для удовлетворения информационных потребностей потребителя

2) допустимый уровень искажения как поступающей, так и результатной информации, при котором сохраняется эффективность функционирования системы

3) актуальность информации для необходимых расчетов и принятие решений в изменившихся условиях

4) соответствие данных или наибольшее их приближение к фактам фармацевтической практики

179. Организация автоматизированного рабочего места специалиста по отпуску лекарственных препаратов решает задачу

1) снабжения оперативной справочной информацией о ЛП населения и фармацевтических работников

2) физического контроля качества ЛП, изготавливаемых в аптеках

3) автоматизации товародвижения и учета хозяйственно-финансовой деятельности аптечной организации

4) создания автоматизированной базы данных по учету персонала организации

180. Решение врачебной комиссии фиксируется

1) в медицинских документах пациента

оборотом НС и ПВ

2) журнале учета рецептурных бланков

4) в требовании-накладной

3) журнале регистрации операций, связанных с

181. Помещение аптеки, предназначенное для реализации готовой продукции, для общения с клиентами, предоставления им консультации относительно предлагаемых лекарственных средств

1) зал обслуживания населения

3) аналитическая

2) ассистентская

4) консультационная

182. К самостоятельной работе по безрецептурному отпуску готовых лекарственных препаратов

допускаются

- 1) лица со средним фармацевтическим образованием
- 2) лица без среднего фармацевтического образования
- 3) лица, соблюдающие трудовой распорядок
- 4) лица, использующие санитарную одежду

183. При отпуске этилового спирта в смеси, рецепт остается в аптеке и хранится в течение

- 1) 3-х лет
- 2) 5-и лет
- 3) 1 года
- 4) возвращается пациенту

184. Рецепты на лекарственные средства с пометкой «cito» (срочно) обслуживаются в срок, не превышающий

- 1) 2 дней
- 2) 1 дня
- 3) 5 дней
- 4) 10 дней

185. Рецепты на лекарственные средства, входящие в минимальный ассортимент лекарственных средств, обслуживаются в срок, не превышающий

- 1) 5 дней
- 2) 1 дня
- 3) 2 дней
- 4) 10 дней

186. Рецепты, выписанные с ошибками на лекарственные формы индивидуального изготовления, регистрируют в журнале

- 1) учета неправильно выписанных рецептов
- 2) рецептурном
- 3) регистрации результатов приемочного контроля
- 4) учета лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

187. В журнале регистрации неправильно выписанных рецептов отражают

- 1) № п/п, дату, наименование медицинской организации, ФИО врача, содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника
- 2) ФИО врача, содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника, № серии рецепта
- 3) номер по порядку, наименование медицинской организации, содержания рецепта, нарушения, цена
- 4) содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника

188. Информация, отражаемая в рецептурном журнале

- 1) дата, № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной формы, стоимость лекарственной формы, адрес больного, примечание
- 2) дата, № рецепта, ФИО больного, вид лекарственной формы, адрес больного
- 3) № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной формы, стоимость лекарственного препарата, примечание
- 4) дата, № рецепта, ФИО больного, стоимость лекарственного препарата, примечание

189. Группы товаров, реализуемые аптечной организацией, утверждены нормативным документом

- 1) фз №61-фз от 2010
- 2) фз №99-фз от 2011
- 3) фз №323-фз от 2011
- 4) фз №3-фз от 1998

190. Не имеет права отпускать лекарственные препараты рецептурного назначения

- 1) аптечный киоск
- 2) аптечный пункт
- 3) производственная аптека
- 4) производственная аптека с правом изготовления асептических ЛП

191. Право отпуска лекарств населению по рецептам имеют

- 1) аптеки
- 2) медицинские организации

3) аптечные магазины

4) аптечные склады

192. Минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, утвержден

1) правительством российской федерации

2) министерством здравоохранения РФ

3) федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом

4) органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

193. Психотропные препараты списка III перечня НС и ПВ выписывают на рецептурном бланке формы

1) 148-1/у-88

2) 107/у-нп

3) 107-1/у

4) 148-1/у-04 (л)

194. Рецепт на бланке формы № 148-1/у-04(л) выписывается в

1) 2-х экземплярах

2) 1 экземпляре

3) 3-х экземплярах

4) 4-х экземплярах

195. При выписке ЛП по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка ставится

1) специальный штамп

2) печать медицинской организации «для рецептов»

3) печать медицинской организации «для справок»

4) круглая печать медицинской организации

196. Рецепты на этиловый спирт выписываются на бланке формы

1) 148-1/у-88

2) 107/у-нп

3) 107-1/у

4) 148-1/у-04 (л)

197. Для амбулаторных больных разрешается выписывать рецепты на препарат

1) трамадол

2) сомбревин

3) пропофол

4) кетамин

198. Высшие разовые дозы ядовитых и сильнодействующих веществ в рецептах

1) могут быть превышены при написании дозы этого вещества прописью с восклицательным знаком

2) могут быть превышены на 1/4

3) могут быть превышены на 1/2

4) не могут быть превышены ни в каких случаях

199. Препарат сибутрамин выписывается на бланке формы

1) 148-1/у-88

2) 107-1/у

3) 107/у-нп

4) 148-1/у-04(л)

200. препарат тиопентал-натрия выписывается на

1) требования-накладной

3) бланке формы 107/у-нп

2) бланке формы 148-1/у-88

4) бланке формы 107-1/у

201. препарат беллатаминал выписывается на бланке формы

1) 107-1/у

2) 148-1/у-88

3) 107/у-нп

4) 148-1/у-04(л)

202. Препарат зопиклон выписывается на бланке формы

1) 148-1/у-88

2) 107-1/у

3) 107/у-нп

4) 148-1/у-04(л)

203. Морфина гидрохлорид ветерану ВОВ выписывают на бланке

1) 148-1/у-04(л) и 107/у-нп

3) 107/у-нп

2) 107-1/у

4) 148-1/у-04(л)

204. Рецепт на бланке формы № 107-1/у подписывается врачом и заверяется

1) личной печатью врача

2) печатью «для рецептов»

216. Психотропные вещества, внесенные в список III перечня наркотических средств (НС), психотропных веществ (ПВ) и их прекурсоров, выписываются на рецептурном бланке формы №

- 1) 148-1/у-88 «рецептурный бланк»
- 2) 107/у-нп «специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- 3) 107-1/у «рецептурный бланк»
- 4) 148-1/у-04 (л) «рецептурный бланк»

217. Назначение специального рецептурного бланка формы №107/у-нп

- 1) выписка лекарственных средств, содержащих наркотические ЛС и психотропные вещества списка II перечня НС, ПВ и их прекурсоров
- 2) выписка лекарственных средств, содержащих психотропные вещества списка III перечня НС, ПВ и их прекурсоров
- 3) выписка лекарственных средств, содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества
- 4) выписка лекарственных средств, обладающих анаболическим действием

218. Срок действия рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет _____ дней

- 1) 15
- 2) 10
- 3) 30
- 4) 5

219. Рецептурный бланк формы № 107-1/у действителен в течение _____ дней

- 1) 60
- 2) 10
- 3) 30
- 4) 5

220. Спирт этиловый относится к перечню ЛП, подлежащих ПКУ, согласно нормативному документу

- 1) приказ минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н
- 2) постановление правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
- 3) постановление правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599
- 4) приказ минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

221. Прегабалин относится к перечню ЛП, подлежащих ПКУ, согласно нормативному документу

- 1) приказ минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н
- 2) постановление правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
- 3) постановление правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964
- 4) постановление правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

222. Нитразепам относится к перечню ЛП, утвержденному нормативным документом

- 1) постановлением правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
- 2) постановлением правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964
- 3) постановлением правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599
- 4) приказом минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

223. Препарат, подлежащий предметно- количественному учету

- 1) циклопентолат
- 2) цефекон н
- 3) цефритаксон
- 4) церукал

224. Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, утверждается приказом МЗ РФ

- 1) №183н от 22 апреля 2014г.
- 2) №403н от 11 июля 2017г.
- 3) №562н от 17 мая 2012г.
- 4) №1175н от 20 декабря 2012г.

225. М-холинолитик, подлежащий предметно- количественному учету

- 1) циклопентолат
- 2) гиосцина бутилбромид
- 3) атропина сульфат
- 4) пилокарпина гидрохлорид

226. Противопаркинсоническое средство, подлежащее предметно-количественному учету

1) тригексифенидил 2) леводопа 3) пирибедил 4) бромокриптин

227. Нейролептиком, подлежащим предметно- количественному учету является

1) левомепромазин 2) феназепам 3) кветиапин 4) сульпирид

228. К антидепрессанту с анксиолитическими свойствами, подлежащему предметно-количественному учету относится

1) тианептин 2) имипрамин 3) флуоксетин 4) amitриптилин

229. Анорексигенное средство, подлежащее предметно- количественному учету

1) сибутрамин 2) флуоксетин 3) орлистат 4) редуксин лайт

230. Антиконвульсант с выраженным анальгетическим действием, подлежащий предметно-количественному учету

1) прегабалин 2) депакин 3) топирмат 4) габапентин

231. Препарат со снотворным и противосудорожным действием, подлежащий предметно-количественному учету

1) фенобарбитал 2) леветирацетам 3) этосуксимид 4) фенитоин

232. Срок хранения журналов регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ, составляет

1) 5 лет 3) 2 года, не считая текущего
2) 1 год 4) 3 года

233. Лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ предоставляются на срок

1) бессрочно 2) 1 год 3) 2 лет 4) 5 лет

234. Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, утверждены

1) постановлением правительства РФ от 09.06.2010 № 419
2) постановлением правительства РФ от 04.11.2006 № 644
3) приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330
4) приказом минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н

235. Единица измерения этилового спирта при предметно-количественном учете

1) килограмм 3) миллимоль
2) литр 4) грамм в пересчете на 96° спирт

236. Название журнала для учета расхода субстанции эфедрина гидрохлорида

1) журнал регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
2) журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету
3) журнал лабораторно-фасовочных работ
4) журнал учета дефектуры

237. Изготовитель обязан обеспечивать безопасность товара в течение

1) установленного срока службы или срока годности товара или в течение 10 лет после передачи потребителю, если срок службы не установлен
2) периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления
3) срока хранения товара

4) срока годности товара

238. Правила продажи отдельных видов товаров утверждены

- 1) постановлением правительства РФ № 55 от 19.01.1998
- 2) федеральным законом п 99-ФЗ от 04.05.2011
- 3) законом РФ № 2300-1 от 07.02.1992
- 4) федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.2010

239. Приобретенные гражданами лекарственные препараты надлежащего качества

- 1) не подлежат возврату или обмену
- 2) подлежат возврату и обмену в течение 14 дней
- 3) подлежат возврату и обмену в течение 7 дней
- 4) подлежат возврату и обмену в течение 10 дней

240. При неисправности прибора в течение гарантийного срока, они подлежат

- 1) возврату или обмену
- 2) ремонту
- 3) в течение 14 дней со дня приобретения - обмену
- 4) замену на аналогичный прибор на сумму, не превышающую стоимость неисправного прибора

241. Постановлением правительства РФ № 55 от 19.01.1998 утверждены

- 1) правила продажи отдельных видов товаров
- 2) сроки хранения товара
- 3) температурный режим, оптимальный для хранения резиновых изделий
- 4) правила продаж товаров, которые не подлежат возврату или обмену

242. Согласно действующим «правилам продажи отдельных видов товаров...» под покупателем понимается

- 1) гражданин, имеющий намерение заказать или приобрести либо заказывающий, приобретающий или использующий товары исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности
- 2) организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары для осуществления предпринимательской деятельности
- 3) индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления предпринимательской деятельности
- 4) аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению

243. Покупатель в случае продажи ему товара ненадлежащего качества не вправе по своему выбору требовать

- 1) наказания продавца, продавшего товар ненадлежащего качества
- 2) замены на товар аналогичной марки
- 3) замены на такой же товар другой марки с соответствующим перерасчетом покупной цены
- 4) возврата уплаченной за товар денежной суммы

244. Согласно установленным «правилам продажи отдельных видов товаров...» предпродажная подготовка лекарственных препаратов и медицинских изделий не включает

- 1) проверку качества (качественный химический анализ)
- 2) распаковку
- 3) проверку качества товара (по внешним признакам)
- 4) проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе (поставщике)

245. В ценниках на товары, реализуемые аптекой, не должны содержаться сведения о

- | | |
|------------------------|-------------------|
| 1) наименовании аптеки | 3) дозировки |
| 2) наименовании товара | 4) срока годности |

246. Постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", ассортимент товаров, перечень услуг, формы обслуживания определяются

- | | |
|-----------------------------|-------------------------------|
| 1) самостоятельно продавцом | 3) лицензирующим органом |
| 2) налоговым органом | 4) правительством субъекта РФ |

247. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", по требованию покупателя продавец обязан предъявить

- | | |
|--|---|
| 1) книгу отзывов и предложений | 3) журнал предметно-количественного учета |
| 2) устав и учредительный договор предприятия | 4) кассовую книгу |

248. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", предоставление возможности покупателю самостоятельно или с помощью продавца ознакомиться с необходимыми товарами

- | | |
|---------------------------|---|
| 1) обязательно | 3) по указанию дежурного администратора |
| 2) по усмотрению продавца | 4) по распоряжению органа управления |

249. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", договор розничной купли-продажи считается заключенным с момента

- | | |
|---|------------------------------|
| 1) выдачи продавцом покупателю кассового или товарного чека | 3) выдачи товара |
| 2) его подписания | 4) устного соглашения о цене |

250. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", при возникновении спора о причинах появления недостатков продавец обязан провести

- | | |
|----------------------------------|---------------------------------------|
| 1) независимую экспертизу товара | 3) осмотр товара по внешним признакам |
| 2) проверку качества товара | 4) проверку целостности упаковки |

251. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", отсутствие у покупателя кассового или товарного чека либо иного документа, удостоверяющего факт и условия покупки товара

- 1) не является основанием для отказа в удовлетворении его требований
- 2) относится на усмотрение продавца
- 3) является основанием для отказа в удовлетворении его требований
- 4) выносится на рассмотрение суда

252. В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55 (в ред. От 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", гарантийный срок товара исчисляется

- | | |
|------------------------|--|
| 1) со дня продажи | 3) со дня поступления в аптеку |
| 2) со дня изготовления | 4) со дня, установленного производителем |

253. Механизм защиты прав потребителей при приобретении непродовольственных товаров в случаях обнаружения в товаре недостатков установлен

- 1) законом РФ «о защите прав потребителей»
- 2) федеральным законом «об основах охраны здоровья граждан в российской федерации»
- 3) федеральным законом «об обращении лекарственных средств»
- 4) постановлением правительства РФ «об утверждении правил продажи отдельных видов товаров»

254. Книга отзывов и предложений должна находиться

- 1) в торговом зале на видном месте
- 2) у генерального директора
- 3) у фармацевта первого стола
- 4) у заведующего аптекой

255. Режим работы аптечной организации индивидуального предпринимателя устанавливается

- 1) самостоятельно
- 2) самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом
- 3) органом местного самоуправления
- 4) органом исполнительной власти субъекта РФ

256. На вывеске аптечной организации не требуется обязательного указания

- 1) адресов и телефонов близлежащих и дежурных аптек
- 2) режима работы
- 3) вида организации
- 4) место нахождения (в соответствии с учредительными документами) организации

257. С целью предупреждения поступления в аптеку некачественных лекарственных препаратов проводится

- 1) приемочный контроль
- 2) физический контроль
- 3) химический контроль
- 4) органолептический контроль

258. Факт приема товара необходимо отметить в следующем документе

- 1) товарная накладная
- 2) счет-фактура
- 3) декларация о соответствии
- 4) журнал предметно-количественного учета

259. На процессы приема, транспортировки и размещения лекарственных средств должны быть разработаны

- 1) стандартные операционные процедуры
- 2) стандарты предприятия
- 3) приказы руководителя предприятия
- 4) приказы минздрава РФ

260. При выявлении расхождений в количестве и качестве при приемке товаров составляется

- 1) акт
- 2) справка
- 3) информационное письмо
- 4) инвентаризационная ведомость

261. До выяснения обстоятельств расхождений при приемке товаров, он помещается в

- 1) карантинную зону
- 2) зону хранения
- 3) зону приемки
- 4) административную зону

262. Доставка лекарственных препаратов в аптеку должна осуществляться в таре

- 1) транспортной
- 2) производственной
- 3) потребительской
- 4) разовой

263. Приемка лекарственных препаратов в аптеке осуществляется в зоне

- 1) специально выделенной
- 2) карантинной
- 3) административной
- 4) хранения

264. При приеме иммунобиологических препаратов температура в термоконтейнере должна соответствовать показателям (°C)

- 1) +2+8
- 2) -2+2
- 3) 0+4
- 4) +8+15

265. Поступление и расход иммунобиологических препаратов должен регистрироваться в

- 1) журнале учета движения
- 2) реестре приходных и расходных накладных
- 3) стандартных операционных процедурах
- 4) журнале предметно-количественного учета

266. К комплекту товарно-сопроводительных документов обязательно прилагаются

- 1) реестр документов качества
- 2) регистрационные удостоверения
- 3) декларации о соответствии
- 4) лицензия поставщика

267. Приемочный контроль в аптечных организациях осуществляет

- 1) специально созданная комиссия
- 2) ответственное лицо
- 3) материально-ответственное лицо
- 4) руководитель организации

268. При нарушении целостности упаковки лекарственного препарата, он помещается в зону

- 1) карантинную
- 2) хранения
- 3) административную
- 4) приемки

269. Параметр, который не входит в приемочный контроль оценки лекарственного препарата

- 1) подлинность
- 2) внешний вид, запах, цвет
- 3) маркировка
- 4) целостность упаковки

270. Проверка качества товаров аптечного ассортимента проводится по

- 1) внешним признакам
- 2) количественному составу
- 3) подлинности
- 4) микробиологической чистоте

271. Предпродажная подготовка товаров аптечного ассортимента включает в себя проверку

- 1) качества по внешним признакам
- 2) товарно-сопроводительных документов
- 3) документов по качеству
- 4) договоров с поставщиками

272. В случае нарушения целостности упаковки продуктов детского, диетического питания, БАД, они подлежат

- 1) возврату поставщику
- 2) уценке
- 3) списанию
- 4) утилизации

273. Перечень документов по качеству продуктов детского, диетического питания, БАД отражается в

- 1) реестре
- 2) приходной накладной
- 3) товарно-транспортной накладной
- 4) счете

274. Результаты приемочного контроля регистрируются

- 1) записью в специальном журнале
- 2) отметкой о проверке в товарно-транспортной накладной
- 3) отметкой о проверке в реестре документов по качеству
- 4) специально составленном акте

275. При проведении приемочного контроля по показателю «маркировка» определяются

- 1) соответствие оформления лекарственных препаратов требованиям нормативной документации
- 2) наличие запаха
- 3) целостность упаковки
- 4) внешний вид

276. Место хранения товаров до выяснения обстоятельств расхождений при их приемке

- 1) карантинная зона
- 2) зона хранения
- 3) зона приемки
- 4) административная зона

277. В журнал учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов заносится

- 1) инфлювак
- 2) имунофан
- 3) имудон
- 4) ирс-19

278. Под приёмкой товаров понимают

- 1) проверку соответствия качества, количества и комплектности товара его характеристикам, условиям договора и техническим условиям
- 2) проверку качества, количества товара и соответствие его требованиям каких-либо нормативных актов
- 3) совокупность методов и приемов, позволяющих определить количественные и качественные характеристики поступивших товаров
- 4) проверку количества товара

279. Приемочный контроль пищевой продукции не включает

- 1) органолептический контроль
- 2) проверку качества товаров по внешним признакам
- 3) наличия на товар необходимой документации и информации
- 4) отбраковку и сортировку товаров

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

- 1) акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приемке товарно-материальных ценностей
- 2) товарно-транспортной накладной
- 3) журнале регистрации поступивших товаров
- 4) акте проведения инвентаризации

281. Поступление в аптечную организацию калия перманганата необходимо оформить в

- 1) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 2) книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
- 3) журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- 4) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

282. Учет поступления вакцин, кроме приходной части товарного отчета, необходимо отразить в

- 1) журнале учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов
- 2) журнале регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
- 3) журнале учета операций, связанных с обращением ядовитых и сильнодействующих веществ
- 4) журнале учета ЛП с ограниченным сроком годности

283. В случае несоответствия фактического наличия товаров или отклонения по качеству данным, указанным в сопроводительных документах, в аптечной организации должен составляться

- 1) акт об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно-материальных ценностей
- 2) приемный акт
- 3) рекламационный акт
- 4) акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика

284. Вид контроля с целью предупреждения поступления в аптечную организацию недоброкачественных фармацевтических субстанций

- | | |
|----------------------|---------------|
| 1) приемочный | 3) физический |
| 2) органолептический | 4) химический |

285. Приемочный контроль качества лекарственных средств (ЛС) по показателю «описание» включает проверку

- 1) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха ЛС

- 2) соответствия оформления ЛС действующим требованиям
- 3) внешнего вида, целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам ЛС
- 4) наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке

286. Приемочный контроль качества лекарственных средств (ЛС) по показателю «упаковка» включает проверку

- 1) целостности упаковки и ее соответствие физико-химическим свойствам ЛС
- 2) соответствие маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС требованиям нормативной документации
- 3) наличие листовки-вкладыша
- 4) внешнего вида, цвета, запаха ЛС

287. Приемочный контроль качества лекарственных средств (ЛС) по показателю «маркировка» включает проверку

- 1) соответствие маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС требованиям документа в области контроля качества
- 2) источника поступления ЛС и правильности оформления сопроводительных документов
- 3) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха ЛС
- 4) целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам ЛС

288. Материально-ответственное лицо аптеки производит приемку товара у экспедитора по

- 1) количеству мест
- 2) количеству наименований товара
- 3) срокам годности
- 4) соответствию физико-химических свойств

289. Возврат ошибочно заказанного аптекой товара поставщику

- 1) допускается, но только на усмотрение поставщика
- 2) возможен, после согласования с территориальными органами росздравнадзора
- 3) подлежит списанию и утилизации за счет виновных лиц
- 4) не допускается

290. Если во время поступления товаров документы поставщика отсутствуют, приемная комиссия составляет

- 1) акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика
- 2) приемный акт
- 3) коммерческий акт
- 4) акт приемочного контроля

291. При обнаружении некачественного товара следует

- 1) поместить товар в карантинную зону аптечной организации
- 2) немедленно утилизировать товар
- 3) поместить товар вместе с остальным товаром
- 4) вернуть поставщику

292. Недостатки товара, которые не могли быть обнаружены при обычном для данного вида товара порядке приемки отражаются в

- 1) акте о скрытых недостатках товаров
- 2) акте о порче товарно-материальных ценностей
- 3) акте об установлении расхождений в количестве и качестве при приемке товарно-материальных ценностей
- 4) претензионном письме поставщику

293. Рекламация - это

- 1) претензия покупателя (заказчика) к продавцу (поставщику) по поводу ненадлежащего качества поставляемой продукции
- 2) сведения, касающиеся выявления фактов обращения недоброкачественных, фальсифицированных или контрафактных лекарственных средств
- 3) процесс удаления лекарственного средства из торговой сети из-за его дефектов
- 4) отзыв товаров с рынка по инициативе производителя, импортера, дистрибьютора или соответствующего компетентного органа

294. К функциям приемного отдела аптечного склада относятся все, кроме

- 1) кредитование клиентов
- 2) контроль качества товара при приеме
- 3) учет поступивших товаров
- 4) приемка товара по количеству

295. Продукция одного наименования, поступившая по одному сопроводительному документу

- 1) партия
- 2) серия
- 3) порция
- 4) фракция

296. К товаросопроводительным документам относится

- 1) товарно-транспортная накладная
- 2) приемочный акт
- 3) прайс-лист
- 4) коммерческий акт

297. Груз, поступающий в исправной таре и не вызывающий сомнений в результате осмотра и взвешивания, принимается представителем аптеки на складе поставщика по

- 1) количеству мест, и массе брутто
- 2) количеству товарных единиц
- 3) массе нетто
- 4) комплектности

298. Акт о скрытых недостатках товаров должен быть составлен после их обнаружения в течение

- 1) 5 дней
- 2) 1 месяца
- 3) двух недель
- 4) 10 дней

299. Документ, в котором фиксируется результат приемки товара по количеству мест на складе

- 1) журнал учета движения товара
- 2) журнал учета тары
- 3) журнал товародвижения
- 4) журнал учета оптового отпуска и расчетов с покупателями

300. Транспортная накладная - это документ

- 1) по которому перевозчик принимает на себя ответственность за груз, полученный от грузоотправителя
- 2) который применяется для оформления продажи (отпуска) товарно-материальных ценностей сторонней организации.
- 3) в котором указаны физико-химические свойства перевозимой продукции
- 4) который применяется для оформления оплаты товарно-материальных ценностей сторонней организации.

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

- 1) доверенности
- 2) приказа руководителя транспортной организации
- 3) приказа руководителя аптечной организации
- 4) удостоверения

302. При приемочном контроле ЛП проверяются показатели

- 1) описание, упаковка маркировка
- 2) общий объем, упаковка, масса
- 3) масса, маркировка, описание
- 4) упаковка, масса, маркировка

303. В обозначении штрихового кода 46 12345 67890 3 цифры ___ «67890» означают

- 1) код товара
- 2) код страны-изготовителя
- 3) код изготовителя или продавца
- 4) контрольное число

304. Основными товароведческими характеристиками медицинских и фармацевтических товаров являются

- 1) ассортиментная, качественная, количественная
- 2) социальная, эргономическая, степень новизны
- 3) техническая, эксплуатационная, эстетическая
- 4) ассортиментная, социальная, стоимостная

305. Нормативно-правовой акт, определяющий принцип систематизации товаров при хранении в аптеке

- 1) приказ руководителя аптечной организации
- 2) приказ министерства здравоохранения РФ
- 3) приказ министерства здравоохранения субъекта РФ
- 4) постановление правительства РФ

306. Группа товаров, которая содержит только медицинские изделия

- 1) банки кровотоносные, грелки, круги подкладные, пузыри для льда, трости, чулки медицинские
- 2) соски детские, презервативы, иглы инъекционные, сбор урологический, глазные мази, ванночки глазные
- 3) шприцы медицинские, трости, бальзам «биовиталь», памперсы, бады
- 4) круги подкладные, вода очищенная, пузыри для льда, трости, чулки медицинские, мочеприемники, мочегонные препараты

307. Выберите товар, реализация которого запрещена в аптечных организациях в соответствии с ФЗ № 61 от 12.04.10 «об обращении лекарственных средств»

- 1) репеллент «дэта»
- 2) тест для экспресс-диагностики наркотических веществ
- 3) очки корректирующие
- 4) минеральная вода «эссентуки №17»

308. Глубина товарного ассортимента характеризуется

- 1) разновидностью дозировок, концентраций, фасовок одного наименования товара
- 2) числом лекарственных форм одной номенклатурной позиции
- 3) общим количеством всех продаваемых товаров
- 4) количеством проданных ассортиментных позиций

309. Укажите, какой штрих-код применяют для идентификации товара в транспортной упаковке

- 1) ean-14
- 2) ean-8
- 3) ean-13
- 4) ean-15

310. Укажите, какой штрих-код применяют для маркировки товара небольшого размера

- 1) ean-8
- 2) ean-13
- 3) ean-14
- 4) ean-15

311. Укажите, какой штрих-код наиболее распространен на территории РФ

- 1) ean-13
- 2) ean-8
- 3) ean-14
- 4) ean-15

312. Укажите, что в обозначении штрихового кода 46 12345 67890 3 означают цифры «46»

- 1) код страны, где находится банк данных о штрих-кодах
- 2) код страны-изготовителя
- 3) код изготовителя или продавца
- 4) контрольное число

313. Укажите, что в обозначении штрихового кода 46 12345 67890 3 означает цифра «3»

- 1) контрольное число
- 2) код страны-изготовителя

3) код товара штрих-кодах
4) код страны, где находится банк данных о

314. Защиту ран от вторичной инфекции и осушения её, создания условий для скорейшего выздоровления осуществляют с помощью

- 1) перевязочных средств
- 2) перевязочных материалов
- 3) повязок и покрытий раневых
- 4) бинтов марлевых

315. Для медицинских целей выпускается

- 1) вата стерильная и вата нестерильная
- 2) вата стерильная
- 3) вата нестерильная
- 4) вата нестерильная в упаковке

316. С какой целью используют бинты марлевые

- 1) наложение повязок
- 2) лечение варикозной болезни
- 3) иммобилизация
- 4) лечение заболеваний кожи

317. Потребительские свойства резиновых изделий зависят

- 1) от функционального назначения
- 2) от состава резины
- 3) от формы изделия
- 4) от условий хранения

318. Какой тип спринцовки имеет съемный наконечник

- 1) б
- 2) а
- 3) г
- 4) аб

319. Классификация бутылочных минеральных вод

- 1) лечебные, лечебно-столовые, столовые
- 2) столовые, лечебно-столовые, для полосканий
- 3) столовые, для полосканий, лечебные
- 4) лечебно-столовые

320. Основным признаком классификации питьевых минеральных вод является

- 1) минерализация
- 2) степень насыщения углекислым газом
- 3) назначение
- 4) температура

321. Общее содержание растворенных в минеральной воде веществ называется ...

- 1) минерализацией
- 2) полнотой насыщения
- 3) кислотно-щелочным балансом
- 4) бальнеологическим коэффициентом

322. Название технических устройств, предназначенных для выполнения различных медицинских манипуляций и процедур, удерживаемые в руке

- 1) медицинские инструменты
- 2) медицинские приборы
- 3) медицинские аппараты
- 4) медицинское оборудование

323. Медицинские инструменты - это

- 1) шприц
- 2) глюкометр
- 3) тонометр автоматический
- 4) тонометр механический

324. Выберите из перечисленного медицинский прибор

- 1) термометр
- 2) холодильник
- 3) шприц
- 4) игла хирургическая

325. Термометры медицинские не применяются для измерения температуры

- 1) почвы
- 2) тела
- 3) жидкости
- 4) воздуха

326. Глюкометры применяются для измерения уровня

- 1) глюкозы в крови
- 2) сахара в крови
- 3) глюкозы в моче
- 4) сахара в моче

327. К пищевым продуктам не относятся

- 1) лекарственные препараты
- 2) биологически активные добавки к пище
- 3) детское питание
- 4) диетическое питание

328. К биологически активным добавкам к пище не относится следующая группа

- 1) диетическое питание
- 2) нутрицевтики
- 3) парафармацевтики
- 4) эубиотики

329. Пищевые продукты, предназначенные для питания детей в возрасте до 14 лет и отвечающие физиологическим потребностям детского организма, называются

- 1) продукты детского питания
- 2) пищевые продукты
- 3) БАД к пище
- 4) детское питание

330. Биологически активные добавки к пище не производятся в виде

- 1) растворов для парантерального введения
- 2) капсул
- 3) бальзамов
- 4) элексиров

331. К товарам основного аптечного ассортимента относятся лекарственные препараты и

- 1) медицинские изделия
- 2) БАД
- 3) лечебная косметика
- 4) санитарно-гигиенические товары

332. Под товарной номенклатурой аптечной организации понимают

- 1) совокупность ассортиментных групп
- 2) все, что предлагается рынку с целью использования или потребления
- 3) все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале
- 4) перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача

333. Надпись на вторичной упаковке «продукция прошла радиационный контроль» является обязательной для

- 1) лекарственных растительных препаратов
- 2) всех лекарственных препаратов
- 3) лекарственных препаратов в форме инъекционных растворов
- 4) лекарственных препаратов, применяемых в детской практике

334. ГФ XIII предъявляет следующие требования к упаковке упаковка должна

- 1) обеспечивать качество лекарственного препарата в течение установленного срока годности в заявленных условиях хранения
- 2) защищать лекарственный препарат от действия факторов окружающей среды в течение установленного срока годности
- 3) обеспечивать герметичность лекарственного препарата в течение установленного срока годности
- 4) предотвращать взаимодействие препарата с влагой, кислородом воздуха и светом в течение установленного срока годности

335. На вторичную (потребительскую) упаковку ЛП «фитогастрол, пачка ф/п 2 г № 20» должна наноситься надпись

- 1) «продукция прошла радиационный контроль»

- 2) «изготовлено из качественного сырья»
- 3) «не является лекарственным средством»
- 4) «гомеопатическое лекарственное средство»

336. На вторичной упаковке «пустырник форте, таблетки № 40» обязательна надпись

- 1) «не является лекарственным средством»
- 2) «принимать по назначению врача»
- 3) «клинически апробировано»
- 4) «является лекарственным препаратом»

337. Надписи, знаки или условные обозначения, которые наносятся непосредственно на товар или его упаковку и которые несут необходимую информацию для потребителя - это

- 1) маркировка
- 2) серия
- 3) описание
- 4) информация

338. Упаковка, непосредственно соприкасающаяся с лекарственным препаратом

- 1) первичная
- 2) вторичная
- 3) третичная
- 4) групповая

339. Элемент упаковки, представляющий собой изделие или ёмкость для размещения продукции, называется

- 1) тара
- 2) потребительская упаковка
- 3) вторичная упаковка
- 4) транспортная тара

340. Упаковка, объединяющая определённое количество первичных упаковок, называется

- 1) вторичная упаковка
- 2) первичная упаковка
- 3) транспортная тара
- 4) индивидуальная тара

341. Непосредственный контакт упаковываемого предмета с материалом упаковки имеет место в

- 1) первичной упаковке
- 2) вторичной упаковке
- 3) таре
- 4) потребительской упаковке

342. информация об изделиях медицинского назначения, размещенная на изделии, этикетке, упаковке не должна содержать следующие сведения

- 1) о контроле качества и сертификате соответствия
- 2) о номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях
- 3) о назначении, способе и условиях применения
- 4) действию и оказываемом эффекте

343. Идентифицирующая функция маркировки товаров заключается в том, что она позволяет

- 1) довести до покупателей объем всех необходимых сведений о товаре, регламентируемых законом РФ «о защите прав потребителей»
- 2) установить соответствие нормативной документации, договорам по ассортиментной принадлежности, качеству и безопасности
- 3) привлечь внимание потребителей к товарам конкретного производителя
- 4) воздействовать на психоэмоциональное состояние потребителей для мотивации покупки

344. Маркировка минеральных вод не включает

- 1) цену
- 2) наименование товара
- 3) степень минерализации
- 4) № скважины

345. Обязательная информация в маркировке БАД не включает

- 1) рекламную информацию о применении в медицине
- 2) название и информация об организации-изготовителе
- 3) состав и способ применения
- 4) информация о государственной регистрации

346. Требования к маркировке пищевой продукции не включают

- | | |
|--|---------------------------------------|
| 1) сведения о декларации | 3) срок годности пищевой продукции |
| 2) дату изготовления пищевой продукции | 4) условия хранения пищевой продукции |

347. Особенность маркировки на вторичной упаковке гомеопатических лекарственных препаратов

- | | |
|-------------------------------------|----------------------------|
| 1) надпись гомеопатическое | 3) штрих код |
| 2) указание регистрационного номера | 4) отпускается без рецепта |

348. Приказом, утверждающим правила хранения лекарственных препаратов в аптечных учреждениях, является

- | | |
|--------------------------|---------------------------|
| 1) №706н от 23.08.2010г. | 3) №1222н от 28.12.2010г. |
| 2) №377 от 13.11.1996г. | 4) №403н от 11.07.2017г. |

349. Лекарственные препараты с указанием производителя «хранить в прохладном месте» должны храниться при температуре

- | | | | |
|-----------|------------|-----------|-----------|
| 1) 8-15°С | 2) 12-15°С | 3) 8-12°С | 4) 8-20°С |
|-----------|------------|-----------|-----------|

350. Лекарственные препараты с указанием производителя «хранить в сухом месте» хранят при относительной влажности не более

- | | | | |
|--------|--------|--------|--------|
| 1) 50% | 2) 60% | 3) 65% | 4) 55% |
|--------|--------|--------|--------|

351. При хранении требует защиты от улетучивания лекарственное средство

- | | |
|----------------|----------------------|
| 1) камфора | 3) натрия хлорид |
| 2) фуразолидон | 4) висмута субнитрат |

352. В соответствии с ГФ XIII относительная влажность воздуха в помещениях аптеки в зависимости от климатической зоны находится в интервале

- | | | | |
|----------|----------|----------|----------|
| 1) 60±5% | 2) 50±5% | 3) 45±5% | 4) 65±5% |
|----------|----------|----------|----------|

353. Лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания

- 1) спиртовые экстракты и настойки
- 2) антибиотики
- 3) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды
- 4) органолептические препараты

354. При аварийном отключении холодильного оборудования иммунобиологические лекарственные препараты хранятся

- | | |
|--|---------------------------------------|
| 1) в термоконтейнере с хладоэлементами | 3) на стеллаже в материальной комнате |
| 2) в морозильной камере | 4) в металлическом шкафу под замком |

355. Лекарственным препаратом, требующим защиты от воздействия повышенной температуры, является

- | | |
|------------------|------------------------------|
| 1) виферон | 3) ацетилсалициловая кислота |
| 2) натрия хлорид | 4) уголь активированный |

365. Лекарственным средством с красящими свойствами является

- | | | | |
|---------------|------------|----------|-------------|
| 1) рибофлавин | 2) камфора | 3) фенол | 4) скипидар |
|---------------|------------|----------|-------------|

357. К пахучим лекарственным средствам относится

- | | |
|-----------------------|--------------------------|
| 1) камфора | 3) кислота аскорбиновая |
| 2) этиакридина лактат | 4) бриллиантовый зеленый |

358. Лекарственные растительные препараты, хранящиеся отдельно от других

- 1) препараты, содержащие эфирные масла
- 2) препараты, содержащие алкалоиды
- 3) все лекарственные растительные препараты должны храниться отдельно
- 4) препараты, содержащие сердечные гликозиды

359. Порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается

- 1) приказом руководителя аптечной организации
- 2) постановлением правительства РФ
- 3) приказом министерства здравоохранения РФ
- 4) приказом министерства здравоохранения субъекта РФ

360. Контроль за температурным режимом в холодильнике, в котором хранятся медицинские иммунобиологические препараты осуществляется

- 1) два раза в день
- 2) один раз в день
- 3) несколько раз в день
- 4) один раз в два дня

361. Хранение пахучих лекарственных средств осуществляется

- 1) в герметичной укупоренной таре
- 2) в прохладном месте
- 3) при комнатной температуре
- 4) в специально выделенном шкафу

362. Изменение химического состава при неправильном хранении наблюдается у папаверина гидрохлорида по причине

- 1) окисления
- 2) восстановления
- 3) выветривания кристаллизационной воды
- 4) гидролиза

363. Изменение химического состава и внешнего вида при неправильном хранении наблюдаются у кислоты аскорбиновой по причине

- 1) окисления
- 2) восстановления
- 3) выветривания кристаллизационной воды
- 4) гидролиза

364. В производственных помещениях допускается содержание огне- и взрывоопасных лекарственных препаратов

- 1) необходимое количество для работы в течение 1 смены
- 2) месячный запас
- 3) 3-дневный запас
- 4) необходимое количество для работы в течение недели

365. При хранении взрывоопасных лекарственных средств следует принимать меры

- 1) предохранения от загрязнения их пылью
- 2) воздействия пониженной температуры
- 3) воздействия повышенной влажности
- 4) предохранения от загрязнения их микроорганизмами

366. Относительная влажность воздуха, которую следует поддерживать для предупреждения высыхания, потери эластичности резиновых изделий не менее

- 1) 65%
- 2) 80%
- 3) 50%
- 4) 70%

367. Условия хранения перевязочных средств

- 1) в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской
- 2) в сухом, прохладном, защищенном от света месте

- 3) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не менее 65%
4) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не более 65%

368. Помещения для хранения лекарственных средств оснащают приборами для регистрации влажности воздуха

- 1) гигрометрами
2) барометрами
3) термометрами
4) манометрами

369. Показания гигрометров регистрируются в специальном журнале (карте)

- 1) один раз в день
2) два раза в день
3) один раз в неделю
4) два раза в неделю

370. Режим хранения лекарственных препаратов в прохладном месте осуществляется при температуре (в град. С)

- 1) +8+15
2) 0+8
3) +2+8
4) +2+15

371. При аварийном отключении холодильников, иммунобиологические препараты хранят

- 1) в термоконтейнерах с хладоэлементами
2) в холодильнике для хранения термолабильных лекарственных препаратов
3) в транспортной упаковке с хладоэлементами
4) в любом свободном холодильнике

372. Легковоспламеняющиеся лекарственные препараты следует хранить

- 1) в таре, исключающей испарение жидкостей
2) прохладном, защищенном от света месте
3) при пониженной влажности
4) при температуре +2+8 °с

373. Максимальная степень (объем) заполнения тары с огнеопасными лекарственными средствами

- 1) 90%
2) 100%
3) 80%
4) 85%

374. Емкости с легковоспламеняющимися лекарственными препаратами размещаются на стеллажах на высоту

- 1) в один ряд
2) не более 2 рядов
3) в несколько рядов
4) не менее 5 рядов

375. Условия хранения бужей, катетеров, пузырей для льда, перчаток

- 1) в лежачем положении
2) в подвешенном состоянии
3) плотно заполненных ящиках в несколько рядов
4) в горизонтальном положении в рулонах

376. Условия хранения кругов подкладных, грелок резиновых, пузырей для льда

- 1) слегка надутым
2) в подвешенном состоянии
3) в лежачем положении
4) в горизонтальном положении в рулонах

377. Условия хранения стерильного перевязочного материал

- 1) в первичной заводской упаковке
2) во вторичной упаковке
3) в аптечной упаковке
4) в транспортной упаковке

378. Температурный режим хранения изделий медицинской техники

- 1) при комнатной температуре
2) при пониженной температуре
3) в прохладном месте
4) повышенной температуре

379. К взрывчатым веществам относится

- 1) нитроглицерин
2) прозерин
- 3) серебра нитрат
4) калия перманганат

380. Спирты в больших количествах хранятся в металлических емкостях, заполняемых не более

1) 75% 2) 90% 3) 80% 4) 95%

381. В ассистентской комнате запас наркотических средств не должен превышать

1) однодневный 2) десятидневный 3) трехдневный 4) пятидневный

382. При хранении не допускается замерзание

1) раствора инсулина
2) плазмозамещающих растворов
3) вакцины против полиомиелита
4) растворов для регидрации для парентерального введения

383. В таре, залитой сверху парафином, хранят вещества

1) гигроскопические 3) светочувствительные
2) термолабильные 4) красящие

384. Субстанцию магния сульфата следует хранить

1) в прохладном месте, в герметически укупоренной таре 3) в первичной упаковке, в холодильнике
2) при комнатной температуре, в штанглазе 4) в прохладном месте в первичной упаковке

385. В помещениях хранения лекарственных препараты размещаются с учетом

1) физико-химических свойств 3) поставщика лекарственных средств
2) производителя лекарственных средств 4) объема поставки

386. Правила хранения иммунобиологических лекарственных препаратов регламентируются

1) постановлением главного государственного санитарного врача РФ
2) приказом министерства здравоохранения РФ
3) постановлением правительства РФ
4) законом РФ

387. В «холодовой цепи» хранения иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечные организации относятся к уровню

1) третьему 2) четвертому 3) первому 4) второму

388. Помещение для хранения БАД должны быть оснащены

1) гигрометрами 2) манометрами 3) барометрами 4) водосчетчиками

389. Периодичность прохождения метрологического контроля гигрометров устанавливается

1) производителем приборов 3) министерством здравоохранения РФ
2) аптечной организацией 4) правительством РФ

390. Условия хранения БАД устанавливаются

1) производителем 3) аптечной организацией
2) роспотребнадзором 4) поставщиком

391. Хранение БАД осуществляется в соответствии с

1) физико-химическими свойствами 3) сроком годности
2) датой выпуска 4) ассортиментом

392. Хранение БАД осуществляется

- 1) отдельно от лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента
- 2) совместно с лекарственными препаратами и товарами аптечного ассортимента
- 3) совместно с товарами аптечного ассортимента
- 4) отдельно от лекарственных препаратов

393. При хранении горчичники требуют защиты от

- 1) влаги
- 2) света
- 3) повышенной температуры
- 4) газов

394. Фармацевтическую субстанцию кальция хлорида следует хранить в

- 1) стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином
- 2) стеклянной таре с герметичной укупоркой
- 3) металлической таре с герметичной укупоркой
- 4) в прохладном месте

395. Лекарственные средства, подлежащие предметно- количественному учету, за исключением наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств, хранятся в

- 1) металлических или деревянных шкафах, опечатываемых в конце рабочего дня
- 2) в специально оборудованной комнате на стеллажах
- 3) сейфах
- 4) закрывающихся шкафах

396. Контроль за температурным режимом в холодильнике, в котором осуществляется хранение термолabileльных БАД осуществляется

- 1) один раз в день
- 2) два раза в день
- 3) один раз в неделю
- 4) один раз в два дня

397. При условии хранения «в сухом месте» поддерживается относительная влажность

- 1) 50%
- 2) 60%
- 3) 40%
- 4) 70%

398. Хранение лекарственных препаратов по алфавитному принципу, по кодам допускается при

- 1) использовании компьютерных технологий
- 2) хранении по агрегатному состоянию
- 3) хранении с учетом физико-химического состояния
- 4) использовании фармакологических групп

399. Под влиянием низкой температуры ухудшаются свойства растворов

- 1) формальдегида
- 2) глюкозы
- 3) ацесоли
- 4) гемодеза

400. Протаргол необходимо хранить в

- 1) защищенном от света месте
- 2) прохладном месте
- 3) герметично укупоренной таре
- 4) таре, заполненной доверху

401. Дезинфицирующие средства следует хранить

- 1) отдельно от пластмассовых и металлических изделий
- 2) вместе с хирургическими инструментами (возможно)
- 3) в помещении получения воды очищенной
- 4) совместно с медицинскими изделиями

402. В помещениях хранения наркотических и психотропных лекарственных средств возможно хранение

- 1) ядовитых и сильнодействующих лекарственных средств, находящихся под международным контролем
- 2) ядовитых и сильнодействующих лекарственных средств, не находящихся под международным контролем
- 3) лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
- 4) других лекарственных средств

403. Лекарственный препарат фентанил ТТС 12,5 мкг/час ___ №5 хранится

- 1) специально оборудованном помещении в сейфе
- 2) специально оборудованном помещении на стеллаже
- 3) в металлическом шкафу под замком
- 4) в деревянном шкафу под замком

404. Лекарственный препарат тропикамид глазные капли хранится в

- 1) запирающемся металлическом шкафу
- 2) специально оборудованном помещении на стеллаже
- 3) специально оборудованном помещении в сейфе
- 4) деревянном шкафу

405. Лекарственный препарат редуксин мет хранится

- 1) в деревянном шкафу
- 2) в металлическом шкафу под замком
- 3) в деревянном шкафу под замком
- 4) специально оборудованном помещении на стеллаже

406. Растворы глюкозы для инфузий следует хранить

- 1) в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C
- 2) при температуре не выше 25 °C
- 3) в защищенном от света месте, при температуре не выше 15 °C
- 4) при температуре не выше 8 °C

407. Термолабильные лекарственные препараты

- 1) теряют свои свойства при температуре 15-25°C и более
- 2) сохраняют свои потребительские свойства при комнатной температуре и выше
- 3) теряют свои потребительские свойства только при температуре 30 °C и выше
- 4) теряют свои свойства при температуре 8-15°C

408. Лекарственные средства, которым необходима защита от улетучивания

- 1) спиртовые экстракты и настойки
- 2) антибиотики
- 3) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды
- 4) органопрепараты

409. Допускается хранение наркотических средств, требующих защиты от повышенной температуры в помещениях 1-й и 2-й категории в

- 1) запирающихся холодильниках
- 2) холодных подвальных помещениях
- 3) отдельной, запирающейся камере холодильника
- 4) помещении с постоянно работающим кондиционером

410. Совместное хранение иммунобиологических лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами

- 1) не допускается
- 2) допускается при хранении других препаратов на отдельных полках
- 3) допускается при хранении других препаратов на дверной панели холодильника
- 4) допускается при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов на дверной панели холодильника

411. Помещения хранения лекарственных препаратов и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных организаций должны быть оснащены приборами для регистрации параметров воздуха, кроме

- 1) тонометров
- 2) термометров
- 3) гигрометров
- 4) психрометров

412. Оптимальная относительная влажность воздуха в помещении хранения резиновых изделий составляет

- 1) 65% и более
- 2) до 40%
- 3) до 50%
- 4) 50-70

413. Относительная влажность воздуха, которую следует поддерживать для предупреждения высыхания резиновых изделий и потери их эластичности

- 1) не менее 65%
- 2) не менее 80%
- 3) не менее 50%
- 4) не менее 70%

414. Условия хранения жгутов и зондов

- 1) в подвешенном состоянии
- 2) в лежачем положении
- 3) плотно заполненных ящиках в несколько рядов
- 4) в горизонтальном положении в рулонах

415. Режим хранения при комнатной температуре

- 1) +15+25 °с
- 2) +15+30 °с
- 3) +2+8 °с
- 4) +8+15 °с

416. В процессе хранения глазных капель сульфацила натрия под действием света и кислорода воздуха может происходить

- 1) пожелтение раствора
- 2) появление осадка
- 3) сдвиг рН в кислую сторону
- 4) сдвиг рН в щелочную сторону

417. Уровень аптечных организаций в «холодовой цепи» хранения иммунобиологических лекарственных препаратов

- 1) третий
- 2) четвертый
- 3) первый
- 4) второй

418. Зона хранения лекарственного препарата при нарушении целостности его упаковки

- 1) карантинная зона
- 2) зона хранения
- 3) административная зона
- 4) зона приемки

419. Процесс размещения продукции с обеспечением условий хранения с момента поступления до момента получения потребителем называется

- 1) хранение
- 2) управление потоками
- 3) хозяйственная операция
- 4) складирование

420. В местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся

- 1) в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому
- 2) в специально оборудованных боксах
- 3) на вертушке, находящейся рядом с провизором, который изготавливает лекарственные формы
- 4) в ящике ассистентского стола, запирающемся на ключ

421. К первой категории помещений хранения НС и ПВ относятся

- 1) помещения производителей и изготовителей (за исключением аптечных организаций) наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции
- 2) помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список ii перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список iii перечня
- 3) помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список ii перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ, внесенных в список iii перечня
- 4) помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного или 6-месячного запаса

422. Резиновые медицинские изделия следует защищать от воздействия

- 1) окислителей, света, механических повреждений, высоких и низких температур
- 2) высоких температур
- 3) повышенной влажности
- 4) газов, содержащихся в окружающей среде

423. Для лекарственных препаратов, требующих особых условий хранения, обращения и применения, на этикетках

- 1) могут печататься или наклеиваться дополнительные предупредительные надписи
- 2) есть допустимые отклонения
- 3) есть дополнительные обозначения
- 4) есть печати

424. К характеристике параметра воды для содержания пиявок относится

- 1) чистая, свободная от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов, механических загрязнений, иметь комнатную температуру
- 2) охлажденная до $+10^{\circ}\text{C}$
- 3) чистая и иметь комнатную температуру
- 4) прохладная, из-под крана

425. Дайте информацию посетителю аптеки, как хранить стерильные бинты

- 1) стерильные бинты хранятся в заводской упаковке
- 2) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и хранить в полиэтиленовом пакете
- 3) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и переложить в шкаф
- 4) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и положить на стол

426. Дайте информацию посетителю аптеки, как хранить стерильные марлевые салфетки

- 1) стерильные марлевые салфетки хранятся в заводской упаковке
- 2) стерильные марлевые салфетки хранятся без заводской упаковки
- 3) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить заводскую упаковку и переложить в тумбочку
- 4) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить заводскую упаковку и положить на подоконник

427. Температурный режим, оптимальный для хранения резиновых изделий составляет

- 1) не ниже 0°C и не выше 20°C
- 2) от 0°C до 11°C
- 3) от 12°C до 15°C
- 4) от 15°C до 20°C

428. Причиной порчи резиновых медицинских изделий являются

- 1) воздействие окислителей, света, механических повреждений, высоких и низких температур
- 2) высоких температур
- 3) повышенной влажности
- 4) газов, содержащихся в окружающей среде

429. Посетитель аптеки обратился к фармацевту с просьбой проконсультировать его по условиям содержания пиявок. Дайте рекомендации при отпуске

- 1) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой, свободной от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов, механических загрязнений, иметь комнатную температуру
- 2) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть охлажденной до +10°С- вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой и иметь комнатную температуру
- 3) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть прохладной, из-под крана

430. Документом, регламентирующим хранение медицинских изделий, является

- 1) приказ минздрава РФ от 13.11.1996 n 377
- 2) постановлением правительства РФ от 19.01.1998 n 55
- 3) приказ минздрава РФ от 21.10.1997 n 309 (ред. От 24.04.2003)
- 4) приказ минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 n 706н (ред. От 28.12.2010)

431. Нормативными документами, определяющими требования к хранению БАД являются

- 1) СанПИН 2.3.2.1290-03
- 2) приказ минздрава РФ от 13.11.1996 n 377 (ред. От 23.08.2010)
- 3) приказ минздрава РФ от 31.08.2016 n 646н
- 4) ГОСТ Р

432. Нормативным документом регламентирующим хранение минеральных вод в аптеке является

- 1) ГОСТ Р
- 2) СанПИН 2.3.2.1290-03
- 3) приказ минздрава РФ от 13.11.1996 n 377 (ред. От 23.08.2010)
- 4) приказ минздрава РФ от 31.08.2016 n 646н

433. В помещениях хранения осуществляется наблюдение за температурой и влажностью воздуха

- | | |
|-------------------|-------------------|
| 1) 1 раз в сутки | 3) 1 раз в смену |
| 2) 2 раза в сутки | 4) 1 раз в неделю |

434. Изделия медицинского назначения, не требующие хранения отдельно по группам

- | | |
|------------------------------------|--|
| 1) парфюмерно-косметические товары | 4) перевязочные средства и вспомогательные материалы |
| 2) резиновые изделия | |
| 3) изделия из пластмасс | |

435. Результаты температурного картирования регистрируются в специальном журнале

- 1) ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни
- 2) ежедневно, кроме выходных и праздничных дней
- 3) три раза в неделю
- 4) два раза в неделю

436. Журнал регистрации температурного режима хранится в течении

- | | | | |
|-------------|----------------|-------------|-------------|
| 1) двух лет | 2) одного года | 3) трех лет | 4) пяти лет |
|-------------|----------------|-------------|-------------|

437. Условия хранения медицинских инструментов

- 1) в сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре
- 2) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не менее 65%
- 3) в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской
- 4) в сухом, прохладном, защищенном от света месте

438. Перчатки и напальчники хранят ...

- 1) в плотно закрытых коробках, густо пересыпанными тальком
- 2) в слегка надутым виде
- 3) в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской
- 4) на стеллажах

439. Необходимая относительная влажность воздуха в хранилищах с изделиями из пластмассы

- 1) не более 65%
- 2) 65% и более
- 3) до 40%
- 4) 50%

440. Основные требования к хранению минеральных вод в аптечных организациях

- 1) темные, сухие, проветриваемые помещения, температура воздуха от +5 до +20 °C
- 2) в прохладном темном месте, изолированно от других товаров
- 3) без требований к освещенности, при комнатной температуре воздуха
- 4) в прохладном месте, без требований к освещенности

441. Условия хранения парфюмерно-косметической продукции, которые не регламентированы техническим регламентом таможенного союза

- 1) относительная влажность воздуха 55-70%
- 2) для жидких изделий температура хранения не ниже +5°C и не выше 25°C
- 3) для туалетного твердого мыла температура хранения не ниже минус 5°C
- 4) для остальной парфюмерно-косметической продукции - не ниже 0°C и не выше 25°C

442. Изъятая некачественная пищевая продукция до ее использования, утилизации или уничтожения подлежит хранению

- 1) в отдельном помещении (шкафу), на особом учете, с точным указанием ее количества
- 2) в торговом зале
- 3) в отдельном шкафу без указания количества
- 4) без проведения особого учета

443. В помещениях хранения производится контроль за следующими параметрами микроклимата

- 1) температура и влажность
- 2) температура
- 3) воздухообмен
- 4) освещение

444. Условия хранения лекарственных веществ, предназначенных для изготовления нестерильных лекарственных форм

- 1) в плотно закрытых штангласах
- 2) в металлических биксах
- 3) в закрытых коробках, ящиках
- 4) в полипропиленовых банках с завинчивающейся пробкой

445. В помещениях для хранения на каждую единицу товара должен (-на) быть оформлен(а)

- 1) стеллажная карточка
- 2) прайс-лист
- 3) товарная накладная
- 4) реестр

446. Перманганат калия по условиям хранения относится к веществам

- 1) взрывоопасным
- 2) легко горючим

3) взрывчатым

4) легко воспламеняющимся

447. К легкогорючим лекарственным средствам относится

1) глицерин

2) серебра нитрат

3) скипидар

4) нитроглицерин

448. К гигроскопичным лекарственным средствам относится

1) димедрол

3) глюкоза

2) магния сульфат

4) кислота никотиновая

449. Серебра нитрат хранят в аптеке как вещество

1) взрывоопасное

3) взрывчатое

2) легковоспламеняющееся

4) горючее

450. Серебра нитрат хранят в аптеке в

1) банках темного стекла, оклеенных черной бумагой

3) в банках обычного стекла

2) в банках темного стекла

4) в бумажных пакетах

451. К лекарственным веществам, требующим защиты от пониженной температуры, относится

1) раствор формальдегида

3) раствор аммиака

2) спирт этиловый

4) глицерин

452. Степень заполнения емкостей при хранении спирта в больших количествах

1) не более чем на 75% объема

3) на ? Объем

2) не более 90% объема

4) на ? Объем

453. Не допускается совместное хранение легковоспламеняющихся веществ

1) с серной и азотной кислотой

2) титрованным раствором гидроксида натрия 0,1 моль/л

3) титрованным раствором натрия тиосульфата 0,1 моль/л

4) метиленовой синью

454. В таре из светозащитных материалов, в темном помещении или шкафах хранят фармацевтические субстанции, требующие защиты от

1) света

3) улетучивания и высыхания

2) воздействия влаги

4) воздействия повышенной температуры

455. Дезинфицирующие средства в аптечной организации хранятся

1) в герметически закупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий и помещений получения дистиллированной воды

2) на стеллаже в обычных условиях

3) в месте, защищенном от естественного и искусственного освещения

4) без соблюдения особых требований

456. Калия перманганат обладает свойствами

1) взрывоопасными

3) легкогорючими

2) взрывчатыми

4) легковоспламеняющимися

457. По окончании срока годности, БАД подлежат

1) утилизации

2) возврату поставщику

- 3) возврату производителю
- 4) сдаче на анализ на соответствие качественного и количественного составов

458. При проведении производственного контроля ежедневной проверке подвергается

- 1) проверка температура воздуха внутри холодильников
- 2) проверка наличия моющих средств для обработки инвентаря
- 3) проверка сроков прохождения сотрудниками гигиенической подготовки
- 4) проверка правильности использования дезинфицирующих средств

459. В аптечной организации должно быть обеспечено

- 1) отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц
- 2) вход через помещения другой организации
- 3) выход через помещения другой организации
- 4) полная изоляция входа/выхода

460. Доступ в помещения (зоны) аптечной организации имеют лица,

- 1) уполномоченные руководителем
- 2) имеющие пропуск
- 3) посещающие аптеку с целью приобретения лекарственных средств
- 4) поставляющие товар в аптеку

461. При хранении и реализации биологически активных добавок необходимо осуществлять

- 1) производственный контроль
- 2) их хранение по фармакологическим группа
- 3) их хранение в холодильниках
- 4) сдачу на контроль в органы роспотребнадзора

462. Влажность воздуха измеряется

- 1) гигрометром
- 2) люксметром
- 3) анемометром
- 4) термометром

463. Акт об уничтожении ЛП в течение 5 рабочих дней со дня его составления направляется в уполномоченный орган

- 1) владельцем уничтоженных ЛП
- 2) контролирующим органом
- 3) органом роспотребнадзора
- 4) лицензирующим органом

464. Лекарственные средства, способные к взрыву, относятся к

- 1) взрывоопасным
- 2) легковоспламеняющимся
- 3) легкогорючим
- 4) горючим

465. Лекарственные средства, способные к самовозгоранию или к возгоранию под действием внешнего источника зажигания, относятся к

- 1) огнеопасным
- 2) взрывоопасным
- 3) взрывчатым
- 4) горючим

466. К легковоспламеняющимся лекарственным средствам относится

- 1) настойка пустырника
- 2) водорода пероксид
- 3) серебра нитрат
- 4) отвар корней алтея

467. К лекарственным средствам, обладающими взрывоопасными свойствами относится

- 1) калия перманганат
- 2) рибофлавин
- 3) настойка йода
- 4) нитрофурал

3) ежемесячно

4) один раз в квартал

479. Измерительные части приборов для регистрации параметров воздуха (термометры, гигрометры или психрометры) должны размещаться от дверей, окон и отопительных приборов на расстоянии не менее (м)

- 1) 3
- 2) 1,5
- 3) 1,7
- 4) 2

480. Лекарственные средства, хранимые в герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху

- 1) лекарственные средства, требующие защиты от воздействия газов, содержащихся в окружающей среде
- 2) лекарственные средства, требующие защиты от света
- 3) лекарственные средства, требующие защиты от воздействия влаги
- 4) лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания и высыхания

Список литературы:

1. Учебное пособие по фармакотерапии. МДК 05.01. «Прикладная фармакология». Раздел «Фармакотерапия».
2. Учебное пособие по фитотерапии. МДК 05.01. «Прикладная фармакология». Раздел МДК 05.01.2. «Фитотерапия».

Интернет-ресурсы:

Ремедиум группа URL: <http://www.remedium.ru/>

МедУнивер URL: <https://meduniver.com/>

Pharm-MedExpertRu Национальный фармацевтический портал URL: <http://pharm-medexpert.ru/>

ГОСУДАРСТВЕННАЯ ФАРМАКОПЕЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ XIV ИЗДАНИЕ // ФЕДЕРАЛЬНАЯ ЭЛЕКТРОННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ БИБЛИОТЕКА Министерство здравоохранения Российской Федерации URL: <http://femb.ru/femb/pharmacopea.php>

Лекарства и субстанции // РЕГИСТР ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РОССИИ URL: <https://www.rlsnet.ru/>

Государственный реестр лекарственных средств в РФ <https://grls.rosminzdrav.ru/>

Перечень основных нормативных документов для подготовки к комплексному экзамену:

1. Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ (ред. от 29.05.2019) «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
2. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 02.08.2019) «Об обращении лекарственных средств».
3. Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ (ред. от 26.07.2019) «О наркотических средствах и психотропных веществах».
4. Федеральный закон от 07.02.1992 № 2300-1 (ред. от 18.07.2019) «О защите прав потребителей».
5. Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ (ред. от 02.08.2019) «О лицензировании отдельных видов деятельности».
6. Федеральный закон от 26.12.2008 № 294-ФЗ (ред. от 02.08.2019) «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля».
7. Федеральный закон от 22.05.2003 № 54-ФЗ (ред. от 26.07.2019) «О применении контрольно-кассовой техники при осуществлении наличных денежных расчетов и (или) расчетов с

использованием платежных карт».

8. Федеральный закон от 13.03.2006 № 38-ФЗ (ред. от 01.05.2019) «О рекламе».
9. Постановление Правительства РФ от 19.01.1998 № 55 (ред. от 28.01.2019) «Правила продажи отдельных видов товаров, перечень товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование покупателя о безвозмездном предоставлении ему на период ремонта или замены аналогичного товара, и перечень непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар другого размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации».
10. Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 № 1081 (ред. от 04.07.2017) «О лицензировании фармацевтической деятельности» (вместе с «Положением о лицензировании фармацевтической деятельности»).
11. Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 № 1085 (ред. от 04.07.2017) «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (вместе с «Положением о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»).
12. Постановление Правительства РФ от 06.08.1998 № 892 (ред. от 25.05.2017) «Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами».
13. Постановление Правительства РФ от 23.09.2002 № 695 (ред. от 25.03.2013) «О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающих в условиях повышенной опасности».
14. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22.04.2014 № 183н (ред. от 27.07.2018) «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».
15. Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681 (ред. от 19.12.2018) «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации».
16. Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 (ред. от 27.05.2019) «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации».
17. Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 (ред. от 10.11.2017) «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»).
18. Постановление Правительства РФ от 29.10.2010 № 865 (ред. от 08.10.2018) «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».
19. Постановление Региональной энергетической комиссии Свердловской области от 01.12.2010 № 149-ПК «Об утверждении предельных размеров торговых надбавок на лекарственные препараты, включенные в перечень ЖНВЛП».
20. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 23.04.2013 № 240н (ред. от 08.07.2019) «О Порядке и сроках прохождения медицинскими работниками и фармацевтическими работниками аттестации для получения квалификационной категории».
21. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 28.12.2010 № 1222н «Об утверждении правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения».
22. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 26.08.2010 № 735н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими

пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации».

23. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 27.07.2010 № 553н «Об утверждении видов аптечных организаций».
24. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23.08.2010 № 706н (ред. от 28.12.2010) «Об утверждении правил хранения лекарственных средств».
25. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 13.11.1996 № 377 (ред. от 23.08.2010) «Об утверждении Инструкции по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения».
26. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.07.2015 № 484н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами».
27. Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 17.02.2016 № 19 «Об утверждении Санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 «Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов».
28. Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 17.04.2003 № 50 «О введении в действие санитарно-эпидемиологических правил и нормативов СанПиН 2.3.2.1290-03 «Гигиенические требования к организации производства и оборота биологически активных добавок к пище (БАД)».
29. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 26.10.2015 № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».
30. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 21.10.1997 № 309 (ред. от 24.04.2003) «Об утверждении инструкции по санитарному режиму аптечных организаций».
31. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 12.02.2007 (ред. от 26.02.2013) № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания».
32. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 20.12.2012 № 1181н «Об утверждении порядка назначения и выписывания медицинских изделий, а также форм рецептурных бланков на медицинские изделия и порядка оформления указанных бланков, их учет и хранения».
33. Приказ Минздрава России от 14.01.2019 N 4н "Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения".
34. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 01.08.2012 № 54н (ред. от 31.10.2017) «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления».
35. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 17.06.2013 № 378н (ред. от 31.10.2017) «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения».
36. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 12.11.1997 № 330 (ред. от 17.11.2010) «О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических лекарственных средств».
37. Приказ Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н (ред. от 31.10.2017) «Об утверждении

порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества».

38. Приказ Министерства здравоохранения Свердловской области от 29.04.2002 № 246-П «О введении норм отпуска настоек, бальзамов, эликсиров».
39. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».
40. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31.08.2016 № 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения».
41. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 11.07.2017 № 403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».
42. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 08.02.2017 № 47н «Об утверждении перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности».
43. Распоряжение Правительства РФ от 10.12.2018 N 2738-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2019 год, также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи»

