

Міністерство охорони здоров'я України
Запорізький державний медичний університет
Кафедра управління і економіки фармації, медичного і фармацевтичного
правознавства

ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ АПТЕЧНИХ ТА ПАРФУМЕРНО- КОСМЕТИЧНИХ ЗАКЛАДІВ

Модуль 1

ЗБІРНИК ТЕСТОВИХ ЗАВДАНЬ

З ДИСЦИПЛІНИ

"ОРГАНІЗАЦІЯ ТА ЕКОНОМІКА У ФАРМАЦІЇ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНІЙ ГАЛУЗІ"

ДЛЯ ПРАКТИЧНОЇ РОБОТИ СТУДЕНТІВ 4 КУРСУ

ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ФАКУЛЬТЕТУ

(СПЕЦІАЛЬНІСТЬ «ТЕХНОЛОГІЇ ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНИХ ЗАСОБІВ»)

Запоріжжя 2017

*Затверджено на засіданні Центральної методичної Ради ЗДМУ
(протокол № 2 від 30 листопада 2017 р.)
та рекомендовано для використання в освітньому процесі.*

Укладачі:

Н. І. Сінча, Литвиненко О. В., Н. Я. Дондик, В. О. Демченко

За редакцією д-ра фарм. наук, професора Книша Є.Г.

Рецензенти:

к. фарм. н., доцент Корнієвський Ю.І.

к. фарм. н., доцент Корнієвська В.Г.

Організація роботи аптечних та парфумерно-косметичних закладів. Модуль 1 : зб. тестових завдань з дисципліни "Організація та економіка у фармації та парфумерно-косметичній галузі" для практичної роботи студентів спеціальності «Технології парфумерно-косметичних засобів» / уклад. : Н. І. Сінча, О. В. Литвиненко, Н. Я. Дондик, В. О. Демченко. - Запоріжжя : ЗДМУ, 2017. - 154 с.

Збірник тестових завдань складено відповідно до програми з організації та економіки фармації для проведення занять із студентами вищих навчальних закладів за спеціальністю 7.12020104 «Технології парфумерно-косметичних засобів», напрям 1204 «Технології парфумерно-косметичних засобів».

Теми занять практичної роботи студентів модуля 1

ОСНОВНІ ПРИНЦИПИ ОРГАНІЗАЦІЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ. НАЦІОНАЛЬНА ЛІКАРСЬКА (ФАРМАЦЕВТИЧНА) ПОЛІТИКА. СИСТЕМА НАДАННЯ ПАРФУМЕРНО _ КОСМЕТИЧНИХ ПОСЛУГ НАСЕЛЕННЮ.....	4
ОРГАНІЗАЦІЯ ДІЯЛЬНОСТІ АПТЕК ЯК ЗАКЛАДІВ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я ЗГІДНО З ВИМОГАМИ НАЛЕЖНОЇ АПТЕЧНОЇ ПРАКТИКИ (GPP) ...	12
ОРГАНІЗАЦІЯ САНІТАРНОГО РЕЖИМУ І ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПОРЯДКУ В АПТЕЧНИХ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНИХ ЗАКЛАДАХ	24
ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ В УМОВАХ МЕДИЧНОГО СТРАХУВАННЯ	28
ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ ОПТОВОЇ ФАРМАЦЕВТИЧНІЙ ФІРМИ, АПТЕЧНИХ СКЛАДІВ . ОРГАНІЗАЦІЯ ПОСТАЧАННЯ ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНИХ ЗАКЛАДІВ.....	39
ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ АПТЕКИ З ТОВАРНИМИ ЗАПАСАМИ.....	50
ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ РЕЦЕПТУРНО--ВИРОБНИЧОГО ВІДДІЛУ АПТЕКИ. ПРАВИЛА ВИПИСУВАННЯ І ПРИЙОМУ РЕЦЕПТІВ...НА ЛІКАРСЬКІ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНІ ЗАСОБИ.....	63
ТАКСУВАННЯ РІЗНИХ ПРОПИСИВ НА ЛІКАРСЬКІ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНІ ФОРМИ, ВИЗНАЧЕННЯ ТАРИФІВ ЗА ЇХ ВИГОТОВЛЕННЯ В АПТЕКАХ	75
ОРГАНІЗАЦІЯ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ВІДПУСКУ ЛІКІВ У ВІТЧИЗНЯНІЙ І ЗАРУБІЖНОЇ ФАРМАЦЕВТИЧНІЙ ПРАКТИЦІ.....	83.
ПОРЯДОК ВІДПУСКУ ЛІКІВ З АПТЕК	93
ОРГАНІЗАЦІЯ ПРЕДМЕТНО- КІЛЬКІСНОГО ОБЛІКУ В АПТЕКЕ ПОРЯДОК ОБІГУ НАРКОТИЧНИХ ЛІКАРСЬКИХ	

**ЗАСОБІВ, ПСИХОТРОПНИХ РЕЧОВИН ТА ПРЕКУРСОРІВ
СПИСКУ 1105**

**ОРГАНІЗАЦІЯ ДЕРЖАВНОЇ СИСТЕМИ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ
КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ТА ПАРФУМЕРНО-
КОСМЕТИЧНИХ ЗАСОБІВ121**

**ОРГАНІЗАЦІЯ ВНУТРІШНЬОАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
ЛІКІВ..... 127**

РЕКОМЕНДОВАНА ЛІТЕРАТУРА.....151

Тести до теми:
ОСНОВНІ ПРИНЦИПИ ОРГАНІЗАЦІЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО
ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ НАСЕЛЕННЯ. НАЦІОНАЛЬНА ЛІКАРСЬКА
(ФАРМАЦЕВТИЧНА) ПОЛІТИКА.
СИСТЕМА НАДАННЯ ПАРФУМЕРНО _ КОСМЕТИЧНИХ ПОСЛУГ
НАСЕЛЕННЮ

Хто є органами державної виконавчої влади в галузі охорони здоров'я?

- Міністерство юстиції України.
- Лікувально-профілактичні, аптечні, -санаторно курортні установи.
- Міністерство охорони здоров'я України.**
- Міністерство охорони здоров'я України, лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно - курортні установи.
- Міністерство охорони здоров'я України, ДКП фірма "Фармація".

@

1

Що відноситься до закладів охорони здоров'я?

- Міністерство охорони здоров'я України
- Міністерство охорони здоров'я України, лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно курортні установи.
- Лікувально-профілактичні, аптечні, -санаторно курортні установи.**
- Державна служба з лікарственим засобам
- Фармацевтичні фабрики і заводи

@

1

Хто може займатися медичною і фармацевтичною діяльністю в Україні?

-Особи, які мають спеціальну освіту і відповідають єдиним кваліфікаційним вимогам.

- Особи, які пройшли медичну та фармацевтичну підготовку в
- Україна і в навчальних закладах зарубіжних країн.
- Всі юридичні особи, які виявили на це бажання.
- Всі фізичні особи, які виявили на це бажання.

@

1

Хто може бути суб'єктами створення лікарських засобів в Україні?

- Всі юридичні особи, які виявили на це бажання.
- Науково-дослідні установи.
- Підприємства, установи, організації та громадяни.**
- Всі фізичні особи, які виявили на це бажання.
- Вищі навчальні заклади.

@

1

Які лікарські засоби допускаються до застосування в Україні?

-Лікарські засоби, що пройшли державну реєстрацію і включені до Державного реєстру.

-Лікарські засоби вітчизняного та імпортного виробництва позитивно зарекомендували себе в медичній практиці.

-Лікарські засоби, що пройшли доклінічне та клінічне випробування.

-Всі ввезені в Україну лікарські засоби.

-Лікарські засоби, що мають сертифікат якості виробника.

@

1

Ким може здійснюватися виробництво лікарських засобів в Україні?

-Тільки юридичними особами.

-Фізичними особами на підставі спеціального дозволу (ліцензії).

-Юридичними і фізичними особами на підставі ліцензії.

-Тільки фізичними особами

-Всіма бажаними.

@

1

Як здійснюється ввезення в Україну та вивезення з України зареєстрованих лікарських засобів?

-При наявності сертифіката якості, виданого МОЗ України.

-При наявності сертифіката якості, виданого Державною службою лікарських засобів і виробів медичного призначення.

-При наявності сертифіката якості, виданого виробником.

-При наявності сертифіката якості, виданого Державною інспекцією з контролю за якістю лікарських засобів.

-При наявності свідоцтва про проходження доклінічних і клінічних випробувань.

@

1

Кому дозволено займатися оптовою та роздрібною реалізацією лікарських засобів в Україні?

-Приватним особам.

-ЛПЗ на підставі ліцензії.

-Аптечним закладам на підставі ліцензії.

-Аптечним і лікувально-профілактичним установам на підставі ліцензії.

-Підприємствам, установам, організаціям і громадянам на підставі ліцензії.

@

1

Яка державна структура визначає політику з обігу наркотичних, психотропних препаратів і прекурсорів в Україні?

-Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками

-Державна служба лікарських засобів і виробів медичного призначення.

- УО Укрфармація.
- Державна інспекція з контролю за якістю лікарських засобів.
- МЗ України.

@

1

Що відноситься до функціональних обов'язків ДП«Державного експертного центру МОЗ України»?

- Реєстрація лікарських засобів, які ввозяться в Україну.
- Розробка рекомендацій про доцільність використання вітчизняних і зарубіжних лікарських засобів, підготовка і випуск матеріалів про до- і клінічних випробуваннях препаратів і їх впровадженні в практику.**
- Проведення доклінічних і клінічних випробувань нових вітчизняних лікарських засобів.
- Проведення закупівель, патентування та ліцензування лікарських засобів зарубіжного виробництва.
- Реєстрація лікарських засобів, які вивозяться за межі України.

@

1

Які права має ДП «Державний експертний центр МОЗ України»

- Консультативні права.
- Давати дозвіл на перший промисловий випуск лікарських засобів.
- Проводити аналіз якості ліків і давати розпорядження аптечним установам про продовження терміну їх реалізації.
- Готувати рекомендації Міністерству охорони здоров'я України про виключення з номенклатури малоефективних препаратів і лікарських засобів, що мають небажані побічні ефекти.**
- Вилучати незареєстровані препарати з обороту в роздрібній аптечній мережі.

@

1

Що з переліченого нижче не є завданням Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками?

- Контроль за порядком обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.
- Розгляд та затвердження НТД на нові лікарські засоби.**
- Затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.
- Видача ліцензій на окремий вид діяльності.
- Визначення потреби держави в наркотичних засобах, психотропних речовини і прекурсори.

@

1

Якому органу підзвітний «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів»?

-Міністерству Юстиції України.

-ДКП фірма "Фармація".

-**МОЗ України**

-Державній інспекції з контролю якості лікарських засобів.

-Обласній інспекції з контролю якості лікарських засобів.

@

1

Який орган регулює питання державного контролю якості лікарських засобів в Україні?

-**Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками**

-Обласна інспекція з контролю якості лікарських засобів та виробів - медичного призначення.

-ДП «Науково-експертний центр».

-Державна інспекція з контролю якості ліків.

-ДП "Науково-експертний фармакопейний центр»

@

1

Як здійснюється реалізація лікарських засобів громадянам?

-Реалізація здійснюється тільки при наявності рецепта лікаря.

-Реалізація здійснюється тільки за безготівковий розрахунок.

-**Реалізація здійснюється за рецептами та без рецептів лікаря через аптеки та їх структурні підрозділи**

-Реалізація здійснюється оптовими аптечними установами при наявності ліцензії.

-Реалізація здійснюється через поліклініки і аптечні пункти.

@

1

Який документ регулює правові, економічні та соціальні засади охорони здоров'я в Україні?

-**Основи законодавства України про охорону здоров'я.**

-Закон "Про лікарські засоби".

-Конституція України.

-Постанова Кабінету Міністрів України.

-Закон "Про підприємництво".

@

1

Що з переліченого нижче не є завданням ДП «Українського наукового фармакопейного центру якості лікарських засобів»?

- Розгляд та затвердження НТД на нові лікарські засоби.
- Проведення експертної оцінки НТД на зарубіжні препарати.
- Контроль за порядком обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.**
- Захист фармацевтичного ринку України від недоброякісної фармацевтичної продукції.
- Науково-технічна експертиза та затвердження НТД, що визначає вимоги до якості лікарських засобів.

@

1

Хто встановлює єдині кваліфікаційні вимоги до осіб, що займаються фармацевтичною діяльністю?

- Місцеві органи охорони здоров'я.
- Вищі медичні навчальні заклади.
- Національне агентство з контролю якості.
- Міністерство охорони здоров'я України.**
- Керівник установи, де працює співробітник.

@

1

Які права має фармацевтичний працівник?

- Належні умови професійної діяльності.**
- Безкоштовне користування телефоном.
- Безкоштовне користування квартирою.
- Скорочений робочий день на вимогу.
- Безкоштовне отримання інформації про доходи інших співробітників.

@

1

Як часто фармацевтичний працівник проходить перепідготовку та підвищення кваліфікації?

- Не рідше 1 разу на 3 роки.
- Не рідше 3 разів на рік.
- Не рідше 1 разу на 2 роки
- Не рідше 2 разів на 5 років.
- Не рідше 1 разу на 5 років.**

@

1

Чи вірно твердження: "особи, винні в порушенні законодавства про охорону здоров'я населення, несуть цивільну, адміністративну або кримінальну відповідальність згідно із законодавством"?

- Ні, несуть тільки громадянську відповідальність.
- Вірно, але тільки кримінальну відповідальність.

- Ні, несуть адміністративну відповідальність.
- Ні, несуть адміністративну та кримінальну відповідальність.
- Вірно, несуть всі види відповідальності.**

@

1

Яким законом регламентується порядок проведення доклінічних випробувань?

- Законом "Про охорону здоров'я".
- Законом "Про лікарські засоби".**
- Законом "Про підприємництво".
- Законом "Про забезпечення санітарного та протиепідемічного благополуччя".
- Законом "Про боротьбу з наркоманією".

@

1

Яким документом регламентується порядок виробництва лікарських засобів?

- Закон ОМ "Про охорону здоров'я".
- Конституцією України.
- Закон про "Про лікарські засоби".**
- Закон ОМ "Про виробництво ліків".
- Закон ОМ "Про підприємництво".

@

1

Що з переліченого нижче не є завданням ДП «Державний експертний центр МОЗ України»?

- Аналіз стану пошуку, вивчення та впровадження лікарських засобів.
- Здійснення наукового обґрунтування пріоритетних розробок нових лікарських засобів.
- Здійснення спеціалізованої оцінки матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів.
- Проведення експертної оцінки НТД на нові лікарські засоби.**
- Здійснення нагляду за побічними діями лікарських засобів.

@

1

Хто очолює аптечну службу на районному рівні?

- Міжлікарняна аптека.
- Аптека ЛПЗ.
- ДКП фірма "Фармація".
- Фармацевтична фабрика.

Центральна районна аптека.

@

1

Чи необхідний сертифікат якості виробника для ввезення лікарського засобу на територію України?

-Так.

-Ні.

-Потрібен сертифікат, виданий ДКП фірмою "Фармація".

-Потрібен сертифікат, виданий Державною службою лікарських засобів і виробів медичного призначення.

-Потрібен сертифікат, виданий МОЗ України.

@

1

Які заклади здійснюють медичну і лікарську допомогу амбулаторним і стаціонарним хворим?

-Аптеки.

-ЛПЗ.

-Аптеки та ЛПЗ.

-Мед. пункти.

-Фармацевтичні фабрики.

@

1

Що є вищим адміністративним органом, що відповідає за лікарське забезпечення і роботу аптекних закладів державної власності?

-МЗ України.

-Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками

-Обласне управління охорони здоров'я.

-ДП "Науково-експертний центр"

-Державний Департамент з контролю якості лікарських засіб.

@

1

Як надходять в аптеці з неякісними лікарськими засобами, термін придатності яких минув?

-Знищуються.

-Проходять переконтроль і реалізуються.

-Використовуються для господарських потреб.

-Реалізуються через торгову мережу.

-Використовуються для реклами.

@

Тести до теми:

) ОРГАНІЗАЦІЯ ДІЯЛЬНОСТІ АПТЕК ЯК ЗАКЛАДІВ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я ЗГІДНО З ВИМОГАМИ НАЛЕЖНОЇ АПТЕЧНОЇ ПРАКТИКИ (GPP) ...

1

Яка мінімальна площа аптечного пункту?

-не менше 18 кв.м.

-Не менше 8 кв.м.

-Не менше 10 кв.м.

-Не менше 6 кв.м.

Не менше 12 кв.м.

@

1

Яка мінімальна площа аптеки в сільській місцевості?

-Не менше 5 кв.м.

-Не менше 10 кв.м.

-Не менше 30 кв.м.

-Не менше 18 кв.м.

-Не менше 12 кв.м.

@

1

Як розрізняють аптеки за специфікою виробничої діяльності?

-Виробничі і невиробничі.

-Лікарняні і міжлікарняні аптеки.

- Аптеки для дітей, матері і дитини, геріатричний.
- Гомеопатичні, протидіабетичні, офтальмологічні.
- Аптеки оптового і дрібнооптового відпуски.

@

1

Як часто повинні піддаватися вологому прибиранню підлоги у виробничих приміщеннях аптек?

- Не рідше 1 разу за зміну.**
- Не рідше 1 разу на тиждень.
- Не рідше 1 разу на 10 днів.
- Не рідше 1 разу на 5 днів.
- Не рідше 1 разу на 3 дні.

@

1

Як розрізняють аптеки за специфікою постачальницької діяльності?

- Виробничі і невиробничі.
- Лікарняні, міжлікарняні**
- Аптеки для дітей, матері і дитини, геріатричні.
- Гомеопатичні, протидіабетичні, офтальмологічні.
- Фітовідділ, фітобар.

@

1

Які функції виконує аптека?

-Виробничу, постачальницьку.

-Фінансову, господарську, постачальницьку.

-Фінансову, виробничу.

-Постачальницьку, виробничу, фінансову, господарську.

-Фінансову, постачальницьку, виробничу.

@

1

Яким чином діляться аптеки за видами власності?

-Приватні, держбюджетні, відомчі.

-Державні, колективні, комунальні та приватні.

-Загальнодержавні і приватні.

-Виробничі і готових лікарських форм.

-МЛА, ЛА

@

1

У підпорядкуванні яких міністерств і відомств перебувають державні аптеки?

-МОЗУ.

- МВС, МО, СБУ, Державної адміністрації залізничного транспорту.

-КМУ та МОЗ.

-МВС і СБУ.

-КМУ, МО.

@

1

Яка мінімальна площа аптеки в міській місцевості?

-Не менше 18 кв.м.

-Не менше 50 кв.м.

-Не менше 8 кв.м.

-Не менш 147 кв.м.

-Не менш 191 кв.м.

@

1

Як часто повинні піддаватися вологого прибирання стіни у виробничих приміщеннях аптек?

-Не рідше одного разу на зміну.

-Не рідше одного разу на тиждень.

-Не рідше одного разу на місяць.

-Не рідше одного разу на 10 днів.

-Не рідше одного разу на 5 днів.

@

1

Яка установа має право видавати ліцензії на роздрібну реалізацію лікарських засобів?

- Комітет з наркотиків МОЗ України

-Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками

-Державний фармакологічний центр МОЗ України

-Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів

@

1

Як часто повинні очищатися стелі у виробничих приміщеннях аптеки?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на місяць.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

@

1

Як часто повинен проводитися в аптеці санітарний день?

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на 3 дні.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

-Не рідше 1 разу на місяць.

@

1

Як часто повинна проводитися зміна санітарного одягу працівників аптек?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 2 разів на тиждень.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 2 тижні.

@

1

Які види матеріальної відповідальності ви знаєте?

-Бригадна, групова, індивідуальна.

-Індивідуальна, колективна, бригадна.

-Індивідуальна і колективна.

-Бригадна, колективна, загальна.

-Індивідуальна і групова.

@

1

Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода очищена?

-Не більше доби.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти діб.

- Не більше тижня.

@

1

В яких випадках в аптеці вводиться колективна матеріальна відповідальність?

-Якщо в аптеці немає поділу на відділи.

-Якщо в аптеці два відділи: РПО і ОЗ.

-Якщо в аптеці три відділи: ОЗ, РПО, відділ ГЛФ.

-Якщо в аптеці за штатом передбачена посада рахункового працівника.

-Якщо в аптеці по штату відсутня посада рахункового працівника.

@

1

Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода для ін'єкцій?

-Не більше 24 годин.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти діб.

-Не більше тижня.

@

1

Як часто повинна проводитися прибирання асептичного блоку в аптеці?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 1 разу на 3 дні.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Кожні дві години.

@

1

Як довго зберігається в біксах простерилизований санітарний одяг для працівників асептичного блоку?

-Не більше доби.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти днів.

-Не більше тижня.

@

1

Через які аптечні установи здійснюється роздрібна реалізація лікарських засобів?

-ЛПЗ.

-Аптечні бази і склади.

-Аптеки та їх структурні підрозділи

-Фармацевтичні фабрики.

-Аптечні пункти

@

1

Хто займається питаннями державного контролю якості лікарських форм?

-Обласна інспекція з контролю якості ліків.

-Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів України

-Комітет контролю за наркотиками.

-Держслужба з лікарських засобів

-ДП * Державний фармакологічний центр*.

@

1

Яке з перерахованих приміщень є виробничим?

-Дистиляційна.

-Кімната персоналу.

-Зал обслуговування населення.

-Гардеробна.

-Бухгалтерія.

@

1

Який термін зберігання стерильного посуду?

-Не більше 24 годин.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 4-х діб.

-Не більше 7-ми годин.

@

1

В яких випадках в аптеці вводиться бригадна матеріальна відповідальність?

-При наявності в аптеці самостійних відділів.

-У аптеці, де відділи відсутні.

-У дрібнороздрібної аптечної мережі.

-У аптеках I-III груп.

-У аптеках ЛПЗ.

@

1

В яких випадках в аптеці вводиться індивідуальна матеріальна відповідальність?

-При наявності в аптеці самостійних відділів.

-У аптеці, де відділи відсутні.

-В аптеці, де матеріальна відповідальність покладається на одного працівника (наприклад, касир)

-Не вводиться.

-У аптеках I-III груп.

@

1

Які показники визначають обсяг роботи аптечного закладу?

-Рецептура і товарообіг.

-Обладнання і оснащення.

-Місцезнаходження.

-Виробнича функція.

-Постачальницька функція.

@

1

Які відділи організовуються в аптеках першої групи?

-РВВ, ВЗ, відділ ГЛФ, відділ безрецептурного відпуску.

-Відділ безрецептурного відпуску, відділ ГЛФ.

-РПВ, відділ безрецептурного відпуску.

-РПВ, ВЗ.

-ВЗ, ГЛФ відділ.

@

1

Як частот повинні митися шибки, рами і простір між ними?

-Не рідше одного разу за зміну.

-Не рідше одного разу на тиждень

-Не рідше одного разу на місяць.

-Не рідше одного разу на 10 днів.

-Не рідше одного разу на 5днів.

@

1

Як часто повинні прибиратися шафи для медикаментів в приміщеннях - зберігання ліків (матеріальні кімнати) зсередини?

-Не рідше одного разу за зміну.

-Не рідше одного разу на тиждень

-Не рідше одного разу на місяць.

-Не рідше одного разу на 10 днів.

-Не рідше одного разу на 5днів.

@

1

Скількома комплектами спецодягу повинен бути забезпечений кожен співробітник аптеки?

-Не менш ніж одним комплектом.

Не менш ніж двома комплектами.

-Не менш ніж трьома комплектами.

-Не менш ніж чотирма комплектами.

-Не менш ніж п'ятьма комплектами.

@

1

Як часто повинна проводитися генеральне прибирання асептичного блоку?

-Один раз за зміну.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

@

Тести до теми:

ОРГАНІЗАЦІЯ САНІТАРНОГО РЕЖИМУ І ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПОРЯДКУ В АПТЕЧНИХ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНИХ ЗАКЛАДАХ

1

Як часто повинні піддаватися вологого прибирання підлоги у виробничих приміщеннях аптек?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

-Не рідше 1 разу на 3 дні.

@

1

Як часто повинні піддаватися вологого прибирання стіни у виробничих приміщеннях аптек?

-Не рідше одного разу на зміну.

-Не рідше одного разу на тиждень.

-не рідше одного разу на місяць.

-Не рідше одного разу на 10 днів.

-Не рідше одного разу на 5 днів.

@

1

Як часто повинні очищатися стелі у виробничих приміщеннях аптеки?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на місяць.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

@

1

Як часто повинен проводитися в аптеці санітарний день?

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на 3 дні.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

-Не рідше 1 разу на місяць.

@

1

Як часто повинна проводитися зміна санітарного одягу працівників аптек?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 2 разів на тиждень.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Не рідше 1 разу на 10 днів.

-Не рідше 1 разу на 2 тижні.

@

1

Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода очищена?

-Не більше доби.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти діб.

-Не більше тижня.

@

1

Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода для ін'єкцій?

-Не більше 24 годин.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти діб.

-Не більше тижня.

@

1

Як часто повинна проводитися прибирання асептичного блоку в аптеці?

-Не рідше 1 разу за зміну.

-Не рідше 1 разу на 3 дні.

-Не рідше 1 разу на 5 днів.

-Не рідше 1 разу на тиждень.

-Кожні дві години.

@

1

Як довго зберігається в біксах простерилизований санітарний одяг для працівників асептичного блоку?

-Не більше доби.

-Не більше 2-х діб.

-Не більше 3-х діб.

-Не більше 5-ти днів.

-Не більше тижня.

@

1

Як часто повинні прибиратися шафи для медикаментів в приміщеннях зберігання лікарських засобів (матеріальні кімнати) зсередини?

-Не рідше одного разу за зміну.

-Не рідше одного разу на тиждень

-Не рідше одного разу на місяць.

-Не рідше одного разу на 10 днів.

-Не рідше одного разу на 5днів.

@

1

Як часто повинна проводитися генеральне прибирання асептичного блоку?

-Один раз за зміну.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

-Один раз в тиждень.

@

Тести до теми:

Організація фармацевтичного забезпечення населення в умовах медичного страхування

1

Яким категоріям хворих вперше була встановлена соціальна допомога при лікарському забезпеченні?

-Онкологічним хворим.

-Хворим на цукровий діабет.

-Хворим на туберкульоз.

-Хворим на ревматизм.

-Гематологічним хворим.

@

1

Які ЛПЗ знаходяться на державному фінансуванні?

-Поліклініки.

-Госпіталі і санаторії для інвалідів ВВВ, НДІ кардіології, онкології, державні санаторії для дітей.

-Обласні клінічні лікарні.

-Медико-санаторні частини великих промислових підприємств.

-Інфекційні лікарні.

@

1

Які ЛПЗ знаходяться на фінансуванні місцевого бюджету?

-Госпіталі і санаторії для інвалідів ВВВ.

-Обласні клінічні лікарні.

-НДІ кардіології, онкології.

-Медико-санаторні частини великих промислових підприємств.

-Державні санаторії для дітей.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям у віці до 3 років?

-З оплатою 50% їх вартості.

-На повній вартості.

-Безкоштовно.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-З оплатою 70% їх вартості.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям-інвалідам віком до 16 років?

-З оплатою 50% їх вартості.

-Безкоштовно.

-За повну вартість.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів ветеранам ВВВ?

-За повну вартість.

-З оплатою 50% їх вартості.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-Безкоштовно.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів ветеранам праці?

-З оплатою 50% їх вартості.

-Безкоштовно.

-За повну вартість

-З оплатою 70% їх вартості.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів хворим, які постраждали внаслідок Чорнобильської катастрофи?

-За повну вартість.

-З оплатою 50% їх вартості.

-Безкоштовно тільки за життєвими показаннями.

-З оплатою 70% їх вартості.

-Безкоштовно.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів інвалідам 1 та 2 групи?

-Безкоштовно.

-з оплатою 50% їх вартості.

-За повну вартість.

-Безкоштовно тільки за життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів інвалідам дитинства 1 і 2 групи?

-Безкоштовно.

-За повну вартість.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-З оплатою 50% їх вартості.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям від 3 до 6 років?

-Безкоштовно.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-З оплатою 50% їх вартості.

-За повну вартість

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів "Почесним донорам"?

-Безкоштовно.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-За повну вартість.

-з оплатою 50% їх вартості.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів реабілітованим громадянам?

-За повну вартість.

-з оплатою 50% їх вартості.

-Безкоштовно.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

@

1

Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів пенсіонерам, які отримують пенсію в мінімальних розмірах?

-Безкоштовно.

-Безкоштовно тільки життєвими показаннями.

-Безкоштовно деякі лікарські засоби.

-З оплатою 50% їх вартості.

-За повну вартість.

@

1

Яка категорія хворих має право на безкоштовне отримання всіх медикаментів за рецептами лікарів?

-Хворі на цукровий діабет.

-Хворі на СНІД та ВІЛ-інфіковані.

-Онкологічні хворі.

-Гематологічні хворі.

-Хворі на туберкульоз.

@

1

Яка кількість спирту етилового може бути виписано хворим на цукровий діабет та онкологічним хворим безкоштовно на місяць?

-До 150 р

-До 130 г.

-До 200 г.

-До 250 г.

-до 100 г.

@

1

Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, виписані безкоштовно або на пільгових умовах?

-В аптеці.

-Повертаються хворим.

-Повертаються в ЛПЗ.

-У аптеці у завідувача аптеки.

-У ЛПЗ у головного лікаря.

@

1

Скільки років зберігаються в аптеці рецепти на лікарські засоби, відпущені безоплатно чи на пільгових умовах?

-Один рік.

-Два роки.

-Три роки.

-Чотири роки.

-П'ять років.

@

1

Які аптечні установи мають право відпускати лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах за рецептами лікарів?

- Тільки аптеки.
- Аптечні пункти.
- Медичні пункти.
- Аптеки та аптечні пункти.**
- Філії аптек.

@

1

Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, відпущені безоплатно чи на пільгових умовах з аптечного пункту?

- Повертаються в ЛПЗ.
- Повертаються хворому.
- Передаються разом з виручкою в аптеку.**
- Передаються зав. аптечним пунктом.
- Передаються головному лікарю ЛПЗ.

@

1

Хто в аптеці має право знищувати рецепти після закінчення строків зберігання?

- Комісія в складі 2-х чоловік.
- Комісія в складі 5-ти осіб.
- Комісія в складі 3-х осіб.**
- Завідувач аптекою.

-Відповідальний за знищення рецептів провізор.

@

1

У скількох примірниках оформляється в аптеці «Зведений реєстр»?

-У одному екземплярі.

-В двох примірниках.

-У трьох примірниках.

-У чотирьох примірниках.

-У п'яти примірниках.

@

1

Який термін зберігання "Зведеного реєстру" в аптеці?

-Один рік.

-Один місяць.

-Два роки.

-Два місяці.

-Три роки.

@

1

Які лікарські засоби можуть бути виписані хворому на цукровий діабет безкоштовно?

-Спирт етиловий в кількості 100 г на місяць.

-Вітаміни.

-Сульфаніламід.

-Транквілізатори.

-Антибіотики.

@

1

Які лікарські засоби можуть бути відпущені безкоштовно хворому на СНІД?

-Транквілізатори.

-Антибіотики.

-Сульфаніламід.

-Вітаміни.

-Всі лікарські засоби відпускаються безкоштовно.

@

1

Як повинен поступити провізор, якщо в рецепті спирт етиловий виписаний онкологічному хворому в кількості 150 г?

-Відпустити 100 г спирту безкоштовно, а решту за повну вартість.

-Відпустити лікарський засіб безкоштовно.

-Відпустити лікарський засіб за 50% його вартості.

-Не відпускати лікарський засіб.

-Відпустити лікарський засіб за 70% його вартості.

@

1

Які лікарські засоби можуть бути виписані хворому шизофренією безкоштовно?

-Спирт етиловий.

-Вітаміни.

-Сульфаніламід.

-Антибіотики.

-Транквілізатори.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби загального списку безкоштовно або на пільгових умовах?

-На рецептурному бланку форми №1.

-На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку форми №3.

-На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках.

-На двох рецептурних бланках: форми №3 та форми №1.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби, що підлягають ПКЗ безкоштовно або на пільгових умовах?

-На рецептурному бланку форми №1.

-На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку форми №3.

-На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках.

-На двох рецептурних бланках: форми №3 та форми №1.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні і психотропні лікарські засоби в чистому вигляді безкоштовно або на пільгових умовах?

- На рецептурному бланку форми №1.
- На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках.
- На рецептурному бланку форми №3.
- На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках.
- На двох рецептурних бланках: форми №3 та форми №1.**

@

Тести до теми:

ОРГАНІЗАЦІЯ ПОСТАЧАВАННЯ ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНИХ ЗАКЛАДІВ.ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ ОПТОВОЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ФІРМИ, АПТЕЧНИХ СКЛАДІВ .

1

Чи мають право аптечні склади самостійно здійснювати експортно-імпортні операції із закупівлі та реалізації?

- Мають.**
- Не мають.
- Мають, тільки на замовлення аптечних установ.
- Мають, тільки за погодженням з України МОЗ.
- Мають, тільки на замовлення АТ "Фармація".

@

1

Який відділ складу приймає товар від постачальників?

-Відділ експедиції.

-Відділ комплектації.

-Відділ зберігання.

-Приймальний відділ.

-Оперативний відділ.

@

1

У яких документах в оперативних відділах складу ведеться облік надходження та витрати товарів?

-У "Журналі реєстрації надійшовших вантажів на склад (базу)".

-На картках складського обліку.

-У товарно-транспортній - накладній.

-У Товарному звіті.

-У "Журналі реєстрації приймальних актів і накладних на відпуск товарів з відділу".

@

1

Яка мінімальна площа аптечного складу (базу)?

-Не менше 100 кв.м.

-Не менше 250 кв.м.

-Не менше 150 кв.м.

-Не менш 210 кв.м.

-Не менше 300 кв.м.

@

1

Хто є головою комісії з приймання та передач продукції ,яка і надійшла на склад ?

-Зав. складом.

-Контролер з якості.

-Зав. прийомним відділом.

-Представник громадськості.

-Зав. оперативним відділом.

@

1

В якій документації реєструються товарно-матеріальні цінності, що надійшли на склад?

-У картках складського обліку.

-У стелажних картках.

-У "Журналі реєстрації приймальних актів і накладних на відпуск товарів з відділу".

-В "Журналі реєстрації надійшовших на склад вантажів".

-У Товарному звіті.

@

1

В які терміни здійснюється прийом ліків, які швидко псуються при поставках?

-Протягом 7 днів.

-Протягом 5 днів.

-Протягом 3-х днів.

-Протягом 2-х діб.

-В 24 години

@

1

В який відділ складу подається замовлення-вимога?

-У відділ постачання.

-У оперативний відділ.

-У відділ експедиції.

-У відділ комплектації.

-У приймальний відділ.

@

1

У скількох примірниках виписується товарно-транспортна накладна?

-У 1 примірнику.

-У 2-х примірниках.

-У 2-3 примірниках.

-В -4 примірниках.

-Товарно-транспортна накладна не виписується.

@

1

Скільки примірників товарно-транспортної накладної передається до відділу експедиції?

-1 екземпляр.

-4 примірники.

-3 примірника.

-2 примірника.

-Товарно-транспортна накладна в відділ експедиції не передається.

@

1

З яким терміном придатності відпускають зі складу медичну продукцію, крім бактерійних препаратів?

-Не менше 90%.

-Не менше 80%.

-Не менше 60%.

-Не менше 50%.

-Не менше 40%.

@

1

З яким терміном придатності відпускають з аптечного складу бактерійних препаратів?

-Не менше 80%.

-Не менше 70%.

-Не менше 60%.

-Не менше 50%.

-Не менше 40%.

@

1

У скількох примірниках подаються замовлення-вимоги на отруйні, сильнодіючі, наркотичні та психотропні речовини в відділ отрут?

-У 1 примірнику.

-В 2-х примірниках.

-У 3-х примірниках.

-У 4-х примірниках.

-У 5-ти примірниках.

@

1

Ким підписуються замовлення-вимоги на отруйні, сильнодіючі, наркотичні та психотропні речовини?

-Зав. аптечним складом.

-Рахунковим працівником.

-Головним бухгалтером.

-Зав. аптекою.

-Зав. відділом отрут складу.

@

1

Які основні завдання відділу збуту оптової фармацевтичної фірми?

-на яких умовах реалізувати.

-що закупити.

-у кого закупити.

-на яких умовах закупити.

-як оплатити.

@

1

З якого відділу складу проводиться відпуск отруйних, сильнодіючих, наркотичних і психотропних речовин?

-З відділу експедиції.

-З оперативного відділу.

-З відділу комплектації.

-З приймального відділу.

-З відділу отрут.

@

1

Кому може проводитися продаж отруйних, сильнодіючих, наркотичних і психотропних речовин з аптечного складу?

-Експедитору.

-Зам. завідувача аптекою.

-Глав. бухгалтеру.

-Зав. аптекою або уповноваженій особі за окремою довіреністю.

-Будь-якому співробітникові аптеки.

@

1

У яких випадках здійснюється коректування замовлень-вимог, що надходять на аптечний склад?

-У разі неправильно виписаних замовлень-вимог.

-В разі дефіциту лікарських засобів

-На вимогу АТ "Фармація".

-На вимогу зав. складом.

-Коригування замовлення-вимог не проводиться.

@

1

Які основні завдання відділу маркетингу аптечного складу?

-на яких умовах реалізувати.

-у кого закупити.

-що закупити.

-кому реалізувати.

-як оплатити.

@

1

Які лікарські засоби не піддаються повторній перевірці на якість при надходженні на аптечний склад?

-Наркотичні лікарські засоби в масі "ангро" і в вигляді готових лікарських засобів.

-Лікарські засоби, що використовуються для інгаляційного наркозу.

-Барію сульфат.

-Будь-які лікарські засоби в разі сумніву їх якості.

-Азот і кисень, які використовуються для інгаляційного наркозу.

@

1

В які терміни оформляється "Акт про встановлення розбіжностей в кількості і якості при прийманні товару" на аптечному складі?

-Протягом 3-х днів.

-Протягом 5-ти днів.

-Протягом 7-ми днів.

-В той день, коли виявлені розбіжності.

-Протягом 2-х діб.

@

1

Ким вирішуються суперечності з приводу розбіжності в кількості і якості при прийманні продукції на аптечному складі?

-Зав. приймальним відділенням.

-Представником постачальника.

-Господарським судом.

-Зав. аптечним складом.

-АТ "Фармація".

@

1

Ким затверджується "Акт про встановлення розбіжностей в кількості і якості при прийманні продукції"?

- Представником постачальника.
- Зав. приймальним відділенням.
- По Комісією приймання продукції.
- Зав. аптечним складом.
- Представником громадськості.

@

1

Ким затверджується перелік життєво важливих і широко застосовуваних лікарських засобів, які повинні бути в аптеці в першу чергу?

- Зав. аптекою.
- Гл. бухгалтером.
- Зав. відділу запасів.
- АТ "Фармація".

-МОЗ України

@

1

Який документ складається аптекою і аптечним складом перед поставкою продукції?

- Договір на поставку (договір купівлі-продажу).
- Накладна- вимога.
- Реєстр необхідних лікарських засобів.
- Рахунок-фактура.
- Замовлення-вимога.

@

1

Які основні завдання відділу поставок аптечного складу?

-на яких умовах реалізувати.

-що закупити.

-кому реалізувати.

-у кого закупити.

-Як відправити товар.

@

1

Який термін дії довіреності на отримання наркотичних лікарських засобів з аптечного складу?

-3 дня.

-5 днів.

-7 днів.

-20 днів.

-10 днів.

@

Тести до теми:

Організація роботи аптеки з товарними запасами

1

У яких аптеках організовується самостійний відділ запасів?

-I групи

-II групи

-I і II групи

-III - IV групи

-Не організовується

@

1

Які роботи виконуються в заготовочній кімнаті в асептичних умовах?

-Лабораторно-фасувальні роботи

-Лабораторні роботи

-Фасувальні роботи

-Заповнення штанглізів медикаментами в асистентську кімнату

-Комплектація замовлень в відділення лікарень

@

1

Що являють собою лабораторні роботи, що проводяться в аптеці?

-Приготування концентрованих розчинів, напівфабрикатів, внутрішньоаптечних заготовок

-Фасовка внутрішньоаптечних заготовок

-Фасовка лікарської рослинної сировини

-Проведення контролю якості лікарських форм

-Приготування екстемпоральних лікарських форм

@

1

Як часто при централізованому постачанні (транспортним аптечним складом) товар доставляють в аптеку?

-1 раз в тиждень

-1 раз на місяць

-2 рази на місяць

-Щодекади

-Щокварталу

@

1

Як часто подається замовлення-вимога на аптечний склад?

-Один раз в квартал з розбивкою по місяцях

-Один раз в місяць

-На рік з розбивкою по місяцях

-2 рази на рік

-У міру необхідності

@

1

У скількох примірниках складається замовлення-вимога подається на склад?

-В 1-му екземплярі

-У 2-х примірниках

-У 3-х примірниках

-У 4-х примірниках

-У 5-ти екземплярів

@

1

Чим підтверджується факт приймання товару зі складу у відділі запасу?

-Штампом

-Товарно-транспортної накладної

-Комерційним актом

-Актом приймання-передачі

-Приймальної квитанцією

@

1

Як здійснюється прийом товару на залізничній станції?

-За кількістю місць і масі брутто

-За кількістю місць і масі нетто

-За кількістю товарних одиниць

-За масою нетто

-По загальній вартості

@

1

Як здійснюється остаточне приймання товару в аптеці?

-За масою брутто

-За масою нетто

-За кількістю і якістю

-За кількістю місць

-На загальній вартості

@

1

В які терміни повинна бути проведена остаточна приймання товару в аптеці при міжміських поставках?

-Не пізніше 48 годин з моменту отримання товару аптекою

-Відразу ж при отриманні товару аптекою

-Не пізніше 10 днів з моменту отримання товарів

-Протягом тижня

-У 3-х денний термін

@

1

В які терміни повинна бути проведено остаточне приймання швидкопсувних товарів?

-Не пізніше 48 годин з моменту отримання товару аптекою

-Не пізніше 24 годин з моменту отримання

-Відразу ж при отриманні товару аптекою

-У 3-х денний термін

-Протягом тижня

@

1

Що не відноситься до функцій самостійно виділеного в аптеці відділу запасів?

- Прийом товарів, що надходять в аптеку
- Забезпечення правильного зберігання товарів
- Відпуск товарів іншим відділам аптеки, лікувально-профілактичним закладам і т.д.
- Приготування концентратів, напівфабрикатів, внутрішньоаптечних заготовок
- Приготування лікарських форм за рецептами лікарів**

@

1

Що означає маса нетто?

- Маса товару з упаковкою
- Маса товару без упаковки**
- Маса однорідних товарів
- Загальна маса товару, що надійшов
- Загальна маса готових лікарських форм

@

1

Що означає маса брутто?

- Маса товару без упаковки
- Маса товару з упаковкою**
- Маса однорідних товарів
- Загальна маса товару, що надійшов

-Загальна маса готових лікарських форм

@

1

У яких випадках складається комерційний акт?

-Якщо товар надійшов без супровідних документів

-Якщо виявлені розбіжності в кількості і якості товарів, що надійшли

-Якщо товар прийшов в непридатність з вини транспортної організації

-Якщо товар надійшов від комерційних оптових фірм

-Якщо надійшов товар без вказівки заводських або митних цін

@

1

Яке приміщення не входить до складу відділу запасів?

-Заготівельна

-Розпаковуючі

-Матеріальні кімнати

-Асистентська

-Розфасовувальна

@

1

Яке з нижчеперелічених речовин є вибуховою?

-калію перманганат

-ртуті дихлорид

-срібла нітрат

-нітрогліцерин

-атропіну сульфат

@

1

Який документ оформляється при відпуску товару з відділу запасів в ЛПЗ?

-Замовлення-вимога

-Накладна-вимога

-Видатково-прибуткова накладна

-Накладна на внутрішнє переміщення

@

1

Що не відноситься до виробів медичного призначення?

-Гумові вироби

-Вироби з пластмас

-Перев'язувальні засоби та допоміжні матеріали

-Вироби медичної техніки

-Готові лікарські форми

@

1

Як часто проводять візуальний огляд лікарських засобів і виробів медичного призначення в процесі їх зберігання у відділі запасів?

-1 раз на місяць

-1 раз в тиждень

-1 раз в рік

-2 рази на рік

-2 рази на місяць

@

1

Скільки примірників накладних-вимог виписується ЛПЗ на отримання товарів загального списку з відділу запасів?

-Один примірник

-2 примірники

-3 примірника

-4 примірники

-5 примірників

@

1

Скільки примірників накладних-вимог виписується ЛПЗ на отримання з відділу запасів медикаментів, що підлягають ПКО?

-Один примірник

-2 примірники

-3 примірника

-4 примірники

-5 примірників

@

1

Як оформляються етикетки на штанглазах з отруйними речовинами?

-Найменування речовин написано чорними літерами на білому тлі

-Найменування речовин написано червоними літерами на білому тлі

-Найменування речовин написано червоними літерами на чорному фоні

-Найменування речовин написано білими літерами на чорному фоні

-Найменування речовин написано чорними літерами на червоному тлі

@

1

Як оформляються етикетки на штанглазах з сильнодіючими речовинами?

-Найменування речовин написано чорними літерами на білому тлі

-Найменування речовин написано червоними літерами на білому тлі

-Найменування речовин написано білими літерами на чорному фоні

-Найменування речовин написано червоними літерами на чорному фоні

-Найменування речовин написано чорними літерами на червоному тлі

@

1

Що не відноситься до обов'язків провізора відділу запасів?

-Прийом вимог

-Приготування концентрованих розчинів

-Розподіл роботи між фасувальниками

-Прийом рецептів від населення на виготовлення лікарських форм

-Поповнення запасів медикаментів у відділах аптеки

@

1

Скільки примірників витратно-прибуткової накладної виписується на товар?

-Один примірник

-2 примірники

-3 примірника

-4 примірники

-5 примірників

@

1

З якою метою в місцях зберігання ЛРС поміщується посуд з хлороформом?

-Для підтримки необхідної вологості повітря

-Для захисту від гризунів

-Для захисту від псування, цвілі

-Для дезінфекції повітря

-Для нейтралізації сторонніх запахів

@

1

Яке з нижчеперелічених лікарських речовин відноситься до групи вибухонебезпечних?

-Калію перманганат

-Сірка осаджена

-Гліцерин

-Камфора

-Жирні масла

@

1

Яке з нижчеперелічених лікарських речовин не відноситься до групи барвників?

-Фурацилин

-Індигокармін

-Камфора

-Метиленовий синій

-Діамантовий зелений

@

1

Яка повинна бути ступінь заповнення тари при зберіганні вогнебезпечних речовин?

-Не більше 90-95%

-Не більше 85-90%

-Не більше 98%

-Не більше 80-85%

-Не більше 75-80%

@

1

Яке з нижчеперелічених лікарських речовин не відноситься до групи пахучих?

-Ментол

-Тимол

-Фенол

-Етакридину лактат

-Камфора

@

1

Яке з нижчеперелічених речовин відноситься до групи особливо чутливих до світла?

-Срібла нітрат

-Натрію бромід

-Калію йодид

-Екстракт беладони густий

-Вітамін В2 (рибофлавін)

@

1

З якою метою в місцях зберігання гумових виробів поміщується посуд з 2% розчином карболової кислоти?

-Для підтримки підвищеної вологості повітря

-Для збереження еластичності гуми

- Для дезінфекції повітря
- Для захисту від гризунів
- Для нейтралізації дії парів формаліну, хлороформу і т.п.

@

1

З якою метою в місцях зберігання гумових виробів поміщується посуд з розчином аміаку?

- Для підтримки підвищеної вологості повітря
- Для збереження еластичності гуми**
- Для дезінфекції повітря
- Для захисту від гризунів
- Для нейтралізації дії парів формаліну, хлороформу і т.д

@

1

Хто веде "Журнал обліку лабораторних і фасувальних робіт"?

- Завідувач аптекою
- Завідувач відділом запасів
- Провізор відділу запасів**
- Фармацевт
- Фасувальник

@

Тести до теми:

ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ РЕЦЕПТУРНО--ВИРОБНИЧОГО ВІДДІЛУ АПТЕКИ. ПРАВИЛА ВИПИСУВАННЯ І ПРИЙОМУ РЕЦЕПТІВ НА ЛІКАРСЬКІ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНІ ЗАСОБИ.

1

На якому рецептурному бланку виписується трамадол?

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 та ф-3).

-Відпускається без рецепта.

@

1

На якому рецептурному бланку виписується спирт етиловий?

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3).

-Відпускається без рецепта.

@

1

На якому рецептурному бланку виписується наркотичний лікарський засіб в чистому вигляді на пільгових умовах?

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3).

-Відпускається без рецепта.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

@

1

На якому рецептурному бланку виписується наркотичну лікарський засіб в чистому вигляді?

-На рецептурному бланку ф-1.

-Відпускається без рецепта.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3).

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

@

1

Яка кількість спирту етилового відпускається за рецептом хворим на цукровий діабет, які самостійно проводять ін'єкції?

-до 100 гр.

-до 50 гр.

До 150 гр.

-До 100 гр.

-У необмеженій кількості.

@

1

Який термін дії рецептів на лікарські засоби, що містять наркотичні речовини в чистому вигляді?

-5 днів.

-10 днів.

-15 днів.

-3 дня.

-20 днів.

@

1

Який термін дії рецептів на лікарські препарати, виписані на рецептурному бланку ф-1?

-5 днів.

-2 місяці.

-10 днів.

-1 місяць.

-2 тижні.

@

1

Який термін дії рецептів на лікарські препарати, виписані на рецептурному бланку ф-3?

-10 днів.

-5 днів.

-2 місяці.

-1 місяць.

-2 тижні.

@

1

Яка кількість найменувань лікарських засобів загального списку дозволяється виписувати на рецептурному бланку ф-1?

-Тільки одне найменування.

-Не більше двох найменувань.

-Не більше трьох найменувань.

-Будь-яка кількість.

-Кількість залежить від виду лікарської форми.

@

1

Яка кількість найменувань лікарських засобів дозволяється виписувати на рецептурному бланку ф-3?

-Тільки одне найменування.

-Не більше двох найменувань.

-Не більше трьох найменувань.

-Будь-яка кількість.

-Кількість залежить від виду лікарської форми.

@

1

Яка кількість найменувань лікарських засобів, що підлягають предметно-кількісному обліку, дозволяється виписувати на рецептурному бланку ф-1?

-Тільки одне найменування.

-Не більше двох найменувань.

-Не більше трьох найменувань.

-Будь-яка кількість.

-Кількість залежить від виду лікарської форми.

@

1

Яка кількість найменувань лікарських засобів, виписаних безкоштовно або на пільгових умовах, дозволяється виписувати на рецептурному бланку ф-1?

-Не більше двох найменувань.

-Не більше трьох найменувань.

-Будь-яка кількість.

-Кількість залежить від виду лікарської форми.

-Тільки одне найменування.

@

1

Інваліду ВВВ лікар призначає лікарський засіб буторфанол. На якому рецептурному бланку має бути виписано лікарський засіб?

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3).

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-Лікарський засіб відпускається без рецепта.

-На рецептурному бланку ф-1.

@

1

Який термін зберігання в аптеці рецептів на психотропні лікарські засоби?

-Один рік не рахуючи поточного.

-П'ять років не рахуючи поточного.

-Три роки не рахуючи поточного.

-Один місяць.

-Рецепт повертається хворому.

@

1

Який термін зберігання в аптеці рецептів на лікарські засоби, що підлягають предметно-кількісному обліку (за винятком наркотичних, психотропних лікарських засобів та прекурсорів)?

-П'ять років не рахуючи поточного.

-Три роки не рахуючи поточного.

-Один рік не рахуючи поточного.

-Один місяць.

-Рецепт повертається хворому.

@

1

Який термін зберігання в аптеці рецептів на лікарські засоби, виписані безкоштовно або на пільгових умовах?

-П'ять років не рахуючи поточного.

-Один рік не рахуючи поточного.

-Один місяць.

-Три роки не рахуючи поточного.

-Рецепт повертається хворому.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби, що підлягають ПКО (крім наркотичних і психотропних) за умови їх безкоштовного або пільгового відпуску?

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3).

-Відпускається без рецепта.

@

1

У яких облікових документах реєструються усі в аптеку рецепти в хронологічному порядку?

-В рецептурному журналі.

-У квитанційній книжці.

-У журналі обліку рецептури.

-У товарно-транспортної накладної.

-У замовленні-вимозі.

@

1

Яка норма відпуску таблеток бупренорфіну 0,2 мг. на один рецепт?

-0,112г р

-0,017г р

-0,115 гр

-0,2 гр

-Норм відпустки на даний препарат не існує.

@

1

Яка норма відпуску таблеток бупренорфіну 2 мг. на один рецепт?

-0,112гр.

-100 табл.

-50 табл.

-30 табл.

-Норм відпуску на даний препарат не існує.

@

1

Яка норма відпуску ампул 1%-1мл морфіна ?

-10 ампул.

-20 ампул.

-0,1 г. (загальної кількості морфіну у перерахунку на безводну основу)

-50 ампул.

-Норм відпустки на даний препарат не існує.

@

1

Які лікарські засоби забороняється виписувати на рецептурному бланку ф-1?

-Отруйні лікарські засоби.

-Сильнодіючі лікарські засоби.

-Лікарські засоби, виписані безкоштовно або на пільгових умовах.

-Наркотичні (психотропні) лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами

-Лікарські засоби, що підлягають предметно-кількісному обліку.

@

1

Які з перерахованих елементів не відносяться до обов'язкових реквізитів рецептурного бланка?

-Підпис головного лікаря ЛПЗ.

-П.І.Б. хворого, його вік.

-П.І.Б. лікаря.

-Підпис лікаря.

-Назва інгредієнтів і їх кількість.

@

1

На яких рецептурних бланках виписуються рецепти на комбіновані лікарські засоби з прекурсорами списку №1?

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-3 і ф-1).

-Відпускаються без рецепта.

@

1

На яких рецептурних бланках виписуються рецепти на комбіновані лікарські засоби з прекурсорами списку №1 безкоштовно або на пільгових умовах?

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках (ф-3 і ф-1).

-Відпускаються без рецепта.

@

1

Яка норма відпустки таблеток трамадолу 0,05 г?

-10-12 таблеток.

-20 таблеток.

-50 таблеток.

-30 таблеток.

-Норми відпустки не передбачено.

@

1

Яка норма одноразового відпуску на ректальні свічки трамадолу

0,1 г?

-10 свічок.

-20 свічок.

-30 свічок.

-50 свічок.

-Норми відпуску не передбачені.

@

1

Яка норма відпуску кодеїну в складі комбінованої лікарської форми?

-0,1 г

-0,5 г

-1,2 г

-2,0 г

-0,2 г

@

1

Яка норма відпуску фенобарбіталу в складі комбінованої лікарської форми?

-1,0 г

-0,1 г

-0,2 г

-0,5 г

-1,2 г

@

1

Яка норма відпуску псевдоефедрину в складі комбінованої лікарської форми?

-0,2 г

-0,02 г

-0,6 г

-1,2 г

-0002 г

@

Тести до теми:

ТАКСУВАННЯ РІЗНИХ ПРОПИСИВ НА ЛІКАРСЬКІ ТА ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНІ ФОРМИ, ВИЗНАЧЕННЯ ТАРИФІВ ЗА ЇХ ВИГОТОВЛЕННЯ В АПТЕКАХ

1

В якому документі відображається кількість рецептів, що надходять в аптеку в цілому за зміну?

-У "Рецептурному журналі".

-В "Журналі обліку рецептури".

-У "Зведеному реєстрі".

-У "Журналі обліку лабораторно-фасувальних робіт".

-У Реєстрі пільгових і безкоштовних рецептів.

@

1

Які дані відображаються в "Журналі обліку рецептури" за день, зміну?

-П.І.Б. хворого, вартість рецепта, вартість інгредієнтів, води і тарифів.

-Вартість і кількість рецептів безкоштовних і пільгових.

-Кількість і вартість екстемпоральних рецептів, готових лікарських форм, в тому числі пільгових і безкоштовних.

-Кількість і вартість пільгових рецептів.

-Вартість відпущеної води, надані послуги за прокат.

@

1

У яких документах рецепти, що надходять в аптеку протягом дня реєструються в хронологічній послідовності?

-В "Рецептурному журналі".

-У "Журналі обліку рецептури".

-У розділі "Реєстрація роздрібних оборотів" місячного звіту аптеки.

-У "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт".

-У "Касовому звіті".

@

1

Які види рецептури складають її структуру?

-Міжлікарняна і лікарняна рецептура.

-Амбулаторна, межбольнична і стаціонарна рецептура.

-Амбулаторна (екстемпоральні і готові лікарські засоби), стаціонарна рецептура.

-Роздрібна та стаціонарна рецептура.

-Ветеринарна і амбулаторна рецептура.

@

1

В якому документі аптеки враховуються спочатку внутрішньоаптечна заготовки та фасування?

-У "Рецептурному журналі".

-В "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт".

-У "Довідці про дооцінку і уцінку".

-У "Квитанційній книжці".

-У "Журналі обліку рецептури".

@

1

Що враховується при визначенні вартості лек. форми складу: Розчину натрію йодиду 10% -100 мл. Sterilisetur!; Д.С. Для внутрішньовенного введення.

-Вартість інгредієнтів, води, посуду, тарифів.

-Вартість інгредієнтів, води, посуду.

-Вартість інгредієнтів, тарифів.

-Вартість води, посуду.

-Вартість інгредієнтів, посуду.

@

1

Який пропис лежить в основі визначення тарифів?

-Однокомпонентна.

-Двокомпонентна.

-Трехкомпонентна.

-П'ятикомпонентна.

-Чотирьохкомпонентна.

@

1

Чи справляється додатковий тариф за операцію "відповідальність за роботу з отруйними речовинами"?

-Так.

-Ні.

-Стягується лише в тому випадку, якщо ліки за рецептом відпускається за повну вартість.

-Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 5 років.

-Не стягується, якщо рецепт пільговий.

@

1

Як формується тариф за приготування однокомпонентної прописи?

-Від тарифу за виготовлення відповідної 2-х компонентної прописи 50% віднімається тариф.

-Стягується 1/2 тарифу за приготування відповідної лікарської форми.

-Від тарифу за виготовлення відповідної 2-х компонентної прописи віднімається вартість операції за збільшення одного компонента.

-Тариф не стягується.

-Стягується 50% від вартості лікарської форми.

@

1

Як проводять таксування рецепта?

-На зворотному боці рецепта проставляють вартість лікарської форми.

-З правого боку проти кожного інгредієнта проставляють вартість необхідної кількості лікарської речовини за рецептом.

-З лівого боку проти кожного інгредієнта проставляють вартість необхідної кількості лікарської речовини за рецептом.

-Не має значення з якого боку рецепта проставляють вартість вхідного інгредієнта.

-Таксування здійснюють в паспорті письмового контролю і на сигнатурі.

@

1

Чи стягується вартість дистильованої води в рідких лікарських формах?

-Стягується.

-Не стягується.

-Стягується, якщо лікарська форма не безкоштовна.

-Стягується, якщо до складу лік. форми входять наркотичні речовини.

-Стягується, якщо до складу входять прекурсори.

@

1

Чи стягується додатковий тариф за операцію "відповідальність за роботу з прекурсорами"?

-Так.

-Стягується, якщо прекурсор неорганічної природи.

-Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 1 року.

-Так, якщо рецепт залишається в аптеці протягом 5 років.

-Ні.

@

1

Стягується додаткова тариф за операцію "відповідальність за роботу з психотропними речовинами"?

-Так.

-Так, якщо рецепт залишається в аптеці протягом 1 року.

-Так, якщо рецепт виписаний на спеціальному бланку.

-Ні.

-Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 3 років.

@

1

В якому документі відображаються дані за місяць про дооцінку і уцінку лікарських форм?

-У "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт".

-У "Журналі обліку рецептури".

-У "рецептурному журналі".

-У "Журналі обліку отруйних, наркотичних речовин та спирту етилового".

-В "Довідці про дооцінку і уцінку".

@

1

Тарифи - це:

-Розцінки оплати праці за виготовлення лік. форми мінус упаковка.

-Ціни на лікарські препарати.

-Вираз вартості лікарської форми в грошовому еквіваленті.

-Затверджені розцінки оплати праці за виготовлення лікарської форми.

-Вартість кожного інгредієнта

@

1

#

Як повинен поступити провізор, якщо в прописи не вказано кількісний вміст діючої речовини мазі?

-Приготувати 10% мазь.

-Приготувати 5% мазь.

-Приготувати 15% мазь.

-Приготувати 20% мазь.

-Погасити рецепт штампом «Рецепт недійсний» і повернути хворому.

@

#

Як повинен поступити провізор, якщо лікар не вказав основу і склад мазі не фармакопейний?

-Мазь виготовляють на вазеліні.

-У якості основи використовують ланолін безводний.

-Погасити рецепт штампом «Рецепт недійсний» і повернути хворому.

-Основу вибирають на свій розсуд.

-У якості основи використовують суміш вазеліну з ланоліном.

@

#

Як повинен поступити провізор, якщо лікар не вказав основу для очної мазі?

-Беруть основу, що складається з 1 частини ланоліну і 9 частини вазеліну для очних мазей.

-Мазь виготовляють на вазеліні.

-У якості основи використовують ланолін безводний.

-Погасити рецепт штампом «Рецепт недійсний» і повернути хворому.

-Основу вибирають на свій розсуд.

@

#

Яка маса ректальної свічки для дорослих?

-3 г

-4 г

-5 г

-2 г

-1 г

@

#

Яка маса вагінальної свічки для дорослих?

-4г.

-34 г

-5 г

-2 г

-1 г

@

#

При виготовленні спиртових розчинів, якщо немає інших вказівок, використовують спирт етиловий. Якщо концентрація спирту не зазначена, то використовують _____ спирт:

-90%

-75%

-70%

-96%

-76%

@

#

В якому документі відображають суму, отриману аптекою по тарифам за виготовлення екстемпоральних ліків?

-У прибуткової частини товарного звіту і в звіті аптеки за місяць.

-У видатковій частині товарного звіту.

-У журналі лабораторних і фасувальних робіт.

-У рецептурному журналі.

-У журналі обліку рецептури.

Тести до теми:

Організація безрецептурного відпуску ліків у вітчизняній і зарубіжній фармацевтичній практиці.

1

З якою метою організовується в аптеці самостійний відділ ГЛФ?

-Для відпуску населенню екстемпоральних лікарських форм за рецептами лікарів.

-Для відпуску населенню готових лікарських форм без рецепта лікаря.

-Для відпуску населенню за рецептами лікарів ГЛФ і приготовлених в аптеці у порядку внутріаптечної заготовки та фасування

-Для відпуску населенню товарів медичного призначення.

-Для відпуску населенню готових лікарських форм без рецепта лікаря внутріаптечної заготовки та фасовки.

@

1

Що обов'язково вказується на аптечній упаковці в тому випадку, якщо при відпустці ГЛФ порушується первинна упаковка?

-Серія та термін придатності лікарського засобу.

-Дата виготовлення.

-Найменування заводу-виготовлювача.

-Номер рецепта.

-Прізвище провізора.

@

1

В якому документі ведеться облік лікарських засобів, відпущених відділом ГЛФ в цілому за день (зміну)?

-Оборотній відомості.

-Журналі обліку рецептури.

-Зведеному реєстрі.

-Рецептурному журналі.

-Квитанційній книжці.

@

1

У яких аптеках організовується самостійний відділ готових лікарських форм?

-I групи.

-II групи.

-III групи.

-IV групи.

-V групи.

@

1

Як розташовуються лікарські засоби в вітринах відділу безрецептурного відпуску?

-У алфавітному порядку (по початковій букві назви лікарського препарату).

-На токсичності.

-За фармакотерапевтичними групами

-По виду лікарської форми.

-У довільному порядку.

@

1

Яка норма одноразової відпустки психотропних препаратів?

-10-12 таблеток.

-25 таблеток.

-20 таблеток.

-50 таблеток.

-Не нормується.

@

1

Яка норма одноразової відпустки таблеток "фепранон"?

-10 драже.

-20 драже.

-25 драже.

-50 драже.

-Не нормується.

@

1

За яким принципом зберігаються готові лікарські форми в матеріальних кімнатах відділу ГЛФ?

-По виду лікарської форми

-За фармакотерапевтичними групами

-У алфавітному порядку.

-Рецептурні і безрецептурні препарати.

-У довільному порядку.

@

1

У яких аптеках організовується самостійний відділ безрецептурного відпуску?

-1 групи.

-II групи.

-III групи.

-IV групи.

-V групи

@

1

За яким документом отримують товар у відділі ГЛФ та безрецептурного відпуску з відділу запасів?

-Накладна-вимога.

-Видатково-прибуткова накладна.

-Товарно-транспортна накладна.

-Замовлення-вимога.

-Накладна на внутрішнє переміщення.

@

1

За яким документом отримують товар аптечні пункти з відділу запасів?

-Накладна-вимога.

- Видатково-прибуткова накладна.
- Товарно-транспортна накладна.
- Замовлення-вимога.
- Накладна на внутрішнє переміщення.

@

1

Де організовуються аптечні пункти в сільській місцевості?

- При фельдшерсько-акушерських пунктах.**
- При поліклініках.
- При амбулаторіях.
- У місцях великого скупчення населення (вокзали, автостанції і т. Д.).
- При аптечному складі.

@

1

Хто може очолити відділ ГЛФ?

- Тільки провізор.
- Тільки фармацевт.
- Провізор або фармацевт.**
- Молодший фармацевт.
- Особа без фармацевтичної освіти.

@

1

Яка мінімальна площа для аптечних пунктів?

-8 квадратних метрів.

-10 квадратних метрів.

-15 квадратних метрів.

-18 квадратних метрів.

-25 квадратних метрів.

@

1

Яка мінімальна площа для аптеки, розташованої в міській місцевості ??

-50 квадратних метрів.

-10 квадратних метрів.

-15 квадратних метрів.

-18 квадратних метрів.

-25 квадратних метрів.

@

1

У скількох примірниках складаються товарні звіти в відділах аптеки?

-У одному екземплярі.

-В 2-х примірниках.

-У 3-х примірниках.

-У 4-х примірниках.

-У 5-ти примірниках.

@

1

Як часто складаються товарні звіти в відділах аптеки?

-Щодня.

-Один раз в 10 днів.

-Один раз на місяць.

-Два рази на місяць.

-Щокварталу.

@

1

Хто здійснює реалізацію товарів в аптечних пунктах сільської місцевості?

-Провізор.

-Фармацевт.

-Молодший фармацевт.

-Лікар.

-Фельдшер або інша особа з середньою медичною освітою.

@

1

Який препарат забороняється виписувати і відпускати за рецептом амбулаторним хворим:

-Атропіну сульфат.

-Ефір для наркозу

-Калію перманганат.

-Клофелін ампули.

-Срібла нітрат.

@

1

Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати аптек без рецепта лікаря?

-Дигоксин.

-Димедрол.

-Иммунал.

-Ампіцилін.

-Фуросемид.

@

1

Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати з аптек без рецепта лікаря:

-Финлепсин.

-Гентамицин.

-Еналаприл.

-Донорміл.

-Глибенкламид.

@

1

Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати з аптек без рецепта лікаря:

-Аминалон.

-МАКРОТУСИН.

-Клофеллин.

-Ноотропил.

-Нітразепам.

@

1

Який з нижчеперелічених препаратів підлягає відпуску з аптек тільки за рецептами лікарів:

-ДЕ-нол

-Диклофенак-натрій.

-Цефекон.

-Телфаст.

-Гентамицин.

@

1

Який з нижчеперелічених препаратів підлягає відпуску з аптек тільки за рецептами лікарів:

-Телфаст.

-Седалгін-нео.

-Пирацетам.

-Пенталгін.

-Пірантел.

@

1

Які правила відпустки мазі гідрокортизону 1%:

-Дозволено безрецептурний відпуск.

-За рецептом Ф №1.

-За рецептом Ф №1 в двох примірниках.

-За рецептом Ф №3.

-За рецептом Ф №1 і Ф №3.

@

1

Які правила відпустки доксицикліну капсули 100 мг № 10:

-Дозволено безрецептурний відпуск.

За рецептом Ф №1.

-За рецептом Ф №1 в двох примірниках.

-За рецептом Ф №3.

-За рецептом Ф №1 і Ф №3.

@

Тести до теми:

ПОРЯДОК ВІДПУСКУ ЛІКІВ З АПТЕК

1

Для мазей, очних мазей і очних крапель повинен бути надрукований наступний попереджувальний напис:

- "Звертатися з обережністю"

- "Перед вживанням збовтувати"

- "Перед вживанням охолодити"

- **Зберігати в прохолодному захищеному від світла місці"**

- "Зберігати в місці, недоступному для дітей"

@

1

Яка особливість оформлення виготовлених лікарських форм, що містять отруйні, наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори:

- **обкатувати металевим ковпачком або пробкою, заливають смолою або опечатують сургучною печаткою**

- Лікарську форму поміщають в картонну коробку з пломбою

- Лікарську форму кладуть в металевий сейф і закривають замком комори

- Обкатувати ковпачком

- Опечатувати сургучною печаткою

@

1

Особливістю оформлення розчину ртуті дихлорида є:

- **Фарбування розчину еозином або фуксином**

- Фарбування діамантовим зеленим

- Фарбування метиленовим синім

- Фарбування малахітовим зеленим

- Не фарбують

@

1

Виготовлені лікарські форми з отруйними речовинами зберігають до відпуску:

-У робочому столі у провізора

У столі завідувача аптекою

-В шафі, яка замикається

-На вертушках

-У холодильнику

@

1

Де зберігаються лікарські форми з термолабільними речовинами:

-У окремому закривається шафі

-В холодильнику

-На столі у провізора

-На вертушці

-У сушильній шафі

@

1

Скільки днів зберігаються в аптеці водні розчини з бензилпенициллином і глюкозою:

-5 днів

-2 дні

-Не більше 3 діб

-Не більше 1 доби

-1 місяць

@

1

Скільки днів зберігаються в аптеці очні краплі, ін'єкційні розчини, настої, відвари, слизу:

-1 рік

-3 дні

-2 дні

-3 місяці

-4 дня

@

1

Скільки днів зберігаються в аптеці емульсії і суспензії:

-4 дня

-2 дні

-3 дні

-Необмежений час

-5 днів

@

1

Скільки днів зберігаються в аптеці приготовані порошки:

-4 дня

-1 день

-1 місяць

-8 днів

-10 днів

@

1

Як часто здійснюється перевірка термінів зберігання виготовлених в аптеці лікарських засобів:

-Два рази в тиждень

-Щодня

-Щорічно

-Один раз в тиждень

-Не здійснюється

@

1

На підставі якого документа здійснюється відпуск виготовлених в аптеці ліків:

-Пенсійне посвідчення

-Паспорти

-Сертифікату якості

-Квитанції (жетона)

-Ліцензії

@

1

Чи зобов'язаний провізор при відпуску ліків пояснити хворому спосіб його застосування та умови зберігання в домашніх умовах:

-Зобов'язаний

-Не зобов'язаний

-Це входить тільки в обов'язки лікаря

-Це входить в обов'язки зав. аптекою

-Це входить в обов'язки медсестри

@

1

Чи дозволяється відпускати прописані в рецепті отруйні, наркотичні, психотропні, прекурсори та сильнодіючі речовини не в складі виготовленої лікарської форми:

-Дозволяється

-Забороняється відпускати тільки наркотичні речовини

-Забороняється відпускати тільки сильнодіючі речовини

-Забороняється відпускати тільки психотропні речовини

-Забороняється

@

1

Якщо рецепт виписаний для дитини-інваліда віком 16 років, де він може отримувати ліки за цим рецептом:

-У аптеках того міста де він проживає

-В аптеках незалежно від місця його проживання, але в межах області

-Тільки в аптеках республіки Крим

-Тільки в аптеках м Києва

-Тільки в поліклініці за місцем проживання

@

1

Якою етикеткою забезпечується фенол в чистому вигляді і в розчинах з концентрацією понад 5%

-**"Берегти від вогню"**

-**"Перед вживанням збовтати"**

-**"Зберігати в сухому, прохолодному місці"**

-**"Звертатися з обережністю"**

-**"Зберігати в захищеному від світла місці"**

@

1

Як надходять з рецептом на 1% пілокарпінову мазь:

-**Повертається хворому**

-Залишається в аптеці

-Передається в ЛПЗ

-Знищується

За цим рецептом лікарська форма не відпускається

@

1

Який термін зберігаються в аптеці рецепти на лікарські засоби, виписані по Ф - З:

-4 роки

-4 місяці

-5 років

-3 роки

-1 день

@

1

Яка кількість спирту етилового в чистому вигляді дозволяється безкоштовно відпускати хворим на цукровий діабет та онкологічним хворим, самостійно - проводять ін'єкції?

-100,0

-150,0

-50 ,0

-100 ,0

-Скільки необхідно хворому

@

1

В якому документі враховується відпуск екстемпоральних ліків без квитанції:

-У журналі лабораторних і фасувальних робіт

-У рецептурному журналі

-У журналі обліку рецептури

-В журналі реєстрації відпуску ліків без квитанції

-У кожному з перерахованих журналів

@

1

Чи виписується сигнатура екстемпоральних лікарських засобів, що містять прекурсори, що підлягають ПКУ?:

-Не виписується

-Виписується обов'язково

-Виписується тільки на прекурсори неорганічного ряду

-Виписується тільки на прекурсори органічного ряду

-Виписується за бажанням провізора

@

1

Як надходять з безкоштовними і пільговими рецептами надійшли в аптечний пункт:

-Здають разом з виручкою в аптеку

-Зберігаються в аптечних пунктах до кінця місяця

-Здають в аптеки

-Передають в ЛПЗ

-Знищують в аптечних пунктах

@

1

До якої групи препаратів відноситься клонідин:

-Психотропні

-Отруйні

-Транквілізатори

-Наркотичні

-Сильнодіючі

@

1

Чи можна збільшити кількість відпускаються з аптеки наркотичних анальгетиків, виписаних в одному рецепті, і у скільки разів, при наявності письмового розпорядження керівника ЛПЗ:

-Може

-Не може

-Може в два рази

-Може в три рази

-Може в чотири рази

@

1

Чи можна відпускати з аптеки лікарські засоби, що містять наркотичні та психотропні речовини, за рецептами виписаними ветеринарним лікарем:

-можна

-Можна тільки на психотропні речовини

-Можна тільки на наркотичні речовини

-Можна і психотропні, і наркотичні речовини

-Можна тільки в межах міста

@

1

Який термін зберігаються в аптеці рецепти, за якими відпущені лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах:

-1 місяць

-1 рік

-3 роки

-5 років

-10 років

@

1

Який сигнальний колір повинні мати етикетки на лікарські засоби для внутрішнього застосування:

-Синій

-Зелений

-Помаранчевий

-Рожевий

-Чорний

@

1

Який сигнальний колір повинні мати етикетки на лікарські засоби для зовнішнього вживання:

-Синій

-Зелений

-Помаранчевий

-Рожевий

-Чорний

@

1

Який сигнальний колір повинні мати етикетки на парентеральні лікарські засоби:

-**Синій**

-Зелений

-Помаранчевий

-Рожевий

-Чорний

@

1

Який попереджувальним написом обов'язково повинні бути оформлені всі екстемпоральні ліки:

-«Зберігати в прохолодному і захищеному від світла місці»

-«Перед вживанням збовтати»

-«Серцеве»

-«Дитяче»

-«Берегти від дітей»

@

1

Який сигнальний колір має етикетка «Зберігати в прохолодному і захищеному від світла місці»:

-На зеленому фоні білий шрифт

-На помаранчевому фоні білий шрифт

-На білому фоні червоний шрифт

-На червоному фоні білий шрифт

-На синьому фоні білий шрифт

@

1

Який сигнальний колір має етикетка «Звертатися з обережністю»:

-На зеленому фоні білий шрифт

-На помаранчевому фоні білий шрифт

-На білому фоні червоний шрифт

-На червоному фоні білий шрифт

-На синьому фоні білий шрифт

@

1

Який сигнальний колір має етикетка «Дитяче»:

-На зеленому фоні білий шрифт

-На помаранчевому фоні білий шрифт

-На білому фоні червоний шрифт

-На червоному фоні білий шрифт

-На синьому фоні білий шрифт

@

1

Який сигнальний колір має етикетка «Серцеве»:

-На зеленому фоні білий шрифт

-На помаранчевому фоні білий шрифт

-На білому фоні червоний шрифт

-На червоному фоні білий шрифт

На синьому фоні білий шрифт

@

Тести до теми:

Організація предметно-кількісного обліку в аптеці

1

На якій формі рецептурного бланка виписуються отруйні лікарські засоби?

-На рецептурному бланку ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1.

-На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-Відпускаються без рецепта.

@

1

Чи підлягають ПКО речовини, прирівняні до наркотичних?

-підлягають.

-Не підлягають.

-Враховуються тільки в сумовому вираженні.

-Підлягають тільки в разі безоплатного та пільгового відпуску.

-Підлягають тільки в аптеках I-II групи та аптечних пунктах I категорії.

@

1

На якій формі рецептурного бланка виписується трамадол в чистому вигляді?

- На рецептурному бланку ф-1.
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- На рецептурному бланку ф-3.**
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якій формі рецептурного бланка виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді?

- На рецептурному бланку ф-1.
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.
- На рецептурному бланку ф-3.**
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді?

- На рецептурному бланку ф-1.
- На рецептурному бланку ф-3.**

- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді безкоштовно або на пільгових умовах?

- На рецептурному бланку ф-1.
- На рецептурному бланку ф-3.
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.**
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді безкоштовно або на пільгових умовах?

- На рецептурному бланку ф-1.
- На рецептурному бланку ф-3.
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.**
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний тригексифенідил (циклодол)?

-На рецептурному бланку ф-1.

-На рецептурному бланку ф-3.

-На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

Яким може бути запас отруйних і сильнодіючих лікарських засобів в міських аптеках?

-Не перевищує місячної потреби.

-Не перевищує двотижневої потреби.

-Не перевищує двомісячної потреби.

-Не перевищує тижневої потреби.

-Не нормується.

@

1

На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний фенобарбітал в складі комбінованої лікарської форми?

-На рецептурному бланку ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1.

-На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

-На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

-Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний буторфанол безкоштовно або на пільгових умовах?

- На рецептурному бланку ф-3.
- На рецептурному бланку ф-1.
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.**
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний клонідин?

- На рецептурному бланку ф-3.
- На рецептурному бланку ф-1.**
- На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.
- На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.
- Дозволено безрецептурний відпуск.

@

1

Яким може бути запас наркотичних лікарських засобів в міських аптеках?

- Не перевищує двотижневої потреби.**
- Не перевищує місячної потреби.
- Не перевищує тижневої потреби.

-Не перевищує двомісячної потреби.

-Не нормується.

@

1

Скільки найменувань лікарських засобів загального списку може бути виписано на рецептурному бланку форми №1?

-До трьох найменувань.

-Одне найменування.

-Не більше двох найменувань.

-До п'яти найменувань.

-Будь-яка кількість.

@

1

До якої групи лікарських засобів, що підлягають ПКО, відносять клофелін?

-Наркотичні лікарські засоби.

-Прирівняні до наркотичних.

-Психотропні лікарські засоби.

-Отруйні лікарські засоби.

-Сильнодіючі лікарські засоби.

@

1

Яка кількість спирту етилового дозволяється виписувати безкоштовно і на пільгових умовах за одним рецептом?

-До 150 гр. в місяць.

-До 100 гр. в місяць.

-до 50 гр. в місяць.

-До 200 гр. в місяць.

-Не нормується.

@

1

Як виписується спирт етиловий хворим на цукровий діабет та онкохворим, самостійно проводив ін'єкції, понад місячну норму?

-Безкоштовно 100г

-З оплатою 80%.

-З оплатою 50%.

-З оплатою 20%.

-Безкоштовно.

@

1

Протягом якого часу дійсні рецепти на лікарські засоби, виписані на спеціальних рецептурних бланках ф-3?

-Десяти днів.

-П'яти днів.

-Двох місяців.

-Одного місяця.

-Трьох днів.

@

1

Протягом якого часу дійсні рецепти на отруйні лікарські засоби?

-П'яти днів.

-Десяти днів.

-Двох місяців.

-Одного місяця.

-Трьох днів.

@

1

Протягом якого часу дійсні рецепти на сильнодіючі лікарські засоби?

-П'яти днів.

-Одного місяця.

-Десяти днів.

-Двох місяців.

-Двадцяти днів.

@

1

Протягом якого часу зберігаються в аптеці рецепти на наркотичні лікарські засоби, виписані на рецептурному бланку ф-3?

-П'яти років, не рахуючи поточного.

-Одного року, беручи до уваги поточного.

-Трьох років.

-Двох років.

-Одного місяця.

@

1

Протягом якого часу зберігаються в аптеці рецепти на сильнодіючі лікарські засоби, що підлягають ПКО?

-П'яти років.

-Трьох років.

-Одного року

-Одного місяця.

-Рецепт повертається хворому.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до психотропних?

-Морфіну гідрохлорид.

-Клофелін.

-Циклодол.

-Дикаїн.

-Феназепам.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до психотропних?

-Промедол.

-Оксазепам.

-Омнопон.

-Кокаїну гідрохлорид.

-Ртуть оксицианид.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до психотропних?

-Етілморфіна гідрохлорид.

-Ефедрину гідрохлорид.

-Кодеїну фосфат.

-Діазепам.

-Атропіну сульфат.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до наркотичних?

-Паркопан.

-Ефедрину гідрохлорид.

-Клофелін.

-Опій медичний.

-Стрихніну нітрат.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до наркотичних?

-Нітразепам.

-Миш'яковистий ангідрид.

-Промедол.

-Ефедрину гідрохлорид.

-циклодола.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до наркотичних?

-Дикаїн.

-Ефедрину гідрохлорид.

-Діазепам.

-Омнопон.

-Стрихніну нітрат.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до сильнодіючих?

-Промедол.

-Омнопон.

-Опій медичний.

-Клофелін.

-Кодеїну фосфат.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до сильнодіючих?

-Етілморфіна гідрохлорид.

-Кокаїну гідрохлорид.

-Димедрол (тверді форми)

-Феназепам.

-Миш'яковистий ангідрид.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до сильнодіючих?

-Гексенал.

-Етамінал натрію.

-Кодеїну фосфат.

-Зопіклон

-Тетракаїн.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до отруйних?

-Кодеїну фосфат.

-Трігексіфеніділ

-Циклодол.

-Ефедрину гідрохлорид.

-Дроперидол.

@

1

Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до отруйних?

-Фенобарбитал.

-Тетракаїн (пор)

-Феназепам.

-Транквілар.

-Ефедрину гідрохлорид.

@

1

Яке з нижче перерахованих наркотичних лікарських засобів підлягає ПКО?

-Гексенал.

-Етамінал натрію.

-Трамадол.

-Атропін та його солі

-Хлоретил.

@

1

Яке з нижче перерахованих сильнодіючих лікарських засобів підлягає ПКО?

-Дипразин.

-Атропіну сульфат

-Бромізовал.

-Буторфанол.

-Солутан.

@

1

Яка норма одноразової відпуски ефедрину гідрохлориду в складі комбінованої лікарської форми по одному рецепту?

-0,6 гр.

-0,06 гр.

-0,5 гр.

-1,0 гр.

-Не нормується.

@

1

Яка норма одноразової відпуски кодеїну (порошок) в складі комбінованої лікарської форми по одному рецепту?

-0,2 гр.

-0,02 гр.

-1,0 гр.

-1,5 гр.

-0,6 гр.

@

1

Яка норма одноразової відпуски психотропних лікарських засобів (таблетки) по одному рецепту?

-100 таблеток.

-10 - 12 таблеток.

-150 таблеток.

-25 таблеток.

-15 - 20 таблеток.

@

1

У якій кількості допускається виписувати етилморфін гідрохлорид в очних краплях і мазях "За спеціальним призначенням"?

-До 1,0 гр.

-До 2,0 гр.

-До 0,6 гр.

-До 0,5 гр.

-До 3,0 гр.

@

1

Яка кількість етилморфін гідрохлориду можна відпустити за одним рецептом?

-0,6 гр.

-0,1 гр.

-0,2 гр.

-0,5 гр.

-1,0 гр.

@

1

Яка кількість Просидол (25 мг таблетки) можна відпустити за одним рецептом?

-10 таблеток.

-30 таблеток.

-50 таблеток.

-100 таблеток.

-25 таблеток.

@

Тести до теми

Порядок обігу наркотичних лікарських засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

1

На території України:

-забороняється обіг аналогів наркотичних засобів і психотропних речовин;

-дозволяється оборот аналогів прекурсорів списку 1;

-Забороняється обіг аналогів прекурсорів списку 1;

-обмежується оборот аналогів наркотичних засобів і психотропних речовин;

-дозволяється оборот аналогів наркотичних засобів і психотропних речовин.

@

1

Основними міжнародними документами, які регулюють обіг наркотичних засобів, психотропних речовин та їх прекурсорів, є:

- Єдина конвенція ООН Про наркотичні засоби », 30 березня 1961 р.;
- Єдина конвенція ООН «Про психотропні речовини», 30 березня 1961 р.;
- Єдина конвенція ООН «Про наркотичні засоби», 21 лютого 1971 р.;
- Єдина конвенція ООН «Про наркотичні засоби», 1988 р.;
- Єдина конвенція ООН «Про наркотичні засоби», 4 квітня 1986 р.;

@

1

Основним об'єктом державного регулювання є

- діяльність, пов'язана з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;
- діяльність, пов'язана з обігом наркотичних засобів;
- діяльність, пов'язана з обігом психотропних речовин
- діяльність, пов'язана з обігом прекурсорів;
- визначення спеціального об'єкта, наділеного правом здійснення господарської діяльності в даній сфері.

@

1

З перерахованих нижче документів не визначають нормативну базу з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів:

-Перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів (Наказ Комітету з контролю за наркотиками від 23 березня 1998 №7);

-Перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, з обігом яких пов'язана діяльність, що підлягає ліцензуванню (Постанова КМУ від 10 травня 1999 № 786);

-Перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів (від 6 Постанова травня 2000 № 770);

-Закон України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсорів від 22 грудня 2006 р № 530;

-Про затвердження критеріїв визначення категорій відпуску лікарських засобів (Наказ МОЗ України № 185 від 17 травня 2001 г.).

@

1

Ліцензуванню підлягають такі види діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів:

-культивування рослин, включених в Перелік;

-розробка, виробництво, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів

-зберігання, перевезення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-придбання, реалізація відпуск, ввезення, вивезення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-консультації.

@

Державна політика в сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів спрямована на:

-Визначення основних принципів та напрямів державного регулювання відносин у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-Встановлення державного контролю за обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та дотримання законодавства з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-Встановлення єдиного порядку ліцензування видів діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-Зменшення кількості правопорушень у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-все вищеперелічене.

@

Ліцензія на здійснення діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів видається на:

-5 років !;

-безстрокова;

-1 рік;

-10 років;

-3 роки.

@

1

Діяльність з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів здійснюється:

-Юридичними особами;

-Юридичними особами всіх форм власності;

-Фізичними особами;

-фізичними і юридичними особами.

@

1

Органом ліцензування всіх видів діяльності по розробці, виробництву, виготовленню, зберіганню, перевезення, ввезення, вивезення, відпуску, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів є:

- Комітет контролю за наркотиками;

-Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками

-Державна служба з контролю за наркотиками;

-ДП «Науково - експертний центр»;

-ДП «Науково - експертний фармакопейний центр».

@

1

Ліцензування відповідних видів діяльності з обігу наркотичних средств, психотропних речовин і прекурсорів та анулювання такої ліцензії в разі порушення суб'єктами господарювання ліцензійних умов є:

-Засобом контролю з боку держави;

-Підтвердженням професійної придатності для занять діяльністю з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;

-Підтвердженням відсутності у працівників, що мають доступ до обороту наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів психічних розладів, пов'язаних із зловживанням алкоголем, наркотичними речовинами;

-Підтвердженням відсутності у працівників, що мають доступ до обороту наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів не знятої або непогашеної в установленому порядку судимості.

@

1

Згідно з Конституцією ООН 1961 р виготовлення наркотичних засобів повинно здійснюватися по:

-ліцензіями;

-ліцензіями, за винятком випадків, коли це виготовлення здійснюється державним підприємством;

-торговим патентом;

-періодичним дозволом;

-ліцензіями, за винятком випадків, коли це виготовлення здійснюється недержавним або приватними підприємствами.

@

1

Згідно з Конституцією ООН 1961 р торгівля наркотичними засобами та їх розподіл має здійснюватися за:

-ліцензіями;

-ліцензіями, за винятком випадків, коли ця торгівля і розподіл - здійснюється державними підприємствами;

-торговим патентом;

-періодичним дозволами;

-ліцензіями, за винятком випадків, коли це виготовлення здійснюється недержавними або приватними підприємствами.

@

1

Статті Конституції ООН 1988 р не вводять:

- контроль над усіма підприємствами і ліцензіями, які виготовляють і поширюють прекурсори;
- ліцензування підприємств і приміщень, де може мати місце виготовлення або розподіл прекурсорів;
- підтримку системи моніторингу міжнародної торгівлі прекурсорами;
- особливі правила імпорту, маркування, поширення прекурсорів;
- перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.**

@

1

Заходи контролю за обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та порядок їх застосування встановлюються:

- Кабінетом Міністрів України;
- по Комітетом контролю за наркотиками;
- ДП «Науково - експертним центром»;
- Державною службою з лікарських засобів та контролю за наркотиками;**
- ДП «Науково - експертним фармакопейним центром».

@

1

У США і деяких країнах ЄС не застосовуються спеціальні заходи контролю в слідстві профілю безпеки до таких препаратів, як:

- похідні псевдоефедрину (Актіфед і ін.) !;**
- сумалід;
- тригексифенідил;
- тетракаїн;

-діфенгідрамін.

@

Тести до теми:

ОРГАНІЗАЦІЯ ДЕРЖАВНОЇ СИСТЕМИ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКІВ В УКРАЇНІ

1

Державний контроль якості лікарських засобів підрозділяється на наступні види:

- Попередній, арбітражний, постійний.
- Поточний, вибірковий, арбітражний.
- Попередній, вибірковий, наступний, арбітражний.**
- Обов'язковий, необов'язковий.
- Повний, частковий.

@

1

Розробкою вимог до проведення випробувань нових лікарських засобів, аналізом надходять результатів досліджень, підготовкою інструкцій щодо їх застосування займається:

- Науково-експертний фармакопейний центр.
- ГП Державний експертний центр МОЗ України**
- Державна інспекція з контролю за якістю лікарських засобів і виробів медичної техніки.
- Міністерство охорони здоров'я.
- Обласна інспекція з контролю за якістю.

@

1

Вперше препарати , які випускаються серійно , підлягають:

- Арбітражному контролю.
- Попередньому контролю.**
- Подальшому вибіркового.
- Обов'язковому контролю.
- Технічному контролю.

@

1

З імпорتنих препаратів надходять в Україну наступному контролю піддаються:

- Антибіотики, гормональні препарати з тваринної сировини і бактерійні препарати, хіміко-фармацевтичні препарати.**
- Вибірково вимагають випробування на стерильність.
- Антибіотики, ін'єкційні лікарські форми, гормональні препарати.
- Транквілізатори.
- Седативні препарати.

@

1

Виробничий контроль лікарських засобів підрозділяються на:

- Первинний і вторинний.
- Безпосередній.
- Попередній і безпосередній.**

-Поточний і обов'язковий.

-Повний і частковий.

@

1

Провізор-аналітик повинен володіти такими обов'язковими видами контролю:

-органолептичні, фізичним і повним хімічним внутрішньоаптечним контролем.

-Письмовим, органолептичними, фізичним , хімічним і контролем при відпусіку.

-Письмовим, опитувальним, фізичним, органолептичним, хімічними і контролем при відпуску.

-Тільки письмовим.

-Тільки органолептичним.

@

1

Чи має право провізор-аналітик територіальної (обласної) по інспекції контролю якості ліків перевіряти правильність зберігання препаратів в аптеці:

-Так.

-Ні.

-Тільки з дозволу завідувача аптекою.

-Тільки один раз в місяць.

-Тільки два рази в тиждень.

@

1

Знищення наркотичних лікарських засобів, які були вилучені на аналіз в територіальну (обласну) інспекцію з контролю якості ліків, здійснюється в:

-Спеціально відведеному місці, в обласній інспекції з контролю якості ліків.

-Спеціально відведеному місці на складі.

-Спеціально відведеному місці в вищестоящій організації.

-Спеціально відведеному місці в обласній інспекції і на складі.

-У приміщенні незацікавлених організацій.

@

1

Вилучення лікарських засобів на аналіз в територіальну (обласну) по інспекцію контролю якості ліків документально оформляється:

-Відомістю вилучення лікарських засобів на аналіз в обласну інспекцію з контролю якості ліків.

-Наказом на вилучення лікарських засобів на аналіз в обласну інспекцію з контролю якості ліків.

-Актом відбору зразків для лабораторної перевірки їх якості.

-Угодою на аналіз лікарських засобів.

-Дозволом на аналіз лікарських засобів.

@

1

Керівним органом державного контролю за якістю лікарських засобів є:

-Державна служба лікарських засобів.

-Центральна лабораторія з контролю за якістю ліків.

-Міністерство охорони здоров'я України.

-Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів та виробів медичного призначення.

-Міністерство фінансів України.

@

1

Вкажіть час дії тимчасової фармакопейної статті:

-3 роки.

-5 років.

-1 рік.

-6 місяців.

-10 років.

@

1

Неякісні лікарські засоби - це:

-Лікарські засоби творів не легально.

-Лікарські засоби, що втратили свою відповідність нормативним документам.

-Лікарські засоби, вироблені з неякісної сировини.

-Лікарські засоби, за вироблені невідомою технології.

-Все вищеперелічене

@

1

Вхідний контроль якості лікарських засобів в аптеках здійснює:

-Особа тільки з вищою фармацевтичною освітою.

-Особа тільки із середньою фармацевтичною освітою.

-Уповноважена особа

-Особа без освіти.

-Особа з вищою медичною освітою.

@

1

Хто здійснює вхідний контроль якості ліків в аптеках?

-Зав. аптекою.

-Уповноважена особа

-Провізор аналітик аптеки.

-Провізор аптеки.

-Представник вищестоящої організації.

@

1

Уповноважена особа повинна мати:

-Вищу фармацевтичну освіту

-Середню освіту

-Вищу або середню фармацевтичну освіту

-Вищу медичну освіту

-Середню медичну освіту

@

1

Які з нижче перерахованих обов'язків є обов'язками уповноваженої особи:

- Візуальний контроль якості лікарських засобів, що надійшли в аптеку.**
- Видача дозволу на реалізацію наркотичних лікарських засобів.
- Видача дозволу на реалізацію спирту етилового.
- Внутрішньоаптечний контроль якості лікарських засобів.
- Вибірковий контроль якості лікарських засобів.

@

1

Висновок про якість - це:

- Документ, що містить інформацію про лікарський препарат.
- Документ, що містить інформацію про проходження зразком лікарського засобу лабораторної перевірки.**
- Документ, який видається для контролю якості ін'єкційних розчинів.
- Документ, який видається для контролю якості препаратів, що знаходяться на ПКО.
- Документ, який видається для контролю якості лікарської рослинної сировини.

@

1

Сертифікат якості виробника - це:

- Документ, виданий аптекою.
- Документ, виданий виробниками про відповідність серії лікарського засобу вимогам, встановленим НТД на підставі його реєстрації в Україні.**
- Документ, виданий Державною інспекцією з контролю якості ліків.

-Документ, виданий суб'єктом господарської діяльності.

-Документ, виданий фармацевтичною фірмою.

@

1

У разі сумніву при візуальному контролі в аптеці щодо якості препарату, який надійшов від оптової фармацевтичної фірми:

-Лікарський препарат повертають оптової фармацевтичній фірмі.

-Лікарський препарат повертають заводу-виробнику.

-Направляють зразок лікарського препарату в відділ контролю якості фірми-виробника для проходження лабораторних досліджень.

-Направляють зразок лікарського препарату в територіальну інспекцію по контролю качества ліків, проходження лабораторних досліджень

-Залишають в аптеці для перевірки провізором-аналітиком.

@

1

Групова, зовнішня і внутрішня упаковка, маркування, листівка вкладиш, зовнішній вигляд без розкриття упаковки не перевіряються на:

-Наявність ушкоджень.

-Однорідність.

-Агрегатний стан.

-Цілісність.

-Якість пакувальних матеріалів.

@

1

У відповідності з особливими умовами поставки медичної продукції залишковий термін придатності бактерійного препарату при його надходженні в аптеку повинен бути не менше:

-100%

-40%

-60%

-80%

-20%

@

1

Крім загальних показників якості для отримання об'єктивних висновків за якістю таблеток, не перевіряється такий додатковий показник якості, як:

-Час розпадання.

-Середня маса.

-Агрегатний стан.

-Відхилення від середньої маси.

-Зміст діючих речовин.

@

1

Які препарати піддаються обов'язковій лабораторній перевірці на відповідність їх якості показникам АНД, чинної в Україні:

-Наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори.

-Спирт етиловий.

-Кисень.

-Закис азоту.

-Мазі.

@

1

Які препарати не піддаються обов'язковій лабораторній перевірці на відповідність їх якості показникам АНД, чинної в Україні:

-Аерозолі.

-Наркотичні засоби.

-Прекурсори.

-Психотропні речовини.

-Барію сульфат.

@

1

Очні краплі підлягають перевірці згідно вимог АНД на:

-Питома вага.

-Зміст радіонуклідів.

-Ідентичність, прозорість, рН розчину.

-Відхилення від середньої маси.

-Важкі метали.

@

Тести до теми:

**ОРГАНІЗАЦІЯ ВНУТРІШНЬОАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
ЛІКІВ**

1

Наказ № 812 від 17.10.12 р регламентує:

-Правила виготовлення лікарських засобів в умовах аптеки.

-Рівень торгової націнки по регіону.

-Правила зберігання лікарських форм.

-Порядок обігу наркотичних засобів.

-Режим стерилізації бакпрепаратів.

@

1

Що не підлягає внутрішньоаптечному контролю?

-Лікарські форми, що виготовляються за індивідуальними рецептами.

-внутрішньоаптечна заготовка.

-внутрішньоаптечна фасування.

-Концентрат і напівфабрикати.

-Готові лікарські форми.

@

1

Що відноситься до обов'язкового внутрішньоаптечного контролю?

-Письмовий, органолептичний, опитувальний контроль і контроль при відпуску.

-Опитувальний контроль.

-Фізичний контроль.

-Хімічний (якісний) контроль.

-Повний хімічний контроль (якісний і кількісний).

@

1

У чому полягає письмовий контроль?

-У реєстрації надійшли в аптеку рецептів в "рецептурні журнали".

-У реєстрації результатів аналізів в спеціальних журналах.

-В заповненні паспорта письмового контролю на кожну лікарську форму.

--У заповненні "Журналу неправильно виписаних рецептів".

-У виписуванні квитанції на замовлені ліки.

@

1

Який термін зберігання в аптеці паспорта письмового контролю?

-10 днів.

-1 місяць.

-2 місяці.

-1 рік.

-2 роки.

@

1

Коли оформляється паспорт письмового контролю?

-При надходженні рецепта.

-Перед приготуванням лікарської форми.

-Негайно після виготовлення лікарської форми по пам'яті.

-При проведенні фізичного контролю якості.

-При відпустці лікарської форми.

@

1

Як робиться запис у паспорті письмового контролю?

-Відповідно до рецептом.

-У будь-якій послідовності по пам'яті.

-Відповідно до технології.

-Відповідно до токсичністю вхідних інгредієнтів.

-Залежно від кількості вхідних інгредієнтів.

@

1

Що не вказується в паспорті письмового контролю?

-Дата.

-Номер рецепта.

-Взяті лікарські речовини і їх кількість.

-Підписи виготовив і перевірів лікарську форму.

-Спосіб застосування.

@

1

В якому випадку паспорт письмового контролю заповнюється на зворотному боці рецепта?

-У разі використання концентратів і напівфабрикатів.

-У разі використання тритурації.

-Якщо до складу лікарської форми входять отруйні, наркотичні, психотропні лікарські засоби, які підлягають ПКО.

-Якщо рецепт повертається хворому.

-У разі виготовлення ін'єкційних лікарських форм.

@

1

У чому полягає опитувальний контроль?

-У уточненні віку хворого при прийомі рецепта.

-В тому, що провізор називає перший інгредієнт , що входить в пропис , а фармацевт по пам'яті називає всі взяті ним інгредієнти і їх кількість.

-У тому, що провізор опитує фармацевта за технологією лікарської форми перед її виготовленням.

-У тому, що фармацевт консультується з провізором з питань технології.

-У тому, що провізор зв'язується з лікарем і уточнює всі неясності за рецептом.

@

1

Які обмеження опитувального контролю? Проводиться після виготовлення фармацевтом не більше:

-Однією лікарської форми.

-Двох лікарських форм.

-Трьох лікарських форм.

-Чотирьох лікарських форм.

-П'яти лікарських форм.

@

1

У чому полягає фізичний контроль?

-В перевірці загальної маси або об'єму лікарської форми, кількості та маси окремих доз.

-У перевірці зовнішнього вигляду лікарської форми, однорідності - змішування, відсутності механічних включень.

-У перевірці автентичності лікарських речовин, що входять в лікарську форму.

-У перевірці кількісного вмісту інгредієнтів, які входять в лікарську форму

-У проведенні попереджувальних заходів.

@

1

Яка кількість доз, що входять в лікарську форму (порошки, супозиторії тощо), підлягають фізичному контролю?

-Одна доза.

-Не менше двох доз.

-Не менше трьох доз.

-Не менше п'яти доз.

-Не менше семи доз.

@

1

Коли піддаються фізичному контролю лікарські форми, що вимагають стерилізації?

-Відразу ж після виготовлення.

-Після розфасовки до стерилізації.

-Після стерилізації.

-Стерильні лікарські форми не піддаються фізичному контролю.

-У разі сумніву.

@

1

Яка кількість екстемпоральних лікарських форм піддається контролю при відпуску?

-1%.

-5 -10%.

-25%.

-50%.

-Всі лікарські форми.

@

1

Що не відноситься до контролю при відпуску? Перевіряється відповідність:

-Упаковки фізико-хімічними властивостями інгредієнтів.

-Концентрації вхідних інгредієнтів кількостям, зазначеним у рецепті.

-Зазначених в рецепті доз отруйних, наркотичних, психотропних лікарських засобів віку хворого.

-Номера на рецепті і номери на етикетці.

-Прізвища хворого на квитанції, етикетці і в рецепті.

@

1

Як часто підлягає вода очищена якісному хімічному контролю?

-Щодня.

-1 раз в три дні.

-1 раз в тиждень.

-1 раз на місяць.

-Щокварталу.

@

1

Як часто подається вода очищена до інспекції з контролю якості для повного хімічного аналізу?

-Щодня.

-1 раз в три дні.

-1 раз в тиждень.

-1 раз на місяць.

-Щокварталу.

@

1

Чи припустима повторна стерилізація розчинів для ін'єкцій?

-Так.

-Ні.

-Так, крім лікарських форм для новонароджених.

-Залежно від фізико-хімічних вхідних інгредієнтів.

-Не більше 8 хвилин при $T = 1000^{\circ}\text{C}$.

@

1

Як часто піддаються повному хімічному контролю швидкопсувні лікарські препарати?

-Щодня.

-1 раз на місяць.

-1 раз в тиждень.

-Щокварталу.

-1 раз в півроку.

@

1

Що не підлягає повному хімічному контролю в умовах аптеки?

-**Вода очищена.**

-Лікарські форми для ін'єкцій.

-Лікарські форми для новонароджених.

-Розчин кислоти хлористої для внутрішнього застосування.

-Очні краплі і мазі, що містять наркотичні та отруйні речовини.

@

1

Що не підлягає повному хімічному контролю?

-Розчини для ін'єкцій.

- Стабілізатори, що застосовуються при виготовленні ін'єкційних розчинів.
- Медикаменти, що надходять в асистентську з матеріальних кімнат.**
- Лікарські форми для новонароджених.
- Кожна серія внутріаптечної заготовки.

@

1

Які терміни застосовуються для оцінки якості виготовлених ліків?

- "Якісно" і "Неякісно".**
- "Позитивно" і "Негативно".**
- "Задовільно" та "Незадовільно".**
- "Добре" і "Погано".**
- "Відповідає" і "невідповідність".**

@

1

Як поділяються медикаменти і лікарські форми, що направляються до територіальної держінспекції для аналізу, відібрані:

- "В порядку нагляду" і "порядку сумніву".**
- "Для якісного аналізу" і "для кількісного аналізу".**
- "Для якісного аналізу" і "для повного хімічного аналізу".**
- "за планом" і "позапланові".**
- "Згідно графіка" і "на вимогу".**

@

1

Який критерій не використовується для визначення незадовільно виготовлених ліків?

- Незадовільність за фізичними властивостями.
- Незадовільність по справжності.
- Незадовільність по загальній вазі (об'ємом) і окремим дозам.
- Незадовільність по масі окремих інгредієнтів.
- Незадовільність з оформлення рецепта.**

@

1

Яка ознака не відноситься до незадовільності по автентичності?

- Помилкова заміна одного препарату іншим.
- Відсутність прописаного інгредієнта.
- Наявність непрописаного інгредієнта.
- Застосування родинних препаратів (заміна) без позначення цього на рецепті (етикетці, сигнатуре).
- Помилкова заміна однієї лікарської форми інший.**

@

1

Що не вказується на етикетках штангласах, які зберігаються в матеріальних кімнатах?

- Найменування лікарського засобу.
- Вищі разові і добові дози.**
- Серія.
- Номер аналізу.

-Дата заповнення та підпис особи, яка заповнила штангласах.

@

1

Що не вказується на етикетках штанглазів в асистентській кімнаті?

-Найменування лікарського засобу.

-Дата заповнення штангласах.

Підпис заповнила щтанглас.

-Підпис перевірів справжність лікарських засобів.

Фармакологічна дія @

1

Що не відноситься до заходів щодо запобігання браку при виготовленні лікарських форм?

-Проведення приймального контролю лікарських засобів, що надходять в аптеку.

-Проведення приймального контролю лікарської рослинної сировини, що приймається від населення.

-Забезпечення термінів і умов зберігання лік. коштів відповідно до їх властивостями.

Правильне оформлення штангласах.

-Контроль при відпуску.

@

1

Коли проводиться повний хімічний контроль розчинів для ін'єкцій?

-До стерилізації.

-Після стерилізації.

-**До і після стерилізації.**

-Не проводиться.

-Проводиться в разі сумніву.

@

1

Хто здійснює вхідний контроль якості лікарських засобів в аптеках?

-Завідувач аптекою.

-Провізор-аналітик.

-**Уповноважена особа, призначена наказом керівника аптеки.**

-Завідувач рецептурним відділом.

-Уповноважена особа, призначена вищестоящою організацією.

@

1

Хто з персоналу аптеки зобов'язаний володіти всіма видами внутрішньоаптечного контролю?

-Завідувач аптекою.

-Заступник завідувача аптекою.

-Уповноважена особа.

-Провізор-аналітик.

-**Весь вищеперелічений персонал.**

@

1

Хто з працівників зобов'язаний забезпечити проведення внутрішньоаптечного контролю в разі відсутності провізора-аналітика?

-Тільки завідувач аптекою.

-Завідувач аптекою і його заступник.

-Уповноважена особа.

-Завідувач аптекою, його заступник і уповноважена особа.

-Будь-який співробітник аптеки.

@

РЕКОМЕНДОВАНА ЛІТЕРАТУРА

Нормативно-законодавчі документи:

1. Господарський кодекс України : Закон України № 436-IV від 16.01.2003 р. // ВВР. – 2003. – №№18-22. – ст.144 – Режим доступу: <http://zakon.rada.gov.ua/laws/main.cgi?nreg=436-15>.
2. Цивільний Кодекс України : від 16.01.2003 № 435-IV. – Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/435-15>
3. Податковий кодекс України : №2755-VI від 02.12.2010 р. // ВВР. – 2011. – №№13-17. – ст.112 – Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2755-17>
4. Основи законодавства України про охорону здоров'я : Закон України від 19.11.1992 № 2801-XII. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2801-12>
5. Про лікарські засоби : Закон України від 04.04.1996 № 123/96-ВР. – Режим доступу: <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/123/96-вр>
6. Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності : Закон України від 05.04.2007 № 877-V. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/877-16>
7. Про підтвердження відповідності : Закон України від 17.05.2001 № 2406-III. – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/2406-14>

8. Про ліцензування видів господарської діяльності : Закон України від 02.03.2015 № 222-VIII – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/222-19>
9. Про ціни і ціноутворення : Закон України від 21.06.2012 № 5007-VI. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/5007-17>
10. Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори : Закон України від 15.02.1995 № 60/95-ВР. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/60/95-%D0%B2%D1%80>
11. Про внесення змін до деяких законодавчих актів України у зв'язку з прийняттям Закону України «Про Національну поліцію» : Закон України від 23.12.2015 № 901-VIII. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/901-19>
12. Про внесення змін до Закону України «Про обіг в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин, і прекурсорів» : Закон України від 08.07.1999 № 863-XIV. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/863-14>
13. Про заходи протидії незаконному обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та зловживанню ними : Закон України від 15.02.1995 № 62/95- ВР. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/62/95-%D0%B2%D1%80>
14. Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) : Постанова КМУ від 30 листопада 2016 р. № 929. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/929-2016-%D0%BF>
15. Про затвердження Правил виписування рецептів на лікарські засоби і виробу медичного призначення, Порядку відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, Інструкції про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків : Наказ МОЗ України від 19.07.2005 р. № 360. – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z0782-05>

16. Про затвердження Переліків отруйних та сильнодіючих лікарських засобів : Наказ МОЗ України від 17.08.2007 р. № 490. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1007-07>
17. Про деякі питання придбання, перевезення, зберігання, відпуску, використання та знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у закладах охорони здоров'я : Наказ МОЗ України від 07.08.15 р. № 494. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/z1028-15>
18. Про затвердження Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках : Наказ МОЗ України від 17.10.2012 р. № 812. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1846-12>
19. Про внесення змін до Правил виписування рецептів на лікарські засоби і вироби медичного призначення : Наказ МОЗ України від 16.02.2017 № 153. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1846-12>
20. Про затвердження Переліку лікарських засобів, дозволених до застосування в Україні, які відпускаються без рецептів з аптек та їх структурних підрозділів : Наказ МОЗ України від 19.01.2017 № 41. - Режим доступу : <http://zakon.rada.gov.ua/go/z0194-17>
21. Про затвердження Порядку ведення Державного реєстру лікарських засобів України : Наказ МОЗ України від 08.05.2014 № 314. - Режим доступу : <http://zakon.rada.gov.ua/go/z0799-14>
22. Про затвердження Правил роздрібної торгівлі непродовольчими товарами : Наказ Міністерства економіки України від 19.04.2007 № 104. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/z1257-07>
23. Державні санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості : Наказ МОЗ України Правила від 01.07.1999 № 27. - Режим доступу : <http://mozdocs.kiev.ua/view.php?id=4261>
24. Про затвердження переліку закладів охорони здоров'я, лікарських, провізорських посад та посад молодших спеціалістів з фармацевтичною освітою у закладах охорони здоров'я. Перелік провізорських посад та посад молодших спеціалістів : Наказ МОЗ України від 28.10.2002 № 385. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/z0892-02>

25. Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі : Наказ МОЗ України від 29.09.2014 № 677. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/z1515-14>
26. Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці І переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку : Постанова КМ України від 06.04.2016 № 282. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/282-2016-%D0%BF>
27. Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України : Постанова КМ України від 16.03.2017 № 180. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/333-2009-%D0%BF/para15#n15>
28. Про затвердження Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками : Постанова КМ України від 12.08.2015 № 647. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/647-2015-%D0%BF>
29. Про затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів : Постанова КМУ від 6.05.2000р. № 770. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/770-2000-%D0%BF>
30. Питання декларування зміни оптово-відпускних цін на лікарські засоби : Постанова КМУ від 02.07.2014 № 240. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/240-2014-%D0%BF>
31. Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення : Постанова КМУ від 25 березня 2009 р. № 333. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/333-2009-%D0%BF>
32. Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення : Постанова КМУ від 17.10.2008 р. № 955. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/955-2008-%D0%BF>
33. Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної

торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) : Постанова КМУ від 30.11.2016 р. № 929. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/929-2016-%D0%BF>

34. Про реалізацію окремих положень Закону України "Про захист прав споживачів" : Постанова КМ України від 19.03.1994 № 172. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/172-94-%D0%BF>
35. Про затвердження Положення про державний санітарно-епідеміологічний нагляд в Україні : Постанова КМ України від 22.06.1999 № 1109. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/1109-99-%D0%BF>
36. Про затвердження Порядку подання і реєстрації декларації відповідності матеріально-технічної бази суб'єкта господарювання вимогам законодавства з питань пожежної безпеки : Постанова КМ України від 5.06.2013 № 440. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/440-2013-%D0%BF>
37. Про затвердження переліку органів ліцензування : Постанова КМ України від 14.11.2000 № 1698. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/609-2015-%D0%BF>

Основна:

1. Організація та економіка фармації. Ч. 1. Організація фармацевтичного забезпечення населення : нац. підруч. для студ. вищ. навч. закл. / А. С. Немченко, В. М. Назаркіна, Г. Л. Панфілова та ін.; за ред. А.С. Немченко. – Харків : НфаУ : Золоті сторінки, 2015.- 360 с. – (Національний підручник)
2. Організація та економіка фармації / за ред. проф. Б. П. Громова та доц. С. І. Терещук. – Вінниця, НОВА КНИГА, 2009 р. – 816 с.

Інформаційні ресурси:

1. Apteka.ua [Електронний ресурс] : специализированное медицинское интернет-издание для врачей, провизоров, фармацевтов, студентов медицинских и фармацевтических ВУЗов. – URL : www.apteka.ua
2. Верховна Рада України [Електронний ресурс] : офіційний веб-сайт. – URL : <http://rada.gov.ua>
3. Міністерство охорони здоров'я України [Електронний ресурс] : офіційний веб-сайт. – URL : <http://moz.gov.ua>

\