

**Аттестационная комиссия
Департамента здравоохранения города Москвы**

Тестовые задания
для прохождения аттестационного тестирования специалистами
со средним медицинским и фармацевтическим образованием,
претендующими на присвоение квалификационной категории
по специальности

Фармация

РЕДАКЦИЯ 2018

- 1. В процессе упаковки изготовленных лекарственных препаратов осуществляется проверка, за исключением:**
 - А. Общего вида упаковки
 - Б. Правильности использования упаковочных материалов
 - В. Маркировки упаковки
 - Г. Прочности упаковки

- 2. Периодичность проведения генеральных уборок в производственных помещениях аптечной организации:**
 - А. 1 раз в день
 - Б. 1 раз в неделю
 - В. 1 раз в месяц
 - Г. 2 раза в день

- 3. Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о составе и (или) производителе, относятся к:**
 - А. Фальсифицированным лекарственным средствам
 - Б. Патентованному лекарственному средству
 - В. Наркотическому средству
 - Г. Психотропному веществу

- 4. Лицензия, является документом:**
 - А. Разрешающим определенные виды деятельности
 - Б. Определяющим соответствие условий и места деятельности
 - В. Гарантирующим качество лекарственного препарата
 - Г. Разрешающим оказывать медицинскую помощь

- 5. Лекарственные средства, для которых недопустимо замерзание при хранении:**
 - А. Препараты инсулина
 - Б. Противовирусные средства

- В. Раствор аммиака
- Г. Камфора

6. На первичной и вторичной упаковке ЛП, дается информация, за исключением:

- А. Название лекарственного средства и международное непатентованное название
- Б. Адрес и телефон аптечной организации
- В. Доза и количество доз в упаковке
- Г. Срок годности

7. Срок хранения кассовой ленты:

- А. Не менее 1 года
- Б. Не менее 3 лет
- В. Не менее 5 лет
- Г. Не менее 10 лет

8. Лицензирующие органы не имеют права:

- А. Проводить проверки за соблюдением лицензиатом соответствующих требований и условий
- Б. Запрашивать у лицензиата необходимые документы при проведении проверок
- В. Составлять на основании результатов проверок акты с указанием конкретных нарушений
- Г. Освобождать руководителя от занимаемой должности

9. К работе с наркотическими средствами (НС) и психотропными веществами (ПВ), не допускаются, за исключением:

- А. Лиц, не достигшие 18-летнего возраста
- Б. Лиц, имеющие заключение Управления Внутренних Дел
- В. Больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом
- Г. Лиц, которым предъявлено обвинение, связанное с незаконным оборотом НС и ПВ

10. Вводный инструктаж проводится:

- А. При приеме на работу
- Б. Один раз в квартал
- В. Один раз в месяц
- Г. Дважды в месяц

11. Фармацевт аптечной организации по изготовлению нестерильных лекарственных форм меняет санитарную одежду не реже:

- А. 1 раза в неделю

- Б. 2 раз в неделю
- В. 3 раз в неделю
- Г. Ежедневно

12. Санитарный день в аптечных организациях проводится:

- А. 1 раз в неделю
- Б. 1 раз в 10 дней
- В. 1 раз в месяц
- Г. 1 раз в квартал

13. Ставка налога на доходы физических лиц составляет:

- А. 13 %
- Б. 24 %
- В. 15 %
- Г. 5%

14. Фармацевт аптечной организации по изготовлению стерильных лекарственных форм должен менять санитарную одежду не реже:

- А. 1 раза в неделю
- Б. 2 раз в неделю
- В. 3 раз в неделю
- Г. 1 раз в смену

15. Плановая инвентаризация товаро-материальных ценностей проводится:

- А. 1 раз в год
- Б. 1 раз в два года
- В. 2 раза в год
- Г. Ежемесячно

16. Комплекс специальных теоретических знаний и практических навыков, приобретенных в результате специальной подготовки и опыта работы, является:

- А. Специальностью
- Б. Профессией
- В. Должностью
- Г. Квалификацией

17. По рецепту врача отпускаются:

- А. Перевязочные средства
- Б. Спиртосодержащие ЛП
- В. БАДы
- Г. Нейролептики и транквилизаторы

18. Термометры и гигрометры в помещениях хранения лекарственных средств:

- А. Размещают приборы на внутренней стене помещения
- Б. Показатели приборов регистрируют ежедневно в журнале
- В. Размещают приборы в любом месте
- Г. Размещают по указанию руководителя

19. Трудовая книжка аптечному работнику при его увольнении выдается:

- А. В день увольнения
- Б. В трехдневный срок
- В. Не позже одного месяца после увольнения
- Г. В 10 дневный срок

20. Кнопкой для передачи тревожного сигнала в УВД должны быть оборудованы:

- А. Рабочие места персонала, производящего операции с НС и ПВ
- Б. Рабочие места персонала, производящего операции с сильнодействующими и ядовитыми ЛС
- В. Помещения для хранения НС и ПВ
- Г. Помещения для хранения сильнодействующих и ядовитых ЛС

21. Система сохранения жизни и здоровья работников в процессе трудовой деятельности, называется:

- А. Безопасными условия труда
- Б. Охраной труда
- В. Инструкцией об охране труда
- Г. Коллективным договором

22. Условия труда, при которых воздействие на работающих вредных и (или) опасных производственных факторов исключено, называют:

- А. Безопасными условиями труда
- Б. Охраной труда
- В. Инструкцией об охране труда
- Г. Коллективным договором

23. С работником ведущим учет товарно-материальных ценностей на складе, заключается:

- А. Коллективный договор
- Б. Договор о полной материальной ответственности
- В. Договор комиссии
- Г. Трудовое соглашение

24. Контроль температурного режима при хранении медицинских и биологических препаратов проводится:

- А. 1 раз в день
- Б. 2 раза в день
- В. 1 раз в неделю
- Г. 1 раз в месяц

25. Цифровой код России по системе EAN состоит из:

- А. 7 цифр
- Б. 8 цифр
- В. 10 цифр
- Г. 13 цифр

26. Первые 2-3 цифры штрихового кода обозначают:

- А. код предприятия-изготовителя
- Б. код страны-производителя
- В. код предприятия-фасовщика
- Г. контрольные цифры

27. Государственной регистрации подлежат:

- А. Лекарственные средства промышленного производства
- Б. перевязочные материалы
- В. биологически активные добавки
- Г. Лекарственные препараты аптечного производства

28. Специалисты с высшим и средним фармацевтическим образованием, не работающие по специальности более 5 лет, к практической деятельности:

- А. Не допускаются
- Б. Допускаются после обучения в соответствующих учебных заведениях и получении сертификата специалиста
- В. Допускаются после инструктажа
- Г. Допускаются после стажировки на рабочем месте

29. Сертификат специалиста подтверждается:

- А. Каждые 8 лет
- Б. Каждые 3 года
- В. Каждые 5 лет
- Г. Ежегодно

30. Инвентаризацию товаров рекомендуется проводить:

- А. Ежемесячно
- Б. Ежеквартально
- В. Не реже двух раз в год

Г. Не реже одного раза в год

31. Определение остатков лекарственных средств, находящихся на предметно-количественном учете, проводится:

- А. Ежемесячно
- Б. Ежеквартально
- В. Не реже двух раз в год
- Г. Не реже одного раза в год

32. Отклонения в количестве и качестве товаров от сопроводительных документов при поступлении оформляются:

- А. В приемном акте
- Б. В карточке учета претензий и недостатков
- В. В акте об установленном расхождении в количестве и качестве при приемке товара
- Г. В акте о приемке товара, поступившего без счета поставщика

33. Списание товарных потерь (боя, порчи) производится на основании:

- А. Акта
- Б. Описи
- В. Справки
- Г. Ведомости

34. Противопожарные мероприятия в аптечной организации не включают:

- А. Наличие плана эвакуации на случай пожара или стихийного бедствия
- Б. Наличие первичных средств пожаротушения
- В. Разработку должностных инструкций
- Г. Проведение инструктажа по противопожарной безопасности

35. Виды деятельности, на осуществление которых не требуется лицензия:

- А. Фармацевтическая деятельность
- Б. Производство лекарственных средств
- В. Деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ списка II и списка III
- Г. Деятельность, связанная БАДами

36. Соискатель лицензии:

- А. Юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на конкретный вид деятельности
- Б. Юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившийся в лицензирующий орган с заявлением о предоставлении лицензии на конкретный вид деятельности

В. Органы исполнительной власти субъекта РФ, осуществляющие лицензирование

Г. Министерство здравоохранения РФ

37. Лицензия может быть аннулирована по решению:

1. Лицензирующего органа

2. Министерства здравоохранения субъекта РФ

3. Министерства здравоохранения РФ

4. Суда на основании заявления лицензирующего органа

38. Перманганат калия относится к группе хранения:

А. Взрывчатые

Б. Взрывоопасные

В. Легковоспламеняющиеся

Г. Легкогорючие

39. Требования к хранению иммунобиологических препаратов, за исключением:

А. Хранят отдельно по сериям и наименованиям

Б. При температуре, указанной на этикетке

В. Отдельном специально охраняемом помещении

Г. Не допустимы перепады температуры

40. Лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания:

А. Антибиотики

Б. Сульфаниламидные препараты

В. Спиртовые экстракты и настойки

Г. Лекарственное сырье, содержащее сердечные гликозиды

41. Хранить отдельно по сериям и срокам годности необходимо:

А. Пахучие вещества

Б. Красящие вещества

В. Настойки и экстракты

Г. МБЛП

42. Показатели влажности и температуры в помещениях хранения проверяются не реже:

А. 1 раза в сутки

Б. 1 раза в неделю

В. 1 раза в 10 дней

Г. 1 раза в месяц

43. При отсутствии в рецепте указания о концентрации этилового спирта используют:

- А. Этиловый спирт 70%
- Б. Этиловый спирт 95%
- В. Этиловый спирт 90%
- Г. Этиловый спирт 40%

44. Срок хранения журналов регистрации операций, связанных с прекурсоров:

- А. 3 года
- Б. 5 лет
- В. 10 лет
- Г. 1 год

45. Фармацевтические субстанции, требующие защиты от воздействия влаги, хранят в прохладном месте при температуре:

- А. До +15 град. С
- Б. До +8 град. С
- В. До +10 град. С
- Г. До + 12 град. С

46. Предусмотрено ли выписывание лекарственных препаратов, в том числе не входящих в стандарты медицинской помощи, по торговым наименованиям?

- А. Не предусмотрено
- Б. Предусмотрено в случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата
- В. Предусмотрено: в случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата по решению врачебной комиссии медицинской организации
- Г. По требованию пациента

47. Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит:

- А. Врач
- Б. Провизор
- В. Главный врач
- Г. Фельдшер

48. Инвентаризацию товаров в аптечной организации рекомендуется проводить:

- А. Ежемесячно
- Б. Ежеквартально
- В. Не реже двух раз в год
- Г. Не реже одного раза в год

49. Учредительный документ аптечной организации на правах хозяйственного ведения:

- А. Устав
- Б. Учредительный договор
- В. Устав и учредительный договор
- Г. Типовой договор

50. Спецодежда и средства индивидуальной защиты не обладают:

- А. Быть сертифицированными
- Б. Соответствовать росту и размеру работника
- В. Обеспечивать безопасность труда
- Г. Противопожарным свойствам

51. Порядок получения лекарственных средств отделениями медицинской организации требует всего, за исключением:

- А. Наименования ЛС в требовании вписываются на латинском языке
- Б. В требовании указан способ применения ЛС
- В. Лица, получающие наркотические средства и психотропные вещества, имеют допуск
- Г. Указаны фамилия пациентов

52. Срок действия рецептов на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у:

- А. 10 дней;
- Б. 15 дней;
- В. 30 дней;
- Г. 3 месяца

53. Предметно-количественный учет товарно-материальных ценностей осуществляется:

- А. Ежедневно
- Б. Еженедельно
- В. Ежеквартально
- Г. Во время инвентаризации

54. Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л), гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам действительны со дня выписки в течение:

- А. 90 дней
- Б. 10 дней
- В. 15 дней
- Г. 1 месяца

55. Документ, с которым товар поступает в аптечную организацию:

- А. Приемный акт
- Б. Реестр приходных и расходных документов
- В. Товарно-транспортная накладная (счет-фактура, накладная)
- Г. Стеллажная карточка

56. Права и социальная защита медицинских и фармацевтических работников регламентированы:

- А. ФЗ "Об обращении лекарственных средств"
- Б. Конституцией РФ
- В. Основами законодательства РФ об охране здоровья граждан
- Г. Коллективным договором

57. Изготовление индивидуальной лекарственной формы 3-недельному ребенку в аптеке осуществляется в:

- А. Ассистентской
- Б. Асептической
- В. Заготовочной
- Г. Аналитической

58. В состав фито препаратов входят:

- А. Индивидуальное действующее вещество
- Б. Термостабилизирующие добавки
- В. Сопутствующие вещества
- Г. Комплексные соединения

59. Оболочки на таблетки наносят с целью:

- А. Облегчить процесс проглатывания
- Б. Модифицировать показатели высвобождения лекарственного средства
- В. Добиться однородности дозирования
- Г. Повысить механическую прочность

60. Ответственность за соответствие цен на упаковке с ценой в документах несет:

- А. Бухгалтер
- Б. Заведующий аптекой
- В. Фармацевт асептического блока
- Г. Должностное лицо, назначенное приказом руководителя аптечной организации

61. Ректификация:

- А. Процесс перегонки с водяным паром
- Б. Перегонка с частичной дефлегмацией
- В. Многократно повторяющийся процесс частичного испарения с последующей конденсацией образующихся паров

Г. Многократная дистилляция

62. Метрологическая проверка весов и гирь, производится:

А. 1 раз в два года

Б. 1 раз в год

В. 2 раза в год

Г. 1 раз в 5 лет

63. В журнале кассира-операциониста:

А. Исправления не допускаются

Б. Неоговоренные исправления не допускаются

В. Исправления допускаются

Г. Журнал ведется на латинском языке

64. Выдача денег из кассы на подотчет оформляется:

А. Приходным кассовым ордером

Б. Расходным кассовым ордером

В. Кассовым чеком

Г. Справкой

65. Во время инвентаризации выводится:

А. Фактический остаток

Б. Приход всех товароматериальных ценностей за межинвентаризационный период

В. Расход всех товароматериальных ценностей за межинвентаризационный период

Г. Книжный остаток

66. Естественная убыль рассчитывается:

А. В аптечном киоске

Б. В отделе ГЛФ

В. В РПО

Г. В аптеке МО

67. Договор поставки оформляется в:

А. 1 экземпляре

Б. 2 экземплярах

В. 3 экземплярах

Г. По распоряжению руководителя

68. Книжные и фактические остатки при инвентаризации сравниваются в:

А. Требования-накладной

Б. Квитанции

- В. Акте результатов инвентаризации
- Г. Описном листе

69. Инвентаризация основных средств аптечной организации проводится:

- А. 1 раз в месяц
- Б. 1 раз в квартал
- В. 1 раз в год
- Г. 1 раз в 3 года

70. Списание естественной траты производится:

- А. Ежемесячно
- Б. 1 раз в квартал
- В. 1 раз в год
- Г. Во время инвентаризации

71. Нормы естественной убыли устанавливаются на покрытие потерь:

- А. Лекарств с истекшим сроком годности
- Б. Неправильно приготовленных лекарств
- В. При хранении, перевозке, изготовлении лекарств
- Г. По вине фармацевта

72. Заключение инвентаризационной комиссии отражается в:

- А. Описных листах
- Б. Акте результатов инвентаризации
- В. Расчете естественной траты
- Г. Сводной ведомости

73. Административная ответственность может быть применена к:

- А. Администрации аптеки
- Б. Непосредственному исполнителю
- В. Провизору-аналитику
- Г. Фармацевту

74. Виды ответственности при нарушении фармацевтической деятельности:

- А. Дисциплинарная
- Б. Административная
- В. Уголовная
- Г. Материальная

75. Порошки упаковывают в пергаментные капсулы, если в их составе присутствуют вещества:

- А. Пахучие
- Б. Гигроскопические

- В. Выветривающие
- Г. Красящие

76. Материальная ответственность оформляется:

- А. Приказом по аптеке
- Б. Договором
- В. Записью в трудовой книжке
- Г. Контрактом

77. Признаками непригодности растворов являются приведенные, за исключением:

- А. Изменение цвета
- Б. Помутнение
- В. Появление хлопьев
- Г. Осадок исчезает при встряхивании

78. По типу дисперсных систем мази не могут быть:

- А. Гомогенными
- Б. Гетерогенными
- В. Комбинированными
- Г. Смешанные

79. К трудно измельчаемым лекарственным средствам не относят:

- А. Тимол,
- Б. Калия иодид
- В. Магния оксид
- Г. Ментол

80. Растворы защищенных коллоидов протаргола, колларгола, ихтиола изготавливаются методом:

- А. Массо-объемным
- Б. По массе
- В. Только объемным
- Г. Не имеет значения

81. Жидкие лекарственные средства добавляют к измельченной смеси порошка в:

- А. Последнюю очередь
- Б. Первую очередь
- В. Любую
- Г. Не имеет значения

82. В процессе упаковки изготовленных лекарственных препаратов осуществляется проверка, за исключением:

- А. Общего вида упаковки
- Б. Правильности использования упаковочных материалов
- В. Маркировки упаковки
- Г. Наличие адреса аптечной организации

83. Декларация о соответствии на лекарственные средства действительна:

- А. 1 год
- Б. 3 года
- В. До истечения срока годности лекарственных препаратов
- Г. 2 года

84. Книга отзывов должна находиться:

- А. У работника первого стола;
- Б. В торговом зале
- В. У администратора аптеки.
- Г. У дежурного администратора

85. Контроль температурного режима при хранении ИБЛП проводится:

- А. 1 раз в день
- Б. 2 раза в день
- В. 1 раз в месяц
- Г. 2 раза в месяц

86. В аптечной организации в удобных для ознакомления местах торгового зала размещают информацию, за исключением:

- А. Копии лицензий на фармацевтическую деятельность
- Б. Информация о телефонах и адресах органов управления здравоохранением
- В. Книга отзывов
- Г. Адрес и телефон ближайшего отделения полиции

87. Серийное получение лекарственных средств в соответствии с правилами организации производства и контроля качества лекарственных средств, называется:

- А. Внутриаптечным изготовлением ЛП
- Б. Производством ЛП
- В. Распределением ЛП
- Г. Розничной реализацией ЛП

88. Надпись на упаковке лекарственного препарата, полученные из лекарственного растительного сырья:

- А. «Продукция прошла радиационный контроль»

- Б. «Для клинических исследований»
- В. «Для животных»
- Г. «Только для экспорта»

89. Лекарственные препараты подлежат государственной регистрации на территории РФ, за исключением:

- А. Новые лекарственные средства
- Б. Новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных средств
- В. Изготовленные в аптечной организации
- Г. ЛП, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах, с новой дозировкой или другим составом вспомогательных веществ

90. Процесс расхода товаров называют:

- А: Реализацией
- Б: Снабжением
- В: Производством ЛП
- Г: Изготовлением ЛП

91. При организации хранения иммунобиологических лекарственных препаратов для хранения хладоэлементов требуется места, от общего объема холодильника:

- А. 1/3
- Б. 1/5
- В. 1/6
- Г. 1/2