

**Аттестационная комиссия**  
**Департамента здравоохранения города Москвы**

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

Управление и экономика фармации

РЕДАКЦИЯ 2018

1. При организации хранения иммунобиологических лекарственных препаратов для хранения хладоэлементов требуется объем места (общего объема холодильника) в холодильной камере:  
А. 1/3  
Б. 1/5  
В. 1/6  
Г. 1/2
  
2. Периодичность контроля показаний каждого термометра при регистрации температуры холодильного оборудования, при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов составляет:  
А. 1 раз в сутки  
Б. 2 раза в сутки  
В. еженедельно  
Г. ежемесячно
  
3. Срок хранения электронной копии и распечатки данных терморегистратора о динамике температуры при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов составляет:  
А. 1 год  
Б. 1 месяц  
В. 3 года  
Г. 5 лет
  
4. Периодичность проведения генеральных уборок в производственных помещениях аптеки:  
А. 1 раз в день  
Б. 1 раз в неделю  
В. 1 раз в месяц  
Г. 2 раза в день

5. К оборудованию, используемому в процессе хранения и (или) перевозки лекарственных препаратов, относятся все, за исключением:

- А. Вентиляционная система
- Б. Холодильные камеры и (или) холодильники
- В. Охранная пожарная сигнализация
- Г. Системы контроля доступа

6. Совокупность прав, обязанностей и ответственности работников, определяющая их трудовые функции и границы компетентности определяется:

- А. Структурой персонала
- Б. Специальностью
- В. Должностью
- Г. Квалификацией

7. Разновидности квалификационных категорий:

- А. Первая
- Б. Вторая
- В. Третья
- Г. Высшая

8. К видам адаптации работника относятся:

- А. Профессиональная
- Б. Психофизиологическая
- В. Физиологическая
- Г. Социально-психологическая

9. В аптечной организации в удобных для ознакомления местах торгового зала должна быть информация, кроме:

- А. копии лицензий на фармацевтическую деятельность
- Б. информация о телефонах и адресах органов управления здравоохранением
- В. книга отзывов и предложений
- Г. Копия или выписка из "Правил продажи отдельных видов товаров...»

10. Обобщенное понятие деятельности, включающей разработку, исследования, производство, хранение, государственную регистрацию, стандартизацию и контроль качества является:

- А: Обращение лекарственных средств
- Б: Лицензирование
- В: Производство лекарственных средств
- Г: Изготовление лекарственных средств

11. Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о составе и (или) производителе лекарственного средства называется:

- А: Фальсифицированное лекарственное средство

- Б: Патентованное лекарственное средство
- В: Наркотическое средство
- Г: Психотропное вещество

12. К федеральным органам исполнительной власти осуществляющих государственное регулирование отношений, возникающих в сфере обращения ЛП не относят:

- А. Министерство здравоохранения РФ
- Б. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (Росздравнадзор)
- В. Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзор)
- Г. Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации

13. Серийное получение лекарственных средств относят к:

- А. Внутриаптечному изготовлению ЛП
- Б. Производству ЛП
- В. Распределению ЛП
- Г. Розничной реализации ЛП

14. Запрещено производство ЛП на территории РФ в случаях, за исключением:

- А. Производство ЛП, не прошедших государственную регистрацию
- Б. Без лицензии на производство ЛП
- В. С нарушением правил организации производства и контроля качества ЛП
- Г. Прошедших государственную регистрацию и имеющих лицензия на производство

15. Информация, указанная на первичной и вторичной упаковке ЛП, поступающих в обращение, не содержит:

- А. Названия лекарственного средства и международное непатентованное название
- Б. Адреса организации оптовой торговли ЛП
- В. Дозы и количество доз в упаковке
- Г. Срока годности

16. Надпись на упаковке ЛП, полученные из лекарственного растительного сырья:

- А. «Продукция прошла радиационный контроль»
- Б. «Для клинических исследований»
- В. «Для животных»
- Г. «Только для экспорта»

17. Государственной регистрации на территории РФ подлежат ЛП:

- А. Новые лекарственные средства

- Б. Новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных средств
- В. Воспроизведенные лекарственные средства
- Г. Изготовленные в аптечной организации

18. Запрещена на территории РФ, продажа ЛП, кроме:

- А. ЛП с истекшим сроком годности
- Б. ЛП, пришедших в негодность
- В. Фальсифицированных ЛП
- Г. Зарегистрированных ЛП

19. Функции, осуществляемые аптечной организацией, исключают:

- А. Реализацию населению готовых лекарственных препаратов по рецептам и без рецептов врачей и требованиям медицинских организаций
- Б. Изготовление лекарственных препаратов по рецептам врачей и требованиям медицинских организаций
- В. Отпуск лекарственных препаратов бесплатно или со скидкой отдельным группам населения
- Г. Оказание первой медицинской помощи

20. К государственному регулированию отношений, в сфере обращения ЛП не относится:

- А. Заготовки лекарственного растительного сырья
- Б. Контроль производства, изготовления, качества, эффективности и безопасности ЛП
- В. Регулирование цен на ЛП
- Г. Лицензирование отдельных видов деятельности

21. Специальное разрешение на осуществление конкретного вида деятельности при обязательном соблюдении определенных требований и условий:

- А. Аттестат аккредитации
- Б. Лицензия
- В. Сертификат
- Г. Патент

22. Мероприятия, связанные с предоставлением лицензий, переоформлением, приостановлением действия, контролем, а также предоставление сведений из реестров лицензий называется:

- А. Аккредитация
- Б. Лицензирование
- В. Регистрация
- Г. Сертификация

23. К основным принципам лицензирования не относится:

- А. Установление единого перечня лицензируемых видов деятельности

- Б. Установление единого порядка лицензирования на территории РФ
- В. Установление режима работы аптечной организации
- Г. Установление лицензионных требований и условий положениями о лицензировании конкретных видов деятельности

24. 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. Изъять лицензию

25. Лицензирующие органы имеют следующие полномочия:

- А. Предоставление лицензий
- Б. Возобновление действия лицензий
- В. Административное приостановление действия
- Г. Произвести замену руководителя аптечной организации

26. Совокупность положений о лицензировании конкретных видов деятельности, выполнение которых обязательно называется:

- А. Лицензируемые виды деятельности
- Б. Лицензионные требования и условия
- В. Лицензирующие органы
- Г. Лицензионные мероприятия

27. Основание приостановления действия лицензии в случае выявленного грубого нарушения является:

- А. Акт проверки соблюдения лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности
- Б. Решение суда
- В. Акт проверки полноты и достоверности сведений о соискателе лицензии на осуществление фармацевтической деятельности
- Г. Протокол об административных нарушениях

28. Правилами допуска лиц к работе с наркотическими средствами (НС) и психотропными веществами (ПВ) не допускаются, за исключением:

- А. Лица, не достигшие 18-летнего возраста
- Б. Лица, имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление
- В. Лица, имеющие заключение Управления Внутренних Дел и удостоверение об обучении Правил работы с НС и ПВ
- Г. Лица, которым предъявлено обвинение, связанное с незаконным оборотом НС и ПВ

29. Из существующих видов отпусков исключен:

- А. Основной оплачиваемый
- Б. По листу нетрудоспособности
- В. Учебный
- Г. По уходу за ребенком

30. Совокупность прав, обязанностей и ответственности работников, определяющая их трудовые функции называется:

- А. Должностью
- Б. Тарифным разрядом
- В. Квалификационным разрядом
- Г. Стажем

31. Работа за пределами нормальной продолжительности рабочего времени по инициативе работника относится к:

- А. Совместительству
- Б. Совмещению
- В. Переработке
- Г. Не нормированному рабочему дню

32. Нормальная продолжительность рабочего времени не может превышать часов в неделю (согласно Трудовому Кодексу РФ):

- А. 28
- Б. 40
- В. 36
- Г. 46

33. Ставка налога на доходы физических лиц составляет:

- А. 13 %
- Б. 24 %
- В. 15 %
- Г. 21 %

34. Соглашение между работодателем и работником, в соответствии с которым работодатель обязуется предоставить работнику работу по трудовой функции, обеспечить условия труда, своевременно и в полном размере выплачивать работнику зарплату, а работник обязуется лично выполнять о действующие правила трудового распорядка называется:

- А: Коллективным договором
- Б: Трудовым договором
- В: Договором купли-продажи
- Г: Функционально-должностной инструкцией

35. Система отношений, связанная с обеспечением выплат работникам за их труд, называется:

- А. Оплатой труда
- Б. Заработной платой
- В. Должностью
- Г. Тарифной ставкой

36. Вознаграждение за труд в зависимости от квалификации работника, сложности, количества, качества выполняемой работы, а также выплаты стимулирующего характера, относятся к:

- А. Тарифной ставке
- Б. Тарифному разряду
- В. Заработной плате
- Г. Фонду оплаты труда

37. Гарантируемый федеральным законодательством размер месячной заработной платы за труд неквалифицированного работника, полностью отработавшего норму рабочего времени относят к:

- А. Заработной плате
- Б. Минимальной заработной плате
- В. Тарифной ставке (окладу)
- Г. Тарифному разряду

38. Фиксированный размер оплаты труда за выполнение нормы труда за единицу времени, называют:

- А. Тарифным разрядом
- Б. Квалификационным разрядом
- В. Минимальной заработной платой
- Г. Тарифной ставкой (окладом)

39. Уплата аптеками единого налога на вмененный доход предусматривает замену уплаты следующих налогов и сборов, кроме:

- А. Налога на имущество
- Б. Налога на прибыль
- В. Единого социального налога
- Г. Страхового взноса на обязательное пенсионное страхование

40. Комплекс специальных теоретических знаний и практических навыков, приобретенных в результате специальной подготовки, называется:

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

41. К номенклатуре провизорских специальностей относятся:

- А. Управление и экономика фармации
- Б. Фармацевтическая технология

- В. Фармацевтическая химия и фармакогнозия
- Г. Фармацевтическое производство

42. Наличие у провизора сертификата специалиста по специальности «Управление и экономика фармации» дает ему право на занятие должности:

- А. Провизора-технолога
- Б. Провизора-аналитика
- В. Заведующего аптекой
- Г. Провизора-экономиста

43. Трудовая книжка аптечному работнику при его увольнении выдается:

- А. В день увольнения
- Б. В трехдневный срок
- В. Не позже одного месяца после увольнения
- Г. Не позже десяти дней после увольнения

44. Соглашение между работодателем и работником, в соответствии с которым работодатель обязуется предоставить работнику работу и обеспечить условия труда, выплачивать работнику заработную плату, а работник обязуется лично выполнять трудовую функцию, соблюдать действующие правила внутреннего трудового распорядка называется:

- А. Коллективным договором
- Б. Трудовым договором
- В. Трудовым кодексом РФ
- Г. Договором о материальной ответственности

45. Приказ о приеме на работу на основании заключенного трудового договора (ТД) объявляется работнику под расписку в:

- А. Трехдневный срок со дня подписания ТД
- Б. Пятидневный срок со дня подписания ТД
- В. В день подписания ТД
- Г. В течение 10 дней

46. Система сохранения жизни и здоровья работников в процессе трудовой деятельности относится к:

- А. Безопасным условиям труда
- Б. Охране труда
- В. Инструкции об охране труда
- Г. Инструктажу по охране труда

47. В разделе «Обязанности» должностной инструкции определено все, кроме:

- А. Действия, обеспечивающие качественное выполнение возложенных на работников функций
- Б. Строгое соблюдение трудового распорядка и трудовой дисциплины
- В. Качественное и своевременное выполнение определенных видов работ



Г. Порядок замещения должности (кем назначается и освобождается от работы)

48. В разделе «Общие положения» должностной инструкции определено все, кроме:

А. Основная задача, в соответствии с функциями отдела

Б. Порядок замещения должности

В. Нормативные документы, которыми исполнитель должен руководствоваться в своей работе

Г. Конкретный участок работы, закрепленный за сотрудником, и перечень видов работ.

49. Рациональное распределение всех функций между всеми работниками, определение круга профессиональных обязанностей, прав и ответственности, определены:

А. Функционально-должностными инструкциями

Б. Трудовым договором

В. Правилами внутреннего трудового распорядка

Г. Приказом о приеме на работу

50. Условия труда, при которых воздействие на работающих вредных и (или) опасных производственных факторов исключено относится к:

А. Безопасным условиям труда

Б. Охране труда

В. Вводным инструктажем

Г. Инструкций об охране труда

51. Наличие у провизора сертификата специалиста по специальности «Фармацевтическая химия и фармакогнозия» дает ему право на занятие должности:

А. Провизора-технолога

Б. Провизора-аналитика

В. Заведующего аптекой

Г. Зам заведующего аптекой

52. Порядок приема и увольнения работников, основные права, обязанности и ответственность, режим работы, время отдыха, меры поощрения и взыскания, относится к:

А. Должностной инструкции

Б. Трудовому договору

В. Правилам внутреннего трудового распорядка

Г. Коллективному договору

53. Регламент организационно-правового положения работника, его обязанностей, прав, ответственности обеспечивающий условия для его эффективной работы изложены в:

- А. Должностной инструкции
- Б. Трудовом договоре
- В. Коллективном договоре
- Г. Правилах внутреннего трудового распорядка

54. Информация о наименовании сторон, их правовом положении в тексте договора содержится в разделе договора купли-продажи:

- А. Предмет и объем поставки
- Б. Юридические адреса сторон
- В. Условия о гарантиях и санкциях
- Г. Преамбула

55. Критериями выбора поставщика товара являются все, за исключением:

- А. Качество поставляемой продукции
- Б. Ассортимент предлагаемой продукции
- В. Цена продукции
- Г. Число конкурентов на рынке

56. Информация о характеристике и объеме товара содержится в разделе договора купли-продажи:

- А. Преамбула
- Б. Предмет и объем поставки
- В. Права и обязанности сторон
- Г. Порядок сдачи-приемки товара

57. Информация о нарушениях условий договора одной из сторон, санкциях в виде неустойки, содержится в разделе договора купли-продажи:

- А. Предмет и объем поставки
- Б. Права и обязанности сторон
- В. Порядок сдачи-приемки товара
- Г. Ответственность сторон.

58. С работником, ведущим учет товарно-материальных ценностей на складе, заключен:

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

59. Материально-производственные запасы принимаются к бухгалтерскому учету:

- А. По остаточной стоимости

- Б. По фактической стоимости
- В. По инвентаризационной описи
- Г. По акту

60. Регистрации и обобщение информации в денежном выражении об имуществе, обязательствах организаций и их движении, документального учета хозяйственных операций, относится к:

- А: Бухгалтерскому учету
- Б: Оперативно-техническому учету
- В: Статистическому учету
- Г: Налоговому учету

61. Определение налоговой базы по налогу на прибыль организаций на основе данных первичных документов называется:

- А. Бухгалтерским учетом
- Б. Оперативно-техническим учетом
- В. Статистическим учетом
- Г. Налоговым учетом

62. Способы ведения бухгалтерского учета считают:

- А. Учетной политикой организации
- Б. Балансом
- В. Планом счетов
- Г. Сличительной ведомостью

63. Прием группировки и обобщенного размещения хозяйственных средств и источников их образования в денежной оценке на определенную дату является:

- А. Балансом
- Б. Документацией
- В. Инвентаризацией
- Г. Двойной записью

64. Процесс передачи полномочий и задач лицу, которое принимает на себя ответственность за их выполнение, называется:

- А. Делегированием
- Б. Нормой управляемости
- В. Централизованным управлением
- Г. Организационным проектированием

65. Инвентаризацию товаров рекомендуется проводить:

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

Г. Не реже одного раза в год

66. Под чистой прибылью аптеки понимают:

- А. Валовую прибыль за вычетом налогов
- Б. Валовый доход от продажи единицы продукции
- В. Стоимость излишков лекарственных средств
- Г. Дооценку по лабораторно-фасовочным работам

67. К расходам аптеки от обычных видов деятельности относят:

- А. Расходы на закупку товаров
- Б. Уценку имущества
- В. Уплаченные штрафы
- Г. Расходы, связанные со сдачей имущества в аренду

68. К приходным кассовым операциям относится:

- А. Выдача ссуды работнику
- Б. Поступление выручки от реализации
- В. Дооценка по лабораторно-фасовочным работам
- Г. Сдача выручки в банк

69. 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

70. В балансе основные средства отражаются:

- А. По остаточной стоимости
- Б. По первоначальной стоимости
- В. По рыночной стоимости
- Г. По восстановительной стоимости

71. Процесс нарушения соответствия спроса и предложения в результате роста цен называется:

- А. Индексом цен
- Б. Инфляцией
- В. Равновесной ценой
- Г. Неудовлетворенным спросом

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

- А. Приемном акте
- Б. Карточке учета претензий и недостатков
- В. Акте об установленном расхождении в количестве и качестве при приемке

товара

Г. Акте о приемке товара, поступившего без счета поставщика

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

А. Акта

Б. Описи

В. Справки

Г. Реестра

74. Достоверность бухгалтерской отчетности подтверждается:

А. Данными товарного отчета

Б. Результатами инвентаризации

В. Данными синтетических счетов бухгалтерского учета

Г. Данными регистров аналитического учета

75. Совокупность мероприятий, позволяющих унифицировать процесс лечения, называется:

А. Доказательной медициной

Б. Рациональным использованием ЛС

В. Формулярной системой

Г. Фармакоэкономикой

76. Виды фармацевтической деятельности, направленные на обеспечение населения товарами аптечного ассортимента и оказание консультативных услуг являются:

А. Фармацевтическим маркетингом

Б. Фармацевтической помощью

В. Фармацевтической логистикой

Г. Целью управления и экономики фармации как науки

77. Сроки хранения журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров:

А. 3 года

Б. 5 лет

В. 10 лет

Г. 1 год

78. Размер розничной торговой надбавки на лекарственные препараты перечня ЖНВЛП ценой от 50 до 500 руб:

А. 15%

Б. 32%

В. 28%

Г. 10%

79. Минимальный срок стажа работы по специальности у руководителя, имеющего высшее фармацевтическое образование, организации, осуществляющей фармацевтическую деятельность:

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

80. Обеспечение населения, медицинских и других организаций лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения относят к:

- А. Фармацевтической помощи
- Б. Фармацевтической логистике
- В. Цели управления и экономики фармации как науки
- Г. Основной задачи аптечной организации

81. В каналах товародвижения аптека, как правило, представляет:

- А. Производителя
- Б. Оптовое звено
- В. Розничное звено
- Г. Потребителя

82. Высота расположения от пола приборов, при определении температуры и влажности в помещениях хранения лекарственных препаратов:

- А. 0,5-1,0 м
- Б. 0,6 – 1,2 м
- В. 1,0 – 1,4 м
- Г. 1,5 - 1,7 м.

83. Ответственный за ведение учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности в аптечной организации:

- А. Руководитель организации
- Б. Провизор-технолог
- В. Провизор-аналитик
- Г. Фармацевт

84. Название особо чувствительных к свету фармацевтических субстанций:

- А. Нитрат серебра,
- Б. Нитроглицерин,
- В. Анестезин
- Г. Новокаин

85. Торговля товарами и оказание услуг покупателям для личного, семейного, домашнего использования, не связанного с предпринимательской деятельностью, – это:

- А. Оптовая торговля
- Б. Розничная торговля
- В. Фармацевтический маркетинг
- Г. Основная задача аптеки
- Д. Товарная политика

86. Реализация товаров с последующей их перепродажей или профессиональным использованием относится к:

- А. Основной задаче аптечной организации
- Б. Розничной торговле
- В. Фармацевтическому маркетингу
- Г. Оптовой торговле

87. Сроки периодичности обучения и проверки знаний по охране труда руководителя и специалистов аптечной организации:

- А. Не реже одного раза в год
- Б. Не реже двух раз в год
- В. Не реже одного раза в пять лет
- Г. Не реже одного раза в три года

88. Фармацевтические субстанции, требующие защиты от воздействия влаги, следует хранить 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

89. Товарный ассортимент в фармацевтическом маркетинге – это:

- А. Перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача
- Б. Совокупность ассортиментных групп, товарных единиц
- В. Группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам покупателей, диапазону цен
- Г. Все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале

90. К основным направлениям товарной политики аптечной организации относится:

- А. Максимально полное удовлетворение потребностей покупателей,
- Б. Расчет коэффициентов эластичности и корреляции
- В. Определение потребности в лекарственных препаратах
- Г. Увеличение спроса на ЛП

91. По торговым наименованиям выписывают лекарственные препараты, в том числе и не входящие в стандарты медицинской помощи, в случаях:

- А. Не предусмотрено

- Б. Отсутствие международного непатентованного наименования и группировочного наименования лекарственного препарата
- В. Отсутствие международного непатентованного наименования или группировочного наименования лекарственного препарата, или по жизненным показаниям и по решению врачебной комиссии медицинской организации.
- Г. Требования потребителя

92. Назовите лекарственные средства, для которых недопустимо замерзание при хранении:

- А. Препараты инсулина,
- Б. Противовирусные средства,
- В. Раствор аммиака,
- Г. Раствор аскорбиновой кислоты

93. Степень заполнения объема тары при хранении легковоспламеняющихся и легко горючих лекарственных средств, составляет:

- А. 75%,
- Б. 90%,
- В. 100%,
- Г. 70%

94. Допускают выписывание пациенту лекарственных препаратов, не входящих в стандарты медицинской помощи, по торговым наименованиям:

- А. При наличии индивидуальной непереносимости,
- Б. При приверженности пациента к определенным торговым наименованиям
- В. При приверженности пациента к определенным фирмам-производителям
- Г. По требованию потребителя

95. Основными принципами реализации Стратегии лекарственного обеспечения населения до 2025 года в стационарных условиях являются:

- А. Сохранение и оптимизация существующих государственных гарантий в части лекарственного обеспечения
- Б. Сохранение и оптимизация существующих государственных гарантий в части лекарственного обеспечения отдельных категорий граждан с учётом нозологических форм заболеваний
- В. Поэтапное расширение государственной поддержки всех групп населения с учётом рационального назначения лекарственных препаратов
- Г. Поэтапное расширение государственной поддержки всех категорий заболеваний с учётом рационального назначения лекарственных препаратов

96. Сертификат специалиста подтверждается:

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



97. Остаточный срок годности лекарственного препарата на дату поставки должен быть не менее ...% от срока годности, установленного производителем:

- А. 30 %;
- Б. 40 %;
- В. 50 %;
- Г. 70 %.

98. Департамент здравоохранения города Москвы является:

- А. Исполнительным органом государственной власти общей компетенции;
- Б. Отраслевым органом исполнительной власти города Москвы;
- В. Территориальным органом государственной исполнительной власти общей компетенции;
- Г. Территориальным органом государственной исполнительной власти специальной компетенции.

99. При выписке из стационарной медицинской организации пациенту разрешается выдавать наркотические средства на срок:

- А. 5 дней
- Б. 3 дня
- В. 10 дней
- Г. 1 месяц

100. Аптечным организациям, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктах местностях, в которых отсутствуют аптечные пункты, запрещается отпускать наркотические и психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список III, по рецептам срок действия которых составляет более:

- А. 3-х дней
- Б. 5-ти дней
- В. 15-ти дней
- Г. 10 дней

101. Субъектам Российской Федерации предоставляются ассигнования из федерального бюджета на финансирование закупок:

- А. Сахароснижающих лекарственных препаратов
- Б. Диагностических средств и противовирусных препаратов для профилактики и лечения лиц, инфицированных ВИЧ и гепатитами В и С
- В. Противотуберкулезных лекарственных препаратов
- Г. Медицинских иммунобиологических препаратов в рамках национального календаря профилактических прививок

102. Постановлением Правительства Москвы от 24.02.2010 № 163-ПП «Об установлении предельных размеров торговых надбавок к ценам на

лекарственные препараты» установлены предельная розничная надбавка к фактической отпускной цене производителя:

А. До 50 рублей включительно – 32%, свыше 50 рублей до 500 рублей включительно – 28%, свыше 500 рублей - 15%

Б. На все лекарственные препараты 15%

В. Только до 50 рублей включительно – 20%

Г. Только свыше 500 рублей - 10%

103. Фальсифицированное лекарственное средство:

А. Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.

Б. Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи

В. Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

Г. Лекарственное средство, не соответствующее требованиям нормативной документации

104. Разность между числом обращений в аптечную организацию за конкретным ЛП и числом покупок этого препарата называется спросом:

А. Реализованным

Б. Действительным

В. Реальным

Г. Неудовлетворённым

105. Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит:

А. Врач

Б. Провизор

В. Главный врач

Г. Фельдшер

106. Формы рецептурных бланков 148-1/у-04 (л) и 148-1/у-06 (л) предназначены для прописывания лекарственных препаратов:

А. Бесплатно или на льготных условиях

Б. Содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ

В. Содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества (по спискам ПКУ)

Г. Содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ

107. Форма рецептурного бланка 107/у – НП предназначена для прописывания:

А. Бесплатно или на льготных условиях

Б. Содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ

В. Содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества (по спискам ПКУ)

Г. Содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ

108. Форма рецептурного бланка 107/1-у предназначена для прописывания лекарств:

- А. Бесплатно или на льготных условиях
- Б. Содержащих наркотические лекарственные средства Списка №2 ФЗ
- В. Содержащих ЛС, не включенные в списки
- Г. Содержащих психотропные вещества Списка №3 ФЗ

109. Амбулаторным больным запрещается отпускать лекарственные препараты:

- А. Калипсол, сомбревин, фентанил
- Б. Эфедрина гидрохлорид, атропина сульфат
- В. Фенобарбитал, эфедрина гидрохлорид
- Г. Спирт этиловый

110. Бесплатно все лекарственные средства из аптек имеют право получать:

- А. Дети до 3 лет, инвалиды и участники войны
- Б. Дети до 10 лет (в многодетных семьях)
- В. Дети до 14 лет
- Г. Население, проживающее в сельской местности

111. На бесплатное получение всех ЛП имеют право больные:

- А. Туберкулезом
- Б. Бронхиальной астмой
- В. Онкологическими заболеваниями
- Г. Сифилисом

112. В случае прописывания врачом ЛП с превышением высшей разовой дозы без соответствующего оформления рецепта провизор должен отпустить его в количестве, равном:

- А. Высшая разовая доза
- Б. Высшая суточная доза
- В.  $\frac{1}{2}$  высшей разовой дозы
- Г.  $\frac{1}{2}$  высшей суточной дозы

113. Срок действия рецептов на наркотические ЛС и психотропные вещества Списка №2 ФЗ составляет:

- А. 15 дней
- Б. 10 дней
- В. 30 дней
- Г. 60 дней

114. Требуется ли возврат использованных первичных упаковок наркотических и психотропных лекарственных препаратов при выписке новых рецептов:

- А. Да,

- Б. Нет
- В. Только ампульные ЛП
- Г. Только ЛП содержащие морфина гидрохлорид

115. Передача ЛП из аптеки медицинской организации в отделения стационара производится по:

- А. Акту списания
- Б. Требованию-накладной
- В. Накладной на внутреннее перемещение материалов
- Г. Рецептам

116. Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами. относится к:

- А. Предприятию оптовой торговли
- Б. Медицинской организации
- В. Логистическому каналу товародвижения
- Г. Предприятию розничной торговли

117. При формировании в аптечной организации розничных цен на готовые лекарственные препараты используют:

- А. Торговые надбавки
- Б. Нормативы потребления ЛП
- В. Калькулирование себестоимости
- Г. Уровень издержек обращения

118. Цена на индивидуальную рецептуру, кроме стоимости ингредиентов и аптечной посуды, включает:

- А. Заработную плату сотрудников
- Б. Тарифы за изготовление
- В. Оплату за охрану помещений
- Г. Торговую надбавку

119. Инвентаризация в аптечной организации проводится:

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

120. Документом, подтверждающий соответствие иммунобиологического лекарственного препарата, является:

- А. Сертификат соответствия
- Б. Сертификат производства ИБЛП
- В. Свидетельство о применении
- Г. Свидетельство о государственной регистрации

121. Итоги инвентаризации фиксируются в:

- А. Авансовом отчете
- Б. Бухгалтерском балансе
- В. Акте результатов инвентаризации
- Г. Приказе о проведении инвентаризации

122. Лицензия аптечной организации выдается максимально на:

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

123. Прохождение лицензирования аптечной организацией подтверждается наличием:

- А. Паспорта
- Б. Лицензии
- В. Свидетельства
- Г. Устава предприятия

124. Виды деятельности, разрешенные аптечной организации, указаны в:

- А. Справке
- Б. Паспорте
- В. Лицензии
- Г. Сертификате
- Д. Акте обследования аптеки

125. Согласование назначения лекарственных препаратов с заведующим отделением или другим лицом, уполномоченным приказом главного врача медицинской организации, необходимо:

- А. Одновременном назначении пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту
- Б. Назначении лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету
- В. Назначении в дозировке, превышающей высшую разовую дозу
- Г. Назначении сильнодействующих лекарственных препаратов

126. Лекарственный препарат в рецептурном бланке выписывают на языке:

- А. Латинском
- Б. Английском
- В. Русском
- Г. Национальном

127. Срок действия рецептов на лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-04 (л) и формы N 148-1/у-06 (л), составляет:

- А. 10 дней
- Б. 15 дней
- В. 1 месяц
- Г. 6 месяцев

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

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

129. Периодичность проверок постоянно действующей комиссии медицинской организации состояния хранения, учета, фактического наличия и расхода рецептурных бланков, подлежащих учету:

- А. 1 раз в месяц
- Б. 2 раза в год
- В. 1 раз в квартал
- Г. 1 раз в 10 дней

130. 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 выписывания в течение:

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