

Тесты по циклу:  
**Управление и экономика фармации**

1. Понятие "Обращение лекарственных средств" - это
  - 1 разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, рек
  - 2 вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных препаратов
2. Определение "Фармацевтическая субстанция"
  - 1 Лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет
  - и
  - 2 Вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств.
  - 3 Состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта.
3. Определение "Лекарственная форма"
  - 1 Содержание одного или нескольких действующих веществ в количественном выражении на единицу дозы.
  - 2 Состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта.
  - 3 Количество высвобождаемого из лекарственной формы действующего вещества за единицу времени.
4. Лицензия на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений предоставляется на срок
  - 1 5 лет
  - 2 1 год
  - 3 бессрочно
5. Определение "Недоброкачественное лекарственное средство":
  - 1 Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.
  - 2 Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.
  - 3 Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа.
6. Понятие "Государственный реестр лекарственных средств"
  - 1 Перечень фармацевтических товаров.
  - 2 Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.
  - 3 Перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, перечень фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов.
7. Понятие "Поверка средств измерений" - это:
  - 1 Совокупность операций, выполняемых в целях подтверждения соответствия средств измерений метрологическим требованиям;
  - 2 совокупность операций, выполняемых в целях определения действительных значений метрологических характеристик средств измерений.
8. Понятие "Фармаконадзор" - это
  - 1 разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества, производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, рек

2 вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных препаратов

9. Деятельность по обращению лекарственных средств регламентируется федеральным законом Российской Федерации:

- 1 № 128-ФЗ от 08.08.2001 г.
- 2 № 3-ФЗ от 08.01.1998 г.
- 3 № 61-ФЗ от 12.04.2010 г.

10. При изготовлении лекарственных препаратов используются фармацевтические субстанции

- 1 Полученные от поставщиков.
- 2 Фармацевтические субстанции и вспомогательные вещества.
- 3 Включенные в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения.

11. Понятие "Безопасность лекарственного средства"

- 1 Характеристика лекарственного средства основанная на сравнительном анализе его эффективности и риска применения вреда здоровью.
- 2 Характеристика степени продолжительного влияния лекарственного препарата на течение, продолжительность заболевания.

12. Понятие "Побочное действие"

- 1 Реакция организма, возникшая в связи с применением лекарственного препарата в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению, для профилактики, диагностики, лечения заболевания или для реабилитации.
- 2 Непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, которая может быть связана с применением лекарственного препарата

13. Понятие "Регистрационный номер"

- 1 Кодовое обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации.
- 2 Документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата.

14. Не допускается изготовление аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, лекарственных препаратов

- 1 Зарегистрированных в РФ
- 2 Не зарегистрированных в РФ

15. Запрещена продажа лекарственных средств

- 1 фальсифицированных
- 2 недоброкачественных
- 3 контрафактных

16. Понятие "Воспроизведенный лекарственный препарат"

- 1 Лекарственный препарат, который имеет такой же качественный состав и количественный состав действующих веществ в такой же лекарственной форме, что и референтный лекарственный препарат, и биоэквивалентность или терапевтическая эквивалентность которого реф
- 2 Лекарственный препарат, схожий по параметрам качества, эффективности и безопасности с референтным биологическим лекарственным препаратом в такой же лекарственной форме и имеющий идентичный способ введения
- 3 Лекарственный препарат, изготовленный в аптечной организации.

17. Торговое наименование лекарственного средства - это:

- 1 Наименование лекарственного средства, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем рег. удостоверения лекарственного препарата.
- 2 Наименование препарата в соответствии с химической классификацией.

18. Что такое орфанные лекарственные препараты?

- 1 Лекарственные препараты, предназначенные исключительно для диагностики или патогенетического лечения (лечения, направленного на механизм развития заболевания) редких (орфанных) заболеваний.
- 2 Лекарственные препараты предназначенные для ВИЧ-инфицированных больных.
- 3 Лекарственные препараты, предназначенные для обеспечения льготных категорий больных.

19. Международное непатентованное наименование лекарственного средства - это
  - 1 Наименование лекарственного препарата с одинаковым составом действующих веществ.
  - 2 Наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения.
  - 3 Наименование лекарственного препарата.
20. Понятие "Фальсифицированное лекарственное средство" - это:
  - 1 Лекарственное средство, находящее в обороте с нарушением гражданского законодательства.
  - 2 Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.
21. На вторичную (потребительскую) упаковку лекарственных растительных препаратов должна наноситься надпись:
  - 1 "Продукция прошла радиационный контроль"
  - 2 "Гомеопатическое лекарственное средство"
  - 3 "Антитела в ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют"
22. Понятие "Контрафактное лекарственное средство" - это:
  - 1 Лекарственное средство, находящее в обороте с нарушением гражданского законодательства.
  - 2 Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.
  - 3 Лекарственное средство, соответствующее требованиям нормативной документации.
23. Серией считается количество лекарственного средства, произведенного в результате:
  - 1 1 технологического цикла
  - 2 1 недели
  - 3 1 месяца
24. Официальным источником информации о лекарственном средстве, прошедшем государственную регистрацию является
  - 1 Государственный реестр лекарственных средств.
  - 2 Энциклопедия лекарственных средств.
  - 3 Государственная фармакопея.
25. К биологическим лекарственным препаратам относятся:
  - 1 Иммунобиологические лекарственные препараты
  - 2 Лекарственные препараты, полученные из крови, плазмы крови человека и животных (за исключением цельной крови)
  - 3 Биотехнологические лекарственные препараты
  - 4 Генотерапевтические лекарственные препараты
26. Минимальный ассортимент реализуемых аптечной организацией товаров устанавливается:
  - 1 Управлением здравоохранения субъекта
  - 2 Правительством РФ
  - 3 Федеральным законом
27. Государственной регистрации подлежат цены на:
  - 1 Все лекарственные препараты.
  - 2 Лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.
  - 3 Лекарственные препараты, изготавливаемые в аптеках.
28. Какие наркотические средства и психотропные вещества могут использоваться в медицинской практике?
  - 1 Список I
  - 2 Список II и список III
  - 3 Не используются
29. Что такое прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ?

- 1 Вещества, используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии
  - 2 Любые вещества, используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ
  - 3 Вещества, в которые превращаются НС и ПВ в организме человека, после их употребления
30. К работе с наркотическими средствами и психотропными веществами не допускаются лица:
- 1 Больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом
  - 2 Достигшие 18-летнего возраста
  - 3 Достигшие пенсионного возраста
31. Разрешение на осуществление фармацевтической деятельности аптечной организацией подтверждается наличием у нее
- 1 Паспорта аптеки.
  - 2 Лицензии.
  - 3 Устава организации.
32. Срок действия лицензии на фармацевтическую деятельность:
- 1 1 год
  - 2 5 лет
  - 3 бессрочно
33. Входит ли болезнь Паркинсона в Перечень заболеваний, для лечения которых лекарственные препараты по рецептам врачей за счёт средств регионального бюджета предоставляются бесплатно?
- 1 Да.
  - 2 Нет.
  - 3 По решению врачебной комиссии медицинской организации
34. К основным показателям торгово-финансовой деятельности относятся:
- 1 Товарооборот.
  - 2 Разнообразие ассортимента.
  - 3 Доля рынка.
35. Во время проведения инвентаризации товарно-материальных ценностей выводится:
- 1 Фактический остаток
  - 2 Приход всех товарно-материальных ценностей за межинвентаризационный период
  - 3 Расход всех товарно-материальных ценностей за межинвентаризационный период
36. Какой документ регламентирует единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии
- 1 Постановление Правительства РФ № 982 от 01.12.2009
  - 2 Приказ МЗ РФ от № 751 от 26.11.2015
  - 3 Постановление Правительства РФ от 19.01.1998 № 55
37. Обязан ли продавец при продаже лекарственных средств по требованию потребителя ознакомить его с товарно-сопроводительной документацией на товар, содержащей по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании?
- 1 Да
  - 2 Нет
  - 3 С разрешения заведующего аптечной организацией
38. К грубым нарушениям лицензионных требований не относятся:
- 1 Несоблюдение аптечными организациями порядка отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения.
  - 2 Несоблюдение лицензиатом правил хранения лекарственных препаратов для медицинского применения.
  - 3 Отсутствие повышения квалификации специалистов с фармацевтическим образованием не реже 1 раза в 5 лет.
39. Требования к оформлению, ведению и хранению журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ определены

- 1 Постановлением  
Правительства РФ от  
04.11.2006 №644.
  - 2 Постановлением  
Правительства РФ от  
31.12.2009 №1148.
  - 3 Постановлением  
Правительства РФ от  
09.06.2010 №419.
40. Уничтожение недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств осуществляется
- 1 Владельцами лекарственных средств, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.
  - 2 Организациями, имеющими лицензию на деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I-IV класса опасности.
  - 3 Юридическими лицами.
41. В аптечной организации наркотические и психотропные лекарственные препараты для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться:
- 1 Совместно
  - 2 Раздельно
  - 3 С учетом высших разовых доз
42. Температурный режим хранения лекарственных средств "в прохладном месте" подразумевает:
- 1 от +15 до + 250 С
  - 2 от + 8 до + 150 С
  - 3 от + 2 до + 80 С
43. Температурный режим хранения лекарственных средств "в холодном месте" подразумевает:
- 1 от +15 до + 250 С
  - 2 от + 8 до + 150 С
  - 3 от + 2 до + 80 С
44. Температурный режим хранения лекарственных средств "при комнатной температуре" подразумевает:
- 1 от +15 до + 250 С
  - 2 от + 8 до + 150 С
  - 3 от + 2 до + 80 С
45. Допускается ли размещение иммунобиологических лекарственных препаратов на полках дверной панели холодильника?
- 1 Допускается
  - 2 Не допускается
46. К иммунобиологическим лекарственным препаратам относятся:
- 1 Вакцины и анатоксины
  - 2 Токсины
  - 3 Сыворотки
  - 4 Иммуноглобулины и аллергены
47. Генеральная уборка производственных помещений аптечного учреждения должна производиться:
- 1 Не реже одного раза в неделю
  - 2 Не реже одного раза в месяц
  - 3 Не реже одного раза в шесть месяцев
48. Воду очищенную хранят в закрытых емкостях, изготовленных из материалов, не изменяющих свойств воды и защищающих ее от инородных частиц и микробиологических загрязнений не более
- 1 1 суток.
  - 2 1 недели.
  - 3 3 суток.
49. Сроки хранения стерильной посуды в аптечном учреждении:
- 1 Не более 3-х суток
  - 2 Не более 1 суток
  - 3 Не более 7 суток
50. Санитарный день в аптеке проводят:

- 1 1 раз в месяц
- 2 1 раз в неделю
- 3 1 раз в квартал

51. Виды внутриаптечного контроля:

- 1 Письменный
- 2 Химический
- 3 Контроль при отпуске
- 4 Приемочный контроль

52. Контролю при отпуске подвергаются:

- 1 Стерильные растворы для наружного применения
- 2 Внутриаптечная заготовка
- 3 Все изготовленные в аптеке лекарственные средства
- 4 Растворы для инъекций после стерилизации

53. Показания психрометров в помещениях хранения аптеки регистрируются в специальном журнале:

- 1 1 раз в сутки
- 2 1 раз в 3 дня
- 3 1 раз в неделю

54. Контроль за соблюдением правил хранения лекарственных средств в отделениях лечебных организаций, прикрепленных к аптеке, проводится:

- 1 1 раз в квартал
- 2 1 раз в месяц
- 3 1 раз в год

55. Вода очищенная должна направляться в территориальную контрольно-аналитическую лабораторию для полного химического анализа:

- 1 Ежедневно
- 2 Ежемесячно
- 3 Ежеквартально

56. В помещениях для хранения лекарственных средства размещаются с учетом:

- 1 Физико-химических свойств лекарственных средств;
- 2 Фармакологических групп;
- 3 Способа применения;
- 4 Агрегатного состояния фармацевтических субстанций

57. Помещения хранения лекарственных средств должны быть оснащены:

- 1 Приборами для регистрации параметров воздуха
- 2 Кондиционерами
- 3 Стеллажами, шкафами, поддонами, подтоварниками

58. Основные запасы наркотических средств и психотропных веществ хранятся в аптечном учреждении:

- 1 В ассистентской комнате в сейфе
- 2 В отделе готовых лекарственных форм в металлическом шкафу
- 3 В изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны.

59. Лекарственные средства в помещениях хранения размещаются:

- 1 На стеллажах
- 2 На подтоварниках (поддонах)
- 3 На полу
- 4 В шкафах

60. Порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается

- 1 руководителем организации.
- 2 лицензирующим органом.
- 3 постановлением Правительства РФ

61. В "холодовой цепи" используются следующие виды оборудования:

- 1 Оборудование для транспортирования иммунобиологических лекарственных препаратов.
- 2 Оборудование для хранения иммунобиологических лекарственных препаратов.
- 3 Оборудование для контроля температурного режима хранения и транспортирования иммунобиологических лекарственных препаратов.

62. При выявлении лекарственных средств с истекшим сроком годности, такие лекарственные средства
- 1 Возвращают поставщику.
  - 2 Хранят отдельно от других групп ЛС в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне.
  - 3 Уничтожают в условиях аптеки.
63. Отметка на рецепте при отпуске лекарственного препарата не включает указание:
- 1 Серии препарата
  - 2 Наименования или номера аптечной организации
  - 3 Наименования и дозировки лекарственного препарата
  - 4 Подпись отпустившего
64. Актрапид НМ является инсулином:
- 1 Короткого действия
  - 2 Средней продолжительности действия
  - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
65. Протафан НМ является инсулином:
- 1 Короткого действия
  - 2 Средней продолжительности действия
  - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
66. Хумалог Микс является инсулином:
- 1 Короткого действия
  - 2 Средней продолжительности действия
  - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
67. Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств по показателям:
- 1 "Описание"
  - 2 "Упаковка"
  - 3 "Подлинность"
  - 4 "Маркировка"
68. Если в рецепте или требовании не указан растворитель, используется:
- 1 Глицерин
  - 2 Вода очищенная
  - 3 Спирт этиловый
69. Учет израсходованного этилового спирта производится по:
- 1 По объему
  - 2 По массе в пересчете на концентрацию
70. Документ, который является основанием отпуска из аптечной организации физическим лицам рецептурных лекарственных препаратов:
- 1 Требование медицинской организации
  - 2 Лист врачебных назначений
  - 3 Рецепт врача
71. Допускается нарушение вторичной заводской упаковки в аптечной организации
- 1 При наличии разрешения заведующего аптекой
  - 2 Не допускается
  - 3 В исключительных случаях при невозможности аптечной организации выполнять назначение врача
72. Лекарственные средства при приобретении в аптечном учреждении:
- 1 Подлежат возврату в аптечное учреждение
  - 2 Не подлежат возврату в аптечное учреждение
73. Лекарственные средства, включенные в Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в аптечных учреждениях:
- 1 Анальгин таб.
  - 2 Грандаксин таб.
  - 3 Спирт этиловый
74. Срок хранения рецептов, лекарственные препараты по которым отпускаются бесплатно
- 1 1 год.
  - 2 3 года.

3 5 лет.

75. При наличии в аптечном учреждении лекарства с дозировкой, отличной от дозировки, выписанной в рецепте врача, аптечный работник принимает самостоятельное решение об отпуске имеющегося лекарственного средства в случае:
- 1 Если дозировка, имеющегося в аптеке лекарственного средства, превышает дозировку, указанную в рецепте врача
  - 2 Если дозировка, имеющегося в аптеке лекарственного средства, меньше дозировки, указанной в рецепте врача, с учетом перерасчета на курсовую дозу
76. Срок действия рецепта на лекарственные средства, выписанные на рецептурном бланке формы № 107-1/у:
- 1 10 дней
  - 2 20 дней
  - 3 60 дней
77. Понятие "Охрана труда"
- 1 Комплекс мероприятий по обеспечению безопасных условий труда.
  - 2 Система сохранения жизни и здоровья работников в процессе трудовой деятельности, включающая в себя правовые, социально-экономические, организационно-технические, санитарно-гигиенические, лечебно-профилактические, реабилитационные и иные мероприятия.
  - 3 Система мер, включающих в себя социально-экономические и организационно-технические мероприятия.
78. Виды инструктажей по охране труда
- 1 Вводный, первичный, повторный.
  - 2 Вводный, первичный, повторный, целевой.
  - 3 Вводный, первичный, повторный, внеплановый, целевой.
79. Понятие "Условия труда"
- 1 Совокупность факторов производственной среды и трудового процесса, оказывающих влияние на работоспособность и здоровье работника.
  - 2 Совокупность вредных факторов производственной среды и трудового процесса, оказывающих влияние на работоспособность работника.
  - 3 Факторы производственной среды и трудового процесса.
80. Понятие "Вредный производственный фактор"
- 1 Производственный фактор, воздействие которого на работника может привести к травме.
  - 2 Производственный фактор, воздействие которого на работника может привести к его заболеванию.
  - 3 Производственный фактор, не оказывающий влияние на работника
81. Вид медицинского осмотра при заключении трудового договора
- 1 Периодический.
  - 2 Внеочередной.
  - 3 Первичный.
82. Предоставляется ли отпуск работникам, работающим по совместительству
- 1 Предоставляется.
  - 2 Не предоставляется.
  - 3 Предоставляется, если предусмотрено локальным нормативным актом
83. Прогулом является отсутствие на рабочем месте без уважительной причины
- 1 В течение трех часов подряд.
  - 2 Более четырех часов подряд.
  - 3 В течение 2 часов подряд.
84. Можно ли уволить работника по собственному желанию в период его временной нетрудоспособности
- 1 Можно.
  - 2 Нельзя.
  - 3 Можно, если это предусмотрено локальным нормативным актом.
85. Применение раствора йода спиртового 5 % при радиоактивном заражении местности взрослому населению и подросткам старше 14 лет
- 1 5-6 кап. 3 раза в день.
  - 2 22 кап. на ? стакана воды 1 раз в день после еды.



- 3 44 кап. 1 раз в день или по 20-22 кап. 2 раза в день после еды на ? стакана молока или воды.
86. Применение раствора йода спиртового 5 % при радиоактивном заражении местности детям от 5 лет и старше.
- 1 20- 22 кап. 1 раз в день или по 10-11 кап. 2 раза в день на ? стакана молока или воды.
  - 2 3-5 кап. на ? стакана воды 3 раза в день после еды.
87. Применение раствора йода спиртового 2,5 % при радиоактивном заражении местности детям от 2 до 5 лет:
- 1 Наносится тампоном в виде полос на предплечье, голени из расчета 20-22 кап. в день
  - 2 Наносится тампоном в виде полос на предплечье, голени из расчета 10-11 кап. в день
88. Применение раствора йода спиртового 2,5 % при радиоактивном заражении местности детям до 2-х лет:
- 1 Наносится тампоном в виде полос на предплечье, голени из расчета 20-22 кап. в день.
  - 2 Наносится тампоном в виде полос на предплечье, голени из расчета 10-11 кап. в день.
89. Применение калия йодида при радиоактивном заражении местности детям от 2-х лет и взрослым
- 1 По 0,125 г. 1 раз в день.
  - 2 По 0,125 г. 2 раза в день.
  - 3 По 0,25 г. 1 раз в день.
90. Применение калия йодида при радиоактивном заражении местности детям до 2-х лет
- 1 По 0,05 г. 1 раз в день.
  - 2 По 0,02 г. 2 раза в день
  - 3 По 0,04 г. 1 раз в день.
91. Минимальная продолжительность ежегодного дополнительного отпуска работникам с ненормированным рабочим днем
- 1 Три календарных дня.
  - 2 Семь календарных дней.
  - 3 Пять календарных дней
92. На одном рецептурном бланке формы № 107-1/у допускается выписывать
- 1 Одно наименование лекарственного препарата.
  - 2 Два наименования лекарственных препаратов.
  - 3 Три наименования лекарственных препаратов.
93. Виды аптечных организаций
- 1 Аптека
  - 2 Аптечный магазин
  - 3 Аптечный пункт
  - 4 Аптечный киоск.
94. Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ утвержден:
- 1 Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 №644.
  - 2 Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 №681.
  - 3 Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 №419.
95. Предметно- количественному учету в аптечных организациях не подлежат лекарственные препараты
- 1 Корвалол
  - 2 Пенталгин Н
  - 3 Пенталгин ICN
96. Следует ли с начала нового года заводить новый журнал регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ?
- 1 Да
  - 2 Нет
97. Каким приказом регламентируется порядок назначения и выписывания лекарственных препаратов?
- 1 Приказ МЗ РФ от 24.01.2000 N 20

- 2 Приказ МЗ и СР РФ  
от 23.08.2010 N 706н  
3 Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 N 1175н

98. Рецепты на лекарственные препараты, выписанные на рецептурном бланке формы N 148-1/у-88, действительны со дня выписывания в течение:
- 1 10 дней
  - 2 15 дней
  - 3 30 дней
99. Разрешается ли выписывание рецептов на лекарственные препараты, не зарегистрированные на территории Российской Федерации?
- 1 Разрешается
  - 2 Не разрешается
100. При выписывании рецепта состав комбинированного лекарственного препарата, обозначение лекарственной формы и обращение медицинского работника к фармацевтическому работнику об изготовлении и отпуске лекарственного препарата выписываются:
- 1 На русском языке
  - 2 На латинском языке
  - 3 На национальном языке