

Тесты по циклу:  
**Фармацевтическая технология**

1. 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.
2. 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.
  - 3 Наименование препарата по системе АТХ.
3. 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
4. Понятие "качество лекарственного средства"
  - 1 Характеристика степени положительного влияния лекарственного препарата на течение, продолжительность заболевания или его предотвращение, реабилитацию, на сохранение, предотвращение или прерывание беременности
  - 2 Соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа
  - 3 Характеристика лекарственного средства, основанная на сравнительном анализе его эффективности и риска причинения вреда здоровью.
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. 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.
7. 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.
8. 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.
9. 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
10. 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"
11. 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.
12. Не допускается изготовление аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, лекарственных препаратов
- 1 Зарегистрированных в РФ
  - 2 Не зарегистрированных в РФ
13. Запрещена продажа лекарственных средств
- 1 Фальсифицированных
  - 2 Недоброкачественных
  - 3 Контрафактных
14. Серией считается количество лекарственного средства, произведенного в результате:
- 1 1 технологического цикла
  - 2 1 недели
  - 3 1 месяца
15. 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
16. Минимальный ассортимент реализуемых аптечной организацией товаров устанавливается:
- 1 Управлением здравоохранения субъекта
  - 2 Правительством РФ
  - 3 Федеральным законом
17. 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.
18. 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.
19. В ценниках на реализуемые товары не требуется наличие информации о:
- 1 Наименовании аптеки.
  - 2 Наименовании товара
  - 3 Цене за единицу товара.
20. Товар, на который установлен срок годности, продавец обязан передать покупателю

- 1 С таким расчетом, чтобы он мог быть использован по назначению до истечения срока годности.
  - 2 Если до истечения срока годности осталось менее половины срока годности
  - 3 Если до истечения срока годности остался один месяц.
21. Какие наркотические средства и психотропные вещества могут использоваться в медицинской практике?
- 1 Список I
  - 2 Список II и список III
  - 3 Не используются
22. Рецепты на лекарственные препараты, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, действительны в течение
- 1 15 дней.
  - 2 5 дней.
  - 3 10 дней.
23. Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ в аптечной организации проводится:
- 1 Ежегодно
  - 2 Ежеквартально
  - 3 Ежемесячно
24. 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
25. Каким законом определён Перечень категорий граждан, имеющих право на меры социальной поддержки за счёт средств бюджета Липецкой области?
- 1 Федеральный закон №178-ФЗ от 17.07.1999 "О государственной социальной помощи".
  - 2 Закон Липецкой области от 02.12.2004 №141-ОЗ "О мерах социальной поддержки отдельных категорий граждан в Липецкой области".
  - 3 Федеральный закон от 21.11.2011 №323-ФЗ "Об охране здоровья граждан в Российской Федерации".
26. Предоставлено ли право бесплатного обеспечения лекарственными препаратами по рецептам врачей за счёт средств регионального бюджета детям из малообеспеченных и многодетных семей в возрасте 7 лет?
- 1 Да.
  - 2 Нет.
  - 3 По решению врачебной комиссии медицинской организации.
27. Входят ли инфекции, передающиеся преимущественно половым путём, 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.
28. 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
29. Входят ли болезни, характеризующиеся повышенным кровяным давлением, 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.

30. К основным показателям торгово-финансовой деятельности относятся:

- 1 Товарооборот.
- 2 Разнообразие ассортимента.
- 3 Доля рынка

31. 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

32. Входит ли гемофилия в Перечень заболеваний, входящих в 7 ВЗН, лекарственные препараты для лечения которых закупаются централизованно Министерством здравоохранения РФ за счёт средств федерального бюджета?

- 1 Да.
- 2 Нет.
- 3 По решению врачебной комиссии медицинской организации.

33. Входит ли острый инфаркт миокарда (первые шесть месяцев) в Перечень заболеваний, входящих в 7 ВЗН, лекарственные препараты для лечения которых закупаются централизованно Министерством здравоохранения РФ за счёт средств федерального бюджета?

- 1 Да.
- 2 Нет.
- 3 По решению врачебной комиссии медицинской организации.

34. 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

35. 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

36. 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

37. Допускается ли размещение иммунобиологических лекарственных препаратов на полках дверной панели холодильника?

- 1 Допускается
- 2 Не допускается

38. К иммунобиологическим лекарственным препаратам относятся:

- 1 Вакцины и анатоксины
- 2 Токсины
- 3 Сыворотки
- 4 Иммуноглобулины и аллергены

39. Жидкие лекарственные формы изготавливают методами:

- 1 Массо-объемным
- 2 По массе
- 3 По объему

40. Журнал лабораторных и фасовочных работ должен быть

- 1 Пронумерован
- 2 Прошнурован
- 3 Скреплен подписью руководителя аптечной организации и печатью (при наличии печати).

41. 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

42. Оборудование производственных помещений и торговых залов аптек подвергают уборке:

- 1 Ежедневно
- 2 Еженедельно
- 3 Не реже двух раз в неделю

43. Санитарный день в аптеке проводят:

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

44. В гардеробной аптечного учреждения верхняя одежда и обувь должны храниться:

- 1 Совместно с санитарной одеждой и обувью
- 2 Отдельно от санитарной одежды и обуви
- 3 В соответствии с приказом руководителя

45. Внутренние поверхности стен, потолков производственных помещений аптечного учреждения должны быть:

- 1 Гладкими, допускающими возможность проведения влажной уборки
- 2 Не допускающими возможность проведения влажной уборки
- 3 Не зависящими от отделки

46. В производственных помещениях аптечного учреждения не разрешается:

- 1 Хранить личные лекарственные препараты
- 2 Принимать пищу
- 3 Разговаривать

47. Продолжительность хранения настоев и отваров, изготовленных в аптеке, составляет:

- 1 10 суток
- 2 3 суток
- 3 2 суток

48. Все лекарственные препараты, изготовленные в аптеках, подвергаются обязательно:

- 1 Опросному контролю
- 2 Письменному контролю
- 3 Органолептическому контролю
- 4 Контролю при отпуске

49. Виды внутриаптечного контроля:

- 1 Письменный
- 2 Органолептический
- 3 Химический
- 4 Приемочный контроль

50. Лекарственные средства, изготовленные в аптеках, подвергаются выборочно:

- 1 Опросному контролю
- 2 Физическому контролю
- 3 Органолептическому контролю

51. Контролю при отпуске подвергаются:

- 1 Стерильные растворы для наружного применения
- 2 Растворы для инъекций
- 3 Все изготовленные в аптеке лекарственные средства

52. 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

53. В помещениях для хранения лекарственные средства размещаются с учетом:

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

54. Помещения хранения лекарственных средств должны быть оснащены:

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

55. Хранение лекарственных препаратов в фармацевтической организации осуществляется в соответствии с:
- 1 Приказом руководителя организации
  - 2 Требованиями к их хранению, указанными на вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства
  - 3 Методическими рекомендациями МЗ РФ
56. Порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается
- 1 Руководителем организации.
  - 2 Лицензирующим органом.
  - 3 Постановлением Правительства РФ
57. 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.
58. Лекарственные средства в помещениях хранения размещаются:
- 1 На стеллажах
  - 2 На подтоварниках (поддонах)
  - 3 На полу
  - 4 В шкафах
59. Расфасованное лекарственное растительное сырье хранится в аптечных учреждениях
- 1 В шкафах
  - 2 На стеллажах
  - 3 На полу
60. 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.
61. 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.
62. Этикетки лекарственных препаратов, изготовленные в аптечной организации, для внутреннего применения должны иметь сигнальные цвета в виде поля:
- 1 Зеленого цвета
  - 2 Оранжевого цвета
  - 3 Розового цвета
63. Суспензии и эмульсии независимо от концентрации изготавливаются:
- 1 По массе
  - 2 По объему
  - 3 Массо-объемным методом
64. Растворы защищенных коллоидов протаргола, колларгола, ихтиола изготавливаются:
- 1 По массе
  - 2 По объему
  - 3 Массо-объемным методом
65. Мази, вводимые в полости тела, наносимые на обширные раны и ожоговые поверхности, изготавливаются в асептических условиях?
- 1 Да
  - 2 Нет

66. Этикетки лекарственных препаратов, изготовленные в аптечной организации, для наружного применения должны иметь сигнальные цвета в виде поля:
- 1 Зеленого цвета
  - 2 Оранжевого цвета
  - 3 Розового цвета
67. При изготовлении в аптечных условиях суспензии подлежат фильтрации?
- 1 Да
  - 2 нет
68. При изготовлении в аптечных условиях коллоидные растворы фильтруются через:
- 1 Обеззоленный бумажный фильтр
  - 2 Стеклоанный фильтр
  - 3 Бумажный фильтр
69. Виды гомогенных мазей, изготавливаемых в аптеках:
- 1 Мази-сплавы
  - 2 Мази-растворы
  - 3 Пасты
70. Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств по показателям:
- 1 "Описание"
  - 2 "Упаковка"
  - 3 "Подлинность"
  - 4 "Маркировка"
71. Если в рецепте или требовании не указан растворитель, используется:
- 1 Глицерин
  - 2 Вода очищенная
  - 3 Спирт этиловый
72. Учет израсходованного этилового спирта производится по:
- 1 По объему
  - 2 По массе в пересчете на концентрацию
73. Этикетки лекарственных препаратов, изготовленные в аптечной организации, для глазных капель, глазных мазей, растворов для орошения должны иметь сигнальные цвета в виде поля:
- 1 Зеленого цвета
  - 2 Оранжевого цвета
  - 3 Розового цвета
74. Все этикетки обязательно должны содержать предупредительную надпись:
- 1 "Хранить в недоступном для детей месте"
  - 2 "Хранить в прохладном месте"
  - 3 "Хранить в сухом месте"
75. Предупредительная надпись "Беречь от огня", наклеиваемая на изготовленные лекарственные препараты, должна иметь сигнальный цвет:
- 1 На зеленом фоне белый шрифт
  - 2 На красном фоне белый шрифт
  - 3 На синем поле белый шрифт
76. Предупредительная надпись "Детское", наклеиваемая на изготовленные лекарственные препараты, должна иметь сигнальный цвет:
- 1 На зеленом фоне белый шрифт
  - 2 На белом фоне красный шрифт
  - 3 На синем поле белый шрифт
77. Предупредительная надпись "Хранить в прохладном месте", наклеиваемая на изготовленные лекарственные препараты, должна иметь сигнальный цвет:
- 1 На зеленом фоне белый шрифт
  - 2 На белом фоне красный шрифт
  - 3 На голубом фоне белый шрифт
78. Предупредительная надпись "Для новорожденных", наклеиваемая на изготовленные лекарственные препараты, должна иметь сигнальный цвет:
- 1 На зеленом фоне белый шрифт
  - 2 На белом фоне красный шрифт

3 На синем поле белый шрифт

79. Паспорт письменного контроля заполняется

- 1 На русском языке
- 2 На латинском языке
- 3 На национальном языке

80. Опросный контроль осуществляется выборочно и проводится после изготовления фармацевтом

- 1 Не более пяти лекарственных форм
- 2 Не более трех лекарственных форм
- 3 Не более 10 лекарственных форм

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

- 1 Ежедневно
- 2 Ежемесячно
- 3 Ежеквартально

82. 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 Отпускаемое количество

83. Лекарственные средства при приобретении в аптечном учреждении:

- 1 Подлежат возврату в аптечное учреждение
- 2 Не подлежат возврату в аптечное учреждение

84. Лекарственные средства, включенные в Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в аптечных учреждениях:

- 1 Анальгин таб.
- 2 Грандаксин таб.
- 3 Спирт этиловый

85. Срок хранения рецептов, лекарственные препараты по которым отпускаются бесплатно

- 1 1 год.
- 2 3 года.
- 3 5 лет.

86. Документ, который является основанием отпуска из аптечной организации физическим лицам рецептурных лекарственных препаратов:

- 1 Требование медицинской организации
- 2 Лист врачебных назначений
- 3 Рецепт врача

87. 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

88. Срок действия рецепта на лекарственные средства, выписанные на рецептурном бланке формы

№ 107-1/у:

- 1 10 дней
- 2 20 дней
- 3 60 дней

89. 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

90. В фармацевтической организации предметно-количественному учету подлежит лекарственный препарат

- 1 Феназепам.



- 2 Тропирамид.
- 3 Амитриптилин.

91. Предметно-количественный учет прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ в фармацевтической организации осуществляется в:
- 1 Журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.
  - 2 Журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
  - 3 Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.
92. Журналы учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения хранятся в:
- 1 Металлическом шкафу (сейфе), ключи от которого находятся у лица, уполномоченного на ведение и хранение журнала учета.
  - 2 Металлическом шкафу, в технически укрепленном помещении.
  - 3 Сейфе, в технически укрепленном помещении
93. Максимально на какой курс лечения могут выписываться лекарственные препараты гражданам пенсионного возраста для лечения хронических заболеваний?
- 1 На 60 дней.
  - 2 На 90 дней.
  - 3 На 30 дней.
94. Срок действия рецептов, выписанных на рецептурных бланках формы №148-1/у-04(л) и №148-1/у-06(л) гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы и детям-инвалидам
- 1 45 дней.
  - 2 60 дней.
  - 3 90 дней.
95. Медицинский работник при выписывании лекарственных препаратов подлежащих предметно-количественному учету, обязан указать дозу лекарственного вещества прописью и поставить восклицательный знак, если превышает
- 1 Количество упаковок лекарственного препарата
  - 2 Высшая суточная доза
  - 3 Высший однократный прием.
96. Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, выписываются на рецептурном бланке
- 1 Формы № 148-1/у-88.
  - 2 Формы № 107-1/у.
  - 3 Формы № 107/у-НП.
97. При выписке рецепта по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 ставится:
- 1 Специальная отметка (штамп)
  - 2 Печать медицинской организации "Для рецептов"
  - 3 Печать медицинской организации "Для справок и больничных листов"
98. На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 допускается выписывать
- 1 Одно наименование лекарственного препарата
  - 2 Два наименования лекарственного препарата
  - 3 Три наименования лекарственного препарата
99. Самые частые побочные реакции при приеме антибиотиков группы пенициллина это:
- 1 Анемия.
  - 2 Крапивница
  - 3 Дисбактериоз.
100. В какое время суток должен приниматься препарат "Фенотропил" таблетки
- 1 С 8-00 час. до 9-00 час
  - 2 После 18-00 час.
  - 3 До 18- 00 час.