

Тесты по циклу:
Фармация

1. 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
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. 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
4. Аптечные организации имеют право приобретать и продавать
 - 1 Предметы бытовой химии
 - 2 Печатные издания
 - 3 Биологически активные добавки
5. 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.
6. Отношения, возникающие при обращении лекарственных средств на территории Российской Федерации, регламентируются
 - 1 Федеральным Законом № 61-ФЗ от 12.04.2010
 - 2 Федеральным Законом № 128-ФЗ от 08.08.2001
 - 3 Федеральным Законом № 294-ФЗ от 26.12.2008
7. 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
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. Серией считается количество лекарственного средства, произведенного в результате
 - 1 1 технологического цикла
 - 2 1 недели
 - 3 1 месяца
10. Соответствие аптечной организации санитарным нормам подтверждается документом
 - 1 Санитарно-эпидемиологическим заключением
 - 2 Лицензией

3 Приказом

11. Минимальный ассортимент реализуемых аптечной организацией товаров устанавливается
 - 1 Управлением здравоохранения субъекта
 - 2 Правительством РФ
 - 3 Федеральным законом
12. Лицензия на осуществление фармацевтической деятельности предоставляется на срок
 - 1 Пять лет
 - 2 Один год
 - 3 Бессрочно
13. В ценниках на реализуемые товары не требуется наличие информации о
 - 1 Наименовании аптеки
 - 2 Наименовании товара
 - 3 Цене за единицу товара
14. 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.
15. 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
16. 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
17. Допускается ли размещение иммунобиологических лекарственных препаратов на полках дверной панели холодильника
 - 1 Допускается
 - 2 Не допускается
18. К иммунобиологическим лекарственным препаратам относятся
 - 1 Вакцины и анатоксины
 - 2 Токсины
 - 3 Сыворотки
 - 4 Все
19. Жидкие лекарственные формы изготавливают методами
 - 1 Массо-объемным
 - 2 По массе
 - 3 По объему
 - 4 Все
20. Журнал лабораторных и фасовочных работ должен быть
 - 1 Пронумерован
 - 2 Прошнурован
 - 3 Скреплен подписью руководителя аптечной организации и печатью (при наличии печати).
 - 4 Все
21. 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.
22. 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.

23. 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
24. 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
25. 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
26. Генеральная уборка производственных помещений аптечного учреждения должна производиться
1 Не реже одного раза в неделю
2 Не реже одного раза в неделю
3 Не реже одного раза в шесть месяцев
27. Оборудование производственных помещений и торговых залов аптек подвергают уборке
1 Ежедневно
2 Еженедельно
3 Не реже двух раз в неделю
28. Санитарный день в аптеке проводят
1 1 раз в месяц
2 1 раз в неделю
3 1 раз в квартал
29. 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
30. 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
31. В производственных помещениях аптечного учреждения не разрешается
1 Хранить личные лекарственные препараты
2 Принимать пищу
3 Разговаривать
4 Верно 1 и 2
32. Продолжительность хранения настоев и отваров, изготовленных в аптеке, составляет
1 10 суток
2 3 суток
3 2 суток
33. Все лекарственные препараты, изготовленные в аптеках, подвергаются обязательно
1 Все верно
2 Письменному контролю
3 Органолептическому контролю
4 Контролю при отпуске
34. Виды внутриаптечного контроля
1 Письменный
2 Опросный
3 Органолептический
4 Все верно

35. Лекарственные средства, изготовленные в аптеках, подвергаются выборочно
- 1 Опросному контролю
 - 2 Физическому контролю
 - 3 Органолептическому контролю
 - 4 Верно 1 и 2
36. Контролю при отпуске подвергаются
- 1 Стерильные растворы для наружного применения
 - 2 Растворы для инъекций
 - 3 Все изготовленные в аптеке лекарственные средства
37. 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
38. В помещениях для хранения лекарственных средства размещаются с учетом
- 1 Физико-химических свойств лекарственных средств
 - 2 Фармакологических групп
 - 3 Способа применения
 - 4 Все верно
39. Помещения хранения лекарственных средств должны быть оснащены
- 1 Приборами для регистрации параметров воздуха
 - 2 Кондиционерами
 - 3 Стеллажами, шкафами, поддонами, подтоварниками
 - 4 Все верно
40. 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
41. Порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается
- 1 Руководителем организации.
 - 2 Лицензирующим органом.
 - 3 Постановлением Правительства РФ
42. 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.
43. Расфасованное лекарственное растительное сырье хранится в аптечных учреждениях
- 1 В шкафах
 - 2 На стеллажах
 - 3 На полу
 - 4 Все верно
44. 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.
 - 4 Все верно
45. 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.

46. 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
47. Суспензии и эмульсии независимо от концентрации изготавливаются
- 1 По массе
 - 2 По объему
 - 3 Массо-объемным методом
48. Растворы защищенных коллоидов протаргола, колларгола, ихтиола изготавливаются
- 1 По массе
 - 2 По объему
 - 3 Массо-объемным методом
49. Мази, вводимые в полости тела, наносимые на обширные раны и ожоговые поверхности, изготавливаются в асептических условиях
- 1 Да
 - 2 Нет
50. 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
51. При изготовлении в аптечных условиях суспензии подлежат фильтрации
- 1 Да
 - 2 Нет
52. При изготовлении в аптечных условиях коллоидные растворы фильтруются через
- 1 Обеззоленный бумажный фильтр
 - 2 Стекланный фильтр
 - 3 Бумажный фильтр
 - 4 Верно 1 и 2
53. Виды гомогенных мазей, изготавливаемых в аптеках
- 1 Мази-сплавы
 - 2 Мази-растворы
 - 3 Пасты
 - 4 Верно 1 и 3
54. Приемочный контроль заключается в проверке поступающих лекарственных средств по показателям
- 1 "Описание"
 - 2 "Упаковка"
 - 3 "Маркировка"
 - 4 Все верно
55. Прибыль при увеличении товарооборота и сохранении уровня издержек и средней торговой надбавки
- 1 Не изменяется
 - 2 Снижается
 - 3 Увеличивается
56. 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
57. Какое взыскание не является дисциплинарным
- 1 Замечание
 - 2 Штраф
 - 3 Увольнение
58. Право на использование отпуска за первый год работы возникает у работника
- 1 По истечении 11 месяцев

- 2 По истечении 6 месяцев
- 3 По истечении 1 года

59. 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
60. 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.
61. Актрапид НМ является инсулином
- 1 Короткого действия
 - 2 Средней продолжительности действия
 - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
62. Протафан НМ является инсулином
- 1 Короткого действия
 - 2 Средней продолжительности действия
 - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
63. Хумалог Микс является инсулином
- 1 Короткого действия
 - 2 Средней продолжительности действия
 - 3 Комбинация короткого и средней продолжительности действия
64. Назовите международное непатентованное наименование лекарственного препарата с торговым наименованием "Спирива"
- 1 Тиотропия бромид
 - 2 Формотерол
 - 3 Фенотерол
65. Срок хранения рецептов, лекарственные препараты по которым отпускаются бесплатно
- 1 1 год.
 - 2 3 года.
 - 3 5 лет.
66. 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.
67. Какие лекарственные препараты относятся к цефалоспориновым антибиотикам IV поколения?
- 1 Нацеф
 - 2 Максицеф
 - 3 Фортум
68. Принадлежность лекарственных препаратов к безрецептурным определяется
- 1 Перечнем лекарственных средств, утвержденным приказом Минздрава РФ.
 - 2 Информацией, представленной в инструкции по применению лекарственного препарата.
 - 3 Провизором при отпуске лекарственного препарата
69. Уничтожение лекарственных средств, не подлежащих медицинскому применению, осуществляется:
- 1 Владельцами лекарственных средств, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.
 - 2 Организациями, имеющими соответствующую лицензию
 - 3 Юридическими лицами
70. Смена санитарной одежды производится работником аптеки не реже
- 1 2 раз в неделю
 - 2 1 раза в неделю
 - 3 1 раза в два дня

71. Для изготовления не инъекционных стерильных и нестерильных лекарственных препаратов используют
- 1 Воду для инъекций
 - 2 Воду очищенную
 - 3 Воду водопроводную
72. При изготовлении лекарственных препаратов используют воду для инъекций, хранящуюся не более:
- 1 72 часов.
 - 2 48 часов.
 - 3 24 часов.
73. В помещениях хранения лекарственных средств регистрация температуры и влажности должна осуществляться
- 1 Ежедневно.
 - 2 Не реже 1 раза неделю
 - 3 Не реже 2 раз в смену
74. Шкафы и полки, предназначенные для хранения лекарственных средств, должны быть
- 1 Обозначены
 - 2 Идентифицированы
 - 3 Пронумерованы
75. Стеллажная карта, с помощью которой идентифицированы хранящиеся лекарственные средства, должна содержать информацию о
- 1 Наименовании лекарственного средства
 - 2 Наименовании поставщика.
 - 3 Наименовании фармацевтической организации.
76. В фармацевтической организации наркотические и психотропные лекарственные препараты хранятся отдельно с учетом
- 1 Высших суточных доз
 - 2 Способа применения (парентерального, внутреннего, наружного).
 - 3 Высших разовых доз
77. Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, не находящиеся под международным контролем, хранятся
- 1 В деревянном шкафу
 - 2 В отдельном помещении
 - 3 В металлическом шкафу
78. К третьему уровню "Холодовой цепи" иммунобиологических лекарственных препаратов относится
- 1 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов аптечными организациями.
 - 2 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов организациями оптовой торговли.
 - 3 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов в медицинских кабинетах
79. К четвертому уровню "Холодовой цепи" иммунобиологических лекарственных препаратов относится
- 1 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов в медицинских организациях или их обособленных подразделениях, где используются ИЛП
 - 2 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов организациями оптовой торговли.
 - 3 Хранение иммунобиологических лекарственных препаратов в аптечной организации
80. Лекарственные средства в помещениях хранения размещаются
- 1 На стеллажах
 - 2 На подтоварниках (поддонах)
 - 3 На полу
 - 4 Верно 1 и 2
81. При изготовлении лекарственных препаратов по объему дозируют
- 1 Глицерин
 - 2 Пергидроль
 - 3 Воду очищенную
82. Паспорт письменного контроля заполняется

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

83. Лекарственные формы с антибиотиками изготавливаются

- 1 В ассистентской комнате
- 2 В асептических условиях
- 3 Не требуется специальных условий

84. Паспорт письменного контроля хранится в аптеке в течение

- 1 Двух недель
- 2 Одного дня
- 3 Двух месяцев

85. Все этикетки обязательно должны содержать предупредительную надпись

- 1 "Хранить в недоступном для детей месте"
- 2 "Хранить в прохладном месте"
- 3 "Хранить в сухом месте"

86. Медицинские организации для обеспечения лечебно-диагностического процесса получают из аптечной организации лекарственные препараты по

- 1 Требованиям-накладным.
- 2 Накладным на внутреннее перемещение товаров.
- 3 Рецептам.

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

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

88. Срок хранения в аптечной организации рецепта на лекарственный препарат "Трамадол" таблетки составляет

- 1 1 год
- 2 3 года
- 3 10 лет

89. Срок хранения в аптечной организации требований-накладных на лекарственный препарат "Спирт этиловый" составляет

- 1 5 лет
- 2 1 год
- 3 3 года

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

- 1 Феназепам.
- 2 Циклодол.
- 3 Амитриптилин.

91. К прекурсорам наркотических средств и психотропных веществ относится лекарственный препарат

- 1 Омнопон.
- 2 Коделак.
- 3 Калия перманганат.

92. Отпуск иммунобиологического лекарственного препарата при розничной реализации разрешается осуществлять при условии доставки до места непосредственного их использования

- 1 В термоконтейнере или термосе
- 2 Во вторичной (потребительской) упаковке
- 3 В транспортной упаковке

93. 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

94. Виды инструктажей по охране труда

- 1 Вводный, первичный, повторный
- 2 Вводный, первичный, повторный, целевой
- 3 Вводный, первичный, повторный, внеплановый, целевой

95. 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

96. 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

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. Рецепт на лекарственный препарат "Клофелин таблетки", выписанный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 действителен в течение

- 1 5 дней
- 2 10 дней
- 3 15 дней

99. Предельно-допустимое количество для выписывания на один рецепт предусмотрено для лекарственных препаратов

- 1 Клофелина
- 2 Циклодола
- 3 Трамадола

100. Паспорт письменного контроля заполняется

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