001.Испытание гомеопатических препаратов проводят на:

Животных

Грибах и бактериях

Больных людях, добровольцах

Здоровых людях, добровольцах

002.Укажите один из основных принципов гомеопатии, отличающий ее от аллопатии:

Подобное лечится подобным

Подобное растворяется в подобном

Противоположное лечится противоположным

Лекарственное средство излечивает причину болезни, а не ее симптомы

Лекарственное средство излечивает симптомы болезни

003.О чем свидетельствует появление обострения симптомов болезни после начала приема гомеопатических лекарственных средств:

Неправильно подобран препарат

Неприемлемость гомеопатического метода лечения при данном заболевании

Начало процесса излечения и эффективность выбранного препарата

О необходимости увеличения дозы препарата на 1 прием

О необходимости уменьшения числа приемов препарата в сутки

004.Укажите основные технологические приемы, используемые только в гомеопатии:

Измельчение и смешивание

Потенцирование

Перемешивание и процеживание

Нагревание и охлаждение

Отвешивание и отмеривание

005.Гомеопатические гранулы используют:

Для приема внутрь, медленно рассасывая во рту

Как полуфабрикат для изготовления разведений

Наружно

Для изготовления мазей

Для изготовления растворов в домашних условиях

006.Детские лекарственные средства для новорожденных и до 1 года в соответствии с требованиями микробиологической чистоты могут содержать непатогенные микроорганизмы и грибы в 1 г или 1мл в количестве:

50 и менее

100

200

500

1000 и более

007.Максимальная масса фасовки масел для индивидуального и одноразового использования для обработки кожи новорожденных детей:

5,0

10,0

30,0

50,0

100,0

008.Особенности изготовления микстуры, предназначенной для новорожденного ребенка, при отсутствии в литературе данных о режиме ее стерилизации:

Готовят в асептических условиях, используя стерильный растворитель

Стерилизуют при 100 0С в течение 30 минут

Стерилизуют при 120 0С в течение 8 минут

Не готовят

Стерилизуют при 100 0С в течение 45 минут

009.Выберите концентрацию кислоты салициловой (%), которую НЕ рекомендуется превышать в дерматологических мазях для детей:

0,1

1

5

10

3

010.Масса суппозиториев для детей по ГФ:

0,2 – 1,5

1,0 – 2,0

0,5 – 1,5

0,5 – 2,0

1,0 – 3,0

011.Растворитель, рекомендуемый для изготовления микстур для новорожденных из термолабильных лекарственных веществ:

Вода для инъекций стерильная

Вода для инъекций свежеприготовленная

Вода очищенная стерильная

Вода очищенная свежеполученная

Вода очищенная прокипяченная

012.Какие корригенты могут быть использованы при экстемпоральном изготовлении детских микстур:

Соки

Сиропы

Варенье

013.Каковы сроки хранения отпущенных из аптеки стерильных лекарственных форм для детей первого года жизни, предназначенных для внутреннего применения:

2 суток

3 суток

10 дней

1 сутки

1 месяц

014.Обязательные требования к лекарственным формам для новорожденных детей:

Стерильность

Наличие консервантов

Изотоничность

Использование корригентов

Изогидричность

015.Отпуск из аптеки в ЛПУ стерильных лекарств для новорожденных детей производится:

В дополнительную стерильную упаковку

В тару лечебно-профилактических учреждений, предназначенную для использования аптечной посуды

В тару для посуды не промаркированную

Без дополнительной упаковки

В термоконтейнер

016.Растворы для новорожденных детей, предназначенные для внутреннего употребления, по амбулаторным рецептам отпускаются из аптек в объеме:

Не более 50 мл

Не более 100 мл

Не более 200 мл

Не более 250 мл

Не более 500 мл

017.Понятие полипрагмазии в гериатрии означает:

Использование 2-х лекарств одновременно

Практика назначения нескольких лекарств одновременно

Заболевание после неправильного применения лекарств

Наличие у больного многих заболеваний

Лечение у нескольких врачей одновременно

018.Серия лекарственного средства – это:

Определенное количество однородного готового продукта, изготовленного за одну смену

Определенное количество однородного готового продукта, изготовленного за один производственный цикл при постоянных условиях

Определенное количество однородного готового продукта, изготовленного за одни сутки работы

Определенное количество однородного готового продукта, изготовленного из одной партии субстанции

Все количество лекарственного средства, изготовленное данным предприятием

019.Срок годности лекарственного средства – это:

Период времени, в течение которого гарантируется соответствие качества готового лекарственного средства требованиям нормативной документации

Период времени, в течение которого сохраняется 95% количественного содержания действующих веществ

Период времени, в течение которого не изменяется внешний вид лекарственного средства

Период времени, в течение которого сохраняется 99% количественного содержания действующих веществ

Период времени, в течение которого гарантируется отсутствие побочных эффектов

020.Класс чистоты помещения – это:

Статус «чистой» зоны или «чистого» помещения, устанавливающий пределы содержания механических частиц определенного размера и/или жизнеспособных микроорганизмов в 1м3 воздуха

Статус «чистой» зоны или «чистого» помещения, устанавливающий кратность воздухообмена в данном помещении в течение единицы времени

Статус «чистой» зоны или «чистого» помещения, устанавливающий пределы содержания механических частиц определенного размера в 1м3 воздуха

Статус «чистой» зоны или «чистого» помещения, устанавливающий пределы содержания жизнеспособных микроорганизмов в 1м3 воздуха

Статус «чистой» зоны или «чистого» помещения, устанавливающий пределы содержания механических частиц определенного размера и/или жизнеспособных микроорганизмов в производственном помещении

021.Асептические условия – это:

Условия производства готовых лекарственных средств

Пределы колебаний температурного режима при производстве готовых лекарственных средств

Условия производства стерильных лекарственных средств, исключающие попадание в готовый продукт микроорганизмов и механических частиц

Условия производства стерильных лекарственных средств, исключающий попадания в готовый продукт механических частиц

Условия производства лекарственных средств в условиях аптеки

022.Качество лекарственного средства – это:

Соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного регулирования

Физико-химические свойства лекарственного средства

Соответствие дозировки лекарственного средства стандартам (протоколам) диагностики и лечения

Соответствие лекарственных средств технологическому регламенту

Соответствие количественного содержания лекарственного вещества допустимым нормативам отклонений

023.Эффективность лекарственного средства – это:

Характеристика степени положительного влияния лекарственного средства на течение, продолжительность заболевания или его предотвращение, реабилитацию, на сохранение, профилактику или прерывание беременности

Достижение необходимого фармакологического эффекта

024.Безопасность лекарственного средства – это:

Отсутствие неблагоприятных побочных реакций

Характеристика лекарственного средства, базирующаяся на сравнительном анализе его эффективности и оценки риска причинения вреда здоровью

025.Классов "чистоты" помещения согласно GMP установлено:

4

3

5

1

2

026.Маркировка готовой продукции должна проводиться в соответствии с требованиями:

Федерального закона N 38от 13 марта 2006 г. «О рекламе»

Федерального закона N 61от 12 апреля 2010 г. «Об обращении лекарственных средств»

Формулярной статьи

Информационных справочников по лекарственным средствам

Фармакопейной статьи предприятия

027.Санитарный режим в аптечной организации регламентирует:

Приказ МЗСР РФ № 110 от 12 февраля 2007 г.

Приказ МЗ РФ № 309 от 21 октября 1997 г

Приказ МЗ РФ № 377 от 13 ноября 1996 г.

Приказ МЗ РФ № 49 от 10 октября 2003 г.

Приказ МЗ РФ № 328 от 23 августа 1999 г.

028.Лекарственные формы классифицируют по параметру:

Характеру дисперсной системы

Количеству стадий технологического процесса

Характеру лекарственного средства

Характеру используемого в производстве оборудования

029.Фальсифицированное лекарственное средство - это:

Лекарственное средство, не соответствующее требованиям нормативно-технической документации

Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и/или производителе

030.Общая фармакопейная статья – это:

Стандарт качества лекарственного средства на лекарственное средство под торговым названием, содержащий перечень показателей и методов контроля качества лекарственного средства производства конкретного предприятия, и прошедший экспертизу и регистрацию в установленном порядке

Государственный стандарт качества лекарственного средства под международным непатентованным наименованием, содержащий обязательный перечень показателей и методов контроля качества с учетом его лекарственной формы

Государственный стандарт качества лекарственного средства, содержащий основные требования к лекарственной форме и/или описание стандартных методов контроля лекарственного средства.

031.Вид обязательного внутриаптечного контроля:

Внешний

Физический

Письменный

Химический

Документальный

032.Добавление пролонгаторов приводит к замедлению высвобождения и всасывания в результате процесса:

Адсорбции

Коалесценции

Гидролиза

Образования растворимых солей

Солюбилизации

033.Биофармация как наука изучает:

Результаты клинических испытаний

Биологическую доступность лекарственных средств

Специфическую активность лекарственных средств

Острую, хроническую и специфическую токсичность лекарственных средств

034.В качестве "стандартной" при определении "относительной" биологической доступности пероральных форм используют лекарственную форму:

Раствор

Таблетка

Порошок

Внутривенная инъекция

Внутримышечная инъекция

035.В качестве "стандартной" при определении "абсолютной" биологической доступности используют лекарственную форму:

Порошок

Суппозиторий

Внутримышечная инъекция

Внутривенная инъекция

Мазь

036.Пролонгированной лекарственной формой "повторного" действия является препарат:

Матричная таблетка

Спансула

Таблетка "Ретард"

Таблетка "Дуплекс"

037.Трансдермальные терапевтические системы позволяют осуществлять функцию:

Местного действия на поврежденную кожу

Введения веществ через ЖКТ

Дозированного введения лекарственных средств через неповрежденную кожу

Дозированного введения лекарственных средств через слизистые оболочки

Введения больших количеств лекарственных средств

038.Для лечения стенокардии используется терапевтическая система:

Орос

Прогестосерт

Трансдерм-скоп

Трансдерм-нитро

Окусерт

039.Для получения оболочек липосом используют:

Полисахариды

Белки

Липиды

Воски

040.Лекарственная форма "спансула" относится к типу терапевтических систем:

Ректальная

Инъекционная

Внутриполостная

Пероральная

Трансдермальная

041.Пролонгирование действия лекарственных средств достигается путем:

Ускорения биотрансформации

Увеличения скорости выделения

Ускорения всасывания

Уменьшения времени биологического распада

Уменьшения растворимости

042.Выберите определение таблеток каркасных (дурул):

Таблетка (осмотическое ядро), покрытая полупроницаемой мембранной оболочкой с небольшим отверстием в мембране

Таблетка, имеющая пористую нерастворимую матрицу с включенными в нее лекарственными средствами

Таблетка с послойной дозировкой лекарственных средств, обеспечивающей последовательность их высвобождения

Любая таблетка, обеспечивающая длительное высвобождение лекарственного средства

Таблетка, имеющая плотное ядро и оболочку

043.Биологическая доступность лекарственных средств, как правило, повышается:

При увеличении степени дисперсности субстанции

При пероральном введении

При переводе вещества в нерастворимое состояние

При уменьшении степени дисперсности

При увеличении дозировки

044.На биологическую доступность лекарственных средств не влияет:

Химическая модификация лекарственного средства

Степень измельчения

Вид упаковки

Вид лекарственной формы и способ ее введения в организм

Природа и количество вспомогательных веществ

045.Биологическая эквивалентность лекарственных препаратов это:

Сравнение биологической доступности синонимических препаратов

Равенство дозировки действующего вещества

Сравнение способа введения ЛВ в организм

Сравнение условий производства

Одинаковые торговые названия лекарственных форм разных производителей

046.Каковы возможные причины терапевтической неэквивалентности синонимических препаратов, выпущенных разными фирмами. Например: Циннаризин - Стугерон, Сибазон - Седуксен,Ренитек – Энам,Метиндол – Индометацин:

Привычка больного к форме и цвету таблеток

Условия производстваи вспомогательные вещества

Отсутствие лицензии на производство

Срок хранения препарата

047.Критерии, определяющие качество синонимических препаратов, выпущенных разными фирмами:

Внешний вид, качество упаковки

Биологическая доступность

Стоимость

Качество и количество рекламы

048.Выберите группу воспроизведенных (дженериковых) препаратов «Ренитека»:

Эназил, нормодипин, диротон

Энап, эналаприламалеат, берлиприл

Ирузид, верапамил, коринфар

Энам, диротон, верошпирон

049.Каковы условия приема препарата «Креон», содержащий панкреатин:

Нельзя вскрывать или раскусывать капсулу

Целиком за 30 минут до еды

Целиком, запивая щелочной жидкостью

При необходимости уменьшения дозировки или трудности проглатывания капсулу можно вскрыть и содержимое, не разжевывая, принять во время еды

Капсулу вскрыть, смешать содержимое с порцией щелочной пищи

050.В настоящее время в аптеках имеется несколько видов пероральных лекарственных форм ацетилсалициловой кислоты – отечественного, американского, французского и немецкого производства. Каковы условия их приема?

После еды

Растворить в 0,5 стакана воды

Условия приема определяются лекарственной формой

Только целиком

Измельчить, растворить в содовом растворе

051.С какой целью таблетки, содержащие кишечные пищеварительные ферменты (фестал, энзистал, мезим, др.), покрывают оболочкой?

Чтобы ферменты не разрушались кислотой желудочного сока

Из эстетических соображений

Чтобы обеспечить пролонгирование таблеток

Чтобы избежать взаимодействия с пищей

Чтобы продлить срок хранения

052.Повышение терапевтической эффективности лекарственных веществ при их измельчении является следствием:

Уменьшения количества частиц

Увеличения удельной поверхности

Уменьшения скорости растворения

Уменьшение удельной поверхности

Появления заряда на поверхности частиц

053.Какие физико-химические характеристики фармацевтической субстанции не влияют на биологическую доступность:

Степень дисперсности

Полиморфная модификация кристаллов

Цвет субстанции

Стереоизомерия

Растворимость

054.Какие лекарственные средства НЕ относятся к фальсифицированным:

Не содержащие действующих ингредиентов

Содержащие не предусмотренные ингредиенты

С истекшим сроком годности

Заключенные в поддельную упаковку

Содержащие ложную информацию о производителе

055.Показатель, по которому оценивают биологическую доступность исследуемого лекарственного средства:

Растворимость лекарственного средства

Характер метаболизма

Площадь под фармакокинетической кривой

Механизм фармакологического действия лекарственного средства

Скорость элиминации лекарственного средства

056.Что позволяет определить тест «Растворение»:

Скорость растворения лекарственного средства

Количество лекарственного средства, которое в стандартных условиях за определенное время должно перейти в раствор из твердой дозированной лекарственной формы

Время, за которое лекарственное средство из твердой дозированной лекарственной формы полностью переходит в раствор

Растворимость лекарственного средства в воде

Биодоступность лекарственного средства

057.Вид выборочного внутриаптечного контроля:

Внешний

Контроль при отпуске

Письменный

Физический

Документальный

058.На бирке, прикрепленной к сборнику для воды очищенной, должна быть указана следующая информация:

Номер анализа

Подпись лица, заполнившего сборник

Метод получения воды очищенной

Номер анализа в контрольно – аналитической лаборатории

Срок годности

059.Срок хранения паспортов письменного контроля в аптеке составляет:

1 месяц

2 месяца

3 месяца

6 месяцев

1 год

060.Опросный контроль проводится после изготовления фармацевтом не более:

3 лекарственных форм

5 лекарственных форм

7 лекарственных форм

2 лекарственных форм

После каждой изготовленной лекарственной формы

061.В каком случае проводится физический контроль качества изготовления лекарственных средств в аптечных организациях?

Каждая серия фасовки лекарственных средств в количестве не менее 5 упаковок

Лекарственные формы, изготовленные по рецептам врачей, в объеме не менее 3% от количества, изготовленного за день

Лекарственные формы, изготовленные по рецептам врачей, не менее 5% от количества, изготовленного за день

Каждая серия стерильных лекарственных форм после стерилизации

Каждая серия внутриаптечной заготовки в количестве не менее 10 упаковок

062.Периодичность проведения химического контроля воды очищенной в аптеке:

2 раза в день

Ежедневно

1 раз в неделю

2 раза в месяц

1 раз в квартал

063.Обязательному качественному и количественному анализу подвергаются:

Мази

Вода, поступающая на дистилляцию

Порошки

Растворы для внутреннего применения

Стерильные растворы для наружного применения

064.Выборочному качественному и количественному анализу подвергаются:

Лекарственные средства, изготовленные по рецептам врачей

Вода очищенная

Полуфабрикаты

Стерильные растворы для наружного применения

Лекарственные формы для новорожденных

065.К стерильным растворам аптечного изготовления относятся:

Лекарственные средства для наружного применения

Глазные капли

Мази

Гомеопатические лекарственные формы

Порошки

066.Один мл воды содержит стандартных капель:

50

30

20

40

10

067.Что указывает показатель - процент по объему:

Количество граммов компонента в 100 граммах лекарственного препарата

Количество граммов компонента в 100 мл лекарственного препарата

Количество мл компонента в 100 мл лекарственного препарата

Количество граммов компонента в 100 г растворителя

Количество мл компонента в 100 г растворителя

068.В процессе смешивания спирта этилового и воды наблюдается явление:

Увеличение объема смеси

Уменьшение общего объема смеси

Уменьшение температуры смеси

Изменение объема не происходит

Изменение цвета смеси

069.Растворы, содержащие этанол, оформляют дополнительной этикеткой:

Обращаться с осторожностью

Перед употреблением взбалтывать

Беречь от огня

Хранить в защищенном от света месте

Cердечное

070.Изготовление растворов защищенных коллоидов в условиях промышленного производства нерационально вследствие их следующего свойства:

Сложность технологии

Ограниченный срок годности

Взрывоопасность производства

Пожароопасность производства

Взаимодействие с металлической поверхностью аппаратов

071.Срок хранения воды очищенной составляет:

Не более суток

Не более 2 суток

Не более 3 суток

Не более 12 часов

Хранению не подлежит

072.Срок хранения воды очищенной «Для инъекций» составляет:

Не более суток

Не более 2 суток

Не более 3 суток

Не более 12 часов

Хранению не подлежит

073.Растворы для парентерального применения относят к категории инфузионных при объеме (мл):

50

100

20

5

10

074.Испытание на пирогенность проводят для парентеральных лекарственных средств при объеме разовой дозы (мл):

10

5

075.Однокомпонентные растворы для внутреннего применения до 100 мл в лекарственных формах для детей до 1 года, стерилизуют в следующем режиме:

100 град.30 мин.

100 град.60 мин.

110 град.30 мин.

120 град. 8 мин.

180 град.30 мин

076.Масла для обработки кожных покровов до 100 г в лекарственных формах для детей до 1 года стерилизуют в следующем режиме:

100 град.30 мин.

100 град.60 мин.

110 град.30 мин.

120 град.8мин.

180 град.30 мин.

077.Отсутствие изотоничности плазмозаменяющих растворов может вызвать:

Покраснение кожных покровов

Внесение вторичной инфекции

Повышение температуры тела

Гемолиз, плазмолиз

Изменение рнплазмы

078.К разряду инфузионных относят парантеральный раствор с

характеристикой:

термостабильный

неокрашенный прозрачный

имеющий объем менее 100 мл

имеющий объем 100 мл и более

приготовлен асептически

079.Прибыль при увеличении суммы валового дохода:

увеличивается

снижается

не изменяется

растет в прогрессии

уменьшается в прогрессии

080.Инъекционные растворы в склянках, содержащие механические включения, после стерилизации:

Заливают в склянки и повторно стерилизуют

Не используют

Повторно стерилизуют после очистки активированным углем

Фильтруют через мембранные фильтры

Фильтруют в стерильные флаконы

081.Одновременное изготовление на одном рабочем месте нескольких стерильных растворов:

Разрешается для разных концентраций одного наименования

Не разрешается для растворов с разными наименованиями лекарственных веществ

Категорически запрещается

Разрешается для одинаковых концентраций разного наименования

Разрешается в случае производственной необходимости

082.Нанесением оболочки на таблетки достигается цель:

Локализация места всасывания лекарственного вещества

Придание определенной массы

Придание определенной формы

Формирование заданных размеров

Улучшение растворимости лекарственных веществ

083.Чрезмерное увеличение прочности таблеток (цементация) может возникнуть вследствие причины:

Недостаточное давление при прессовании

Нарушение условий хранения

Введение большого количества скользящих веществ

Недостаточное введение разрыхляющих веществ

Чрезмерное введение наполнителя

084.Для обеспечения распадаемости таблеток в них вводится группа вспомогательных веществ:

Скользящие

Разрыхляющие

Разбавители

Связывающие

Смазывающие

085.Строго дозозависимыми являются следующие группы побочных эффектов:

Аллергические

Мутагенные

Токсические

Синдром отмены

086.Толерантность к препарату это:

Низкая чувствительность к препарату при первом применении

Высокая чувствительность к препарату при первом применении

Повышение чувствительности к препарату после его повторного применения

Снижение чувствительности к препарату после его повторного применения

Снижение дозы препарата после его повторного применения

087.Периндоприл является:

Альфа-адреноблокатором

Бета-адреноблокатором

Блокаторомаденозиновых рецепторов

Блокатором кальциевых каналов

Ингибитором ангиотензин превращающего фермента

088.Указать групповую принадлежностьлозартана:

Альфа-адреноблокатор

Бета-адреноблокатор

Блокаторангиотензиновых рецепторов

Блокатор кальциевых каналов

Ингибиторангиотензин превращающего фермента

Диуретик

089.Какой диуретик, не оказывающий клинически значимого влияния на углеводный и липидный обмен и рационален при сахарном диабете:

Дихлотиазид

Буметанид

Индапамид

Фуросемид

Торасемид

090.Указать групповую принадлежность метопролола:

Альфа-адреноблокатор

Бета-адреноблокатор

Блокатор ангиотензиновых рецепторов

Блокатор кальциевых каналов

Диуретик

091.Указать ферментный препарат в микрогранулах, покрытых кишечнорастворимой оболочкой:

Панкреатин

Панзинорм

Креон

Мезимфорте

Фестал

092.Указать состав препарата БЕРОДУАЛ:

Ипратропия бромидаи фенотеролагидробромида

Ипратропия бромида и сальбутамола

Кромгликатанатрия и фенотерола

Кромгликатанария и сальбутамола

093.Какое снотворное улучшает сон, нарушенный сменой часовых поясов:

Фенобарбитал

Имован

Мелатонин

Мидазолам

Нитразепам

094.Какое снотворное значительно нарушает структуру сна и вызывает тяжелое пробуждение:

Фенобарбитал

Имован

Мелатонин

Имован

Нитразепам

095.Какое снотворное ЛС имеет наименьший период полувыведения из организма и не кумулирует:

Фенобарбитал

Имован

Нитразепам

Флунитразепам

Мелатонин

096.Укажите МНН лекарственного препарата Конкор:

Амлодипин

Каптоприл

Периндоприл

Бисопролол

Индапамид

Метопролол

097.Укажите название оригинального препарата Ловастатин:

Кардиостатин

Медостатин

Ловастерол

Холетар

Мевакор

098.Укажите название оригинального препарата Аторвастатин :

Аторис

Липримар

Торвакард

Тулип

099.К факторам риска развития ИБС относится все, кроме:

Семейного анамнеза ранних сердечно-сосудистых осложнений

Высокого уровня мочевой кислоты в плазме крови

Высокого уровня холестерина в плазме крови

Возраста (М ˃55 лет; Ж˃65 лет)

Курения

100.К какой группе препаратов относится карведилол?

Альфа-адреноблокаторы

Бета-адреноблокаторы

Антагонисты кальция

Нитраты

101.Укажите название оригинального препарата Флуконазол:

Микосист

Микомакс

Микафлюкан

Дифлюкан

Дифлазон

Флюкостат

102.Фторхинолоновое антибактериальное ЛС:

Новокаинамид

Нолипрел

Нолицин

Нитрокор

Норколут

103.Укажите МНН лекарственного препарата Лосек:

Кетоконазол

Омепразол

Пантопрозол

Метронидазол

Миконазол

104.Укажите МНН лекарственного препарата Арифон:

Клопамид

Селмевит

Индапамид

Гексавит

Урегит

Сустонит

105.Укажите название оригинально гопрепарата Амлодипин:

Нормодипин

Кардилопин

Калчек

Норваск

Стамло

106.Укажите название оригинального препарата Эналаприл:

Эднит

Энап

Эналакор

Берлиприл

Рениприл

Ренитек

107.Витамин – регулятор кальций-фосфорного обмена:

Тиамин

Ретинол

Рибофлавин

Кальциферол

Пиридоксин

108.Антибиотик тетрациклинового рядас высокой биодоступностью:

Юмекс

Юнидокссолютаб

Флемоксинсолютаб

Флемоклавсолютаб

Флуоксетин

109.ЛС, понижающие секрецию желудочных желез (блокаторы Н2 рецепторов):

Лансопразол

Альмагель

Омепразол

Гидротальцит

Фамотидин

110.Маркировка и оформление лекарственных средств должна соответствовать требованиям:

Федерального закона от 12.04.10№ 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"

Федерального закона «О рекламе» от 18.07.95г.N108-ФЗ.

Федерального закона «О защите прав потребителей» от 07.02.92г.

111.Укажите сроки проведения санитарного дня в аптеке:

По мере необходимости

1 раз в квартал

1 раз в месяц

1 раз в 10 дней

1 раз в полугодие

112.Определите параметры хранения лекарственных средств - «сухое, прохладное место»:

Температура воздуха 12-15 градусов, относительная влажность 50% и менее;

Температура воздуха 15-18 градусов, относительная влажность 60%;

Температура воздуха 10-12 градусов, влажность воздуха 65%;

Температура воздуха от 3 до 20 градусов, влажность воздуха 50%;

Температура воздуха 15-20 градусов, влажность 40%.

113.Определите виды аптечных организаций, имеющих ограничения в ассортименте ЛС:

Муниципальные аптеки

Частные аптеки

Аптечные киоски

Аптечные пункты

114.Какие лекарственные средства выписываются на рецептурном бланке учетной формы 107-у – НП?

Ядовитые и сильнодействующие ЛС

Психотропные вещества списка III

Наркотические и психотропные вещества списка II ПККН и их прекурсоры

115.Какие лекарственные средства подлежат возврату в аптеку:

Надлежащего качества

Ненадлежащего качества

116.В системе фармаконадзора предусмотрен мониторинг безопасности какого вида продукции?

Лекарственных средств

Изделий медицинского назначения

Биологически активных добавок

Лекарственного растительного сырья

117.Сроки хранения в аптеках рецептов на отпущенные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету (кроме списков IIи III):

5 лет

10 лет

3 года

Не хранятся

118.Сроки действия рецептов на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету (кроме списка II):

5 дней

15 дней

1 месяц

119.Работник имеет право расторгнуть трудовой договор, предупредив об этом работодателя:

Письменно не позднее чем за 2 месяца

Устно не позднее чем за 2 месяца

Письменно не позднее чем за 2 недели

Устно не позднее чем за 2 недели

120.По нормам трудового законодательства материальную ответственность несут:

Все работники, заключившие трудовой договор с работодателем

Только работники, подписавшие договор о полной материальной ответственности

Граждане, заключившие гражданско- правовой договор (подряда, поручения и т.д.)

121.Укажите, в каких случаях можно продлить срок действия лекарственных средств:

Соблюдались условия хранения

По распоряжению МЗСР РФ

По распоряжению Росздравнадзора

По документам повторного анализа

Запрещено

122.Ответственность за выполнение инструкции по санитарному режиму возлагается:

На руководителя аптеки

На заместителя заведующего отделом

На заместителя руководителя аптеки

На провизора-аналитика аптеки

На заведующего отделом

На санитарку-мойщицу

123.Допускается нарушение первичной упаковки ЛС:

Да

Нет

В исключительных случаях

124.Допускается нарушение вторичной упаковки ЛС:

Да

Нет

В исключительных случаях

125.Через сколько месяцев работы работнику на новом месте работы может предоставляться очередной отпуск?

10

12

11

6

126.Минимальная ставка подоходного налога с физических лиц составляет?

22

13

20

18

127.Сколько может храниться термолабильный препарат без холодильника:

1 час

12 часов

24 часа

Не может храниться

128.Совместно с какими ЛС можно хранить в холодильнике иммунопрепараты:

Антибиотики

Инфузионными растворами

Инсулинами

Запрещается

129.Какие лекарственные средства относятся к фальсифицированным?

сопровождаемые ложной информацией о его составе и (или) производителе

с истекшим сроком годности

используемые не по инструкции

произведенные с нарушением патентного законодательства

130.Контроль температурного режима при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов проводится:

2 раза в сутки

1 раз в сутки

3 раза в сутки

1 раз в неделю

131.Право назначения наркотических лекарственных средств больным, находящихся на амбулаторном лечении имеет:

лечащий врач

индивидуальный предприниматель, осуществляющий медицинскую деятельность

заведующий отделением стационара

врач отделения стационара

132.Для обеспечения гарантии качества фармацевтического обслуживания населения фармацевтические организации и индивидуальные предприниматели должны получить:

лицензию

сертификат

аккредитацию

реестр

133.Декоративное оформление в аптеке возможно в:

торговом зале

ассистентской

асептической

кабинете провизора-аналитика

134.Информация о ЛП, отпускаемых по рецепту, может содержаться:

Только в специализированных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников

В информации для населения, размещаемой в поликлиниках

В информации для населения, размещаемой в торговых залах аптек

В информации, предоставляемой по телевидению

135.Процесс создания системы условий труда, оказывающих целенаправленное воздействие на поведение человека в организации, называется:

мотивацией

стимулированием

руководством

лидерством

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

1 раза в сутки

1 раза в неделю

3 раза в сутки

2 раза в сутки

каждую смену

137.Правила хранения лекарственных препаратов в аптечной организации регламентирует:

приказ МЗ РФ № 646н от 31 августа 2016 г.

приказ МЗ РФ № 309 от 21 октября 1997 г

приказ МЗ РФ № 377 от 13 ноября 1996 г.

приказ МЗ РФ № 751 н от 26 октября 2015 г.

приказ МЗ РФ № 647н от 31 августа 2016 г.

138.Порядок ведения учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности устанавливается:

руководителем аптеки

приказом Минздрава

производителем лекарственных средств

Росздравнадзором

Роспотребнадзором

139.Термометры и гигрометры в помещениях хранения лекарственных препаратов:

должны размещаться на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов

должны размещаться на наружной стене помещения

должны размещаться на внутренней стене помещения

должны размещаться на расстоянии не менее 2 м от дверей, окон и отопительных приборов

должны размещаться на расстоянии не менее 5 м от дверей, окон и отопительных приборов

140.Правила хранения лекарственных препаратов распространяются:

на производителей лекарственных препаратов

на потребителей лекарственных препаратов

на организации имеющие лицензию на уничтожение лекарственных препаратов

на контрольно- аналитическую лабораторию

на Росздравнадзор

141.Обязанности и ответственность работников при хранении лекарственных препаратов, закрепляются:

в должностных инструкциях

в договоре о полной материальной ответственности

в договоре об ограниченной материальной ответственности

в инструкции о безопасности

в трудовом договоре

142.Площадь помещений хранения лекарственных препаратов, должна быть разделена на зоны:

приемки лекарственных препаратов

временного хранения лекарственных препаратов

отпуска лекарственных препаратов

отдых персонала

кабинета заведующего аптечной организации

143.Отделка помещений (внутренние поверхности стен, потолков) для хранения лекарственных препаратов должна допускать возможность:

проведения влажной уборки

проведения сухой уборки

проведения мелкого ремонта

замена частичного покрытия стен

изменения цвета стен

144.К лекарственным средствам, требующим защиты от воздействия пониженной температуры относятся:

раствор формальдегида

лекарственное растительное сырьё

медицинские жиры и масла

камфора

противовирусные средства

145.К физико-химическим факторам внешней среды, влияющим на качество лекарственных препаратов, относят:

температура

растяжение

сжатие

кислород воздуха

давление

146.Требования к приборам, контролирующим параметры воздуха в помещениях хранения ЛП:

Контролирующие приборы должны быть сертифицированы, калиброваны и подвергаться поверке в установленном порядке

Контролирующие приборы должны иметь сертификат при установке

Контролирующие приборы должны быть проверены перед установкой

Контролирующие приборы должны быть прокалиброваны перед началом работы

Контролирующие приборы должны быть исправны перед началом работы

147. Лекарственные средства, требующих защиты от действия света, хранятся:

в защищенном от естественного и искусственного освещения месте

на стеллаже в обычных условиях

в прохладном месте

в отдельном шкафу или изолированном помещении

в шкафу, окрашенном изнутри черной краской

148.К документам по хранению лекарственных препаратов, описывающим действия, выполняемые субъектом обращения лекарственных препаратов, относятся:

стандартные операционные процедуры

должностные инструкции

стеллажные карты

журнал учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов

журнал (карта) регистрации параметров воздуха

149.В каких условиях в аптеке должны храниться взрывоопасные лекарственные препараты:

вдали от огня и отопительных приборов

в специально оборудованном помещении

не требуют особых условий хранения

в прохладном месте

в шкафу, окрашенном изнутри черной краской

150.При соблюдении правил хранения лекарственных препаратов необходимо проверять:

сроки годности

цены

список А

список Б

качественный состав

151.Оборудование для хранения убирают:

один раз в неделю

один раз в смену

один раз в месяц

два раза в неделю

два раза в смену

152.Стеллажи (шкафы) для хранения лекарственных препаратов должны быть:

маркированы

белого цвета

металлические

деревянные

с закрывающимися дверками

153.В зоне карантинного хранения лекарственных препаратов хранятся:

лекарственные препараты, обращение которых приостановлено

фальсифицированные лекарственные препараты

недоброкачественные лекарственные препараты

контрафактные лекарственные препараты

лекарственные препараты с истекшим сроком годности

154.При выявлении лекарственных препаратов с истекшим сроком годности такие лекарственные препараты:

хранят отдельно от других групп лекарственных препаратов в зоне недоброкачественных лекарственных препаратов

возвращают поставщику

хранят отдельно от других групп лекарственных препаратов в карантинной зоне

уничтожают в условиях аптеки

направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение

155.В форме унитарных предприятий могут быть созданы:

муниципальные предприятия

общества с ограниченной ответственностью

акционерное общество

товарищества

156.Аптечные организации могут приобретать ЛС у:

организаций оптовой торговли ЛС и производителей ЛС

магазинов медицинской техники

аптечных организаций

лабораторий

157.Ассортимент реализуемых товаров в аптечных организациях устанавливается:

руководителем аптеки самостоятельно с учётом условий лицензии

Министерством здравоохранения РФ по минимальному перечню для оказания медицинской помощи

органом управления фармацевтической службой субъекта РФ

органом местного самоуправления

158.Согласно трактовке, предложенной всемирной организацией здравоохранения, ответственное самолечение представляет собой:

разумное применение самим пациентом ЛП безрецептурного отпуска с целью профилактики или лечения легких расстройств здоровья

применение потребителем ЛП по собственной инициативе

применение потребителем ЛП по собственной инициативе при условии внимательного изучения инструкции по медицинскому применению перед использованием ЛП

использование ЛП потребителем для лечения нарушений и устранения симптомов, распознанных им самим

159.Документ, который является основанием для отпуска лекарственных препаратов в отделения медицинской организации, представляет собой:

требование-накладную медицинской организации

заказ-заявку

рецепт

накладную на внутреннее перемещение

160.Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит:

провизор (фармацевт)

лечащий врач

фельдшер

клинический фармаколог

161.Разрешается выписывать рецепты для амбулаторных больных на:

Трамадол

Калипсол

Фторотан

Сомбревин

162.Врач обязан в рецепте написать дозу лекарственного вещества прописью и поставить восклицательный знак, если превышается:

высшая разовая доза

высшая суточная доза

количество упаковок ЛП

предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

163.Неправильно выписанные рецепты в аптечной организации погашаются:

штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному

путѐм надрыва и возвращаются больному

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура

164.Лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ предоставляются:

бессрочно

на 1 год

на 5 лет

на 10 лет

165.Основанием для отпуска пациенту рецептурных лекарственных препаратов из аптечных организаций является:

рецепт врача

лист врачебных назначений

накладная-требование медицинской организации

«Журнал учѐта оптового отпуска и расчѐтов с покупателями»

166.За нарушение правил продажи аптечная организация может быть привлечена к ответственности:

административной

уголовной

дисциплинарной

материальной

167.Органом государственного надзора, осуществляющим контроль соблюдения законодательства об обращении лекарственных средств для медицинского применения, является:

Росздравнадзор

Министерство здравоохранения РФ

Роспотребнадзор

Минсельхоз

168.Органом государственного надзора, который осуществляет проверки соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в организациях, осуществляющих оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, является:

Росздравнадзор

Министерство здравоохранения РФ

Роспотребнадзор

Минсельхоз

169.Первичный инструктаж на рабочем месте проводится со всеми:

вновь принимаемыми на работу, временными работниками, командированными, студентами, прибывшими на практику и др. при приѐме на работу

работниками не реже одного раза в полугодие

работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

работниками при выполнении ими разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности

170.Спрос в маркетинге характеризуется как:

потребность, обеспеченная покупательной способностью

ощущение потребителем нехватки чего-либо

особая форма товарно-денежных отношений

заинтересованность покупателя в приобретении товаров

171.Коэффициент ценовой эластичности спроса показывает, на сколько процентов спрос на товар:

увеличивается при снижении его цены на 1 %

увеличивается при увеличении его цены на 1%

уменьшается при снижении цены товара-заменителя на 1%

172.Основной задачей аптеки медицинской организации является:

обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения

получение прибыли

обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами

обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

173.Порядок ведения учёта ЛС с ограниченным сроком годности в аптечной организации устанавливается:

руководителем организации

лицензирующим органом

органом исполнительной власти субъекта РФ

постановлением правительства РФ

174.Лица, ответственные за хранение наркотических средств и психотропных веществ, назначаются приказом руководителя:

организации

лицензирующего органа

Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

175.Предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в:

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учѐта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

книге учѐта наркотических лекарственных средств

176.Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ в аптечной организации проводится:

ежемесячно

ежеквартально

ежегодно

с периодичностью, определяемой руководителем организации

177.Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, утверждается:

Министерством здравоохранения Российской Федерации

Министерством здравоохранения субъектов РФ

Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором

Росздравнадзором

178.Уничтожение ЛС производится:

владельцами ЛС, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность

организациями, имеющими соответствующую лицензию

на специально оборудованных площадках, полигонах

в специально оборудованных помещениях

179.ЛП для медицинского применения хранятся:

в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке и в государственной фармакопее

без особых требований

в соответствии с требованиями государственного реестра ЛС

в соответствии с требованиями регистра ЛС

180.При необходимости экстренного отпуска лекарственного средства врач должен:

проставить на рецепте обозначения «cito» или «statim»

позвонить в аптеку

в верхней части рецепта написать красным карандашом «экстренно!»

использовать особую форму бланка рецепта

181.Перечень товаров, разрешённых к реализации через аптечные организации, установлен:

ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)

приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07.2010 г.

постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.

приказом МЗ РФ № 403н от 11.07.2017 г.

182.Передача лекарственных препаратов из аптеки медицинской организации в отделения стационара производится по:

требованию-накладной

накладной на внутреннее перемещение материалов

рецептам

устной договорённости

183.При обнаружении некачественного товара следует:

поместить товар в зону хранения фальсифицированных и недоброкачественных ЛП аптечной организации

немедленно утилизировать товар

поместить товар вместе с остальным товаром

передать товар материально-ответственному лицу на хранение

184.ЛС, изменяющие свои свойства под действием температуры окружащей среды по ГФ XIV, являются:

термочувствительными

термолабильными

термостабильными

термозависимыми

185.Лекарственный препарат панзинорм, назначаемый при хроническом панкреатите, в своём составе содержит:

ферменты

гликозиды

гормоны

алкалоиды

186.При нарушениях сна может быть предложен следующий лекарственный препарат, отпускаемый без рецепта врача:

Мелаксен

Мелоксикам

Мексиприм

Мелипрамин

187.Способность упаковки при использовании и утилизации не наносить существенного вреда окружающей среде представляет собой:

экологичность

безопасность

надѐжность

совместимость

188.Надписи, знаки или условные обозначения, которые наносятся непосредственно на товар или его упаковку и которые несут необходимую информацию для потребителя представляют собой:

маркировку

серию

описание

информацию

189.Предельные торговые надбавки для формирования отпускных и розничных цен устанавливаются:

органами исполнительной власти субъектов Федерации

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

аптечной организацией

190.Рецептурный бланк формы 107-1/у предназначен для выписывания:

антибиотиков группы аминогликозидов

спирта этилового

анаболических стероидов

психотропных веществ

191.Рецепты на анаболические стероиды:

остаются в аптеке и хранятся 3 года

возвращаются больному

остаются в аптеке и хранятся 5 лет

остаются в аптеке и хранятся 10 лет

192.Систематизированным перечнем наименований и основных характеристик лекарственных препаратов, лекарственных средств, разрешённых к применению в Российской Федерации, является:

государственный реестр лекарственных средств

государственная фармакопея

перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств

фармакопейная статья

193.Режим работы аптечной организации индивидуального предпринимателя устанавливается:

самостоятельно

органом исполнительной власти субъекта РФ

органом местного самоуправления

самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом

194.В случае несоответствия фактического наличия товаров или отклонения по качеству данным, указанным в сопроводительных документах, в аптечной организации должен составляться акт:

об установленном расхождении по количеству и качеству при приѐмке товарно-материальных ценностей

приѐмный

рекламационный

о приѐмке товара, поступившего без счета поставщика

195.При отсутствии документов от поставщика приёмная комиссия должна составить акт:

О приѐмке товара, поступившего без счѐта поставщика

приѐмный

рекламационный

об установленном расхождении по количеству и качеству при приѐмке товарно-материальных ценностей

196.Выведение и сверка книжных и фактических остатков лекарственных средств, находящихся на предметно-количественном учёте, проводится в аптеке:

ежемесячно

ежеквартально

не реже двух раз в год

не реже одного раза в год

197.Врачам для хронических больных разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года при выписывании:

Азитромицина

Промедола

Фенобарбитала

Эфедрина гидрохлорида

198.Недостаток, который стал очевидным в течение некоторого периода использования или для обнаружения которого в момент получения требовались специальные знания или специфические способы приёмки, относится к:

скрытым

непубличным

таинственным

законным

199.Недостатки товара, которые не могли быть обнаружены при обычном для данного вида товара порядке приёмки отражаются в:

акте о скрытых недостатках товаров

акте о порче товарно-материальных ценностей

акте об установлении расхождений в количестве и качестве при приѐмке товарно-материальных ценностей

претензионном письме поставщику

200.В момент разгрузки поступившего от организации оптовой торговли товара происходит приёмка:

по количеству мест и массе брутто

по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров

в присутствии представителя поставщика

только в присутствии представителя Росздравнадзора

201.Приёмка в аптеке наркотических средств по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров осуществляется в:

специально оборудованной материальной комнате

распаковочной

кабинете заведующей аптекой

месте непосредственной продажи (торговый зал)

202.При получении иммунобиологических лекарственных препаратов вскрываются термоконтейнеры и в случае использования терморегистраторов:

их показания распечатываются на бумажном носителе и прилагаются к приѐмочной документации

они передаются на контроль в специализированные организации

снимаются их показатели в присутствии комиссии, состоящей как минимум из пяти человек

терморегистраторы подлежат немедленной утилизации

203.В помещениях для хранения лекарственных препаратов должны поддерживаться определённые:

температура и влажность воздуха

параметры высоты потолков

требования к количеству дверей

воздушные потоки

204.Допускается хранение и реализация иммунобиологических лекарственных препаратов аптеками, в течение срока годности препарата, но не позднее:

семи суток до его окончания

двадцати четырех часов до его окончания

десяти суток до его окончания

трех дней до его окончания

205.Транспортирование и хранение большинства иммунобиологических лекарственных препаратов осуществляется при температуре в пределах включительно (°с):

от +2 до +8

от 0 до +2

от +8 до +15

от +15 до + 18

206.Система, обеспечивающая необходимые условия хранения и транспортировки иммунобиологических препаратов от предприятия-изготовителя до вакцинируемого, называется:

холодовая цепь

температурный режим

условия хранения

режим хранения

207.Важнейшей составляющей системы здравоохранения, направленной на формирование у населения медико-социальной активности и мотивации на здоровый образ жизни, является:

профилактика заболеваний

самолечение

проведение вакцинации

гигиена

208.Категорией, включающей в себя сочетание условий жизнеобеспечения и состояния здоровья, позволяющих достичь физического, психического и социального благополучия и самореализации, является:

качество жизни

стиль жизни

здоровый образ жизни

убеждение человека

209.Системой социально-экономических и специфических мероприятий, направленных на предотвращение заболеваемости, укрепление здоровья и продление творческого долголетия людей, является:

профилактика

гигиена

пропаганда

образ жизни

210.Не подлежат государственной регистрации:

экстемпоральные лекарственные препараты

воспроизведѐнные лекарственные препараты

оригинальные лекарственные препараты

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

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

1 раза в сутки

1 раза в неделю

3 раза в сутки

2 раза в сутки

каждую смену

212.Термометры и гигрометры в помещениях хранения лекарственных препаратов:

должны размещаться на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов

должны размещаться на наружной стене помещения

должны размещаться на внутренней стене помещения

должны размещаться на расстоянии не менее 2 м от дверей, окон и отопительных приборов

должны размещаться на расстоянии не менее 5 м от дверей, окон и отопительных приборов

213.Обязанности и ответственность работников при хранении лекарственных препаратов, закрепляются:

в должностных инструкциях

в договоре о полной материальной ответственности

в договоре об ограниченной материальной ответственности

в инструкции о безопасности

в трудовом договоре

214.Отделка помещений (внутренние поверхности стен, потолков) для хранения лекарственных препаратов должна допускать возможность:

проведения влажной уборки

проведения сухой уборки

проведения мелкого ремонта

замена частичного покрытия стен

изменения цвета стен

215.К лекарственным средствам, требующим защиты от воздействия пониженной температуры относятся:

раствор формальдегида

лекарственное растительное сырьё

медицинские жиры и масла

камфора

противовирусные средства

216.К физико-химическим факторам внешней среды, влияющим на качество лекарственных препаратов, относят:

температура

растяжение

сжатие

кислород воздуха

давление

217.Требования к приборам, контролирующим параметры воздуха в помещениях хранения ЛП:

Контролирующие приборы должны быть сертифицированы, калиброваны и подвергаться поверке в установленном порядке

Контролирующие приборы должны иметь сертификат при установке

Контролирующие приборы должны быть проверены перед установкой

Контролирующие приборы должны быть прокалиброваны перед началом работы

Контролирующие приборы должны быть исправны перед началом работы

218.Лекарственные средства, требующих защиты от действия света, хранятся:

в защищенном от естественного и искусственного освещения месте

на стеллаже в обычных условиях

в прохладном месте

в отдельном шкафу или изолированном помещении

в шкафу, окрашенном изнутри черной краской

219.К документам по хранению лекарственных препаратов, описывающим действия, выполняемые субъектом обращения лекарственных препаратов, относятся:

стандартные операционные процедуры

должностные инструкции

стеллажные карты

журнал учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов

журнал (карта) регистрации параметров воздуха

220.В каких условиях в аптеке должны храниться взрывоопасные лекарственные препараты:

вдали от огня и отопительных приборов

в специально оборудованном помещении

не требуют особых условий хранения

в прохладном месте

в шкафу, окрашенном изнутри черной краской

221.При соблюдении правил хранения лекарственных препаратов необходимо проверять:

сроки годности

цены

список А

список Б

качественный состав

222.Оборудование для хранения убирают:

один раз в неделю

один раз в смену

один раз в месяц

два раза в неделю

два раза в смену

223.Стеллажи (шкафы) для хранения лекарственных препаратов должны быть:

маркированы

белого цвета

металлические

деревянные

с закрывающимися дверками

224.В зоне карантинного хранения лекарственных препаратов хранятся:

лекарственные препараты, обращение которых приостановлено

фальсифицированные лекарственные препараты

недоброкачественные лекарственные препараты

контрафактные лекарственные препараты

лекарственные препараты с истекшим сроком годности

225.При выявлении лекарственных препаратов с истекшим сроком годности такие лекарственные препараты:

хранят отдельно от других групп лекарственных препаратов в зоне недоброкачественных лекарственных препаратов

возвращают поставщику

хранят отдельно от других групп лекарственных препаратов в карантинной зоне

уничтожают в условиях аптеки

направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение

226.Производство и контроль качества лекарственных средств регламентируется стандартом:

GMP

GCP

GLP

GDP

227.Качество лекарственного средства - это:

соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа

физико-химические свойства лекарственного средства

соответствие дозировки лекарственного средства стандартам диагностики и лечения

соответствие лекарственных средств технологическому регламенту

228.Толерантность к препарату - это:

снижение чувствительности к препарату после его повторного применения

низкая чувствительность к препарату при первом применении

высокая чувствительность к препарату при первом применении

повышение чувствительности к препарату после его повторного применения

229.Фармаконадзор осуществляется:

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или ее территориальным органом (Росздравнадзором)

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзором)

Министерством здравоохранения РФ

Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

230.Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата от разработчика представлена:

в государственном реестре лекарственных средств

в упаковке лекарственного препарата

в сети Интернет

в профессиональных справочниках

231.Ответственность за организацию бухгалтерского учета, соблюдение законодательства и результаты хозяйственно-финансовой деятельности несет:

руководитель организации

главный бухгалтер

учредитель

собственник организации

232.Количество СОПов в аптечной организации определяется:

приказом № 646н

приказом № 647н

Росздравнадзором

Руководителем аптечной организации

233.Пересмотр СОПов проводится:

1 раз в год

1 раз в 2 года

по мере необходимости

234.Надпись на рецепте, позволяющая продлить срок действия рецепта формы 107-1/у до 1 календарного года:

«Хроническому больному»

«По специальному назначению», заверенная подписью и печатью медицинского работника, и печатью медицинской организации «Для рецептов»

«Для паллиативной помощи»

235.Форма рецептурного бланка для выписывания ЛП гражданам, имеющим право на бесплатное или со скидкой получение ЛП:

148-1/у-04(л)

148-1/у-06(л)

148-1/у-88

236.Руководящий орган, который должен принять решение об использовании в регионе электронных рецептов:

Росздравнадзор

Администрация региона

Уполномоченный орган власти субъекта Российской Федерации (Министерство здравоохранения региона)

237.Лекарственные препараты, на которые существуют ограничения по количеству, разрешенному к отпуску по одному рецепту:

Анаболические стероиды

ЛП, содержащие малые количества наркотических и психотропных

Трамадол

Наркотические и психотропные ЛП списков II и III

238.Во сколько раз максимально может быть увеличено количество ЛП при оказании паллиативной помощи:

Увеличивать нельзя

В 1,5 раза

В 2 раза

Согласно рекомендованному количеству

239.Препаратом, рекомендуемым для заместительной терапии при хроническом панкреатите, является:

панкреатин

адеметионин

соляная кислота разведенная

апротинин

240.Препаратом, назначаемым врачами для расширения зрачка, является:

атропин

пилокарпин

галантамин

неостигминаметилсульфат

241.К бронхолитикам относится:

сальбутамол

кодеин

либексин

кордиамин

242.Выраженным жаропонижающим действием обладает:

парацетамол

кеторолак

индометацин

диклофенак

243.Препараты железа врачи назначают при:

железодефицитной анемии

тромбоэмболиях

лейкопении

мегалобластной анемии

244.Для купирования бронхоспазмов врачи назначают:

сальбутамол

будесонид

зафирлукаст

омализумаб

245.К антацидным препаратам, рекомендуемым при изжоге, относится:

алюминия гидроксид + магния гидроксид

смектитдиоктаэдрический

уголь активированный

пирензепин

246.Механизм действия омепразола:

ингибирование протонной помпы

блокирование М1-холинорецепторов

стимулирование простагландиновых рецепторов

блокирование гистаминовых Н2-рецепторов

247.Препаратом, рекомендуемым для заместительной терапии при хроническом панкреатите, является:

панкреатин

адеметионин

соляная кислота разведенная

апротинин

248.Препаратом, назначаемым врачами для расширения зрачка, является:

атропин

пилокарпин

галантамин

неостигминаметилсульфат

249.К бронхолитикам относится:

сальбутамол

кодеин

либексин

кордиамин

250.Выраженным жаропонижающим действием обладает:

парацетамол

кеторолак

индометацин

диклофенак

251.Препараты железа врачи назначают при:

железодефицитной анемии

тромбоэмболиях

лейкопении

мегалобластной анемии

252.Для купирования бронхоспазмов врачи назначают:

сальбутамол

будесонид

зафирлукаст

омализумаб

253.К антацидным препаратам, рекомендуемым при изжоге, относится:

алюминия гидроксид + магния гидроксид

смектитдиоктаэдрический

уголь активированный

пирензепин

254.Механизм действия омепразола:

ингибирование протонной помпы

блокирование М1-холинорецепторов

стимулирование простагландиновых рецепторов

блокирование гистаминовых Н2-рецепторов

255.Упаковка, непосредственно соприкасающаяся с лекарственным препаратом:

первичная

вторичная

третичная

групповая

256.Виды внутриаптечного контроля регламентирует Приказ МЗ РФ:

№ 751н от 26.10.2015 г.

№ 706н от 23.08.2010 г.

№ 646н от 31.08.2016 г.

№ 309 от 21.10.1997 г.

257.Лекарственный препарат, назначаемый при инвазии круглыми червями:

левамизол

празиквантел

тетрацилин

кетоконазол

258.К побочным эффектам никотиновой кислоты относится:

гиперемия лица и верхней части туловища

нарушение функции печени

отложение желчных камней

нарушение всасывания жирорастворимых витаминов

259.При гипотиреозе важна информация о том, что метаболизм лекарственных препаратов:

снижается

повышается

вначале повышается, а затем снижается

вначале снижается, а затем повышается

260.Витамином, участвующим в образовании зрительного пигмента, в процессах роста и дифференцировки эпителия, является:

ретинол

тиамин

рибофлавин

эргокальциферол

261.Проинформируйте пациента, какой препарат является калийсберегающим диуретиком:

спиронолактон

фуросемид

маннит

ацетазоламид

262.Дайте рекомендацию по области применения омепразола:

для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки

в качестве рвотного средства

в качестве слабительного средства

в качестве желчегонного средства

263.При гиперацидном гастрите применяют:

омепразол

сок желудочный

гутталакс

сенаде

264.Лекарственный препарат группы гастропротекторов:

сукральфат

ранитидин

метоклопрамид

алгелдрат + магния гидроокись(алмагель)

265.Проинформируйте пациента, какой желчегонный препарат содержит:

желчь

холензим

эссенциале

мизопростол (сайтотек)

панкреатин

266.Порекомендуйте препарат для лечения диареи:

Лоперамид (имодиум)

Неостигминаметилсульфат (прозерин)

Дротаверин

Натрия гидрокарбонат

267.Дайте информацию посетителю аптеки, какие антибиотики могут вызвать аллергические реакции и дисбактериоз:

Любые антибиотики

Только тетрациклины

Только хлорамфеникол (левомицетин)

Только препараты бензилпенициллина

268.Для лечения варикозного расширения применяют:

ангиопротекторы

ингибиторы фибринолиза

препараты железа

антибиотики

269. К ангиопротекторам относится:

детралекс

аспирин

сорбифер дурулес

настойка эхинацеи

270.Для остановки капиллярных кровотечений применяют:

перекись водорода

мирамистин

спирт этиловый

раствор йода спиртовой

271.В состав препарата «Аскорутин» входит:

аскорбиновая кислота

пиридоксин

тиамин

никотиновая кислота

272.Объясните пациенту, какие препараты понижают сопротивляемость к инфекциям, ведут к остеопорозу и изъязвлениям слизистой оболочки желудочно – кишечного тракта:

глюкокортикоиды

минералокортикоиды

андрогены

анаболические стероиды

273.Проинформируйте пациента, какая группа антибиотиков обладает ототоксическими свойствами:

аминогликозиды

макролиды

тетрациклины

цефалоспорины

274.Объясните пациенту, какие антибиотики могут оказывать нефротоксическое и ототоксическое действие:

аминогликозиды

монобактамы

пенициллины

тетрациклины

275.При аллергическом рините применяют:

виброцил

тактивин

гриппферон

амиксин

276.Назовите витаминный препарат, уменьшающий сосудистую проницаемость:

рутозид (рутин)

альфа-токоферол (витамин е)

цианокобаламин

ретинол

277.Проинформируйте пациента, какие препараты применяют парентерально при сахарном диабете:

препараты инсулина

производные сульфонилмочевины

производные бигуанида

ингибиторы альфа-глюкозидазы

278.Проинформируйте пациента, какой витаминный препарат назначают при ишемических нарушениях мозгового кровообращения:

никотиновая кислота

аскорбиновая кислота

амид никотиновой кислоты

цианокобаламин

279.Подскажите витаминный препарат, обладающий сосудорасширяющим действием:

кислота никотиновая

ретинол

тиамин

кислота аскорбиновая

280.При инфекциях мочевыводящих путей применяют:

фурадонин

тербинафин

рибоксин

энтерофурил

281.Для обработки инъекционного поля применяют:

спирт этиловый

перекись водорода

хлорофиллипт

протаргол

282.Какой препарат эффективен при амебиазе любой локализации:

метронидазол

доксициклин

тетрациклин

декарис

283.К антиагрегантам относится:

аспирин

гепарин

тромбин

фибринолизин

284.Синоним препарата имодиум:

лоперамид

хилак-форте

эспумизан

регулакс

285.Какой препарат применяется для лечения чесотки:

бензилбензоат

салициловая кислота

метенамин (гексаметилентетрамин)

борная кислота

286.Дайте информацию посетителю аптеки по действию инсулина:

не эффективен при применении внутрь

применяется при несахарном диабете

эффективен при введении внутрь

действует до 48 часов

287.Дайте информацию посетителю аптеки, какой препарат относится к группе иммуностимулирующие?

интерферон

дексаметазон

эриус

преднизолон

288.Механизмом действия горечей является:

раздражение вкусовых рецепторов

блокирование гистаминовых рецепторов

блокирование мускариновых рецепторов

раздражение триггерной зоны рвотного центра

289.Синоним препарата вентер:

сукральфат

лоперамид

омепразол

регулакс

290.Если при приеме ЛП в одной и той же дозе через 5 дней отмечается снижение эффекта, важно информировать покупателя, что у него развилось:

привыкание

лекарственная зависимость

синдром отмены

гиперчувствительность

291.Важно информировать, что одновременный прием алкоголя и парацетамола сопровождается увеличением риска развития:

гепатотоксичности

ототоксичности

нефротоксичности

гематотоксичности

292.С антибиотиками бета-лактамного ряда комбинируют клавулановую кислоту с целью:

предотвращения разрушения антибиотика бета-лактамазами

снижения токсичности

увеличения биодоступности

обеспечения транспорта через

293.Седативного действия является настойка:

пустырника

аралии

полыни горькой

календулы

294.Снотворные средства усиливают действие:

седативных средств

нестероидных противовоспалительных средств

глюкокортикоидов

бронхолитиков

295.Международное непатентованное название лекарственного препарата:

нурофен

ибупрофен

диклофенак

кетопрофен

кеторолак

296.Торговое наименование лекарственного препарата Кетопрофен:

кетонал

феназепам

глицин

трамадол

297.Ноотропный лекарственный препарат:

кортексин

амитриптилин

наком

трифтазин

298.Опасное осложнение при использовании опиоидов:

угнетение дыхательного центра

мышечная слабость

гипертензия

нарушение координации движений

299.Фармакологическая группа лекарственного препарата грандаксин:

транквилизаторы

седативные средства

нейролептики

психостимуляторы

300.Муколитическим действием обладает лекарственный препарат:

амброксол

бутамират

кодеин

преноксидиазин

301.Лекарственный препарат с противоаритмическим действием:

амиодарон

каптоприл

нитроглицерин

нифедипин

302.Антацидный препарат:

маалокс

сенаде

омепразол

де-нол

303.Гастропротекторным действием обладает лекарственный препарат:

де-нол

маалокс

бекарбон

омепразол

304.Показанием к применению энтеросорбентов является:

диарея

атония кишечника

глаукома

хронический запор

305.Антикоагулянт непрямого действия:

варфарин

гепарин

апротинин

аминокапроновая кислота

306.Синоним препарата флемоксин солютаб:

амоксициллин

тетрациклин

кларитромицин

левомицетин

307.МНН препарата сумамед:

азитромицин

амоксициллин

гентамицин

рифампицин

308.Противоглистный препарат:

пирантел

ламизил

низорал

трихопол

309.Противотрихомонадный препарат:

метронидазол

празиквантел

тобрамицин

доксициклин

310.Условия и комплекс мероприятий, направленных на предотвращение микробного и другого загрязнения при получении стерильной продукции:

асептика

дезинфекция

стерилизация

предстерилизационная обработка

311.Территория аптеки, специально сконструированная и оборудованная с целью снижения проникновения, образования и задержки в ней микробиологических и других загрязнений:

асептический блок

воздушный шлюз

моечная-стерилизационная

дистилляционная

312.Персоналу аптек запрещается:

выходить за пределы аптеки в санитарной одежде и обуви

оповещать руководителя об отклонениях в состоянии здоровья

перед посещением туалета снимать халат

в периоды распространения острых респираторных заболеваний носить на лице марлевую повязку

313.Объекты, подвергающиеся санитарной обработке ежедневно:

оборудование торгового зала, полы

потолки, оконные стекла и рамы

стены, двери асептического блока

шкафы для хранения лекарственных средств

314.Объекты, подвергающиеся мойке, чистке и дезинфекции ежедневно:

раковины для мытья рук, контейнеры для мусора

потолки, оконные стекла и рамы

уборочный инвентарь

стены, двери асептического блока

315.При приеме на работу работнику установлен испытательный срок. Включается ли период испытательного срока в стаж для предоставления ежегодного отпуска?

Да

Нет

Не обязательно

316.Имеет ли право работодатель уволить по сокращению численности работницу в период беременности?

Да

Нет

317.Работник, осуществляющий уход за заболевшим отцом, обратился к администрации с просьбой установить ему неполный рабочий день. Однако ему в этом отказали. Законны ли действия администрации?

Да

Нет

318.Закон "О защите прав потребителей" регулирует отношения, возникающие между:

потребителями и поставщиками

потребителями и продавцами

сотрудниками аптеки

аптекой и лечебным учреждением

319.Особенности срочного трудового договора:

Окончание срока договора само может являться основанием для прекращения трудового договора

Работник не может досрочно расторгнуть трудовой договор по собственному желанию без уважительных причин без согласия работодателя

Работник не может быть досрочно уволен по инициативе работодателя

320.Работник имеет право расторгнуть трудовой договор, предупредив об этом работодателя:

Письменно не позднее чем за 2 месяца

Устно не позднее чем за 2 месяца

Письменно не позднее чем за 2 недели

Устно не позднее чем за 2 недели

321.По нормам трудового законодательства материальную ответственность несут:

Все работники, заключившие трудовой договор с работодателем

Только работники, подписавшие договор о полной материально ответственности

Граждане, заключившие гражданско-правовой договор (подряда, поручения и т.д.)

322.Кто подлежит государственному социальному страхованию?

Все работники аптечных учреждений

Рабочие и служащие, являющиеся членами профсоюза

323.Какой фактор (из указанных) влияет на размер пособий по временной нетрудоспособности?

Общий стаж работы

Непрерывный стаж работы

Стаж работы по специальности

Стаж работы в занимаемой должности

Стаж работы по аттестуемой специальности

324.Кто устанавливает размер надбавки к заработной плате?

Вышестоящая организация

Налоговая инспекция

Само предприятия, учреждение

Учредитель

325.Увеличивается ли прибыль при увеличении товарооборота и сохранении уровня издержек обращения и средней торговой надбавки?

Да

Нет

326.Увеличивается ли прибыль при увеличении суммы валового дохода?

Да

Нет

327.Как изменяется прибыль при увеличении суммы издержек обращения?

Увеличивается

Снижается

Не изменяется

328.Как может быть выражена производительность труда?

Средней заработной платой на одного работника

Суммой прибыли на одного работника

Суммой товарооборота, приходящейся на одного работника

Суммой валового дохода

329.Производительность труда в аптеке зависит от:

прибыли, количества рабочих мест

численности персонала, общего товарооборота

количества рабочих мест и товарооборота, приходящегося на 1 кв.м.

площади аптеки

330.Как изменяются условно-постоянные издержки обращения в сумме при увеличении товарооборота?

Уменьшаются

Увеличиваются

Остаются без изменения

331.Как изменяются уровни условно-постоянных издержек обращения в аптеке при увеличении товарооборота?

Снижаются

Возрастают

Остаются без изменения

332.Какой документ составляется в случае расхождения фактического наличия товара с количеством, указанным в счете?

Справка

Товарно-транспортная накладная

Акт

333.Кто занимается рассмотрением вопроса в случае возникновения разногласий между покупателем и поставщиком?

Вышестоящая организация

Арбитражный суд

Комиссия

334.Что относится к "прочему" документированному расходу товарных ценностей?

Товарные потери

Отпуск товаров по рецептам

Безрецептурный отпуск

Отпуск товаров по безналичному расчету

Отпуск товаров в мелкорозничную сеть

335.Расход товаров на хозяйственные нужды относится к:

безрецептурному отпуску

отпуску по безналичным расчетам

прочему документированному расходу

отпуску по рецептам

мелкооптовому отпуску

336.На основании какого документа производится списание товаров, израсходованных на хозяйственные нужды аптеки?

Ведомости

Акта

Товарного отчета

Накладной

Справки

337.В какой срок производится списание товаров, израсходованных на хозяйственные нужды аптеки?

Ежемесячно

1 раз в квартал

В момент составления товарных отчетов

Во время инвентаризации

В момент выдачи товаров на хозяйственные нужды

338.В какой срок производится списание естественной убыли?

Ежемесячно

1 раз в квартал

В момент обнаружения недостачи

Во время инвентаризации

В момент составления товарных отчетов

339. Списание естественной убыли производится по:

ведомости

акту

расходной накладной

справке

реестру

340.Прибыль при увеличении суммы издержек обращения:

увеличивается

снижается

не изменяется

стремительно падает

стремительно растет