

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ЗАПОРІЗЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ
КАФЕДРА УПРАВЛІННЯ І ЕКОНОМІКИ ФАРМАЦІЇ, МЕДИЧНОГО ТА
ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПРАВОЗНАВСТВА

МОДУЛЬ 1

ЗБІРНИК ТЕСТОВИХ ЗАВДАНЬ

з дисципліни

"Організація роботи аптечних та парфумерно- косметичних закладів"

для самостійної роботи студентів 4 курсу
фармацевтичного факультету (спеціальність «Технології парфумерно-
косметичних засобів»)

Запоріжжя

2017

УДК 615.1(07)

О-64

*Затверджено на засіданні Центральної методичної ради ЗДМУ
та рекомендовано для використання в освітньому процесі
(протокол № 2 від «30» листопада 2017 року)*

Укладачі:

Н. І. Сінча, О. В. Литвиненко, Н. Я. Дондик, В. О. Демченко

За редакцією д. фарм. н., професора *Книша Є. Г.*

Рецензенти:

Ю. І. Корнієвський - к. фарм. н., доцент;

О. М. Денисенко - к. фарм. н., доцент.

О-64 Організація роботи аптечних та парфумерно-косметичних закладів. Модуль 1 : збірник тестових завдань з дисципліни "Організація роботи аптечних та парфумерно-косметичних закладів" для самостійної роботи студентів 4 курсу фармацевтичного факультету (спеціальність «Технології парфумерно-косметичних засобів») / уклад. : Н. І. Сінча, О. В. Литвиненко, Н. Я. Дондик, В. О. Демченко. - Запоріжжя : ЗДМУ, 2017. - 101 с.

Збірник тестових завдань складено відповідно до програми з організації та економіки фармації для проведення занять із студентами вищих навчальних закладів за спеціальністю 7.12020104 «Технології парфумерно-косметичних засобів», напрям 1204 «Технології парфумерно-косметичних засобів»

Теми занять самостійної роботи студентів модуля 1

Тема 1: Робота над законом України «Про лікарські засоби»	4
Тема 2: Види регулюючих переліків ліків у вітчизняній системі охорони здоров'я	6
Тема 3: Ліцензування фармацевтичної діяльності в Україні та за кордоном.....	11
Тема 4: Зарубіжний досвід функціонування системи медичного страхування.....	17
Тема 5: Аналіз ринку добровільного медичного страхування в Україні	21
Тема 6: Організація безрецептурного відпуску лікарських засобів. ОТС - препарати	32
Тема 7: Таксування вартості лікарських прописів.....	38
Тема 8: Концепція відповідального самолікування. Фармацевтична опіка...	45
Тема 9: Законодавчо-нормативна база що регламентує предметно-кількісний облік лікарських засобів.....	50
Тема 10-11: Регулювання обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів на міжнародному та державному рівні. Організація обороту наркотичних засобів і психотропних речовин у державних і комунальних аптечних закладах.....	57
Тема 12-13: Порядок реєстрації лікарських засобів в Україні. Державний реєстр лікарських засобів.....	70
Тема 14-15: Організація зберігання лікарських засобів та товарів аптечного асортименту відповідно до умов належної практики зберігання ліків. Належна практика закупівель.....	75
Тема 16: Належна практика дистрибуції.....	85
Тема 17: Організація зовнішньоекономічної діяльності підприємств фармацевтичної галузі.....	89
Тема 18: Умови поставки згідно з міжнародними правилами ІНКОТЕРМС.....	96
Тема 19: Індивідуальна робота студентів. Підготовка реферату (за вибором) та його захист на занятті.....	102
Тема 20: Підсумковий тестовий контроль модуля 1 «Організація фармацевтичного забезпечення населення».....	102
Рекомендована література.....	103

Тема 1. Опрацювання Закону України «Про лікарські засоби».

1

Хто може бути суб'єктами створення лікарських засобів в Україні?

- Всі юридичні особи, які виявили на це бажання.
- Науково-дослідні установи.
- **Підприємства, установи, організації та громадяни.**
- Всі фізичні особи, які виявили на це бажання.
- Вищі навчальні заклади.

2

Які лікарські засоби допускаються до застосування в Україні?

- **Лікарські засоби, що пройшли державну реєстрацію і включені до Державного реєстру.**
- Лікарські засоби вітчизняного та імпортного виробництва позитивно зарекомендували себе в медичній практиці.
- Лікарські засоби, що пройшли доклінічне та клінічне випробування.
- Всі ввезені в Україну лікарські засоби.
- Лікарські засоби, що мають сертифікат якості виробника.

3

Ким може здійснюватися виробництво лікарських засобів в Україні?

- Тільки юридичними особами.
- Фізичними особами на підставі спеціального дозволу (ліцензії).
- **Юридичними і фізичними особами на підставі ліцензії.**
- Тільки фізичними особами
- Всіма бажаючими.

4

Як здійснюється ввезення в Україну та вивезення з України зареєстрованих лікарських засобів?

- При наявності сертифіката якості, виданого МОЗ України.
- При наявності сертифіката якості, виданого Державною службою лікарських засобів і виробів медичного призначення.
- **При наявності сертифіката якості, виданого виробником.**
- При наявності сертифіката якості, виданого Державною інспекцією з контролю за якістю лікарських засобів.
- При наявності свідоцтва про проходження доклінічних і клінічних випробувань.

5

Кому дозволено займатися оптовою та роздрібною реалізацією лікарських засобів в Україні?

- Приватним особам.
- ЛПЗ на підставі ліцензії.
- Аптечним закладам на підставі ліцензії.
- Аптечним і лікувально-профілактичним установам на підставі ліцензії.
- Підприємствам, установам, організаціям і громадянам на підставі ліцензії.

6

Яка державна структура визначає політику з обігу лікарських засобів в Україні?

- Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками
- Державна служба виробів медичного призначення.
- УО Укрфармація.
- Державна інспекція з контролю за якістю лікарських засобів.
- МЗ України.

7

Що відноситься до функціональних обов'язків «Державного експертного центру МОЗ України»?

- Реєстрація лікарських засобів, які ввозяться в Україну.
- Розробка рекомендацій про доцільність використання вітчизняних і зарубіжних лікарських засобів, підготовка і випуск матеріалів про до- і клінічних випробуваннях препаратів і їх впровадженні в практику.
- Проведення доклінічних і клінічних випробувань нових вітчизняних лікарських засобів.
- Проведення закупівель, патентування та ліцензування лікарських засобів зарубіжного виробництва.
- Реєстрація лікарських засобів, які вивозяться за межі України.

8

Який документ регулює правові, економічні та соціальні засади охорони здоров'я в Україні?

- Основи законодавства України про охорону здоров'я.
- Закон "Про лікарські засоби".
- Конституція України.
- Постанова Кабінету Міністрів України.
- Закон "Про підприємництво".

9

Яким законом регламентується порядок проведення доклінічних випробувань?

- Законом "Про охорону здоров'я".
- Законом "Про лікарські засоби".

- Законом "Про підприємництво".
- Законом "Про забезпечення санітарного та протиепідемічного благополуччя".
- Законом "Про боротьбу з наркоманією".

10

Яким документом регламентується порядок виробництва лікарських засобів?

- Закон ОМ "Про охорону здоров'я".
- Конституцією України.
- **Законом "Про лікарські засоби"**.
- Законом "Про виробництво ліків".
- Законом "Про підприємництво".

Тема 2. Види регулюючих переліків у вітчизняній системі охорони здоров'я. Порядок формування Національного переліку життєво необхідних (основних) лікарських засобів відповідно до вимог МОЗ.

1. Для лікарських засобів, які перераховані в Національному переліку основних лікарських засобів і виробів медичного призначення встановлена гранична-постачальницько-збутова надбавка на рівні:

12% оптово - відпускної ціни;

16% оптово - відпускної ціни;

25% оптово - відпускної ціни;

35% оптово - відпускної ціни;

10% оптово - відпускної ціни.

2. Для кожного готового лікарського засобу використовується лише:

один код АТХ класифікації;

безліч кодів АТС класифікації;

два коду АТС класифікації;

три коду АТС класифікації;

п'ять кодів АТС класифікації.

3. Для лікарських засобів, які перераховані в Національному переліку основних лікарських засобів і виробів медичного призначення встановлена Гранична(торгова) надбавка встановлена на рівні 25% від закупівельної ціни для:

всіх лікарських засобів;

безрецептурних препаратів;

лікарських засобів які повністю відпускаються за рахунок бюджетних коштів;

лікарських засобів які частково відпускаються за рахунок бюджетних коштів.

4. Основною функцією Національного переліку ліків є:

доступність лікарських засобів;

вивчення побічної дії ліків;

вивчення ефективності препаратів;

вивчення безпеки ліків;

реалізація стратегії ВООЗ з надання населенню якісної фармацевтичної допомоги.

5. Коди АТХ - класифікації використовуються при проведенні

порівняльних статистичних досліджень лікарських

коштів на фармацевтичних ринках світу;

реєстрації лікарських засобів;

клінічних випробувань лікарських засобів;

вивчення побічної дії лікарського засобу;

лабораторних досліджень.

6. У Національний перелік основних лікарських засобів і ВМП можуть входити:

все лікарські форми;

все готові лікарські форми;

лише основні лікарські засоби;

лише основні лікарські засоби з доведеною терапевтичною ефективністю;

7. На підставі якої бази формується Національні переліки лікарських засобів:

на базі Примірного переліку основних лікарських засобів ВООЗ;

на базі Державного реєстру лікарських засобів;

на базі протоколів лікування;

на базі АТС - класифікації лікарських засобів;

на базі ОТС - препаратів.

8. Структура Національного переліку відповідає:

класифікації препаратів по фармацевтичним групам; класифікації препаратів способу застосування;

анатомотерапевтично - хімічної класифікації;

хімічної класифікації лікарських засобів;

класифікації ОТС - препаратів.

9. Національний перелік основних лікарських засобів і ВМП поширюється на:

на всі лікарські форми;

на всі готові лікарські форми;

на всі готові лікарські форми і фасування медикаментів;

на всі готові лікарські форми і фасування медикаментів, зареєстровані в Україні.

10. Національний перелік основних лікарських засобів складено по:

міжнародним назвам лікарських препаратів;

міжнародним непатентованим назвам лікарських препаратів;

хімічним назвам лікарських препаратів;

в довільній формі;

способу застосування лікарських препаратів.

11. Структура Національного переліку відповідає:

класифікації препаратів по фармацевтичним групам;

класифікації препаратів за способом застосування;

анатомотерапевтично - хімічної класифікації;

хімічної класифікації лікарських засобів;

класифікації ОТС - препаратів.

12. Коди АТХ - класифікації використовуються при проведенні

порівняльних статистичних досліджень лікарських засобів на фармацевтичних ринках світу;

реєстрації лікарських засобів;

клінічних випробувань лікарських засобів;

вивчення побічної дії лікарського засобу;

лабораторних досліджень.

13. Для лікарських засобів, які перераховані в Національному переліку основних лікарських засобів і виробів медичного призначення встановлена Гранична (торгова) надбавка встановлена на рівні 25% від закупівельної ціни для:

всіх лікарських засобів;

безрецептурних препаратів;

лікарських засобів які повністю відпускаються за рахунок бюджетних коштів;

лікарських засобів які частково відпускаються за рахунок бюджетних коштів.

14. Не підлягають державному регулюванню лікарські засоби і виробу медичного призначення оптово - відпускна ціна для яких менша:

12 гривень;

10 гривень;

100 гривень;

200 гривень;

120 гривень.

15. Основною функцією Національного переліку ліків є:

доступність лікарських засобів;

вивчення побічної дії ліків;

вивчення ефективності препаратів;

вивчення безпеки ліків;

реалізація стратегії ВООЗ з надання населенню якісної фармацевтичної допомоги.

Тема 3. Ліцензування фармацевтичної діяльності в Україні та за кордоном

1. Чи не є принципом ліцензування:

дотримання законності

приватний характер

гласність

відкритість

єдиний порядок ліцензування

2. Ліцензування фармдіяльності передбачено для:

аптечних закладів незалежно від організаційно - правової форми і форми власності аптек

аптечних складів

аптечних пунктів

аптечних кіосків

3. Основними принципами державної політики у сфері ліцензування є:

забезпечення рівності прав всіх суб'єктів господарювання

встановлення виборчого порядку ліцензування

забезпечення законних інтересів усіх суб'єктів господарювання

захист прав, законних інтересів, життя та здоров'я громадян

захист навколишнього середовища і забезпечення безпеки держави

4. У пакет документів на отримання ліцензії не входить:

виписка з Єдиного державного реєстру про реєстрацію суб'єкта підприємницької діяльності (оригінал)

оригінал і нотаріально завірена копія паспорта аптечного закладу

заяву про видачу ліцензії

платіжні доручення з оплатою в Держказначейство за двома мокрими відмітками банку (оригінал)

зразки підписів завідуючого аптекою і бухгалтера

5. Ліцензія підлягає переоформленню у випадках:

перетворення юридичної особи

прийняття на роботу нових співробітників

звільнення співробітників

переміщення співробітників з однієї посади на іншу

втрати і пошкодження ліцензії

6. Метою ліцензування є:

виявлення недоліків виробництва

підвищення збору податків із соціального страхування

підвищення збору податків до пенсійного фонду

підвищення дисципліни праці

створення бар'єрів для проникнення на фарм. ринок неякісної продукції

7. У пакет документів на отримання ліцензії не входить:

копії установчих документів

копія свідоцтва про державну реєстрацію

копія виписки про зарплату співробітників

документ обаренде приміщення

документ про володіння приміщенням

8. До ліцензійним вимогам і умовам не належать:

наявність документів про володіння приміщенням

наявність документів про оренду приміщення

дотримання правил ціноутворення

проведення аудиторської перевірки

наявність в штаті провізора або фармацевта

9. Метою ліцензування є:

підвищення якості обслуговування споживачів

підвищення рентабельності підприємства

реєстрація підприємства

підвищення дисципліни праці

виявлення недоліків виробництва

10. Ліцензування аптечних підприємств це:

привласнення аптечному підприємству прав юридичної особи

привласнення аптечному підприємству прав фіз. особи

інспектування діяльності аптечних підприємств

спосіб державного контролю за фармацевтичною діяльністю

інвентаризація товарно-матеріальних цінностей

11. Дія ліцензійних умов поширюється

На суб'єкти господарювання приватної форми власності

На суб'єкти господарювання державної форми власності

На суб'єкти господарювання комунальної форми власності

На юридичні особи, які зареєстровані в установленому порядку

На суб'єкти господарювання незалежно від організаційно-правової форми та форми власності, які здійснюють певний вид діяльності

12. Дистрибуція ЛЗ включає в себе всі процеси, за винятком:

Закупівля лікарських засобів

Зберігання ЛЗ

Поставка ЛЗ

Реалізація населенню ЛЗ

Експорт ЛЗ

13. Виберіть правильне визначення з наступних - «неякісні лікарські засоби - це»:

Фальсифіковані ЛЗ

Зіпсовані ЛЗ

ЛЗ, які не відповідають вимогам нормативних документів

ЛЗ із зіпсованою упаковкою

ЛЗ з вичерпаним терміном придатності

14. Згідно з ліцензійними умовами, супутні товари - це:

Товари, які мають право придбавати та продавати аптечні заклади та їх структурні підрозділи, відповідно до переліку, який визначає МОЗ

Лікарські засоби, які реалізуються зі знижкою

Товари, які реалізуються разом з лікарськими засобами

Товари, які реалізуються разом з виробами медичного призначення

Лікарські засоби передбачені для орального, зовнішнього або інгаляційного застосування без нагляду лікаря з метою діагностики

15. Згідно з ліцензійними умовами, ліцензуванню підлягають всі види господарської діяльності, крім:

Виробництво лікарських засобів

Роздрібна реалізація БАД

Оптова реалізація лікарських засобів

Роздрібна реалізація лікарських засобів для внутрішнього вживання

Роздрібна реалізація лікарських засобів для зовнішнього застосування

16. Ліцензія підлягає переоформленню у всіх випадках, крім:

Зміни найменування юридичної особи

Зміни прізвища, імені, по батькові фізичної особи

Зміни місцезнаходження юридичної особи та місця проживання фізичної особи

Розкрадання або втрати ліцензії

Зміни, які пов'язані з провадженням ліцензіатом певного виду господарської діяльності

17. Суб'єкт господарювання повинен зберігати та надавати контролюючим органам для перевірок документи, які фіксують все нижчевикладені пункти, крім:

Купівля-продаж

Виготовлення

Реклама

Зберігання

Транспортування

18. На фасаді будівлі, де розміщено аптечний заклад, згідно з його призначенням повинна бути вивіска із зазначенням відповідної назви закладу. Такими можуть бути всі, крім:

Аптека

Аптечний склад (база)

Аптечний пункт

Аптечний кіоск

Аптечний супермаркет

19. У разі, якщо замість письмових документів, які протоколюють виробництво (протоколів) використовуються системи електронної, фотографічної або іншої обробки даних, ліцензіат спочатку повинен ...

Спроекувати системи

Валідувати системи

Зареєструвати системи

Придбати системи

Протестувати системи

Тема 4: Зарубіжний досвід функціонування системи медичного страхування

1. Медичне страхування виконує такі функції:

Стимулюючу

ризикову

акumuляційну

Облікову

компенсаційну

2. Суб'єктами обов'язкового і добровільного медичного страхування є:

Страховальники

Страховики

Застраховані громадяни

Юридичні особи, які надають медичну та фармацевтичну допомогу

Державна інспекція з контролю якості ЛЗ

3. Страхова премія це ...

Грошові внески страховальників, які здійснюються в страховий фонд відповідно до умов договору страхування;

Виплати, які здійснює страховик застрахованій особі відповідно до умов договору страхування

4. Юридичні та фізичні особи, які сплачують страхові внески на користь застрахованих осіб, називаються:

Страховальники;

Страховики;

Страхові компанії;

Страхові брокери;

Страхові агенти

5. Платниками страхових внесків у системі ОМС є:

Роботодавці

Органи місцевого самоврядування

Пенсійний фонд України, фонди загальнообов'язкового державного соціального страхування;

Інші платники страхових внесків;

Гуманітарні організації

6. Застрахованими особами в системі ОМС є:

Працівники, які отримують доходи у вигляді заробітної плати;

Приватні підприємці

Непрацюючі пенсіонери

Непрацюючі інваліди

Діти до 16 років

7. До основних принципів ОМС відносяться:

Обов'язковість

Соціальна солідарність

Рівність

Територіальність

Пропорційність

8. Основні принципи добровільного медичного страхування:

Страховий інтерес

Максимальна довіра між суб'єктами страхової діяльності

Компенсація застрахованій особі в рамках завданих збитків

Вільний вибір страховика і виду страхування

Страховий ризик / обов'язковість

9. Компенсація вартості ЛП, які використовуються при лікуванні пацієнтів, застрахованих в системі ОМС, називається ...

реімбурсація

Компіляція

Трансферти

Франшиза

10. Франшиза-це:

Частина збитку, який не підлягає відшкодуванню відповідно до умов договору страхування

Сума, яка підлягає відшкодуванню в разі виникнення страхового випадку

Страховий ризик

Страховий випадок

Страховий тариф

Страхова премія

11. За типом формування страховий тариф може бути:

Повним (комбінованим);

коригувати за умовами договору;

Динамічним;

Диверсифікованим;

Фіксованим за сумою компенсації такої шкоди

12. Виплати, які здійснює страховик застрахованій особі відповідно до умов договору страхування, називаються:

Страхові премії;

Страхові внески;

Страхові виплати

Страхові тарифи

Виплати згідно законодавства

13. Об'єктом медичного страхування є:

Життя і здоров'я людей

Майнові інтереси громадян

Громадянська відповідальність медичних працівників

Громадянська відповідальність фармацевтичних працівників

Тема 5. Аналіз ринку добровільного медичного страхування в Україні

1. Яким категоріям хворих вперше була встановлена перша соціальна допомога при лікарському забезпеченні?

Онкологічним хворим

Хворим на цукровий діабет

Хворим на туберкульоз

Хворим на ревматизм

гематологічних хворих

2. Які ЛПЗ знаходяться на державному фінансуванні?

Поліклініки

Госпіталі і санаторії для інвалідів ВВВ, НДІ кардіології, онкології, державні санаторії для дітей.

Обласні клінічні лікарні

Медико санаторні частини великих промислових підприємств

Інфекційні лікарні

3. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям у віці до 3 років?

З оплатою 50%

На повній вартості

Безкоштовно

Безкоштовно деякі ЛЗ

З оплатою 70%

4. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям-інвалідам віком до 16 років?

З оплатою 50%

По повній вартості

Безкоштовно

Безкоштовно деякі ЛЗ

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

5. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям у віці до 18 років, які перенесли хімічну інтоксикаційну алопецію

Безкоштовно

З оплатою 50%

Безкоштовно деякі ЛЗ

На повній вартості

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

6. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів ветеранам ВВВ?

По повній вартості

З оплатою 50%

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

Безкоштовно

7. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів ветеранам праці?

З оплатою 50% їх вартості

Безкоштовно

По повній вартості

З оплатою 70% їх вартості

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

8. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів хворим, постраждалим внаслідок Чорнобильської катастрофи?

По повній вартості

З оплатою 50%

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

З оплатою 70% їх вартості

Безкоштовно

9. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів жінкам з протипоказаннями вагітності?

Безкоштовно

З оплатою 50% їх вартості

Безкоштовно засоби контрацепції

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

По повній вартості

10. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів інвалідам 1 та 2 групи?

Безкоштовно

З оплатою 50% їх вартості

По повній вартості

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

11. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів інвалідам дитинства 1 і 2 групи?

Безкоштовно

По повній вартості

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

З оплатою 50% їх вартості

12. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів дітям від 3 до 6 років?

Безкоштовно

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

З оплатою 50% їх вартості

По повній вартості

Безкоштовно деякі ЛЗ

13. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів «Почесним донорам»?

Безкоштовно

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

По повній вартості

З оплатою 50% їх вартості

14. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів реабілітованим громадянам?

По повній вартості

З оплатою 50% їх вартості

Безкоштовно

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

15. Як відпускаються лікарські засоби за рецептами лікарів пенсіонерам, які отримують пенсію в мінімальних розмірах?

Безкоштовно

Безкоштовно тільки за життєвими показаннями

Безкоштовно деякі ЛЗ

З оплатою 50% їх вартості

По повній вартості

16. Яка категорія хворих має право на безкоштовне отримання всіх медикаментів за рецептами лікарів?

Хворі на цукровий діабет

Хворі на СНІД та ВІЛ-інфіковані

Онкологічні хворі

Гематологічні хворі

Хворі на туберкульоз

17. Яка кількість спирту етилового може бути виписано хворим на цукровий діабет та онкологічним хворим безкоштовно на місяць?

До 150г

До 130г

До 200г

До 250г

До 100г

18. Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, виписані безкоштовно або на пільгових умовах?

В аптеці

Повертаються хворим

Повертаються в ЛПЗ

У аптеці у завідувача аптекою

Не зберігаються

19. Скільки років зберігаються в аптеці рецепти на лікарські засоби, відпущені безкоштовно або на пільгових умовах?

Один рік

Два роки

Три роки

Чотири роки

П'ять років

20. Які аптечні заклади мають право відпускати лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах за рецептами лікарів?

Тільки аптеки

Аптечні пункти

Аптечні кіоски

Аптеки та аптечні пункти

Філії аптек

21. Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, відпущені безкоштовно або на пільгових умовах з аптечного пункту?

Повертаються в ЛПЗ

Повертаються хворому

Передаються разом з виручкою в аптеку

Передаються зав. аптечним пунктом

Передаються головному лікарю ЛПЗ

22. Хто в аптеці має право знищувати рецепти після закінчення строків зберігання?

Комісія в складі 2-х осіб

Комісія в складі 5-ти осіб

Комісія в складі 3-х осіб

Завідувач аптекою

Уповноважена особа

23. У скількох примірниках оформляється в аптеці «Зведений реєстр»?

У одному екземплярі

В двох примірниках

У трьох примірниках

У чотирьох примірниках

У п'яти примірниках

24. Який термін зберігання «Зведеного реєстру» в аптеці?

Один рік

Один місяць

Два роки

Два місяці

Три роки

25. Які лікарські засоби можуть бути виписані хворому на цукровий діабет безкоштовно?

Спирт етиловий в кількості 100 г на місяць

Вітаміни

Сульфаніламід

Транквілізатори

Антибіотики

26. Які лікарські засоби можуть бути відпущені хворому на СНІД?

Транквілізатори

Антибіотики

Сульфаніламід

Вітаміни

Всі лікарські засоби відпускаються безкоштовно

27. Як повинен поступити провізор, якщо в рецепті спирт етиловий виписаний онкологічному хворому в кількості 150г?

Відпустити 100г спирту безкоштовно, а решта за повну вартість

Відпустити лікарський засіб безкоштовно

Відпустити лікарський засіб за 50% його вартості

Не відпускати лікарський засіб

Відпустити лікарський засіб за 70% його вартості

28. Які лікарські засоби можуть бути виписані хворому шизофренією безкоштовно?

Спирт етиловий

Вітаміни

Сульфаніламід

Антибіотики

Транквілізатори

29. На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби загального списку безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку форми №1

На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках

На рецептурному бланку форми №3

На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках

На двох рецептурних бланках: форми №1 і форми №3

30. На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби, що підлягають ПКУ безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку форми №1

На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках

На рецептурному бланку форми №3

На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках

На двох рецептурних бланках: форми №1 і форми №3

31. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні і психотропні лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах:

На рецептурному бланку форми №1

На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках

На рецептурному бланку форми №3

На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках

На двох рецептурних бланках: форми №1 і форми №3

Тема 6. Організація безрецептурного відпуску лікарських засобів.

1. Безрецептурні препарати не використовуються для лікування

- **Головний і зубний біль**
- **Кашель, біль у горлі**
- **Психічні захворювання**
- **Грибкові ураження стоп**
- **Герпес**

2. Безрецептурні препарати не використовуються для лікування

- **Тахікардія і брадикардії**
- **Застуди і висока температура**
- **Мозолі і сухість шкіра**
- **Укуси комах**
- **Кишкові розлади**

3. До безрецептурного відпуску належать:

- **Солпадеїн в капсулах №12**
- **Солпадеїн в капсулах № 24**
- **Солпадеїн в капсулах № 48**

- Солпадеїн таблетки шипучі № 12

- Солпадеїн ТАБЛЕТКИ № 24

4. У переліку препаратів, які відпускаються без рецепта лікаря, найпоширенішими є такі групи:

- дезінфекційні та антисептичні препарати

- Вітаміни

- Для лікування захворювань органів дихання

- Препарати для лікування інфекційних захворювань

- Все вищезгадане

5. Який з перерахованих нижче препаратів відноситься до безрецептурного

- Цинарізін таб. 25мг. № 50

- Цинарізін 0,025 мг. № 25

- Солпадеїн таблетки шипучі № 12

- Солпадеїн в капсулах № 24

- Солпадеїн таблетки розчинні № 48

6. Інформація для ідентифікації лікарського препарату не повинна містити:

- Назва лікарського засобу

- Позначення всіх активних і допоміжних речовин.

- Фармакотерапевтична група

- Назва та місцезнаходження виробника

- Показання до застосування

7. Контрольно- консультаційна функція фахівців з фармації полягає в :

- у принциповій і фаховій перевірці доцільності дій пацієнта;

- у профілактиці застосування невідповідних показам ліків

- у вказівці на умови рціонального застосування

- в обмеженні застосування окремих категорій ліків

- все вищевказане

8. Здійснюючи фармацевтичну опіку в аптеці при відпуску безрецептурних препаратів, фахівець в галузі фармації бере на себе відповідальність за:

- Діагностику симптомів конкретного захворювання

- Призначення ліків

- Кінцевий результат лікарської терапії

- Оптимальний фармако-економічний вибір безрецептурних препаратів

- Оптимальний фармако-економічний вибір рецептурних препаратів

9. Санітарно-просвітницька робота це:

- гігієнічне навчання

- Агітація

- Пропаганда

-гігієнічне виховання

- **все вищевизначене вірне**

10. Останній етап фармацевтичної опіки стосується:

- Вибір групи оптимального препарату для конкретного пацієнта
- Визначення фармакологічної групи препарату для лікування даного симптому
- Встановлення, для лікування якого симптому може бути використаний придбаний препарат
- Контроль засвоєння пацієнтом наданої інформації
- **Надання інформації щодо дії, побічні ефекти, і умови прийому безрецептурних препаратів**

11. Які зони залу обслуговування відносяться до "мертвих" зон обслуговування при розміщенні безрецептурних препаратів

- Місця біля входу в аптеці
- правий кут залу обслуговування
- полиці з лівого боку по ходу руху покупців аптеки
- лівий кут залу обслуговування
- **все вищевказане вірне.**

12. Можна виділити такі сильні ділянки на полицях при розміщенні безрецептурних препаратів

- **У центрі полиці або в центрі групи препаратів, ближче до правого краю**
- Зліва від центру полиці
- Зліва від бічної секції групи препаратів

- На рівні пояса і нижче
- Вище голови.

13. Можна виділити такі слабкі горизонтальні ділянки на полицях при розміщенні безрецептурних препаратів:

- **Зліва від центру полиці**
- У центрі полиці
- На рівні очей
- На рівні грудей
- Перетин рядів

14. Розміщення безрецептурних ліків в залі обслуговування здійснюється за такими принципами:

- **У відповідності з фармакологічними групами**
- Зліва від центру полиці
- На рівні пояса і нижче
- Вище голови
- Зліва від бічної секції групи препаратів

15. Розміщення безрецептурних ліків в залі обслуговування здійснюється за такими принципами:

- За фармакологічною групою
- Залежно від способу застосування
- На рівні пояса і очей покупця
- На рівні витягнутої руки
- **Все перераховане вище вірно**

Тема 7. Таксування вартості різних лікарських прописів.

1. В якому документі відображається кількість рецептів, що знаходиться в аптеці в цілому за зміну?

- У "Рецептурному журналі".
- У "Журналі обліку рецептури".
- У "Зведеному реєстрі".
- У "Журналі обліку лабораторно-фасувальних робіт".
- У «Реєстрі пільгових і безкоштовних рецептів».

2. Які дані відображаються в "Журналі обліку рецептури" за день, зміну?

- П.І.Б. хворого, вартість рецепта, вартість інгредієнтів, вода і тарифи.
- Вартість і кількість рецептів безкоштовна і пільгова.
- **Кількість і вартість екстемпоральних рецептів, готові лікарські форми, в тому числі пільгові та безкоштовні.**
- Кількість і вартість пільгових рецептів.
- Вартість відпущеної води, надані послуги за прокат.

3. У яких документах рецепти, що надходять в аптеку протягом дня реєструються в хронологічній послідовності?

- У "Рецептурному журналі".
- У "Журналі обліку рецептури".
- У розділі "Реєстрація роздрібних оборотів" місячного звіту аптека.
- У "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт".
- У "Касовому звіті".

4. Які види рецептури складають її структуру?

- Міжлікарняна і лікарняна рецептура.
- Амбулаторна, міжлікарняна і стаціонарна рецептура.
- **Амбулаторна (екстемпоральні і готові лікарські засоби), стаціонарна рецептура.**
- роздрібна та стаціонарна рецептура.
- Ветеринарна і амбулаторна рецептура.

5. В якому документі аптеки враховуються спочатку внутрішньоаптечна заготовки та фасування?

- У "Рецептурному журналі".
- У **"Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт"**.
- У "Довідці про дооцінку і уцінку".
- У "квитанційній книжці".
- У "Журналі обліку рецептури".

6. Що враховується при визначенні вартості лік. форми складу:
Розчин натрію йодид 10% -100 мл. Sterilisetur!; Д.С. Для внутрішньовенного введення.

- **Вартість інгредієнтів, води, посуду, тарифи, допоміжних матеріалів**
- Вартість інгредієнтів, води, посуду.
- Вартість інгредієнтів, тарифи.
- Вартість води, посуду.
- Вартість інгредієнтів, посуду.

7. Чи береться додатковий тариф за відповідальність в роботі зі спиртом?

- Так.
- **Ні.**
- Тільки в тому випадку, якщо спирт відпускається в чистому вигляді.
- Береться тільки в разі 70% спирту.
- Обов'язково береться.

8. Яка пропис лежить в основі визначення тарифів?

- Однокомпонентная.
- **Двокомпонентна.**
- Трикомпонентная.
- П'ятикомпонентна.
- Чотирьохкомпонентна.

9. Чи береться додатковий тариф за операцію "відповідальність за роботу з отруйними речовинами"?

- **Так.**
- Ні.
- Береться тільки в тому випадку, якщо ліки за рецептом відпускається за повну вартість.
- Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 5 років.
- Не береться, якщо рецепт пільговий.

10. На якій стороні рецептурного бланка проводять Таксування рецепта?

- На зворотному боці рецепта.
- З правого боку прописи.
- **З лівого боку прописи.**
- Не має значення з якого боку прописи.
- Таксування здійснює в паспорті письмового контролю і на сигнатурі.

11. Як надходять при визначенні вартості екстемпоральної лік. форма, яка становить 96,4 коп.?

- **Відкидають 0,4 коп. і округлюють до 96 коп.**
- округлюються до 0,5 копійки.
- округлюється до 1 копійки.
- Беруть з хворого.
- округлюється до 4 копійок.

12. Як надходять при визначенні вартості екстемпоральної лікарської форми, яка становить 96,6 копійки?

- Списують на витрати.
- Відкидають.
- **округлюється до 97 копійок.**
- округлюються до 0,5 копійки.
- Оплачує поліклініка.

13. Чи береться вартість води очищеної в рідких лікарських формах?

- **Береться.**

- Не береться.
- Береться, якщо лікарська форма не безкоштовна.
- Береться, якщо в складі лік. форми входять наркотичні речовини.
- Береться, якщо до складу входять прекурсори.

14. Як класифікуються тарифи за виготовлення лікарських форм?

- Внутрішній і зовнішній.
- Високий і низький.
- Для населення і ЛПУ.
- **Індивідуальне і серійне виготовлення.**
- Серійні і зовнішні.

15. Чи береться додатковий тариф за операцію "відповідальність за роботу з прекурсорами"?

- **Так.**
- Береться, якщо прекурсор неорганічної природи.
- Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 1 року.
- Так, якщо рецепт залишається в аптеці протягом 5 років.
- Ні.

16. Чи береться додатковий тариф за операцію "відповідальність за роботу з психотропними речовинами"?

- **Так.**
- Так, якщо рецепт залишається в аптеці протягом 1 року.

- Так, якщо рецепт виписаний на спеціальному бланку.
- Ні.
- Так, якщо рецепт залишається на зберіганні в аптеці протягом 3 років.

17. В якому документі відображаються дані за місяць про дооцінку і уцінку лікарських форм?

- У "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт".
- У "Журналі обліку рецептури".
- У "Рецептурному журналі".
- У "Журналі обліку отруйних, наркотичних речовин та спирту етилового".
- У "Довідці про дооцінку і уцінку".

18. Тариф - це:

- Реальні гроші громадян.
- Ціна на лікарські препарати.
- Вираз вартості лікарської форми в грошовому еквіваленті.
- **Затвержені розцінки оплати праці.**
- Роздрібна ціна на лікарські

19. Які особливості розрахунку вартості дозованої лікарської форми?

- **По-перше визначають кількість кожного інгредієнта шляхом множення на число доз.**
- Розраховують як будь-яку іншу лікарську форму.
- Розраховує по-перше вартість упаковки.
- Розраховує по-перше вартість роботи.

- Сумарна вартість всіх вхідних інгредієнтів примножує на число доз.

Тема 8: «Концепція відповідального самолікування. Фармацевтична опіка»

1. Зміст інформації про побічну дію ліків, яку не повинні надавати хворим провізором про препарат:

встановлення діагнозу захворювання

які побічні ефекти можуть з'явитися

як їх розпізнати

наскільки вони серйозні

що необхідно зробити

2. Самолікування - це процес, в якому пацієнт бере на себе відповідальність за:

власне здоров'я

профілактику

виявлення захворювань

лікування захворювань

все вищеперелічене вірно

3. Термін «відповідальне самолікування» має на увазі, що відповідальність за результати самолікування:

пацієнт приймає на себе

пацієнт не приймає на себе

пацієнт і лікар відповідає разом

пацієнт не приймає, а приймає лікар

лікар приймає на себе

4. Відповідальне самолікування має на увазі, що пацієнт володіє інформацією про прийнятий препарат і усвідомлює що:

не буває абсолютно безпечних ліків

ліки не є звичайним споживчим товаром, оскільки містить речовини, що володіє потужною дією на організм.

не буває ліків з гарантованою дією

ліки, що приймаються одночасно, можуть взаємодіяти один з одним

все вищеперелічене вірно

5. Пацієнт повинен бути впевнений, що володіє інформацією про взаємодію ліків при особливих станах:

вагітність, годування

хронічні захворювання

дитячий або похилий вік

режим харчування, вживання спиртного

все вищеперелічене вірно

6. Що може зробити пацієнт, щоб знизити ризики прийому безрецептурного препарату:

уважно прочитати всю інструкцію по застосуванню

задати 2-3 питання провізору в аптеці з приводу захворювання

не допускати перевищення дозування ліків по відношенню до

зазначеної в інструкції

звернутися до лікаря, якщо самолікування не дає очікуваного ефекту

все вищеперелічене вірно

7. Складовою частиною фармацевтичної опіки є:

фармацевтична профілактика

профілактика різних захворювань

санітарно-просвітня робота

перевірка доцільності дій пацієнта при застосуванні ліків

виняток ризику виникнення небажаних побічних дій ліків

8. Вкажіть, які стандарти рекомендовані GPP (BOOЗ) з самолікування:

кваліфікація персоналу

оцінка потреби пацієнта

ефективність і безпека рекомендованих ЛЗ

в яких випадках слід направляти хворого до лікаря і як здійснювати подальше спостереження

правильність і повнота виписаноїв рецепті лікарської форми

9. Зміст інформації про умови раціонального прийому ліків, яку не повинні надавати провізори хворому про препарат:

як і коли приймати препарат

яка тривалість лікування

як зберігати препарат в домашніх умовах

що необхідно робити з надлишками препарату

все вищеперелічене вірно

10. Зміст інформації про запобіжні заходи при прийомі ліків, яку не повинні надавати провізори хворому про препарат

коли не можна приймати препарат

яка максимальна разова і добова доза препарату

чому необхідно пройти повний курс лікування

чому на третій день лікування при відсутності результатів необхідно проконсультуватися з лікарем

детальна постановка діагнозу в умовах аптеки

11. Для забезпечення результативності фармацевтичної опіки провізор зобов'язаний:

ініціювати діалог з пацієнтом

задавати ключові питання для з'ясування стану здоров'я пацієнта

бути готовим для розпізнання симптомів найбільш поширених захворювань

поставити діагноз хворому в умовах аптеки

допомогти пацієнтові здійснювати відповідальне і адекватне самолікування

12. При відпустці безрецептурних препаратів на провізора покладається контрольна-консультаційна функція, яка полягає в:

профілактиці застосування окремих категорій ліків

в обмеженні застосування окремих категорій ліків

у вказівці умов раціонального застосування ліків

роз'ясненні ризику виникнення небажаних побічних ефектів дії ліків

все вищеперелічене вірно

13. Здійснюючи фармацевтичну опіку в аптеці при відпуску безрецептурних препаратів провізор бере відповідальність за:

діагностику симптомів захворювання

безпеку лікарської терапії

ефективність лікарської терапії

оптимальний фармако-економічний вибір безрецептурного препарату

кінцевий результат лікарської терапії

14. Відповідальне самолікування може бути небезпечним при таких умовах:

хворий повинен чітко усвідомлювати стан і захворювання, при яких самолікування неможливо

консультацією лікаря при самолікуванні можна не користуватися

провізор (фармацевт) може давати окремі рекомендації щодо лікування

провізор (фармацевт) може в окремих випадках проводити корекцію лікування

провізор (фармацевт) може в окремих випадках проводити корекцію лікування на прохання пацієнта

Тема 9. Законодавчо-нормативна база, яка регламентує предметно-кількісний облік лікарських препаратів.

1. Протягом якого часу дійсні рецепти на лікарські засоби, виписані на спеціальних рецептурних бланках ф-3?

Десять днів.

Десяти днів.

Два місяців.

Одного місяця.

Три дні.

2. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-3 в двох примірниках.

3. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний буторфанол безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

Дозволено безрецептурний відпуск.

4. Протягом якого часу дійсні рецепти на отруйні лікарські засоби?

П'яти днів.

Десять днів.

Два місяців.

Одного місяця.

Три дні.

5. Протягом якого часу зберігаються в аптеці рецепти на наркотичні лікарські засоби, виписані на рецептурному бланку ф-3?

П'яти років, не рахуючи поточного.

Одного року, беручи до уваги поточний.

Трьохроків.

Двохроків.

Одного місяця.

6. На якій формі рецептурного бланку виписуються отруйні лікарські засоби?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Відпускається без рецепта.

7. На якій формі рецептурного бланку виписується трамадол в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На рецептурному бланку ф-1.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

Дозволено безрецептурний відпуск.

8. На якій формі рецептурного бланку виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Дозволено безрецептурний відпуск.

9. На якому рецептурному бланку виписуються психотропні лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-1 та ф-3.

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1.

Дозволено безрецептурний відпуск.

10. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний тригексифенідил за повну вартість?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Дозволено безрецептурний відпуск.

11. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний фенобарбітал в складі комбінованої лікарської форми?

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Дозволено безрецептурний відпуск.

12. У якій кількості допускається виписувати етилморфін гідрохлорид в очних краплях і мазі "За спеціальним призначенням"?

До 1,0 гр.

До 2,0 гр.

До 0,6 гр.

До 0,2 гр.

До 3,0 гр.

13. Яка норма одноразового відпуску психотропних лікарських засобів (таблетки) по одному рецепту?

100 таблеток.

10 - 12 таблеток.

150 таблеток.

25 таблеток.

15 - 20 таблеток.

14. Яке з нижче перерахованих лікарських засобів належить до сильнодіючих?

Промедол.

Оmnopон.

Атропін.

Буторфанол.

Кодеїну фосфат.

15. Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до наркотичних?

Тетракаїн.

Ефедрин гідрохлорид.

Діазепам.

Оmnopон.

Дифенгідрамін.

16. Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до отруйних?

Фенобарбітал.

Закис азоту.

феназепам.

тригексифенідил

Ефедрину гідрохлорид.

17. Яке з нижче перерахованих лікарських засобів відноситься до прекурсорів?

Етілморфіну гідрохлорид.

Ефедрину гідрохлорид.

Кодеїну фосфат.

діазепам.

Атропіну сульфат.

18. Протягом якого часу дійсні рецепти на сильнодіючі лікарські засоби?

П'яти днів.

Одного місяця.

Десять днів.

Два місяців.

Двадцять днів.

19. Яке з нижче перерахованих лікарських засобів не відноситься до наркотичних?

Промедол.

Омнопон.

Етілморфіну гідрохлорид.

Клонідін.

Кодеїну фосфат.

20. Скільки найменувань отруйних лікарських засобів може бути виписано на рецептурному бланку форми №1?

До трьох найменувань.

Одне найменування.

Не більше двох найменувань.

До п'яти найменувань.

Будь-яка кількість.

ТЕМА 10-11.: Регулювання обігу наркотичних (психотропних) лікарських засобів в державних і комунальних аптечних установах. Організація обороту наркотичних (психотропних) лікарських засобів в державних і комунальних аптеках, складах (базах)

1. Рецепти на отримання наркотичних лікарських засобів повинні бути оформлені

Підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря або його заступника

Підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря або його заступника, печаткою «для рецептів»

Підписом, печаткою лікаря, підписом головного лікаря або його заступника, круглою печаткою ЛПЗ

Підписом і печаткою лікаря

Підписом і печаткою лікаря, круглою печаткою ЛПЗ

2. Психотропні препарати виписують на рецептурному бланку ...

Ф-1, завіреному штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, круглою печаткою ЛПЗ

Ф-3, завіреної штампом, підписом, печаткою лікаря, керівника ЛПЗ, круглою печаткою ЛПЗ

Ф-3, завіреної штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, печаткою «Для рецептів»

Ф-3, завіреної штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря

Ф-1, завіреному штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря

3. Наркотичні лікарські засоби підлягають предметно-кількісному обліку ...

Тільки в аптеках

Тільки у відділеннях і кабінетах ЛПЗ

В аптеках, відділеннях і кабінетах ЛПЗ

Тільки по наказу головного лікаря

4. Інвентаризація наркотичних і психотропних лікарських засобів в аптеці проводиться ...

Щомісяця

Щокварталу

Раз на півроку

Раз на рік

Не проводиться

5. Журнали (книги), в яких здійснюється облік наркотичних і психотропних лікарських засобів, повинні зберігатися ...

1 рік

3 роки

5 років

10 років

Не зберігаються

6. Кодеїн в суміші з іншими лікарськими речовинами виписується на ...

Ф-1 зі штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, печаткою ЛПЗ

Ф-3 з підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря, печаткою ЛПЗ

Ф-1, завіреному штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря

Ф-3 з підписом і печаткою лікаря

Ф-1 з підписом і печаткою лікаря

7. З аптечних пунктів відпуск психотропних ЛЗ ...

Дозволяється

Не дозволяється

Дозволяється тільки при наявності дозволу головного лікаря

Дозволяється в особливих випадках

8. У разі призначення психотропного ЛЗ безоплатно або на пільгових умовах лікарю необхідно виписати рецепт на рецептурному бланку ...

Ф-1 в двох примірниках

Ф-3 і додатково виписати рецепт на бланку ф-1

Ф-3, вказати «безкоштовно» і запевнити вказівку печаткою «Для рецептів»

Ф-3 в двох примірниках

Ф-1 в одному примірнику

9. Кодеїн в суміші з неіндиферентними речовинами виписуються на ..

Ф-1 зі штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря, печаткою ЛПЗ

Ф-3 з підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря, печаткою ЛПЗ

Ф-1 зі штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, печаткою «Для рецептів»

Ф-1 зі штампом ЛПЗ, підписом і печаткою лікаря, підписом головного лікаря, печаткою ЛПЗ

Ф-3 з підписом і печаткою лікаря

10. Наркотичні засоби, віднесені до списку №1 таблиці 1 ..

Можуть відпускатися без рецепта лікаря

Відпускаються за спеціальними рецептами

Не використовуються в медичній практиці

Не поширюються через аптечну мережу

Відпускаються в особливих випадках

11. Рецепти на наркотичні (психотропні) лікарські засоби, виписані на спецбланку №3 дійсні:

Протягом доби

Протягом 3 днів

Протягом 5 днів

Протягом 10 днів

Протягом місяця

12. Рецептурні бланки форми №3 після відпустки по ним ЛЗ повинні зберігатися в аптеці

Протягом 1 місяця

Протягом 1 року

Протягом 5 років з дня випуску

Протягом 5 років, не враховуючи поточного

Протягом 10 років, не враховуючи поточного

13. Наркотичні лікарські засоби повинні зберігатися:

В окремому спеціально обладнаному приміщенні в сейфі під сигналізацією;

У окремому приміщенні в металевій шафі;

У холодильнику;

У кабінеті зав. аптекою в сейфі

В сейфі

14. Чинним законодавством передбачена відповідальність провізора за порушення встановлених правил відпуску лікарських засобів. До таких порушень відносять ...

Відпустка без рецепта лікаря

Відпустка за підробленим рецептом

Відпустка по неправильно виписаним рецептом

Відпустка за простроченим рецептом

15. Чи підлягають ПКО речовини, прирівняні до наркотичних?

Підлягають

Не підлягають

Враховуються тільки в сумовому вираженні

Підлягають тільки в разі безоплатного та пільгового відпуску

Підлягають тільки в аптеках 1-2 групи і аптечних пунктах 1 категорії

16. На якій формі рецептурного бланка виписується трамадол?

На рецептурному бланку ф-1

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках

На рецептурному бланку ф-3

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3

Дозволено безрецептурний відпуск

17. На якій формі рецептурного бланка виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-1

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках

На рецептурному бланку ф-3

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3

Дозволено безрецептурний відпуск

18. На якій формі рецептурного бланка виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-1

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках

На рецептурному бланку ф-3

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3

Дозволено безрецептурний відпуск

19. На якій формі рецептурного бланка виписуються наркотичні лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах

На рецептурному бланку ф-1

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках

На рецептурному бланку ф-3

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3

Дозволено безрецептурний відпуск

20. Яким повинен бути запас наркотичних лікарських засобів в міських аптеках?

Не перевищує двотижневої потреби;

Не перевищує місячної потреби;

Не перевищує тижневої потреби;

Не перевищує двомісячної потреби;

Не нормується

21. Яке з наведених нижче ЛЗ відноситься до психотропних?

Етилморфіну гідрохлорид

Ефедрину гідрохлорид

кодеїну фосфат

Діазепам

атропіну сульфат

22. Яке з наведених нижче ЛЗ відноситься до наркотичних?

Паркопан

Ефедрину гідрохлорид

Клофелін

Опій медичний

Стрихніну нітрат

23. Яке з наведених нижче ЛЗ відноситься до наркотичних?

Нітразепам

Миш'яковистий ангідрид

Промедол

Ефедрину гідрохлорид

циклодол

24. Яке з наведених нижче ЛЗ відноситься до наркотичних?

Дикаїн

Ефедрину гідрохлорид

Діазепам

Омнопон

Стрихніну нітрат

25. Яке з наведених нижче наркотичних лікарських засобів підлягає ПКО?

Гексенал

Етамінал натрію

Трамадол

Стрихнин

Хлоретил

26. Яка норма одноразової відпустки ефедрину гідрохлориду в складі комбінованої лікарської форми по одному рецепту?

0,6 гр

0,06 гр

0,5 гр

1,0 гр

Не нормується

27. Яка норма одноразової відпустки кодеїну (порошок) в складі комбінованої лікарської форми по одному рецепту?

0,2 Гр

0,02гр

1,0гр

1,5 гр

0,6гр

28. Яка норма одноразової відпустки психотропних ЛЗ (таблетки) в складі комбінованої лікарської форми по одному рецепту?

100 таблеток

10-12 таблеток

150 таблеток

25 таблеток

15-20 таблеток

29. У якій кількості допускається виписувати етилморфіну гідрохлорид в очних краплях і мазях «За спеціальним призначенням»?

До 1,0 гр

До 2,0 гр

До 0.6 гр

До 0,5 гр

До 3,0 гр

30. Яку кількість етилморфіну гідрохлориду * (таблетки 10 мг) можна відпустити за одним рецептом?

0,6 гр

0,1гр

0,2 Гр

0,5 гр

1,0 гр

31. Яку кількість трамадолу (таблетки 0,05 мг) можна відпустити за одним рецептом?

30таблеток

10 таблеток

25 таблеток

50таблеток

100 таблеток

32. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-3 в двох примірниках.

33. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний буторфанол безкоштовно або на пільгових умовах?

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

Дозволено безрецептурний відпуск.

34. Протягом якого часу дійсні рецепти на отруйні лікарські засоби?

П'яти днів.

Десяти днів.

Двох місяців.

Одного місяця.

Трьох днів.

35. Протягом якого часу зберігаються в аптеці рецепти на наркотичні лікарські засоби, виписані на рецептурному бланку ф-3?

П'яти років, не рахуючи поточного.

Одного року, беручи до уваги поточного.

Трьох років.

Двох років.

Одного місяця.

36. На якій формі рецептурного бланка виписуються отруйні лікарські засоби?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Відпускаються без рецепта.

37. На якій формі рецептурного бланка виписується трамадол ?

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На рецептурному бланку ф-1.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

Дозволено безрецептурний відпуск.

38. На якій формі рецептурного бланка виписуються психотропні лікарські засоби в чистому вигляді?

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Дозволено безрецептурний відпуск.

39. На якому рецептурному бланку виписуються психотропні лікарські засоби безкоштовно або на пільгових умовах в чистому вигляді?

на рецептурному бланку ф-1 та ф-3.

На рецептурному бланку ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

На двох рецептурних бланках ф-1.

Дозволено безрецептурний відпуск.

40. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний тригексифенідил за повну вартість?

На рецептурному бланку ф-1.

На рецептурному бланку ф-3.

На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3.

На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках.

Дозволено безрецептурний відпуск.

Дозволено безрецептурний відпуск

41. Протягом якого часу дійсні рецепти на сильнодіючі лікарські засоби?

П'яти днів.

Одного місяця.

Десяти днів.

Двох місяців.

Двадцяти днів.

Тема 12-13. Порядок реєстрації лікарських засобів в Україні. Державний реєстр лікарських засобів.

1. Державна реєстрація ЛЗ проводиться з метою:

Надання дозволу на застосування ЛЗ на території України

статистичного обліку

бухгалтерського обліку

контролю за порядком ввезення ЛЗ на територію України

контролю за порядком вивезення ЛЗ з території України

2. Реєстрацію ЛЗ здійснює:

Міністерство охорони здоров'я

Державний експертний центр

Міністерство юстиції

Держлікслужба України

Державна служба України з контролю за наркотиками

3. За результатами експертизи якого установи проводиться реєстрація ЛЗ?

Міністерство охорони здоров'я

Державний експертний центр

Міністерство юстиції

Держлікслужба України

Державна служба України з контролю за наркотиками

4. Основною метою проведення Державної реєстрації є надходження на ринок України лікарських засобів, які відповідають всім зазначеним нижче критеріям, крім:

ефективність, якість, безпека

якість, ефективність, економічність

безпека, екологічність, економічність

екологічність, економічність, ефективність

ефективність, якість, економічність

5. Генеричний лікарський засіб - це:

лікарський засіб, вперше зареєстрований на основі повної документації щодо його якості,

лікарський засіб, вперше зареєстрований на основі повної документації щодо його безпеки та ефективності

лікарський засіб, який терапевтично еквівалентний референтному препарату і може замінювати референтний препарат в клінічній практиці

фармацевтичні еквівалентну або фармацевтичні альтернативне лікарський засіб, який може бути терапевтично еквівалентним або не еквівалентні

еталон, з яким порівнюється аналогічний лікарський препарат для проходження скороченої процедури реєстрації

6. Повне реєстраційне досьє складається з таких частин, крім:

Частина 1. Резюме досьє.

Частина 2. Хімічна, фармацевтична та біологічна документація.

Частина 3. Фармакологічна та токсикологічна документація.

Частина 4. Клінічна документація.

Частина 5. Фармакокінетична документація.

7. Біофармацевтична система класифікації (БСК) речовин - це:

наукова система класифікації діючих речовин на основі їх розчинності в водних розчинах і ступені проникнення

наукова система класифікації діючих речовин на основі їх біологічної активності

наукова система класифікації діючих речовин на основі їх фармакологічних властивостей

наукова система класифікації діючих речовин на основі їх хімічних властивостей

наукова система класифікації діючих речовин на підставі їх біологічних властивостей

8. З положень, імплементованих в наказі МОЗ України № 190, випливає, що для реєстрації більшості генериків досить лише довести їх еквівалентність. Яку?

Фармакологічну

Фізичну

Хімічну

біологічну

Фармацевтичну

9. Традиційний лікарський засіб - це лікарський засіб, перш за все рослинного походження, до якого може застосовуватися спрощена процедура реєстрації при дотриманні таких вимог, крім:

лікарський засіб відповідно до його складом і призначенням передбачено для застосування без нагляду лікаря з метою діагностики, без призначення або рецепта, або без спостереження процесу лікування;

лікарський засіб застосовується в певній концентрації та дозування;

лікарський засіб призначений для орального, зовнішнього або інгаляційного застосування;

лікарський засіб відповідно до його складом і призначенням не передбачено для застосування без нагляду лікаря

мається документальне підтвердження того, що лікарський засіб застосовувався у медичній практиці не менше 30 років в світі і не менше 10 років в Україні.

10. Проведенню експертизи може передувати:

надання Центром безкоштовних консультацій з питань державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів

(перереєстрації) лікарського засобу з точки зору його належності до заборонених до застосування в Україні лікарських засобів

попередню експертизу, метою якої є визначення походження лікарського засобу,

попередню експертизу, метою якої є визначення хімічного складу лікарського засобу,

спеціалізовану оцінку реєстраційних матеріалів та результатів додаткових експертиз (випробувань) лікарського засобу

11. За результатами первинної експертизи Центр надає заявнику:

письмову відповідь

копію договору

кошторис

акт виконаних робіт

розпорядження

12. В який термін Центр здійснює попередню експертизу наданих матеріалів?

до 5 календарних днів з моменту надходження заяви

до 10 календарних днів з моменту надходження заяви

до 15 календарних днів з моменту надходження заяви

до 20 календарних днів з моменту надходження заяви

до 30 календарних днів з моменту надходження заяви

13. В який термін заявник має доопрацювати реєстраційне дос'є згідно із зауваженнями Центру?

в термін до 10 календарних днів

в термін до 20 календарних днів

в термін до 30 календарних днів

в термін до 50 календарних днів

в термін до 90 календарних днів

Тема 14-15: «Організація зберігання лікарських засобів і товарів аптечного асортименту відповідно до умов належної практики зберігання ліків.Належна практика закупівель ліків»

1. Нормативним вважається зберігання лікарських засобів в:

в сухому приміщенні;

в сухому, добре провітрюваному приміщенні;

в сухому, добре провітрюваному приміщенні при t 15-25 $^{\circ}$ C;

при t 15-25 $^{\circ}$ C;

в сухому, добре провітрюваному приміщенні при t 15-25 $^{\circ}$ C або в залежності від кліматичних умов до 30 $^{\circ}$ C

2. Вказано на етикетці «зберігати при температурі не вище 25 $^{\circ}$ C» означає:

від +2 $^{\circ}$ C до + 30 $^{\circ}$ C;

від +2 $^{\circ}$ C до + 25 $^{\circ}$ C;

від +2 $^{\circ}$ C до + 15 $^{\circ}$ C;

від +2 $^{\circ}$ C до + 8 $^{\circ}$ C;

від +8 $^{\circ}$ C до + 25 $^{\circ}$ C;

3. Вказано на етикетці «берегти від вологи» означає:

не більше ніж 60% вологості при нормальних умовах зберігання; відпускати пацієнту під вологостійчивою упаковкою.

не більше ніж 40%

не більше ніж 50%

не більше ніж 70%

відпускати пацієнту під вологостійливою упаковкою

4. Вказано на етикетці «берегти від світла» означає:

відпускати пацієнтові в світлозахисній упаковці;

відпускати пацієнтові в упаковці з прозорого скла;

відпускати пацієнтові в упаковці з жовтою етикеткою;

відпускати пацієнтові в упаковці з червоною етикеткою

5. Прохолодні умови зберігання ЛЗ - це:

t 150-250 C

t 80-120 C

t 80-150 C

t 20-80 C

t 150C# 1

6. Специфічні умови зберігання характерні для:

імунобіологічних ЛЗ

легкозаймистих препаратів

пахучих, фарбувальних

дезінфекційних засобів

все вищеперелічене вірно

7. Вкажіть речовини, що вимагають захисту від вологи, вивітрювання:

ефірні масла

рідкі концентрати

лікарську рослинну сировину

органопрепарати

кристалогідрати

8. Ступінь заповнення тари (обсяг для легкозаймистих рідин)

не більше 90% обсягу

не більше 80% обсягу

не більше 70% обсягу

не більше 50% обсягу

не більше 10% обсягу

9. Ступінь заповнення тари (обсяг) для спиртів:

не більше 75% обсягу

не більше 25% обсягу

не більше 100% обсягу

не більше 50% обсягу

не більше 60% обсягу

10. Складські приміщення для зберігання фармацевтичної продукції діляться на:

підприємств-виробників ЛЗ

фірм-дистриб'юторів

аптечних складів

лікувально-профілактичних установ

все вищеперелічене вірно

11. Заходи щодо забезпечення якості складських приміщень не включають:

вимоги до особистої гігієни персоналу

вимоги щодо попередження мікробної забрудненості при зберіганні і транспортуванні продукції

контроль умов зберігання і відпуск продукції

вимоги, спрямовані на попередження перехресної мікробної контамінації продукції в процесі відбору проб і отवेशивания

матеріали доклінічних вивчень і клінічних випробувань ЛЗ

12. Скільки не існує рівнів холодового ланцюга:

1 рівень (1)

2 рівня (1,2)

3 рівня (1,2,3)

4 рівня (1,2,3,4)

5 рівнів (1,2,3,4,5)

13. На 1 рівні Холодовий ланцюга на складі слід зберігати такі вакцини до відправки:

корова

антирабічна

жива вірусна (корьова, паратифозна, поліомієлітна)

паратифозна

поліомієлітна

14. Для контролю параметрів складських приміщень (t і вологість повітря), їх необхідно забезпечити термометрами і гігрометрами, які закріплюють на внутрішніх стінах **вдалині** від нагрівальних приладів на висоті:

1,5-1,7 м від підлоги на відстані не менше 3 метри від дверей

1,2-1,7 м від підлоги на відстані не менше 3 метри від дверей

1,7-1,5 м від підлоги на відстані не менше 3 метри від дверей

1,7-1,2 м від підлоги на відстані не менше 3 метри від дверей

1,5-1,2 м від підлоги на відстані не менше 3 метри від дверей

15. Розрізняють нормальні умови зберігання ЛЗ в складських приміщеннях. До них відносять:

t 25 0, вологість 50%

t 8-15 0

сухе, добре провітрюється при t 15-200 і вологість до 70%

t 200 С

t 2-80 С

16. Стратегічні завдання належної практики закупівлі ліків (НПЗЛ):

закупівлі найбільш економічно ефективних ліків в адекватній кількості

відбір надійних постачальників високоякісної продукції

забезпечення своєчасного постачання лікарськими засобами

забезпечення лікарськими засобами при мінімальних загальних витрат

все вищеперелічене вірно

17. Системи закупівлі та розподілу лікарських засобів не повинні враховувати:

фактичну закупівельну ціну на лікарські засоби

скупні витрати, обумовлені низькою якістю медикаментів, поганою роботою постачальників

витратами на зберігання товару на різних рівнях системи постачання

фінансові витрати

накопичення надлишкових запасів

18. Особи, відповідальні за закупівлю лікарських засобів, повинні гарантувати, що вона проводиться:

кваліфіковано

ефективно

відповідно до законів та інструкцій

все вищеперелічене вірно

19. Найважливішим елементом управління закупівлями ліків є:

надійна інформаційна система

асортимент і кількість фактично закуплених медикаментів

дефіцит лікарських препаратів

середній час виконання замовлення постачальника

фактична ціна на лікарські препарати

20. Державні закупівлі лікарських засобів слід обмежити

переліком основних лікарських засобів (ОЛС)

асортиментом і кількістю ЛЗ,

ціною

середнім часом виконання замовлення постачальником

Дефіцитом лікарських препаратів

21. У документах, що відносяться до закупівель або тендерів, слід вказувати:

міжнародні непатентовані назва (МНН) лікарських препаратів

оригінальна назва препаратів

ОТС- препарати

рецептурні препарати

назви відповідно до інструкції на препарат

22. Для відбору пріоритетних і зменшення обсягу закупівлі лікарських засобів використовують:

VEN - аналіз

ABC - аналіз

аналіз клініко-фармакологічних груп

методики визначення захворюваності і екстраполяції даних про фактичне споживання ЛЗ

все вищеперелічене вірно

23. Джерелами фінансування закупівель медикаментів можуть служити:

державний бюджет

кошти замовників

надходження від медичного страхування

надходження місцевих громадських фондів, благодійних організацій

все вищеперелічене вірно

24. Ефективна система забезпечення якості закуповуваних ЛЗ складається з наступних елементів

відбір надійних постачальників

використання наявних механізмів контролю

створення програми інформування про субстандартної продукції

проведення цільових досліджень з контролю якості

все вищеперелічене вірно

25. Чи мають право аптечні склади самостійно здійснювати експортно-імпорتنі операції із закупівлі та реалізації лікарських засобів:

мають

не мають

мають, тільки на замовлення аптечних установ

мають, тільки за згодою з МОЗ України

мають, тільки на замовлення АТ "Фармація"

26. Який відділ складу приймають товар від постачальників

відділ експедиції

відділ комплекції

відділ зберігання

приймальний відділ

оперативний відділ

27. В який відділ складу подається замовлення - вимога?

до відділу постачання

в оперативний відділ

до відділу експедиції

до відділу комплекції

в приймальний відділ

28. Які основні завдання відділу збуту оптової фармацевтичної фірми:

на яких умовах реалізувати

що закупити

у кого закупити

на яких умовах реалізувати

як оплатити

29. Який документ складається аптекою і аптечним складом перед поставкою продукції?

договір на поставку (договір купівлі-продажу)

вимога-накладна

реєстр необхідних лікарських засобів

рахунок-фактура

замовлення-вимога

30. Які основні завдання відділу поставок оптової фармацевтичної фірми?

на яких умовах реалізувати

що закупити

кому реалізувати

у кого закупити

як оплатити товар

Тема 16. Належна практика дистрибуції.

1. Що не відноситься до дистрибуції як однієї з ланок належної регуляторної практики:

ліцензування

сертифікація

експертиза матеріалів

інспектування на відповідність вимогам GDP

відбір проб зразків для аналізу в державних лабораторіях

2. Однорівневий канал розподілу фармацевтичної продукції не включає:

виробник

аптеки (роздрібні, міжлікарняні)

споживача

дистриб'юторів, виробників

аптечний склад

3. Дворівневий канал розподілу фармацевтичної продукції включає:

виробника

дистриб'ютерів

аптеки, аптечний склад

споживачів

все перераховане вірно

4. Трирівневий канал розподілу фармацевтичної продукції включає:

виробника

дистриб'ютерів

аптеки, аптечний склад

споживачів

все перераховане вірно

5. Суб'єкт господарювання, який провадить діяльність з оптової реалізації лікарських засобів повинен:

мати приміщення, обладнання, паспорт

мати достатню кількість кваліфікованих працівників, але не менше 5 фахівців з вищою освітою

забезпечити належне збереження ЛЗ

визначити уповноважену особу

все перераховане вірно

6. Горизонтальний конфлікт виникає між:

конкурентами одного рівня

виробником фармацевтичної продукції та оптовим дистриб'ютером

між оптовим дистриб'ютером і аптеками

конфлікт аптек і бакалійних магазинів, що реалізують ОТС - препарати (США, Великобританія)

між мережевими аптеками і виробниками фармацевтичної продукції

7. Основними причинами конфліктів дистрибуції є:

зіткнення інтересів

низька результативність

особисті конфлікти між менеджерами різних каналів розподілу

конфлікт при розподілі ресурсів

все вищеперелічене вірно

8. Для врегулювання конфліктів каналів дистрибуції використовується в крайньому випадку:

дипломатичні методи

спільне членство в торгових асоціаціях

судові позови і загрози

більше ретельне планування і контроль

обмін співробітниками між компаніями-учасниками каналу

9. Що не відносять до стимулюючих факторів мотивації каналів дистрибуції:

знижки

товарні кредити

підтримка постійних покупців

дисконт, бонуси

інвестиції і навчання персоналу

10. До партнерських чинників мотивації каналів дистрибуції не відносять:

Спільну розробку фінансових умов співробітництва

розробку спільної мети

розробку спільних стратегій

інвестиції і навчання персоналу

товарні кредити

11. До недоліків стимулюючих методів мотивації каналів дистрибуції відносять:

дорожнечу

складність формування високого рівня лояльності посередника до виробника чи постачальника

можливість використання короткострокових економічних стимулів посередниками

складність припинення короткострокових економічних стимулів при невиконанні посередниками поставлених завдань

все перераховане вірно

12. Принципи роботи зарубіжних представництв в Україні:

територіальний на право виключного самообслуговування

територіальний

товарний

споживчий

обслуговування тільки аптек

13. Територіальний принцип роботи представництва використовується для:

представництва на правах виняткового обслуговування

просування рецептурних ЛЗ

просування безрецептурних ЛЗ

оптових фірм

ЛПЗ

14. Дистрибуція це:

діяльність пов'язана із закупівлею лікарських засобів

діяльність пов'язана із зберіганням ЛЗ

діяльність пов'язана з поставками ЛЗ

діяльність пов'язана з експортом ЛЗ

діяльність пов'язана із закупівлею, зберіганням

Тема 17.

Організація зовнішньоекономічної діяльності підприємств фармацевтичної галузі.

1. Іноземним інвестором може бути:

Іноземний громадянин

Іноземна держава

міжнародна організація

вірні 1, 2 і 3 твердження

вірні 1 і 2 затвердження

2. Який правовий режим застосовується до суб'єкта господарювання з іноземними інвестиціями в Україні?

режим найбільшого сприяння

національний режим

спеціальний режим

режим іноземної держави

всі перераховані

3. З якого моменту виникає право на здійснення зовнішньоекономічної діяльності за чинним законодавством України?

у фізичних осіб - з моменту набуття ними цивільної дієздатності

у фізичних осіб - з моменту реєстрації їх як підприємців

у юридичних осіб - відповідно до їх статутних документів з моменту набуття ними статусу юридичної особи

реєстрації суб'єктів зовнішньоекономічної діяльності в митних органах

все вказані умови

4. Як здійснюється облік окремих видів зовнішньоекономічних договорів (контрактів) за чинним законодавством України?

Надання відповідної інформації в ДПІ України

шляхом реєстрації в міністерстві економіки та з питань Європейської інтеграції, а також в уповноважених ним органах

подання певної інформації до органів Державної митної служби

шляхом реєстрації у державного реєстратора

всі перераховані вище

5. Які правові наслідки невиконання вимог щодо обліку (реєстрації) окремих видів зовнішньоекономічних договорів (контрактів)?

відмову в митному оформленні товарів при здійсненні експортних операцій

відмову в митному оформленні товарів при здійсненні імпорتنих операцій

позбавлення права на застосування режиму сприяння зовнішньоекономічній діяльності

застосування фінансових санкцій щодо окремих видів контрактів при певних умовах

всі перераховані вище

6. В які терміни імпортовані за бартерним договором товари, підлягають ввезенню на митну територію України?

в терміни, зазначені в такому договорі

не пізніше 90 календарних днів з дати митного оформлення товарів, що фактично експортовані за бартерним договором

не пізніше 150 календарних днів при певних умовах

не пізніше 60 календарних днів відносно певних товарів

всі перераховані вище терміни

7. Спеціальні санкції в сфері зовнішньоекономічної діяльності - це:

позбавлення права на застосування режиму сприяння зовнішньоекономічній діяльності

відмову в митному оформленні товарів при здійсненні експортно-імпортних операцій

тимчасове зупинення зовнішньоекономічної діяльності

застосування до конкретних суб'єктів зовнішньоекономічної діяльності та іноземних суб'єктів господарської діяльності індивідуального режиму ліцензування

всі перераховані

8. "Пропозиція про укладення зовнішньоекономічного договору (контракту) адресована одній або кільком конкретним особам, досить певна і виражає чітко обґрунтовані наміри ". Про який документ йдеться?

Офіційний запит

оферта

рекламний проспект

попередній контракт

заклучний контракт

9. Яке з наступних визначень найбільш точно розкриває зміст зовнішньоекономічного договору (контракту)?

угоду, згідно з яким продавець зобов'язаний передати майно у власність покупця, а покупець зобов'язаний прийняти майно і сплатити певну грошову суму

матеріально оформлена угода двох або більше суб'єктів зовнішньоекономічної діяльності та їх іноземних контрагентів, спрямована на встановлення, зміну або припинення їх взаємних прав та обов'язків у зовнішньоекономічній діяльності

угода, яка містить умови про предмет договору, його об'єкт, ціну товару, терміни його поставки, спосіб упаковки, умови платежу, порядок приймання-здачі товару за кількістю та якістю,

базисні умови поставки, права і обов'язки сторін, санкції за невиконання або неналежне виконання зобов'язань за договором, умови звільнення від відповідальності, порядок вирішення спорів, язык контракту, застосовується право, вступу договору в дію і т.д.

всі відповіді правильно розкривають зміст зовнішньоекономічного договору (контракту)

10. До тарифних методів регулювання зовнішньоекономічної діяльності відносяться:

мита,

субсидії, квоти

мита, квотування, ліцензування

мита і тарифні квоти

всі вказані терміни

11. До кількісних методів обмеження зовнішньоекономічної діяльності відносяться:

квотування, ліцензування,

добровільні обмеження

квотування, ліцензування, добровільні обмеження

субсидії, кредитування

ліцензування

12. За способом стягнення мита бувають:

специфічні і адвалорні

специфічні,

адвалорні, преференційні

специфічні, адвалорні, комбіновані

антидемпінгові, комбіновані, преференційні

13. Згідно об'єкту оподаткування мита бувають:

сезонні, антидемпінгові, компенсаційні

специфічні, адвалорні,

комбіновані, компенсаційні

імпортні, експортні, антидемпінгові

імпортні, експортні, транзитні

14. Система управління зовнішньоекономічною діяльністю України представлена:

міжнародним і державним рівнями управління зовнішньоекономічною діяльністю

міжнародним, державним і регіональним рівнем управління зовнішньоекономічною діяльністю

міні рівнями управління зовнішньоекономічною діяльністю

міжнародним, державним, регіональним і міні рівнями управління зовнішньоекономічною діяльністю

державним, регіональним і міні рівнями управління зовнішньоекономічною діяльністю

15. Термін відрадження за кордон не повинен перевищувати:

6 місяців

3 місяців

60 календарних днів

30 календарних днів

90 календарних днів

16. Державні органи регулювання зовнішньоекономічної діяльності в регіоні:

Президент України

Верховна Рада України, Кабінет Міністрів України

комерційні банки; товарні, фондові, валютні біржі; торгові палати;

обласні управління зовнішньоекономічних зв'язків, торгівлі та побутового обслуговування;

регіональні митниці, регіональні відділення НБУ і т.д.

17. Які суб'єкти господарської діяльності мають право займатися в Україні зовнішньоекономічною діяльністю?

Юридичні особи з моменту їх вступу в право здатності незалежно від форм і видів власності і фізичні особи за умови набуття ними цивільної дієздатності

тільки юридичні особи незалежно від форм і видів діяльності

юридичні особи

фізичні особи

іноземні суб'єкти господарської діяльності

18. Резиденти - це:

Всі інституційні одиниці, які функціонують на території певної країни, незалежно від приналежності капіталу

всі інституційні одиниці, які постійно знаходяться на території певної країни, незалежно від громадянства або належності капіталу

всі інституційні одиниці, які знаходяться на території іноземної держави менше 30 днів

всі інституційні одиниці, які тимчасово перебувають на території певної країни, незалежно від громадянства або належності капіталу

всі інституційні одиниці, які знаходяться на території іноземної держави більше 30 днів

19. Хто більше всіх виграє від вільної зовнішньої торгівлі?

споживачі

виробники

галузі, що конкурують з імпортом

розвиваються галузі

молоді галузі виробництва

20. Валюта національна - це:

валюта, яка може вільно обмінюватися на національному ринку

законний платіжний засіб на території країни, яка її випускає

валюта, в якій країни тримають свої ліквідні міжнародні резервні активи, що використовуються для покриття негативного сальдо платіжного балансу

платіжний засіб інших країн, законно чи незаконно використовується на території певної країни

валюта, яка характеризується стабільним валютним курсом

Тема 18. Умови поставок згідно з міжнародними правилами ІНКОТЕРМС

1. Інкотермс являє собою ...

міжнародні правила ЗЕД

правила про договір міжнародного купівлі-продажу товарів

міжнародні правила тлумачення торгових термінів

уніфіковані правила міжнародних перевезень

все вказане вище

2. Сфера діяльності Інкотермс це ...

оформлення митних документів

дії перевізника після укладення договору перевезення

дії покупця після прийняття товару

права і обов'язки сторін за договором купівлі-продажу в частині поставки товарів

все вказане вище

3. Скільки категорій правил Інкотермс існує?

1

2

3

4

5

4. Поставки яких із зазначених товарів регулює Інкотермс?

побутова техніка

автомобільні аксесуари

книги та друкована продукція

одяг

все вищеперелічене

5. Скільки термінів тлумачить Інкотермс?

30

11

20

22

5

6. Втрата товару під час перевезення відноситься до ...

групі правил А

групі правил В

групі правил С

групі правил D

групі правил E

7. Перший звіт правил Інкотермс був опублікований в ... році

2000

1936

1990

1901

+1975

8. За допомогою торгового терміну домовляються про

момент переходу розподілу витрат

момент переходу ризику загибелі

момент переходу обов'язків

момент переходу ризику пошкодження

все вищезгадане

9. Комбінований транспорт не описується термінами

EXW, FCA, CPT

FAS, FOB, CIF

CIP, DAT, DDP

CFR, FCA, DAP

все вказане вище

10. Терміни FAS, FOB, CFR, CIF, регулюють

водний транспорт

авто транспорт

ж.д. транспорт

повітряний транспорт

комбінований

11. Продавець зобов'язаний забезпечити страхування товару на користь покупця відповідно до термінів

CIF, CIP

FAS, FOB

SPT, DDP

EXW, FCA

все вказане вище

12. Продавець укладає договір перевезення і надає товар в піклування перевізника відповідно до термінів

C

D

E

F

все вказане вище

13. Згідно EXW продавець НЕ зобов'язаний

забезпечити належне маркування товару

на прохання покупця надати йому сприяння при оформленні потрібної експортної документації

відправити покупцеві підтверджує відвантаження документ

надати товар в розпорядження покупця в названому місці призначення

завантаження товару на борт судна в порту відвантаження

14. Згідно FOB продавець НЕ зобов'язаний

оплатити договір перевезення і договір страхування

зобов'язаний за свій рахунок і на свій ризик отримати будь-яку експортну ліцензію

відправити покупцеві підтверджує відвантаження документ

надати товар в розпорядження покупця в названому місці призначення
здійснити завантаження товару на борт судна в порту відвантаження

15. Для CFR і CIF загальним НЕ є обов'язок продавця

забезпечити належне маркування товару

укласти за свій рахунок договір перевезення до порту призначення

відправити покупцеві підтверджує відвантаження документ

зобов'язаний забезпечити за свій рахунок страхування вантажу

здійснити завантаження товару на борт судна в порту відвантаження

16. Надіслати покупцеві підтвердження відвантаження **документ** продавець
зобов'язаний при використанні термінів

FOB

CIP

DDP

EXW

все вищеперелічене вище

17. Хто має "страховий інтерес" до моменту прибуття товарів в обумовлений пункт FOB

покупець

продавець

перевізник

перевізник, покупець

перевізник, продавець

18. У EXW покупець зобов'язаний
прийняти товар в своє розташування
зобов'язаний надати продавцю належні докази прийняття поставки
здійснити імпорتنі формальності для ввезення товару
домовитися з продавцем про укладення договору страхування
все вищеперелічене

19. У CIF покупець НЕ зобов'язаний
прийняти товар в своє розташування
забезпечити транспортування товару до місця призначення
здійснити імпорتنі формальності для ввезення товару
зобов'язаний забезпечити за свій рахунок страхування вантажу
зобов'язаний нести всі ризики втрати або пошкодження товару з моменту
переходу товару через поручні судна

20. У DDP до обов'язків покупця відносяться
прийняти товар на будь-якому прибулому транспортному засобі в названому
місці
зобов'язаний нести всі ризики втрати або пошкодження товару з моменту
його поставки
зобов'язаний нести всі витрати, пов'язані з товаром, з моменту його поставки
зобов'язаний в разі, якщо він має право визначити час у рамках узгодженого
терміну та / або пункт прийняття поставки в межах названого місця,
належним чином сповістити про це продавця
все вищеперелічене

Тема 19: Індивідуальна робота студентів. Підготовка реферату (за вибором) та його захист на занятті

Тема 20: Підсумковий тестовий контроль модуля 1 «Організація фармацевтичного забезпечення населення»

Рекомендована література

Нормативно-законодавчі документи:

1. Господарський кодекс України : Закон України № 436-IV від 16.01.2003 р. // ВВР. – 2003. – №№18-22. – ст.144 – Режим доступу: <http://zakon.rada.gov.ua/laws/main.cgi?nreg=436-15>.
2. Цивільний Кодекс України : від 16.01.2003 № 435-IV. – Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/435-15>
3. Податковий кодекс України : №2755-VI від 02.12.2010 р. // ВВР. – 2011. – №№13-17. – ст.112 – Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2755-17>
4. Основи законодавства України про охорону здоров'я : Закон України від 19.11.1992 № 2801-XII. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/2801-12>
5. Про лікарські засоби : Закон України від 04.04.1996 № 123/96-ВР. – Режим доступу: <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/123/96-вр>
6. Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності : Закон України від 05.04.2007 № 877-V. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/877-16>

7. Про підтвердження відповідності : Закон України від 17.05.2001 № 2406-III. – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/2406-14>
8. Про ліцензування видів господарської діяльності : Закон України від 02.03.2015 № 222-VIII – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/222-19>
9. Про ціни і ціноутворення : Закон України від 21.06.2012 № 5007-VI. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/5007-17>
10. Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори : Закон України від 15.02.1995 № 60/95-ВР. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/60/95-%D0%B2%D1%80>
11. Про внесення змін до деяких законодавчих актів України у зв'язку з прийняттям Закону України «Про Національну поліцію» : Закон України від 23.12.2015 № 901-VIII. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/901-19>
12. Про внесення змін до Закону України «Про обіг в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин, і прекурсорів» : Закон України від 08.07.1999 № 863-XIV. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/863-14>
13. Про заходи протидії незаконному обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та зловживанню ними : Закон України від 15.02.1995 № 62/95- ВР. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/62/95-%D0%B2%D1%80>
14. Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) : Постанова КМУ від 30 листопада 2016 р. № 929. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/929-2016-%D0%BF>
15. Про затвердження Правил виписування рецептів на лікарські засоби і виробу медичного призначення, Порядку відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, Інструкції про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків : Наказ МОЗ України від 19.07.2005 р. № 360. – Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z0782-05>

16. Про затвердження Переліків отруйних та сильнодіючих лікарських засобів : Наказ МОЗ України від 17.08.2007 р. № 490. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1007-07>
17. Про деякі питання придбання, перевезення, зберігання, відпуску, використання та знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у закладах охорони здоров'я : Наказ МОЗ України від 07.08.15 р. № 494. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/z1028-15>
18. Про затвердження Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках : Наказ МОЗ України від 17.10.2012 р. № 812. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1846-12>
19. Про внесення змін до Правил виписування рецептів на лікарські засоби і виробу медичного призначення : Наказ МОЗ України від 16.02.2017 № 153. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1846-12>
20. Про затвердження Переліку лікарських засобів, дозволених до застосування в Україні, які відпускаються без рецептів з аптек та їх структурних підрозділів : Наказ МОЗ України від 19.01.2017 № 41. - Режим доступу : <http://zakon.rada.gov.ua/go/z0194-17>
21. Про затвердження Порядку ведення Державного реєстру лікарських засобів України : Наказ МОЗ України від 08.05.2014 № 314. - Режим доступу : <http://zakon.rada.gov.ua/go/z0799-14>
22. Про затвердження Правил роздрібної торгівлі непродовольчими товарами : Наказ Міністерства економіки України від 19.04.2007 № 104. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/z1257-07>
23. Державні санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості : Наказ МОЗ України Правила від 01.07.1999 № 27. - Режим доступу : <http://mozdocs.kiev.ua/view.php?id=4261>
24. Про затвердження переліку закладів охорони здоров'я, лікарських, провізорських посад та посад молодших спеціалістів з фармацевтичною освітою у закладах охорони здоров'я. Перелік провізорських посад та посад молодших спеціалістів : Наказ МОЗ України від 28.10.2002 № 385. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/z0892-02>

25. Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі : Наказ МОЗ України від 29.09.2014 № 677. - Режим доступу : <http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/z1515-14>
26. Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці І переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку : Постанова КМ України від 06.04.2016 № 282. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/282-2016-%D0%BF>
27. Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України : Постанова КМ України від 16.03.2017 № 180. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/333-2009-%D0%BF/paran15#n15>
28. Про затвердження Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками : Постанова КМ України від 12.08.2015 № 647. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/647-2015-%D0%BF>
29. Про затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів : Постанова КМУ від 6.05.2000р. № 770. - Режим доступу : <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/770-2000-%D0%BF>
30. Питання декларування зміни оптово-відпускних цін на лікарські засоби : Постанова КМУ від 02.07.2014 № 240. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/240-2014-%D0%BF>
31. Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробництва медичного призначення : Постанова КМУ від 25 березня 2009 р. № 333. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/333-2009-%D0%BF>
32. Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби і виробництва медичного призначення : Постанова КМУ від 17.10.2008 р. № 955. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/955-2008-%D0%BF>
33. Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної

торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) : Постанова КМУ від 30.11.2016 р. № 929. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/929-2016-%D0%BF>

34. Про реалізацію окремих положень Закону України "Про захист прав споживачів" : Постанова КМ України від 19.03.1994 № 172. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/172-94-%D0%BF>
35. Про затвердження Положення про державний санітарно-епідеміологічний нагляд в Україні : Постанова КМ України від 22.06.1999 № 1109. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/1109-99-%D0%BF>
36. Про затвердження Порядку подання і реєстрації декларації відповідності матеріально-технічної бази суб'єкта господарювання вимогам законодавства з питань пожежної безпеки : Постанова КМ України від 5.06.2013 № 440. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/440-2013-%D0%BF>
37. Про затвердження переліку органів ліцензування : Постанова КМ України від 14.11.2000 № 1698. - Режим доступу : <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/609-2015-%D0%BF>

Основна:

1. Організація та економіка фармації. Ч. 1. Організація фармацевтичного забезпечення населення : нац. підруч. для студ. вищ. навч. закл. / А. С. Немченко, В. М. Назаркіна, Г. Л. Панфілова та ін.; за ред. А.С. Немченко. – Харків : НфаУ : Золоті сторінки, 2015.- 360 с. – (Національний підручник)
2. Організація та економіка фармації / за ред. проф. Б. П. Громовика та доц. С. І. Терещук. – Вінниця, НОВА КНИГА, 2009 р. – 816 с.

Інформаційні ресурси:

1. [Артека.ua](http://apтека.ua) [Електронний ресурс] : специализированное медицинское интернет-издание для врачей, провизоров, фармацевтов, студентов медицинских и фармацевтических ВУЗов. – URL : www.apтека.ua
2. Верховна Рада України [Електронний ресурс] : офіційний веб-сайт. – URL : <http://rada.gov.ua>
3. Міністерство охорони здоров'я України [Електронний ресурс] : офіційний веб-сайт. – URL : <http://moz.gov.ua>