Тестовые задания для проведения первого этапа первичной

аккредитации специалистов со средним профессиональным

образованием по специальности

33.02.01 ФАРМАЦИЯ

1. ПО СТЕПЕНИ ОХВАТА ПРОДУКЦИИ КОНТРОЛЬ БЫВАЕТ

А) сплошным и выборочным

Б) входным, промежуточным и окончательным

В) непрерывным и периодическим

Г) стационарным и скользящим

2. В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345 67890 3 ЦИФРЫ

«67890» ОЗНАЧАЮТ

А) код товара

Б) код страны-изготовителя

В) код изготовителя или продавца

Г) контрольное число

3. УПАКОВКА, НЕПОСРЕДСТВЕННО СОПРИКАСАЮЩАЯСЯ С

ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ

А) первичная

Б) вторичная

В) третичная

Г) групповая

4. ИЗМЕНЕНИЕ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ

ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЕТСЯ У ПАПАВЕРИНА ГИДРОХЛОРИДА ПО ПРИЧИНЕ

А) окисления

Б) восстановления

В) выветривания кристаллизационной воды

Г) гидролиза

5. ИЗМЕНЕНИЕ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ

НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У КИСЛОТЫ

АСКОРБИНОВОЙ ПО ПРИЧИНЕ

А) окисления

Б) восстановления

В) выветривания кристаллизационной воды

Г) гидролиза

6. ПРИКАЗОМ, УТВЕРЖДАЮЩИМ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) №706н от 23.08.2010г.

Б) №377 от 13.11.1996г.

В) №1222н от 28.12.2010г.

Г) №403н от 11.07.2017г.

7. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С УКАЗАНИЕМ

ПРОИЗВОДИТЕЛЯ «ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» ХРАНЯТ ПРИ

ОТНОСИТЕЛНОЙ ВЛАЖНОСТИ НЕ БОЛЕЕ

А) 50%

Б) 60%

В) 65%

Г) 55%

8. ВИДЫ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГЛАМЕНТИРУЕТ

ПРИКАЗ МЗ РФ

А) № 751н от 26.10.2015 г.

Б) № 706н от 23.08.2010 г.

В) № 646н от 31.08.2016 г.

Г) № 309 от 21.10.1997 г.

9. ПРИ ХРАНЕНИИ ТРЕБУЕТ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) камфора

Б) фуразолидон

В) натрия хлорид

Г) висмута субнитрат

10. НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА

РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ДЛЯ

А) лекарственных растительных препаратов

Б) всех лекарственных препаратов

В) лекарственных препаратов в форме инъекционных растворов

Г) лекарственных препаратов, применяемых в детской практике

11. В СООТВЕТСТВИИ С ГФ XIII ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ

ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ

КЛИМАТИЧЕСКОЙ ЗОНЫ НАХОДИТСЯ В ИНТЕРВАЛЕ

А) 60±5%

Б) 50±5%

В) 45±5%

Г) 65±5%

12. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

УЛЕТУЧИВАНИЯ

А) спиртовые экстракты и настойки

Б) антибиотики

В) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды

Г) органопрепараты

13. ОСНОВНЫМИ ТОВАРОВЕДЧЕСКИМИ ХАРАКТЕРИСТИКАМИ

МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ ЯВЛЯЮТСЯ

А) ассортиментная, качественная, количественная

Б) социальная, эргономическая, степень новизны

В) техническая, эксплуатационная, эстетическая

Г) ассортиментная, социальная, стоимостная

14. ГФ XIII ПРЕДЪЯВЛЯЕТ СЛЕДУЮЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ К

УПАКОВКЕ УПАКОВКА ДОЛЖНА

А) обеспечивать качество лекарственного препарата в течение установленного срока

годности в заявленных условиях хранения

Б) защищать лекарственный препарат от действия факторов окружающей среды в

течение установленного срока годности

В) обеспечивать герметичность лекарственного препарата в течение установленного

срока годности

Г) предотвращать взаимодействие препарата с влагой, кислородом воздуха и светом

в течение установленного срока годности

15. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП

«ФИТОГАСТРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

А) «Продукция прошла радиационный контроль»

Б) «Изготовлено из качественного сырья»

В) «Не является лекарственным средством»

Г) «Гомеопатическое лекарственное средство»

16. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ

№ 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

А) «Не является лекарственным средством»

Б) «Принимать по назначению врача»

В) «Клинически апробировано»

Г) «Является лекарственным препаратом»

17. ПРИ АВАРИЙНОМ ОТКЛЮЧЕНИИ ХОЛОДИЛЬНОГО

ОБОРУДОВАНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ПРЕПАРАТЫ ХРАНЯТСЯ

А) в термоконтейнере с хладоэлементами

Б) в морозильной камере

В) на стеллаже в материальной комнате

Г) в металлическом шкафу под замком

18. ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ

ВОЗДЕЙСТВИЯ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) виферон

Б) натрия хлорид

В) ацетилсалициловая кислота

Г) угол активированный

19. ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ С КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) рибофлавин

Б) камфора

В) фенол

Г) скипидар

20. К ПАХУЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) камфора

Б) этакридина лактат

В) кислота аскорбиновая

Г) бриллиантовый зеленый

21. К ТОВАРАМ ОСНОВНОГО АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА

ОТНОСЯТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И

А) медицинские изделия

Б) БАД

В) лечебная косметика

Г) санитарно-гигиенические товары

22. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ РАСТИТЕЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ,

ХРАНЯЩИЕСЯ ОТДЕЛЬНО ОТ ДРУГИХ

А) препараты, содержащие эфирные масла

Б) препараты, содержащие алкалоиды

В) все лекарственные растительные препараты должны храниться раздельно

Г) препараты, содержащие сердечные гликозиды

23. ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,

ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И

ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ – ЭТО

А) безопасность

Б) эффективность

В) качество

Г) обращение

24. С ЦЕЛЬЮ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПОСТУПЛЕНИЯ В АПТЕКУ

НЕКАЧЕСТВЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРОВОДИТСЯ

А) приемочный контроль

Б) физический контроль

В) химический контроль

Г) органолептический контроль

25. ФАКТ ПРИЕМА ТОВАРА НЕОБХОДИМО ОТМЕТИТЬ В

СЛЕДУЮЩЕМ ДОКУМЕНТЕ

А) товарная накладная

Б) счет-фактура

В) декларация о соответствии

Г) журнал предметно-количественного учета

26. ЦВЕТКАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ,

А) представляющее собой высушенные отдельные цветки или соцветия, а также их

части или свежие цветки

Б) представляющее собой высушенные или свежие листья или отдельные листочки

сложного листа

В) представляющее собой высушенные или свежие надземные части травянистых

растений

Г) представляющее собой высушенные отдельные цветки и листья

27. ТРАВАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ,

А) представляющее собой высушенные или свежие надземные части травянистых

растений

Б) представляющее собой высушенные или свежие листья или отдельные листочки

сложного листа

В) представляющее собой высушенные отдельные цветки или соцветия, а также их

части или свежие цветки

Г) представляющее собой высушенные отдельные цветки и листья

28. У ДУШИЦЫ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) листья

В) цветки

Г) семена

29. ПОЛНУЮ ХАРАКТЕРИСТИКУ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ДАЕТ АНАЛИЗ

А) товароведческий

Б) макроскопический

В) биологический

Г) микроскопический

30. К АНАТОМИЧЕСКИМ ПРИЗНАКАМ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ОТНОСЯТ

А) строение эпидермиса

Б) характер излома корня

В) форму стебля

Г) форма листьев

31. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ШИПОВНИКА

ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) в период созревания до заморозков

Б) в период созревания после заморозков

В) заморозки не влияют на время сбора сырья

Г) в период плодоношения

32. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ГОРИЦВЕТА ВЕСЕННЕГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) плоды

В) цветки

Г) корни

33. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ЖЕНЬШЕНЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) корни

Б) листья

В) плоды

Г) цветки

34. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

МАТЬ-И-МАЧЕХИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) листья

Б) траву

В) цветки

Г) плоды

35. НЕДОПУСТИМЫМИ ПРИМЕСЯМИ В ЛЕКАРСТВЕННОМ

РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕ ЯВЛЯЮТСЯ

А) кусочки стекла

Б) песок, мелкие камешки

В) части других, неядовитых растений

Г) части сырья, утратившие окраску

36. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЦЕЛЬНОГО

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПРОВОДЯТ АНАЛИЗ

А) макроскопический

Б) микроскопический

В) качественный

Г) количественный

37. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

КРАПИВЫ

А) двудомной

Б) жгучей

В) глухой

Г) обыкновенной

38. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) листья

Б) корни

В) цветки

Г) плоды

39. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

СОСНЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) почки

Б) кору

В) листья

Г) шишки

40. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

АЛТЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) корни

Б) цветки

В) плоды

Г) листья

41. У РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) цветки

Б) семена

В) корни

Г) листья

42. У ХВОЩА ПОЛЕВОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) листья

В) корни

Г) цветки

43. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

ХВОЩА

А) полевого

Б) лесного

В) лугового

Г) болотного

44. У ШАЛФЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) листья

Б) цветки

В) траву

Г) семена

45. У НАПЕРСТЯНКИ ПУРПУРНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) листья

Б) цветки

В) корни

Г) траву

46. У ЧЕРНИКИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) плоды

Б) цветки

В) корневища и корни

Г) листья

47. У ШИПОВНИКА КОРИЧНОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) плоды

Б) корни

В) цветки

Г) листья

48. У ЧЕРЕМУХИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) плоды

Б) листья

В) кору

Г) Цветки

49. У ФЕНХЕЛЯ ОБЫКНОВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) плоды

Б) траву

В) корни

Г) цветки

50. ПЕРЕД СУШКОЙ НЕ МОЮТ, А ОЧИЩАЮТ ОТ ПРОБКИ

А) корни алтея

Б) корни ревеня

В) корни одуванчика

Г) корни женьшеня

51. У ДЕВЯСИЛА ВЫСОКОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) корневища и корни

Б) траву

В) корни

Г) цветки

52. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА, СОСТОЯЩИЕ ИЗ

ГЛИКОНА И АГЛИКОНА, НАЗЫВАЮТ

А) гликозидами

Б) эфирными маслами

В) полисахаридами

Г) жирными маслами

53. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К

ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ

А) термопсис ланцетный

Б) ландыш майский

В) тысячелистник обыкновенный

Г) горец птичий

54. В ПЕРИОД БУТОНИЗАЦИИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву череды трехраздельной

Б) траву чабреца ползучего

В) траву фиалки трехцветной

Г) листья подорожника большого

55. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ЗВЕРОБОЯ ПРОДЫРЯВЛЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) цветки

В) плоды

Г) корни

56. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ЧИСТОТЕЛА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) цветки

В) корни

Г) плоды

57. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У

ЭХИНАЦЕИ ПУРПУРНОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

А) траву

Б) корни

В) плоды

Г) цветки

58. В ДИКОМ ВИДЕ НЕ ВСТРЕЧАЕТСЯ В РОССИИ, НО

ПОВСЕМЕСТНО КУЛЬТИВИРУЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

А) ноготки лекарственные

Б) первоцвет весенний

В) череда трехраздельная

Г) крапива двудомная

59. ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЕ, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ,

ИЗЛОМ РОВНЫЙ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ, ВКУС СИЛЬНО

ВЯЖУЩИЙ- ЭТО КОРНЕВИЩА

А) горца змеиного

Б) лапчатки

В) алтея

Г) одуванчика

60. ЛЕКАРСТВЕННЫМ РАСТИТЕЛЬНЫМ СЫРЬЕМ ЛИПЫ

ЯВЛЯЮТСЯ

А) соцветия с прицветным листом

Б) отдельные цветки

В) цветы и плоды

Г) соцветия с остатком цветоноса до 3 см

61. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ЛАНДЫША

МАЙСКОГО МОЖЕТ БЫТЬ

А) купена

Б) тысячелистник обыкновенный

В) ромашка аптечная

Г) пупавка собачья

62. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЛИСТЬЕВ МАТЬ-И-

МАЧЕХИ МОЖЕТ БЫТЬ

А) белокопытник

Б) чернобыльник

В) подорожник большой

Г) пустырник сердечный

63. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ПОЛЫНИ

ГОРЬКОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

А) чернобыльник

Б) тысячелистник обыкновенный

В) пижма обыкновенная

Г) зверобой продырявленный

64. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЦВЕТКОВ

РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

А) пупавка собачья

Б) ноготки лекарственные

В) арника горная

Г) пижма обыкновенная

65. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ КОРНЕВИЩ С

КОРНЯМИ ВАЛЕРИАНЫ ЛЕКАРСТВЕННОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

А) посконник

Б) синюха голубая

В) девясил высокий

Г) левзея сафлоровидная

66. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ МЯТЫ СОДЕРЖИТ

А) эфирное масло ментол, флавоноиды

Б) эфирное масло тимол, флавоноиды

В) эфирное масло цинеол, флавоноиды

Г) эфирное масло пинен, флавоноиды

67. СЕМЕНА ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

А) лен посевной

Б) чистотел большой

В) душица обыкновенная

Г) дуб обыкновенный

68. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

А) жостер слабительный

Б) крушина ломкая

В) багульник болотный

Г) аир болотный

69. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

А) рябина обыкновенная

Б) крушина ломкая

В) багульник болотный

Г) аир болотный

70. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

А) калина обыкновенная

Б) боярышник сглаженный

В) береза повислая

Г) сосна обыкновенная

71. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

А) дуб обыкновенный

Б) боярышник сглаженный

В) береза повислая

Г) сосна обыкновенная

72. ЦИЛИНДРИЧЕСКИЕ, СЛЕГКА ПРОДОЛЬНО-МОРЩИНИСТЫЕ,

ИЗЛОМ СВЕТЛО-ЖЕЛТЫЙ, ВОЛОКНИСТЫЙ, ВКУС СЛАДКИЙ, ПРИТОРНЫЙ-

ЭТО КОРНИ

А) солодки

Б) змеевика

В) бадана

Г) девясила

73. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С

ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) приказом руководителя аптечной организации

Б) постановлением Правительства РФ

В) приказом Министерства здравоохранения РФ

Г) приказом Министерства здравоохранения субъекта РФ

74. КОНТРОЛЬ ЗА ТЕМПЕРАТУРНЫМ РЕЖИМОМ В

ХОЛОДИЛЬНИКЕ, В КОТОРОМ ХРАНЯТСЯ МЕДИЦИНСКИЕ

ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) два раза в день

Б) один раз в день

В) несколько раз в день

Г) один раз в два дня

75. ХРАНЕНИЕ ПАХУЧИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) в герметичной укупоренной таре

Б) в прохладном месте

В) при комнатной температуре

Г) в специально выделенном шкафу

76. В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ

СОДЕРЖАНИЕ ОГНЕ- И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) необходимое количество для работы в течение 1 смены

Б) месячный запас

В) 3-дневный запас

Г) необходимое количество для работы в течение недели

77. ПРИ ХРАНЕНИИ ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ СЛЕДУЕТ ПРИНИМАТЬ МЕРЫ

А) предохранения от загрязнения их пылью

Б) воздействия пониженной температуры

В) воздействия повышенной влажности

Г) предохранения от загрязнения их микроорганизмами

78. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА, КОТОРУЮ СЛЕДУЕТ

ПОДДЕРЖИВАТЬ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ВЫСЫХАНИЯ, ПОТЕРИ

ЭЛАСТИЧНОСТИ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ НЕ МЕНЕЕ

А) 65%

Б) 80%

В) 50%

Г) 70%

79. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПЕРЕВЯЗОЧНЫХ СРЕДСТВ

А) в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри

светлой масляной краской

Б) в сухом, прохладном, защищенном от света месте

В) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не

менее 65%

Г) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не

более 65%

80. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ОСНАЩАЮТ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА

А) гигрометрами

Б) барометрами

В) термометрами

Г) манометрами

81. ПОКАЗАНИЯ ГИГРОМЕТРОВ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

А) один раз в день

Б) два раза в день

В) один раз в неделю

Г) два раза в неделю

82. РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В

ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (В ГРАД. С)

А) +8+15

Б) 0+8

В) +2+8

Г) +2+15

83. ПРИ АВАРИЙНОМ ОТКЛЮЧЕНИИ ХОЛОДИЛЬНИКОВ,

ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ ХРАНЯТ

А) в термоконтейнерах с хладоэлементами

Б) в холодильнике для хранения термолабильных лекарственных препаратов

В) в транспортной упаковке с хладоэлементами

Г) в любом свободном холодильнике

84. ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

А) в таре, исключающей испарение жидкостей

Б) прохладном, защищенном от света месте

В) при пониженной влажности

Г) при температуре +2+8 °С

85. МАКСИМАЛЬНАЯ СТЕПЕНЬ (ОБЪЕМ) ЗАПОЛНЕНИЯ ТАРЫ С

ОГНЕОПАСНЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) 90%

Б) 100%

В) 80%

Г) 85%

86. ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ РАЗМЕЩАЮТСЯ НА СТЕЛЛАЖАХ НА

ВЫСОТУ

А) в один ряд

Б) не более 2 рядов

В) в несколько рядов

Г) не менее 5 рядов

87. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ БУЖЕЙ, КАТЕТЕРОВ, ПУЗЫРЕЙ ДЛЯ

ЛЬДА, ПЕРЧАТОК

А) в лежачем положении

Б) в подвешенном состоянии

В) плотно заполненных ящиках в несколько рядов

Г) в горизонтальном положении в рулонах

88. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ КРУГОВ ПОДКЛАДНЫХ, ГРЕЛОК

РЕЗИНОВЫХ, ПУЗЫРЕЙ ДЛЯ ЛЬДА

А) слегка надутым

Б) в подвешенном состоянии

В) в лежачем положении

Г) в горизонтальном положении в рулонах

89. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ СТЕРИЛЬНОГО ПЕРЕВЯЗОЧНОГО

МАТЕРИАЛ

А) в первичной заводской упаковке

Б) во вторичной упаковке

В) в аптечной упаковке

Г) в транспортной упаковке

90. ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ИЗДЕЛИЙ

МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

А) при комнатной температуре

Б) при пониженной температуре

В) в прохладном месте

Г) повышенной температуре

91. К ВЗРЫВЧАТЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) нитроглицерин

Б) прозерин

В) серебра нитрат

Г) калия перманганат

92. СПИРТЫ В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ ХРАНЯТСЯ В

МЕТАЛЛИЧЕСКИХ ЕМКОСТЯХ, ЗАПОЛНЯЕМЫХ НЕ БОЛЕЕ

А) 75%

Б) 90%

В) 80%

Г) 95%

93. В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ

СРЕДСТВ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ

А) однодневный

Б) десятидневный

В) трехдневный

Г) пятидневный

94. ПРИ ХРАНЕНИИ НЕ ДОПУСКАЕТСЯ ЗАМЕРЗАНИЕ

А) раствора инсулина

Б) плазмозамещающих растворов

В) вакцины против полиомиелита

Г) растворов для регидрации для парентерального введения

95. В ТАРЕ, ЗАЛИТОЙ СВЕРХУ ПАРАФИНОМ, ХРАНЯТ ВЕЩЕСТВА

А) гигроскопические

Б) термолабильные

В) светочувствительные

Г) красящие

96. СУБСТАНЦИЮ МАГНИЯ СУЛЬФАТА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

А) в прохладном месте, в герметически укупоренной таре

Б) при комнатной температуре, в штанглазе

В) в первичной упаковке, в холодильнике

Г) в прохладном месте в первичной упаковке

97. НА ПРОЦЕССЫ ПРИЕМА, ТРАНСПОРТИРОВКИ И РАЗМЕЩЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ РАЗРАБОТАНЫ

А) стандартные операционные процедуры

Б) стандарты предприятия

В) приказы руководителя предприятия

Г) приказы Минздрава РФ

98. ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ РАСХОЖДЕНИЙ В КОЛИЧЕСТВЕ И КАЧЕСТВЕ

ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ СОСТАВЛЯЕТСЯ

А) акт

Б) справка

В) информационное письмо

Г) инвентаризационная ведомость

99. ДО ВЫЯСНЕНИЯ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ РАСХОЖДЕНИЙ ПРИ

ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ, ОН ПОМЕЩАЕТСЯ В

А) карантинную зону

Б) зону хранения

В) зону приемки

Г) административную зону

100. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

РАЗМЕЩАЮТСЯ С УЧЕТОМ

А) физико-химических свойств

Б) производителя лекарственных средств

В) поставщика лекарственных средств

Г) объема поставки

101. ДОСТАВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕКУ

ДОЛЖНА ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ В ТАРЕ

А) транспортной

Б) производственной

В) потребительской

Г) разовой

102. ПРИЕМКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕКЕ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В ЗОНЕ

А) специально выделенной

Б) карантинной

В) административной

Г) хранения

103. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ

А) постановлением Главного государственного санитарного врача РФ

Б) приказом Министерства здравоохранения РФ

В) постановлением Правительства РФ

Г) законом РФ

104. В «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ХРАНЕНИЯ

ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, АПТЕЧНЫЕ

ОРГАНИЗАЦИИ ОТНОСЯТСЯ К УРОВНЮ

А) третьему

Б) четвертому

В) первому

Г) второму

105. ПРИ ПРИЕМЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ

ТЕМПЕРАТУРА В ТЕРМОКОНТЕЙНЕРЕ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ

ПОКАЗАТЕЛЯМ (°С)

А) +2+8

Б) -2+2

В) 0+4

Г) +8+15

106. ПОСТУПЛЕНИЕ И РАСХОД ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ

ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖЕН РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ В

А) журнале учета движения

Б) реестре приходных и расходных накладных

В) стандартных операционных процедурах

Г) журнале предметно-количественного учета

107. К КОМПЛЕКТУ ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ

ДОКУМЕНТОВ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРИЛАГАЮТСЯ

А) реестр документов качества

Б) регистрационные удостоверения

В) декларации о соответствии

Г) лицензия поставщика

108. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

А) специально созданная комиссия

Б) ответственное лицо

В) материально-ответственное лицо

Г) руководитель организации

109. ПРИ НАРУШЕНИИ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОН ПОМЕЩАЕТСЯ В ЗОНУ

А) карантинную

Б) хранения

В) административную

Г) приемки

110. ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ НЕ ВХОДИТ В ПРИЕМОЧНЫЙ

КОНТРОЛЬ ОЦЕНКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) подлинность

Б) внешний вид, запах, цвет

В) маркировка

Г) целостность упаковки

111. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА

ПРОВОДИТСЯ ПО

А) внешним признакам

Б) количественному составу

В) подлинности

Г) микробиологической чистоте

112. ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО

АССОРТИМЕНТА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ПРОВЕРКУ

А) качества по внешним признакам

Б) товарно-сопроводительных документов

В) документов по качеству

Г) договоров с поставщиками

113. В СЛУЧАЕ НАРУШЕНИЯ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ

ПРОДУКТОВ ДЕТСКОГО, ДИЕТИЧЕСКОГО ПИТАНИЯ, БАД, ОНИ ПОДЛЕЖАТ

А) возврату поставщику

Б) уценке

В) списанию

Г) утилизации

114. ПЕРЕЧЕНЬ ДОКУМЕНТОВ ПО КАЧЕСТВУ ПРОДУКТОВ

ДЕТСКОГО, ДИЕТИЧЕСКОГО ПИТАНИЯ, БАД ОТРАЖАЕТСЯ В

А) реестре

Б) приходной накладной

В) товарно-транспортной накладной

Г) счете

115. РЕЗУЛЬТАТЫ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГИСТРИРУЮТСЯ

А) записью в специальном журнале

Б) отметкой о проверке в товарно-транспортной накладной

В) отметкой о проверке в реестре документов по качеству

Г) специально составленном акте

116. ПОМЕЩЕНИЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ БАД ДОЛЖНЫ БЫТЬ

ОСНАЩЕНЫ

А) гигрометрами

Б) манометрами

В) барометрами

Г) водосчетчиками

117. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОХОЖДЕНИЯ МЕТРОЛОГИЧЕСКОГО

КОНТРОЛЯ ГИГРОМЕТРОВ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) производителем приборов

Б) аптечной организацией

В) министерством здравоохранения РФ

Г) правительством РФ

118. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ БАД УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) производителем

Б) роспотребнадзором

В) аптечной организацией

Г) поставщиком

119. ХРАНЕНИЕ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С

А) физико-химическими свойствами

Б) датой выпуска

В) сроком годности

Г) ассортиментом

120. ХРАНЕНИЕ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) отдельно от лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента

Б) совместно с лекарственными препаратами и товарами аптечного ассортимента

В) совместно с товарами аптечного ассортимента

Г) отдельно от лекарственных препаратов

121. РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНУЮ СЕТЬ ПОДЛЕЖАТ БАД,

ПРОШЕДШИЕ

А) государственную регистрацию

Б) сертификацию

В) санитарно-эпидемиологический контроль

Г) приемочный контроль

122. ПО ОКОНЧАНИИ СРОКА ГОДНОСТИ, БАД ПОДЛЕЖАТ

А) утилизации

Б) возврату поставщику

В) возврату производителю

Г) сдаче на анализ на соответствие качественного и количественного составов

123. ПРИ ХРАНЕНИИ ГОРЧИЧНИКИ ТРЕБУЮТ ЗАЩИТЫ ОТ

А) влаги

Б) света

В) повышенной температуры

Г) газов

124. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ СУБСТАНЦИЮ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА

СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В

А) стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

Б) стеклянной таре с герметичной укупоркой

В) металлической таре с герметичной укупоркой

Г) в прохладном месте

125. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ,

ПСИХОТРОПНЫХ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ХРАНЯТСЯ В

А) металлических или деревянных шкафах, опечатываемых в конце рабочего дня

Б) в специально оборудованной комнате на стеллажах

В) сейфах

Г) закрывающихся шкафах

126. КОНТРОЛЬ ЗА ТЕМПЕРАТУРНЫМ РЕЖИМОМ В

ХОЛОДИЛЬНИКЕ, В КОТОРОМ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ

ТЕРМОЛАБИЛЬНЫХ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) один раз в день

Б) два раза в день

В) один раз в неделю

Г) один раз в два дня

127. ПРИ УСЛОВИИ ХРАНЕНИЯ «В СУХОМ МЕСТЕ»

ПОДДЕРЖИВАЕТСЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ

А) 50%

Б) 60%

В) 40%

Г) 70%

128. ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО

АЛФАВИТНОМУ ПРИНЦИПУ, ПО КОДАМ ДОПУСКАЕТСЯ ПРИ

А) использовании компьютерных технологий

Б) хранении по агрегатному состоянию

В) хранении с учетом физико-химического состояния

Г) использовании фармакологических групп

129. ПОД ВЛИЯНИЕМ НИЗКОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ УХУДШАЮТСЯ

СВОЙСТВА РАСТВОРОВ

А) формальдегида

Б) глюкозы

В) ацесоли

Г) гемодеза

130. ПРОТАРГОЛ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ В

А) защищенном от света месте

Б) прохладном месте

В) герметично укупоренной таре

Г) таре, заполненной доверху

131. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ПО

ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

А) соответствие оформления лекарственных препаратов требованиям нормативной

документации

Б) наличие запаха

В) целостность упаковки

Г) внешний вид

132. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

А) отдельно от пластмассовых и металлических изделий

Б) вместе с хирургическими инструментами (возможно)

В) в помещении получения воды очищенной

Г) совместно с медицинскими изделиями

133. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И

ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВОЗМОЖНО ХРАНЕНИЕ

А) ядовитых и сльнодействующих лекарственных средств, находящихся под

международным контролем

Б) ядовитых и сльнодействующих лекарственных средств, не находящихся под

международным контролем

В) лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету

Г) других лекарственных средств

134. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ФЕНТАНИЛ ТТС 12,5 МКГ/ЧАС

№5 ХРАНИТСЯ

А) специально оборудованном помещении в сейфе

Б) специально оборудованном помещении на стеллаже

В) в металлическом шкафу под замком

Г) в деревянном шкафу под замком

135. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ТРОПИКАМИД ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ

ХРАНИТСЯ В

А) запирающемся металлическом шкафу

Б) специально оборудованном помещении на стеллаже

В) специально оборудованном помещении в сейфе

Г) деревянном шкафу

136. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ РЕДУКСИН МЕТ ХРАНИТСЯ

А) в деревянном шкафу

Б) в металлическом шкафу под замком

В) в деревянном шкафу под замком

Г) специально оборудованном помещении на стеллаже

137. РАСТВОРЫ ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНФУЗИЙ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

А) в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С

Б) при температуре не выше 25 °С

В) в защищенном от света месте, при температуре не выше 15 °С

Г) при температуре не выше 8 °С

138. ТЕРМОЛАБИЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

А) теряют свои свойства при температуре 15-25°С и более

Б) сохраняют свои потребительские свойства при комнатной температуре и выше

В) теряют свои потребительские свойства только при температуре 30 °С и выше

Г) теряют свои свойства при температуре 8-15°С

139. АПТЕЧНЫЕ ЭТИКЕТКИ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

ИМЕЮТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) оранжевый

Б) розовый

В) зеленый

Г) синий

140. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, КОТОРЫМ НЕОБХОДИМА

ЗАЩИТА ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ

А) спиртовые экстракты и настойки

Б) антибиотики

В) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды

Г) органопрепараты

141. К ГЛАЗНЫМ КАПЛЯМ НЕ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ТРЕБОВАНИЕ

А) апирогенности

Б) стерильности

В) стабильности

Г) изоосмотичности

142. ИНЪЕКЦИОННЫЕ РАСТВОРЫ, ПРИГОТОВЛЕННЫЕ

АСЕПТИЧЕСКИ, ИМЕЮТ СРОК ХРАНЕНИЯ

А) 1 сутки

Б) 30 суток

В) 5 суток

Г) 10 суток

143. ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРИЕМКУ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) государственная фармакопея Российской Федерации XIII издания

Б) государственная фармакопея СССР XI издания

В) фармакопейная статья

Г) технические условия

144. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ В СЫРЬЕ ЗАТХЛОГО УСТОЙЧИВОГО

ПОСТОРОННЕГО ЗАПАХА, НЕ ИСЧЕЗАЮЩЕГО ПРИ ПРОВЕТРИВАНИИ,

ПАРТИЯ СЫРЬЯ

А) не подлежит приемке

Б) подлежит приемке с соответствующей записью в «Акте отбора средней пробы»

В) подлежит приемке, после чего может быть отправлена на фармацевтическую

фабрику для приготовления галеновых препаратов

Г) подлежит приемке с последующей отправкой сырья на химико-фармацевтические

заводы для получения индивидуальных препаратов

145. ВРЕМЯ ЗАГОТОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО

СЫРЬЯ ШИПОВНИКА

А) в период созревания до заморозков

Б) в период созревания после заморозков

В) заморозки не влияют на время сбора сырья

Г) в период плодоношения

146. ИЗМЕНЯЕТ ВНЕШНИЙ ВИД ПРИ ХРАНЕНИИ ВСЛЕДСТВИЕ

ПОТЕРИ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ

А) меди сульфат

Б) кальция хлорид

В) калия хлорид

Г) натрия йодид

147. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К

ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ

СВОЙСТВАМИ

А) термопсис ланцетный

Б) ландыш майский

В) тысячелистник обыкновенный

Г) горец птичий

148. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ, КОРНЕВИЩА КОТОРОГО

ИМЕЮТ ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЙ ВИД, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ,

РОВНЫЙ ИЗЛОМ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ ЦВЕТ И СИЛЬНО

ВЯЖУЩИЙ ВКУС

А) горец змеиный

Б) лапчатка прямостоячая

В) алтей лекарственный

Г) одуванчик лекарственный

149. НАДПИСИ, ЗНАКИ ИЛИ УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ, КОТОРЫЕ

НАНОСЯТСЯ НЕПОСРЕДСТВЕННО НА ТОВАР ИЛИ ЕГО УПАКОВКУ И

КОТОРЫЕ НЕСУТ НЕОБХОДИМУЮ ИНФОРМАЦИЮ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ –

ЭТО

А) маркировка

Б) серия

В) описание

Г) информация

150. ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ,

ТРЕБУЮЩИХ ЗАЩИТЫ ОТ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ В

ПОМЕЩЕНИЯХ 1-Й И 2-Й КАТЕГОРИИ В

А) запирающихся холодильниках

Б) холодных подвальных помещениях

В) отдельной, запирающейся камере холодильника

Г) помещение с постоянно работающим кондиционером

151. СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

ПРЕПАРАТАМИ

А) не допускается

Б) допускается при хранении других препаратов на отдельных полках

В) допускается при хранении других препаратов на дверной панели холодильника

Г) допускается при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов на

дверной панели холодильника

152. ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И

ДРУГИХ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЕННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ

ОРГАНИЗАЦИЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ ПРИБОРАМИ ДЛЯ

РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА, КРОМЕ

А) тонометров

Б) термометров

В) гигрометров

Г) психрометров

153. ОПТИМАЛЬНАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В

ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ СОСТАВЛЯЕТ

А) 65% и более

Б) до 40%

В) до 50%

Г) 50-70

154. НОРМАТИВНО-ПРАВОВОЙ АКТ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ ПРИНЦИП

СИСТЕМАТИЗАЦИИ ТОВАРОВ ПРИ ХРАНЕНИИ В АПТЕКЕ

А) приказ руководителя аптечной организации

Б) приказ Министерства здравоохранения РФ

В) приказ Министерства здравоохранения субъекта РФ

Г) постановление Правительства РФ

155. РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) +15+25 °С

Б) +15+30 °С

В) +2+8 °С

Г) +8+15 °С

156. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА, КОТОРУЮ

СЛЕДУЕТ ПОДДЕРЖИВАТЬ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ВЫСЫХАНИЯ

РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ И ПОТЕРИ ИХ ЭЛАСТИЧНОСТИ

А) не менее 65%

Б) не менее 80%

В) не менее 50%

Г) не менее 70%

157. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ЖГУТОВ И ЗОНДОВ

А) в подвешенном состоянии

Б) в лежачем положении

В) плотно заполненных ящиках в несколько рядов

Г) в горизонтальном положении в рулонах

158. В ПРОЦЕССЕ ХРАНЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ СУЛЬФАЦИЛА

НАТРИЯ ПОД ДЕЙСТВИЕМ СВЕТА И КИСЛОРОДА ВОЗДУХА МОЖЕТ

ПРОИСХОДИТЬ

А) пожелтение раствора

Б) появление осадка

В) сдвиг рН в кислую сторону

Г) сдвиг рН в щелочную сторону

159. МЕСТО ХРАНЕНИЯ ТОВАРОВ ДО ВЫЯСНЕНИЯ

ОБСТОЯТЕЛЬСТВ РАСХОЖДЕНИЙ ПРИ ИХ ПРИЕМКЕ

А) карантинная зона

Б) зона хранения

В) зона приемки

Г) административная зона

160. УРОВЕНЬ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ В «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ»

ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) третий

Б) четвертый

В) первый

Г) второй

161. ЗОНА ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРИ

НАРУШЕНИИ ЦЕЛОСТНОСТИ ЕГО УПАКОВКИ

А) карантинная зона

Б) зона хранения

В) административная зона

Г) зона приемки

162. ПРОЦЕСС РАЗМЕЩЕНИЯ ПРОДУКЦИИ С ОБЕСПЕЧЕНИЕМ

УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ С МОМЕНТА ПОСТУПЛЕНИЯ ДО МОМЕНТА

ПОЛУЧЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕМ НАЗЫВАЕТСЯ

А) хранение

Б) управление потоками

В) хозяйственная операция

Г) складирование

163. В МЕСТАХ ВРЕМЕННОГО ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ

СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

А) в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому

Б) в специально оборудованных боксах

В) на вертушке, находящейся рядом с провизором, который изготавливает

лекарственные формы

Г) в ящике ассистентского стола, запирающемся на ключ

164. ОСНОВАНИЕ ДЛЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В

МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ

А) требование-накладная

Б) рецепт

В) накладная на внутреннее перемещение

Г) заявка

165. К ПЕРВОЙ КАТЕГОРИИ ПОМЕЩЕНИЙ ХРАНЕНИЯ НС И ПВ

ОТНОСЯТСЯ

А) помещения производителей и изготовителей (за исключением аптечных

организаций) наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров,

предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции

Б) помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для

хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ,

внесенных в список II перечня, и месячного запаса психотропных веществ,

внесенных в список III перечня

В) помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для

хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ,

внесенных в список II перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ,

внесенных в список III перечня

Г) помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного

или 6-месячного запаса

166. СРОК ХРАНЕНИЯ ЖУРНАЛОВ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ,

СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НС И ПВ, СОСТАВЛЯЕТ

А) 5 лет

Б) 1 год

В) 2 года, не считая текущего

Г) 3 года

167. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ С ПОМЕТКОЙ «STATIM»

СОСТАВЛЯЕТ

А) 1 рабочий день

Б) 2 рабочих дней

В) 5 рабочих дней

Г) 10 рабочих дней

168. ПРЕПАРАТ ДИАЗЕПАМ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107/у-НП

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-04 (л)

169. ПРЕПАРАТ ТРИМЕПЕРИДИН, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107/у-НП

Б) 148-1/у-88

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-04 (л)

170. ПРЕПАРАТ ОМЕПРАЗОЛ 20МГ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) отпускается без рецепта

171. ПРЕПАРАТ СЕРТРАЛИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-04 (л)

172. ПРЕПАРАТ ДЖОЗАМИЦИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) отпускается без рецепта

173. ПРЕПАРАТ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) циклопентолат

Б) цефекон Н

В) цефритаксон

Г) церукал

174. КЕТАМИН ОТПУСКАЕТСЯ ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК ПО

БЛАНКУ ФОРМЫ

А) не отпускается по рецептам, применяется в стационаре

Б) 107/у-НП

В) 148-1/у-88

Г) 148-1/у-06 (л)

175. ПРЕПАРАТ ФЕНАЗЕПАМ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 107/у-НП

В) 148-1/у-88

Г) 148-1/у-04 (л)

176. ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО МОРФИНА В

ФОРМЕ РАСТВОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН

РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ

А) 20 ампул

Б) 10 ампул

В) 5 ампул

Г) 25 ампул

177. СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОВЕРЕННОСТИ, ПО КОТОРОЙ ЭТИЛОВЫЙ

СПИРТ ОТПУСКАЕТСЯ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, СОСТАВЛЯЕТ

А) 1 месяц

Б) 1 квартал

В) 15 дней

Г) 10 дней

178. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП,

ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ, СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

А) приказ Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н

Б) постановление Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

В) постановление Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Г) приказ Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

179. ПРЕГАБАЛИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ

ПКУ, СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

А) приказ Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н

Б) постановление Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

В) постановление Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Г) постановление Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

180. НИТРАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП,

УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ

А) постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Б) постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

В) постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Г) приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

181. ПРЕПАРАТ ВАЛЕМИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) отпускается без рецепта

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 107-1/у

182. ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО

ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

ПРЕДОСТАВЛЯЮТСЯ НА СРОК

А) бессрочно

Б) 1 год

В) 2 лет

Г) 5 лет

183. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) обеспечение отделений медицинской организации

Б) получение прибыли

В) обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами

Г) обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

184. ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ

ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, УТВЕРЖДАЕТСЯ ПРИКАЗОМ МЗ

РФ

А) №183н от 22 апреля 2014г.

Б) №403н от 11 июля 2017г.

В) №562н от 17 мая 2012г.

Г) №1175н от 20 декабря 2012г.

185. НАРУШЕНИЕ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ ЛП И ЕГО ОТПУСК В

ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ДОПУСКАЕТСЯ В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ

А) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП

(при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата,

содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке.

Б) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП

(при безрецептурном отпуске), больше количества ЛП, содержащегося во вторичной

(потребительской) упаковке.

В) количество ЛП необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном

отпуске), больше количества ЛП, содержащегося во вторичной (потребительской)

упаковке.

Г) количество ЛП, указанное в рецепте, меньше количества ЛП, содержащегося во

вторичной (потребительской) упаковке.

186. ПРИ ОТПУСКЕ ИЛП НА РЕЦЕПТЕ ИЛИ КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА

УКАЗЫВАЕТСЯ

А) точное время отпуска в часах и минутах

Б) побочные эффекты препарата

В) противопоказания к применению препарата

Г) ФИО пациента

187. В ТЕЧЕНИЕ ТРЕХ МЕСЯЦЕВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ХРАНЯТСЯ РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ БОЛЕЕ \_\_\_\_\_

ЭТИЛОВОГО СПИРТА ПО ОБЪЕМУ

А) 15%

Б) 20%

В) 25%

Г) 30%

188. УЧЕТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ

МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ВЕДЕТСЯ В

А) журнале учета фармацевтических товаров, израсходованных на оказание первой

медицинской помощи

Б) кассовой книге

В) инвентарной книге

Г) рецептурном журнале

189. УЧЕТ УЦЕНКИ И ДООЦЕНКИ ТОВАРОВ ПО ЛАБОРАТОРНО-

ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ВЕДЕТСЯ В

А) журнале учета лабораторных и фасовочных работ

Б) журнале учета рецептуры

В) журнале предметно-количественного учета

Г) кассовой книге

190. ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЕТ

ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ

СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ

А) дооценка

Б) уценка

В) надбавка

Г) оптовая цена

191. ПРАВИЛА ВЕДЕНИЯ И ХРАНЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ ЖУРНАЛОВ

РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ ПРЕКУРСОРОВ

НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДЕНЫ

А) постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419

Б) постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644

В) приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330

Г) приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н

192. В ЖУРНАЛ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЗАНОСИТСЯ

А) инфлювак

Б) имунофан

В) имудон

Г) ИРС-19

193. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА ПРЕПАРАТ «ПЕНТАЛГИН IC№»

СОСТАВЛЯЕТ

А) 15 дней

Б) 5 дней

В) 10 дней

Г) 30 дней

194. ФЕНТАНИЛ В ФОРМЕ ТТС ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ,

ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107/у-НП

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-06 (л)

195. ПРЕПАРАТЫ ПЕНИЦИЛЛИНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО

РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 107/у-НП

В) 148-1/у-88

Г) 148-1/у-04 (л)

196. ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

УТВЕРЖДАЮТСЯ ПРИКАЗОМ МЗ РФ

А) №403н от 11 июля 2017г.

Б) №183н от 22 апреля 2014г.

В) №562н от 17 мая 2012г.

Г) №1175н от 20 декабря 2012г.

197. РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС И ПВ

ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

А) 15 дней

Б) 5 дней

В) 10 дней

Г) 1 месяца

198. ПОРЯДОК НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ РЕГЛАМЕНТИРУЕТСЯ ПРИКАЗОМ МЗ РФ

А) №1175н от 20 декабря 2012г.

Б) №403н от 11 июля 2017г.

В) №562н от 17 мая 2012г.

Г) №183 от 22 апреля 2014г.

199. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА ВЫПУСКА ПИЛОКАРПИНА

А) глазные капли

Б) мазь

В) таблетки

Г) капсулы

200. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) клонидин

Б) ксилометазолин

В) фенилэфрин

Г) тетризолин

201. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНО

ПРИМЕНЕНИЕ

А) пропранолола

Б) фенотерола

В) сальбутамола

Г) будесонида

202. ХАРАКТЕРНЫМ ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ АТРОПИНА

ЯВЛЯЕТСЯ

А) нарушение ближнего зрения

Б) выраженная брадикардия

В) атриовентрикулярная блокада

Г) ортостатическая гипотензия

203. ДОКСАЗОЗИН ОТНОСИТСЯ К СЛЕДУЮЩЕЙ

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) альфа-адреноблокаторам

Б) м-холиноблокаторам

В) антихолинэстеразным лекарственным препаратам

Г) миорелаксантам

204. ПРИ РИНИТАХ ПРИМЕНЯЮТ

А) ксилометазолин

Б) тропикамид

В) доксазозин

Г) галантамин

205. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КСИЛОМЕТАЗОЛИНА ВКЛЮЧАЕТ

А) стимуляцию альфа-2-адренорецепторов сосудов

Б) блокаду бета-1-адренорецепторов сердца

В) ингибирование ацетилхолинэстеразы

Г) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

206. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА ВКЛЮЧАЕТ

А) стимуляцию бета-2-адренорецепторов бронхов

Б) блокаду альфа-1а-адренорецепторов предстательной железы

В) ингибирование ацетилхолинэстеразы

Г) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

207. САЛЬБУТАМОЛ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

А) купирования бронхоспазма

Б) лечения миастении

В) исследования глазного дна

Г) снижения АД

208. К КАРДИОСЕЛЕКТИВНЫМ БЕТА-АДРЕНОБЛОКАТОРАМ

ОТНОСИТСЯ

А) метопролол

Б) тимолол

В) пропранолол

Г) карведилол

209. ПРИ ПРОСТАТИТЕ И АДЕНОМЕ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

ПРИМЕНЯЮТ

А) тамсулозин

Б) атропин

В) сальбутамол

Г) фенилэфрин

210. АЛЬФА-2-АДРЕНОМИМЕТИКОМ С ЦЕНТРАЛЬНЫМ

МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) клонидин

Б) ксилометазолин

В) оксиметазолин

Г) тетризолин

211. К КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) добутамин

Б) метопролол

В) атропин

Г) сальбутамол

212. СУКСАМЕТОНИЯ ХЛОРИД ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

А) миорелаксанты

Б) ганглиоблокаторы

В) адреноблокаторы

Г) холинолитики

213. УГНЕТАТЬ ДЫХАТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР СПОСОБЕН

А) морфин

Б) кеторолак

В) парацетамол

Г) прегабалин

214. СЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРОМ ЦОГ-2 ЯВЛЯЕТСЯ

А) целекоксиб

Б) индометацин

В) ибупрофен

Г) напроксен

215. В КАЧЕСТВЕ ПСИХОСТИМУЛЯТОРА ПРИМЕНЯЕТСЯ

А) кофеин

Б) кетамин

В) трамадол

Г) кодеин

216. ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

А) противосудорожных

Б) противопаркинсонических

В) антидепрессантов

Г) ноотропов

217. АМИТРИПТИЛИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

А) антидепрессантов

Б) противосудорожных

В) противопаркинсонических

Г) ноотропов

218. ЛЕВОДОПА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ

А) противопаркинсонических

Б) антиангинальных

В) антидепрессантов

Г) ноотропов

219. ПИРАЦЕТАМ ОТНОСИТСЯ К

А) ноотропам

Б) антиконвульсантам

В) антидепрессантам

Г) противопаркинсоническим средствам

220. ГАЛОПЕРИДОЛ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

А) типичных нейролептиков

Б) атипичных нейролептиков

В) анксиолитиков

Г) антидепрессантов

221. ХЛОРПРОМАЗИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

А) типичных нейролептиков

Б) атипичных нейролептиков

В) анксиолитиков

Г) антидепрессантов

222. КЛОЗАПИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

А) атипичных нейролептиков

Б) типичных нейролептиков

В) анксиолитиков

Г) антидепрессантов

223. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ

ДИГОКСИНА

А) кардиотонический

Б) антиишемический

В) гипотензивный

Г) гиполипидемический

224. ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ИНГИБИРУЕТ ЖЕЛУДОЧНО-

КИШЕЧНЫЕ ЛИПАЗЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) орлистат

Б) аторвастатин

В) никотиновая кислота

Г) колестирамин

225. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ ОРЛИСТАТА ЯВЛЯЕТСЯ

А) стеаторея

Б) проаритмогенное действие

В) почернение стула

Г) фотодерматозы

226. ПРЕПАРАТОМ, ИНГИБИРУЮЩИМ АПФ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) эналаприл

Б) валсартан

В) нифедипин

Г) метопролол

227. ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ РЕЦЕПТОРЫ

АНГИОТЕНЗИНА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) валсартан

Б) эналаприл

В) нифедипин

Г) метопролол

228. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА

ПРИМЕНЯЮТ

А) каптоприл

Б) индапамид

В) ацетазоламид

Г) гидрохлоротиазид

229. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ

ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ СУБЛИНГВАЛЬНУЮ ФОРМУ

А) нитроглицерина

Б) метопролола

В) нитропруссида натрия

Г) дигоксина

230. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НИФЕДИПИНА СОСТОИТ В

А) блокировании медленных кальциевых каналов

Б) ингибированиит АПФ

В) блокировании рецепторов ангиотензина

Г) ингибировании ренина

231. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АМЛОДИПИНА СОСТОИТ В

А) блокировании медленных кальциевых каналов

Б) ингибированиит АПФ

В) блокировании рецепторов ангиотензина

Г) ингибировании ренина

232. КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВОМ НЕГЛИКОЗИДНОЙ

СТРУКТУРЫ ЯВЛЯЕТСЯ

А) добутамин

Б) дигоксин

В) нимодипин

Г) атропин

233. ДИГОКСИН ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) кардиотонические лекарственные препараты

Б) антиаритмические лекарственные препараты

В) антиангинальные лекарственные препараты

Г) антигипертензивные лекарственные препараты

234. БИСОПРОЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ

ГРУППЕ

А) бета-адреноблокаторов

Б) диуретиков

В) ингибиторов АПФ

Г) сартанов

235. НЕБИВОЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) бета-адреноблокаторов

Б) диуретиков

В) ингибиторов АПФ

Г) сартанов

236. ПРЕПАРАТОМ ГОРМОНА ЭПИФИЗА, РЕГУЛИРУЮЩИМ

БИОРИТМЫ И ПРИМЕНЯЕМЫМ В КАЧЕСТВЕ СНОТВОРНОГО СРЕДСТВА,

ЯВЛЯЕТСЯ

А) мелатонин

Б) тиамазол

В) соматропин

Г) летрозол

237. СНОТВОРНО-СЕДАТИВНЫМ ЭФФЕКТОМ ОБЛАДАЕТ

А) дифенгидрамин

Б) лоратадин

В) дезлоратадин

Г) левоцетиризин

238. МОЧЕГОННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ,

СПОСОБСТВУЮЩИЙ ЗАДЕРЖКЕ КАЛИЯ В ОРГАНИЗМЕ

А) спиронолактон

Б) ацетазоламид

В) этакриновая кислота

Г) индапамид

239. К АНТИКОАГУЛЯНТАМ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ ОТНОСИТСЯ

А) варфарин

Б) эноксапарин

В) клопидогрел

Г) абциксимаб

240. К ФИБРИНОЛИТИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) алтеплаза

Б) абциксимаб

В) этамзилат

Г) варфарин

241. В СОСТАВ СЕДАТИВНОГО СБОРА ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ

РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

А) мяты перечной

Б) крушины ломкой

В) толокнянки обыкновенной

Г) черемухи обыкновенной

242. В СОСТАВ СЛАБИТЕЛЬНОГО СБОРА ВХОДИТ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

А) крушины ломкой

Б) черемухи обыкновенной

В) толокнянки обыкновенной

Г) наперстянки пурпурной

243. В СОСТАВ СБОРА «ЭЛЕКАСОЛ» ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ

РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

А) эвкалипта прутовидного

Б) толокнянки обыкновенной

В) мелиссы лекарственной

Г) девясила высокого

244. ЛИСТЬЯ ЭВКАЛИПТА ПРУТОВИДНОГО ВХОДЯТ В СОСТАВ

СБОРА

А) элекасол

Б) грудного № 4

В) витаминного

Г) мочегонного

245. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ЛИСТЬЯ КАССИИ

(СЕННЫ) ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

А) слабительного

Б) мочегонного

В) витаминного

Г) грудного № 4

246. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ПИЖМЫ

ОБЫКНОВЕННОЙ ЦВЕТКИ ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

А) желчегонного № 3

Б) грудного № 1

В) грудного № 4

Г) слабительного

247. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЭВКАЛИПТА

ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЬЕВ ХАРАКТЕРНО ОСНОВНОЕ

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

А) противомикробное

Б) вяжущее

В) кардиотоническое

Г) мочегонное

248. ПРЕПАРАТЫ РАСТОРОПШИ ПЯТНИСТОЙ ПЛОДЫ ОБЛАДАЮТ

ВЫРАЖЕННЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ СВОЙСТВОМ

А) гепатопротекторным

Б) вяжущим

В) мочегонным

Г) отхаркивающим

249. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ПРЕПАРАТА «АЛЛОХОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ

СЫРЬЕ, ЗАГОТАВЛИВАЕМОЕ ОТ РАСТЕНИЯ

А) крапива двудомная

Б) подорожник большой

В) алтей армянский

Г) малина обыкновенная

250. ИСТОЧНИКОМ БИОГЕННЫХ СТИМУЛЯТОРОВ ЯВЛЯЕТСЯ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

А) алоэ древовидное

Б) малина обыкновенная

В) багульник болотный

Г) крапива двудомная

251. ИСТОЧНИКОМ ЦЕЛАНИДА ЯВЛЯЕТСЯ СЫРЬЕ РАСТЕНИЯ

А) наперстянка шерстистая

Б) мята перечная

В) ландыш майский

Г) сушеница топяная

252. НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-06(Л)

РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ

А) одно наименование препарата

Б) два наименования препарата

В) три наименования препарата

Г) четыре наименования препарата

253. НА КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) НЕ

УКАЗЫВАЕТСЯ

А) время отпуска

Б) наименование препарата

В) дозировка препарата

Г) способ применения

254. ЕСЛИ ПРЕПАРАТ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ЛЬГОТНОГО

ОТПУСКА, ОТСУТСТВУЕТ В АПТЕКЕ НА МОМЕНТ ОБРАЩЕНИЯ, ТО РЕЦЕПТ

РЕГИСТРИРУЕТСЯ

А) в журнале учета рецептов, находящихся на отсроченном обслуживании

Б) в журнале регистрации неправильно выписанных рецептов

В) в журнале учета дефектуры

Г) в журнале учета ЛП с ограниченным сроком годности

255. К ПОЗИЦИИ, ОТРАЖАЕМОЙ В СЕРИИ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

ФОРМЫ 148-1/У-06(Л) ОТНОСИТСЯ

А) код субъекта РФ

Б) код медицинской организации

В) код категории граждан

Г) код лекарственного препарата

256. М-ХОЛИНОЛИТИК, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) циклопентолат

Б) гиосцина бутилбромид

В) атропина сульфат

Г) пилокарпина гидрохлорид

257. ФОРМОЙ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ДЛЯ ОТПУСКА

ТРОПИКАМИДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) №148-1/у-88

Б) №107/у-НП

В) №107-1/у

Г) без рецепта

258. ПРОТИВОПАРКИНСОНИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛЕЖАЩЕЕ

ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) тригексифенидил

Б) леводопа

В) пирибедил

Г) бромокриптин

259. АНТИГИПЕРТЕНЗИВНОЕ СРЕДСТВО ЦЕНТРАЛЬНОГО

ДЕЙСТВИЯ, ОТПУСКАЕМОЕ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №148-1/У-

88

А) клонидин

Б) эналаприл

В) бисопролол

Г) лозартан

260. ТЕОФЕДРИН-Н ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО

БЛАНКА

А) №148-1/у-88

Б) №107 /у-НП

В) №107-1/у

Г) без рецепта

261. БРОНХОЛИТИН ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО

БЛАНКА

А) №107-1/у

Б) №107/у-НП

В) без рецепта

Г) №148-1/у-88

262. ТРАМАДОЛ ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО

БЛАНКА

А) №148-1/у-88

Б) №107/у-НП

В) №107-1/у

Г) №148-1/у-04 (л)

263. ПРОТИВОКАШЛЕВЫЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С

КОДЕИНОМ, ОТПУСКАЮТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) №148-1/у-88

Б) №107/у-НП

В) №107-1/у

Г) №148-1/у-06 (л)

264. ФОРМОЙ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ДЛЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕКИ

ПРЕПАРАТА ОКСАЗЕПАМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) №148-1/у-88

Б) №107/у-НП

В) №107-1/у

Г) без рецепта

265. НЕЙРОЛЕПТИКОМ, ПОДЛЕЖАЩИМ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ ЯВЛЯЕТСЯ

А) левомепромазин

Б) феназепам

В) кветиапин

Г) сульпирид

266. К АТИПИЧНОМУ НЕЙРОЛЕПТИКУ, ОТПУСКАЕМОМУ ПО

ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №148-1/У-88, ОТНОСИТСЯ

А) клозапин

Б) хлорпромазин

В) галоперидол

Г) дроперидол

267. АТИПИЧНЫЙ НЕЙРОЛЕПТИК, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО ФОРМЕ

РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №107-1/У

А) кветиапин

Б) клозапин

В) левомепромазин

Г) хлорпротиксен

268. К АНТИДЕПРЕССАНТУ С АНКСИОЛИТИЧЕСКИМИ

СВОЙСТВАМИ, ПОДЛЕЖАЩЕМУ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

ОТНОСИТСЯ

А) тианептин

Б) имипрамин

В) флуоксетин

Г) амитриптилин

269. АНОРЕКСИГЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛЕЖАЩЕЕ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) сибутрамин

Б) флуоксетин

В) орлистат

Г) редуксин лайт

270. ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО РЕЦЕПТАМ 107-

1/У И 148-1/У-88 ЗАПРЕЩАЕТСЯ

А) аптечными киосками

Б) аптеками

В) аптечными пунктами

Г) индивидуальными предпринимателями, имеющим лицензию на

фармацевтическую деятельность

271. ОТПУСК ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ, КРОМЕ АПТЕК, МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

А) аптечные пункты

Б) индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую

деятельность

В) аптечные киоски

Г) аптечные магазины

272. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

ФЕНОБАРБИТАЛ

А) 15 дней

Б) 30 дней

В) 10 дней

Г) 1 год

273. МАКСИМАЛЬНЫЙ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 107-1/У

А) 1 год

Б) 3 года

В) 1 месяц

Г) 2 года

274. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С ПОМЕТКОЙ

"STATIM" ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 1

Б) 2

В) 5

Г) 10

275. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С ПОМЕТКОЙ

"CITO" ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 2

Б) 1

В) 5

Г) 10

276. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ

ПРЕПАРАТ, ВХОДЯЩИЙ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ

МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ (КОЛИЧЕСТВО РАБОЧИХ ДНЕЙ)

А) 5

Б) 10

В) 2

Г) 1

277. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 148-1/У-06(Л), ВЫПИСАННОГО

ГРАЖДАНАМ, ДОСТИГШИМ ПЕНСИОННОГО ВОЗРАСТА, ИНВАЛИДАМ

ПЕРВОЙ ГРУППЫ И ДЕТЯМ - ИНВАЛИДАМ (КОЛИЧЕСТВО ДНЕЙ)

А) 90

Б) 30

В) 15

Г) 10

278. РЕЦЕПТ 148-1/У-06(Л) НА НАРКОТИЧЕСКИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ

ПРЕПАРАТ СПИСКА II В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ

СИСТЕМЫ ВЫПИСЫВАЕТСЯ С ПРИЛОЖЕНИЕМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107-у/НП

Г) 148-1/у-04(л)

279. УПАКОВКА, ЦЕЛОСТНОСТЬ КОТОРОЙ ЗАПРЕЩАЕТСЯ

НАРУШАТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМУ РАБОТНИКУ ПРИ ОТПУСКЕ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) первичная

Б) вторичная

В) транспортная

Г) групповая

280. ЛИЦОМ ПРИНИМАЮЩИМ РЕШЕНИЕ ОБ ЕДИНОВРЕМЕННОМ

ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВЫПИСАННЫХ НА ОДИН ГОД,

ЯВЛЯЕТСЯ

А) медицинский работник

Б) фармацевт

В) руководство аптеки

Г) провизор

281. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА, ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ ПО РЕЦЕПТУ 148-1/У-04 (Л) ИЛИ 148-1/У-06 (Л)

А) возвращает покупателю заполненный корешок рецепта, рецепт оставляет в аптеке

Б) проставляет штамп «Лекарственный препарат отпущен» и возвращает покупателю

В) проставляет штамп «Рецепт недействителен» и возвращает покупателю

Г) регистрирует в журнале и возвращает покупателю

282. ПРИ ОТПУСКЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕНОГО

ПРЕПАРАТА НА РЕЦЕПТЕ ИЛИ КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА ФАРМАЦЕВТ

УКАЗЫВАЕТ

А) время отпуска в часах и минутах

Б) срок хранения лекарственного препарата

В) срок действия лекарственного препарата

Г) условия хранения

283. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСКАТЬ

ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ НАЛИЧИИ

У ПОКУПАТЕЛЯ

А) специального термоконтейнера

Б) документа, удостоверяющего личность

В) полиса обязательного медицинского страхования

Г) транспортного средства

284. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА

НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

СПИСКА II В АПТЕКЕ

А) 5 лет

Б) 3 года

В) 3 месяца

Г) 1 месяц

285. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ 148-1/У-04 (Л) ИЛИ

148-1/У-06 (Л) В АПТЕКЕ

А) 3 года

Б) 1 год

В) 10 лет

Г) 3 месяца

286. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ В АПТЕКЕ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, КРОМЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И

ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

А) 3 года

Б) 1 год

В) 10 лет

Г) 3 месяца

287. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ В АПТЕКЕ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ БОЛЕЕ 15% ЭТИЛОВОГО

СПИРТА И НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ

А) 3 месяца

Б) 3 года

В) 1 год

Г) 5 лет

288. К ДЕЙСТВИЯМ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ НАРУШЕНИЙ

В ОФОРМЛЕНИИ РЕЦЕПТА ОТНОСЯТ

А) регистрацию рецепта в журнале , проставление штампа «Рецепт недействителен»

и возвращение покупателю

Б) регистрацию рецепта в журнале и сохранение в аптеке

В) возвращение рецепта покупателю и рекомендация посетителю о повторном

обращении к медицинскому работнику

Г) сохранение рецепта в аптеке и связь по телефону с медицинским работником

289. СУБЪЕКТ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ О ФАКТАХ НАРУШЕНИЯ

ПРАВИЛ ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТОВ ИНФОРМИРУЕТ

А) руководителя медицинской организации

Б) работника медицинской организации, выписавшего рецепт

В) органы управления здравоохранением

Г) экспертную медицинскую комиссию

290. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСКАТЬ НАРКОТИЧЕСКИЕ

И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПРИ

НАЛИЧИИ У ПОКУПАТЕЛЯ

А) документа, удостоверяющего личность

Б) разрешение органов внутренних дел

В) доверенности от медицинского работника

Г) полиса обязательного медицинского страхования

291. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ, ПРИ ОТПУСКЕ КОТОРЫХ

НЕ ВЫДАЕТСЯ СИГНАТУРА ОТНОСЯТСЯ

А) комбинированные, указанные в пункте 5 приказа № 562н от 17.05.2012

Б) наркотические и психотропные списка II

В) наркотические в виде трансдермальных терапевтических систем

Г) психотропные списка III

292. В ОТМЕТКЕ ОБ ОТПУСКЕ НА ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ

ФАРМАЦЕВТ УКАЗЫВАЕТ, КРОМЕ КОЛИЧЕСТВА ОТПУЩЕННЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) стоимость лекарственных препаратов

Б) торговые наименования

В) наименование аптечной организации

Г) фамилию фармацевтического работника

293. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА

ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III

А) 5 лет

Б) 3 года

В) 1 год

Г) 3 месяца

294. МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК МОЖЕТ ПРОДЛИТЬ ДЕЙСТВИЕ

РЕЦЕПТА 107-1/У НА МАКСИМАЛЬНЫЙ СРОК

А) 1 год

Б) 2 года

В) 6 месяцев

Г) 3 месяца

295. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА

ИНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) 1 год

Б) 1 месяц

В) 3 года

Г) 3 месяца

296. ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО РЕЦЕПТУ С

ДОЗИРОВКОЙ, КОТОРАЯ ОТСУТСТВУЕТ В АПТЕКЕ

А) допускается, при наличии в аптеке меньшей дозировки

Б) допускается при наличии в аптеке большей дозировки

В) запрещается, рецепт возвращается покупателю

Г) запрещается, рецепт остается в аптеке

297. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ПОЛУЧЕНИИ РЕЦЕПТА С

ПРЕВЫШЕНИЕМ ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОГО КОЛИЧЕСТВА

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) отпускает предельно допустимое количество с соответствующей отметкой в

рецепте

Б) отпускает лекарственный препарат в количестве, указанном в рецепте

В) не отпускает, на рецепте проставляет штамп «Рецепт недействителен»

Г) не отпускает, рецепт остается в аптеке

298. ПРИ НАЛИЧИИ В АПТЕКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА С

ПРЕВЫШАЮЩЕЙ ДОЗИРОВКОЙ, ЧЕМ В РЕЦЕПТЕ, РЕШЕНИЕ ОБ ОТПУСКЕ

ПРИНИМАЕТ

А) медицинский работник

Б) заведующий аптекой

В) фармацевт

Г) провизор

299. ФАРМАЦЕВТ, В СЛУЧАЕ НАРУШЕНИЯ ВТОРИЧНОЙ

УПАКОВКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРИЛАГАЕТ К

НЕМУ

А) инструкцию (копию) по применению

Б) паспорт на лекарственный препарат

В) декларацию о соответствии

Г) копию сертификата качества

300. К ИНФОРМАЦИИ, КОТОРУЮ ФАРМАЦЕВТ ЗАНОСИТ В

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК 148-1/У-04 (Л) ИЛИ 148-1/У-06 (Л) ОТНОСЯТ

А) код лекарственного препарата

Б) код категории граждан

В) % оплаты рецепта

Г) источник финансирования

301. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 148-1/У-88

А) 15 дней

Б) 30 дней

В) 10 дней

Г) 1 год

302. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 107-У/НП

А) 15 дней

Б) 30 дней

В) 10 дней

Г) 1 год

303. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НАЗНАЧАЕМЫЕ

ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИЕЙ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 15

Б) 30

В) 10

Г) 2

304. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА ПО РЕЦЕПТУ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ, В СЛУЧАЕ

А) нахождение рецепта на отсроченном обслуживании

Б) назначение по решению врачебной комиссии

В) наличия на рецепте печати «Для рецептов»

Г) наличия на рецепте пометки «Пациенту с хроническим заболеванием»

305. КАТЕГОРИЯ ГРАЖДАН, МАКСИМАЛЬНЫЙ СРОК ДЕЙСТВИЯ

РЕЦЕПТА 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л) ДЛЯ КОТОРЫХ СОСТАВЛЯЕТ 30

ДНЕЙ

А) дети до 3х лет

Б) граждане пенсионного возраста

В) инвалиды первой группы

Г) дети - инвалиды

306. ЛИЦОМ, ПРОСТАВЛЯЮЩИМ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ 148-

1/У-04 (Л) ИЛИ 148-1/У-06 (Л) КОД КАТЕГОРИИ ГРАЖДАН И ПРОЦЕНТ

ОПЛАТЫ ЯВЛЯЕТСЯ

А) медицинский работник

Б) фармацевт

В) провизор

Г) руководство аптеки

307. РЕКОМЕНДОВАННОЕ КОЛИЧЕСТВО ОТПУСКА

КОДЕИНСОДЕРЖАЩИХ КОМБИНИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ

А) не более 0,2г

Б) не более 0,6г

В) 30 таблеток

Г) 1 упаковка

308. АНАБОЛИЧЕСКИЕ ГОРМОНЫ ОТПУСКАЮТСЯ ПО РЕЦЕПТУ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107-у/НП

Г) без рецепта

309. ПОМЕТКА «ПАЦИЕНТУ С ХРОНИЧЕСКИМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ»

ПРИ УВЕЛИЧЕНИИ СРОКА ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, УКАЗЫВАЕТСЯ НА

БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 148-1/у-04(л)

Г) 107-у/НП

310. ПРИКАЗ МИНЗДРАВА РФ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРАВИЛА

ЗАПОЛНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ 107-У/НП

А) № 54н от 01.08.2012

Б) № 1175н от 20.12.2012

В) № 183н от 22.04.2014

Г) № 681 30.06.1998

311. ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА, ПОЗВОЛЯЮЩАЯ

ВЫПИСЫВАТЬ ДО 3 НАИМЕНОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 148-1/у-04(л)

Г) 107-у/НП

312. РЕЦЕПТ 148-1/У-04(Л) НА ПРОМЕДОЛ (ТРИМЕПИРИДИН) В

АМПУЛАХ ВЫПИСЫВАЕТСЯ С ПРИЛОЖЕНИЕМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

ФОРМЫ

А) 107-у/НП

Б) 148-1/у-88

В) 148-1/у-06(л)

Г) 107-1/у

313. К СЛУЧАЯМ, ПРИ КОТОРЫХ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

УКАЗЫВАЕТСЯ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ» ОТНОСЯТ

А) увеличения количества выписанного лекарственного препарата по сравнению с

предельно допустимым количеством на курс лечения до 60 дней

Б) увеличения срока действия рецепта

В) отпуска лекарственного препарата бесплатно или со скидкой

Г) превышения высшей разовой дозы приема препарата

314. К ИНФОРМАЦИИ, КОТОРАЯ НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ В РЕЦЕПТЕ С

ОТМЕТКОЙ «ПАЦИЕНТУ С ХРОНИЧЕСКИМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ» ОТНОСЯТ

А) точного времени в часах и минутах

Б) срока действия рецепта

В) периодичности отпуска

Г) количества отпуска препарата

315. КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА УКАЗЫВАЕТСЯ

ДОПОЛНИТЕЛЬНО ПРОПИСЬЮ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

А) 107-у/НП

Б) 148-1/у-88

В) 148-1/у-06(л)

Г) 107-1/у

316. ВОЗМОЖНЫЙ КУРС ЛЕЧЕНИЯ КОМБИНИРОВАННЫМИ

КОДЕИНСОДЕРЖАЩИМИ ПРЕПАРАТАМИ ПРИ ИХ ЕДИНОВРЕМЕННОМ

ОТПУСКЕ ПО РЕЦЕПТУС ОТМЕТКОЙ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ

НАЗНАЧЕНИЮ»СОСТАВЛЯЕТ \_\_\_\_ ДНЕЙ

А) 60

Б) 90

В) 30

Г) 50

317. ВОЗМОЖНЫЙ КУРС ЛЕЧЕНИЯ ПРЕПАРАТАМИ

ПРОИЗВОДНЫМИ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ ПРИ ИХ ЕДИНОВРЕМЕННОМ

ОТПУСКЕ ПО РЕЦЕПТУС ОТМЕТКОЙ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ

НАЗНАЧЕНИЮ»СОСТАВЛЯЕТ \_\_\_\_ ДНЕЙ

А) 60

Б) 90

В) 30

Г) 50

318. ЕДИНОВРЕМЕННЫЙ ОТПУСК ПРЕПАРАТОВ ОБЛАДАЮЩИХ

АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, С ОТМЕТКОЙ НА РЕЦЕПТЕ «ПО

СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ» ВОЗМОЖЕН НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ (В ДНЯХ)

А) 60

Б) 90

В) 30

Г) 50

319. РЕЦЕПТЫ ОТМЕЧАЮТСЯ ШТАМПОМ «ЛЕКАРСТВЕННЫЙ

ПРЕПАРАТ ОТПУЩЕН» И ВОЗВРАЩАЮТСЯ ПОКУПАТЕЛЮ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

А) антибиотики ( J01 )

Б) антипсихотические средства (№05A)

В) анксиолитики (№05В)

Г) антидепрессанты (№06А)

320. РЕЦЕПТЫ НА СНОТВОРНЫЕ И СЕДАТИВНЫЕ СРЕДСТВА (КОД

N05C) ПОСЛЕ ОТПУСКА

А) хранятся в аптеке 3 месяца

Б) отмечаются штампом «Рецепт недействителен» и возвращаются покупателю

В) хранятся в аптеке 3 года

Г) регистрируются в журнале и возвращаются покупателю

321. РЕЦЕПТЫ НА АНАБОЛИЧЕСКИЕ СТЕРОИДЫ (КОД А14А)

ПОСЛЕ ОТПУСКА

А) хранятся в аптеке 3 года

Б) отмечаются штампом «Лекарственный препарат отпущен» и возвращаются

покупателю

В) хранятся в аптеке 3 месяца

Г) регистрируются в журнале и возвращаются покупателю

322. РЕЦЕПТЫ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ В ВИДЕ

ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА

РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

А) 148-1/у-88

Б) 107-у/НП

В) без рецепта

Г) 107-1/у

323. РЕЦЕПТЫ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ В ВИДЕ

ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ХРАНЯТСЯ В АПТЕКЕ

А) 5 лет

Б) 3 года

В) 1 год

Г) 3 месяца

324. ЛЕВОФЛОКСАЦИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО ФОРМЕ

РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) №107-1/у

Б) №107/у-НП

В) №148-1/у-88

Г) без рецепта

325. К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ, ОТПУСКАЕМОМУ ПО

РЕЦЕПТУ №107-1/У ОТНОСИТСЯ

А) азитромицин таблетки

Б) клиндамицин суппозитории вагинальные

В) тетрациклин глазная мазь

Г) граммидин таблетки

326. АНТИАГРЕГАНТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА

А) аспирин кардио

Б) клопидогрел

В) тикагрелор

Г) пентоксифиллин

327. БЕЗРЕЦЕПТУРНЫЙ ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ

ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин

Б) нифедипин

В) изосорбида динитрат

Г) метопролол

328. АНТИКОНВУЛЬСАНТ С ВЫРАЖЕННЫМ АНАЛЬГЕТИЧЕСКИМ

ДЕЙСТВИЕМ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) прегабалин

Б) депакин

В) топирамат

Г) габапентин

329. ПРЕПАРАТ СО СНОТВОРНЫМ И ПРОТИВОСУДОРОЖНЫМ

ДЕЙСТВИЕМ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) фенобарбитал

Б) леветирацетам

В) этосуксимид

Г) фенитоин

330. КОМБИНИРОВАННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ ЭФЕДРИН И

ФЕНОБАРБИТАЛ, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ №148-1/У-88

А) теофедрин-Н

Б) кавинтон

В) каффетин колд

Г) терафлю

331. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА

А) глицин

Б) циннаризин

В) суматриптан

Г) бетагистин

332. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ

№107-1/У

А) метоклопрамид

Б) смектит диоктаэдрический

В) лоперамид

Г) дименгидринат

333. К МЕТОДАМ БОРЬБЫ С ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЙ

ПРОДУКЦИЕЙ ОТНОСИТСЯ

А) инспектирование аптечных организаций для выявления подделок

Б) закрытие медицинских организаций

В) закрытие аптечных организаций

Г) инспектирование территориальных органов управления фармацией

334. РЕГИСТРАЦИОННЫМ УДОСТОВЕРЕНИЕМ НАЗЫВАЕТСЯ

А) документ, подтверждающий факт государственной регистрации

Б) количество товара, произведенное в результате одного технологического цикла

его производителем

В) кодовое обозначение, присвоенное товару при его государственной регистрации

Г) кодовое обозначение, присвоенное результату исследования товара

335. ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ, ОПТИМАЛЬНЫЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ СОСТАВЛЯЕТ

А) не ниже 0°С и не выше 20°С

Б) от 0°С до 11°С

В) от 12°С до 15°С

Г) от 15°С до 20°С

336. РЕЗИНОВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ СЛЕДУЕТ ЗАЩИЩАТЬ

ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ

А) окислителей, света, механических повреждений, высоких и низких температур

Б) высоких температур

В) повышенной влажности

Г) газов, содержащихся в окружающей среде

337. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ТРЕБУЮЩИХ ОСОБЫХ

УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ, ОБРАЩЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ, НА ЭТИКЕТКАХ

А) могут печататься или наклеиваться дополнительные предупредительные надписи

Б) есть допустимые отклонения

В) есть дополнительные обозначения

Г) есть печати

338. К ХАРАКТЕРИСТИКЕ ПАРАМЕТРА ВОДЫ ДЛЯ СОДЕРЖАНИЯ

ПИЯВОК ОТНОСИТСЯ

А) чистая, свободная от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов,

механических загрязнений, иметь комнатную температуру

Б) охлажденная до +10°С

В) чистая и иметь комнатную температуру

Г) прохладная, из-под крана

339. ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОБЯЗАН ОБЕСПЕЧИВАТЬ БЕЗОПАСНОСТЬ

ТОВАРА В ТЕЧЕНИЕ

А) установленного срока службы или срока годности товара или в течение 10 лет

после передачи потребителю, если срок службы не установлен

Б) периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления

В) срока хранения товара

Г) срока годности товара

340. ПРАВИЛА ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ

УТВЕРЖДЕНЫ

А) постановлением Правительства РФ № 55 от 19.01.1998

Б) федеральным законом N 99-ФЗ от 04.05.2011

В) законом РФ № 2300-1 от 07.02.1992

Г) федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.2010

341. ПРИОБРЕТЕННЫЕ ГРАЖДАНАМИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ПРЕПАРАТЫ НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

А) не подлежат возврату или обмену

Б) подлежат возврату и обмену в течение 14 дней

В) подлежат возврату и обмену в течение 7 дней

Г) подлежат возврату и обмену в течение 10 дней

342. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

СРЕДСТВА ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

А) до истечения срока годности лекарственного препарата

Б) 1 год

В) 10 лет

Г) 5 лет

343. ИНФОРМАЦИЯ О МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЯХ НЕ ОБЯЗАНА

СОДЕРЖАТЬ СВЕДЕНИЯ О

А) химическом составе материала

Б) номере и дате разрешения на применение таких изделий

В) действии и оказываемом эффекте

Г) его назначении

344. ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ С ЭЛАСТИЧНЫМ СПРОСОМ

А) общая выручка от продажи возрастает при снижении цены

Б) общая выручка от продажи уменьшается при снижении цены

В) общая выручка от продажи остается постоянной при снижении цены

Г) общая выручка от продажи снижается при возрастании цены

345. ТОВАРЫ, ИМЕЮЩИЕ ВЫСОКУЮ ДОЛЮ И ВЫСОКИЙ ТЕМП

ПРИРОСТА ПРОДАЖ, НАЗЫВАЮТСЯ

А) звезды

Б) дикие кошки

В) дойные коровы

Г) собаки

346. ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАТЕЛЬ ТЩАТЕЛЬНО ВЫБИРАЕТ И

СРАНИВАЕТ МЕЖДУ СОБОЙ ПО РАЗЛИЧНЫМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ЯВЛЯЮТСЯ

ТОВАРАМИ

А) предварительного выбора

Б) повседневного спроса

В) особого спроса

Г) пассивного спроса

347. ПЕРВЫМ ЭТАПОМ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА ТОВАРА ЯВЛЯЕТСЯ

А) этап внедрения на рынок

Б) этап спада

В) этап роста

Г) этап зрелости

348. ПЕРВЫМ ЭТАПОМ ПРОДАЖИ ТОВАРА В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) установление контакта

Б) выявление потребности

В) презентация товара

Г) ответ на возражения

349. ГЛУБИНА ТОВАРНОГО АССОРТИМЕНТА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

А) разновидностью дозировок, концентраций, фасовок одного наименования товара

Б) числом лекарственных форм одной номенклатурной позиции

В) общим количеством всех продаваемых товаров

Г) количеством проданных ассортиментных позиций

350. В КОНЦЕПЦИИ ОТВЕТСТВЕННОГО САМОЛЕЧЕНИЯ ПЕРВЫМ

ЗВЕНОМ ЯВЛЯЮТСЯ

А) фармацевтические компании-производители

Б) аптечные организации

В) потребители

Г) медицинские организации

351. НЕДОСТАТКОМ ОТВЕТСТВЕННОГО САМОЛЕЧЕНИЯ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) высокий риск развития осложнений

Б) активное участие потребителя

В) экономия финансовых ресурсов

Г) экономия медицинских ресурсов

352. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ,

ДЕЙСТВУЮЩИЕ НА МОЧЕПОЛОВУЮ СИСТЕМУ

А) «мочегонный чай»

Б) «можжевеловый сироп»

В) «иммуновир»

Г) «валериана» капсулы

353. ПРИ ВАРИКОЗНОМ РАСШИРЕНИИ ВЕН МОЖНО

РЕКОМЕНДОВАТЬ

А) эластичные компрессионные бинты

Б) резиновые бинты

В) нестерильные бинты

Г) стерильные бинты

354. К ГИГИЕНИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) вата

Б) подгузники

В) платки носовые бумажные

Г) щетки зубные

355. ПРОТЕЗЫ СИНОВИАЛЬНОЙ ЖИДКОСТИ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В

АПТЕКАХ, СОДЕРЖАТ

А) гиалуроновую кислоту

Б) коллаген

В) хондроитинсульфат

Г) соляную кислоту

356. ВНУТРИМАТОЧНЫЕ СПИРАЛИ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ

А) эффективного предупреждения беременности

Б) прерывания нежелательной беременности

В) нормализации микрофлоры у женщин

Г) лечения женского бесплодия

357. НЕБУЛАЙЗЕРЫ – ЭТО УСТРОЙСТВА, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ

А) введения лекарственного препарата путем ингаляции

Б) введения лекарственного препарат через кожу

В) кварцевания верхних дыхательных путей

Г) промывания миндалин

358. ПЕРЕВЯЗОЧНЫЕ СРЕДСТВА ИЗГОТАВЛИВАЮТ ИЗ

А) хлопка

Б) природного газа

В) каучука

Г) древесины

359. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ,

УСПОКАИВАЮЩЕГО ДЕЙТВИЯ НА ЦНС

А) «валериана» капсулы

Б) «мочегонный чай»

В) «можжевеловый сироп»

Г) «иммуновир»

360. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ,

РЕГУЛИРУЮЩИЕ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЙ ОБМЕН

А) «мультитабс»

Б) «валериана» капсулы

В) «мочегонный чай»

Г) «можжевеловый сироп»

361. БИНТЫ МАРЛЕВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ – ЭТО

А) изготавливаемые из медицинской отбеленной марли ленты различной длины и

ширины

Б) побочные продукты при производстве марли, представляющие собой ее

кромочную часть

В) специально изготавливаемые ленты различной длины и ширины

Г) полоска ткани из хлопка

362. СРОК СОХРАНЕНИЯ СТЕРИЛЬНОСТИ ВАТЫ

А) не менее 5 лет

Б) не более 1 года

В) не менее 3 лет

Г) не более 3 лет

363. ПЕРЕВЯЗОЧНЫЙ МАТЕРИАЛ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ

ПЕРЕВЯЗОК, НАЛОЖЕНИЯ ШИН И КОМПРЕССОВ

А) бинт медицинский марлевый

Б) салфетки медицинские марлевые

В) вата

Г) отрезы медицинские марлевые

364. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ

НЕОБХОДИМЫ ДЛЯ

А) профилактики, вспомогательной терапии и поддержки в физиологических

границах функциональной активности органов и систем

Б) стимуляции роста и/или биологической активности нормальной микрофлоры

пищеварительного тракта

В) восполнения пищевых дефицитов

Г) снижения веса

365. ТОНОМЕТРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

А) диагностические приборы для измерения артериального давления

Б) диагностические тесты

В) медицинские инструменты

Г) средства ухода за больными

366. ГЛЮКОМЕТРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

А) диагностические приборы для измерения уровня глюкозы в крови

Б) диагностические тесты

В) медицинские инструменты

Г) средства ухода за больными

367. ПАМПЕРСЫ ДЛЯ ВЗРОСЛЫХ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

А) одноразовое средство гигиены для ежедневного обслуживания лежачего больного

Б) средство гигиены для многоразового использования

В) гигиеническое средство для ухода за кожей

Г) гигиеническое средство для профилактики пролежней

368. ТРАНСПОРТНЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ШИНЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В

АПТЕКЕ – ЭТО

А) средство для обездвиживания поврежденной области или части тела

пострадавшего на время его транспортировки

Б) средство для остановки кровотечения

В) средство для наложения гипса

Г) специальные средства для вытяжения конечностей

369. ПРОБИОТИКИ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ СОДЕРЖАТ

А) полезные для человека непатогенные и нетоксикогенные живые

микроорганизмов, нормализующие микрофлору кишечника

Б) энтеросорбенты, осуществляющие связывание экзо- и эндогенных веществ в ЖКТ

путѐм адсорбции

В) компоненты пищи, которые не перевариваются и не усваиваются в верхних

отделах желудочно-кишечного тракта, но ферментируются микрофлорой толстого

кишечника человека и стимулируют еѐ рост и жизнедеятельность

Г) диетические добавки и витаминные комплексы

370. В СОСТАВ ЭУБИОТИКОВ (ПРОБИОТИКОВ) ВХОДЯТ

А) живые непатогенные и нетоксигенные микроорганизмы

Б) растения пищевые и лекарственные

В) микроэлементы

Г) гормоны

371. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ

«ОВЕСОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

А) цветки бессмертника

Б) цветки календулы

В) цветки ромашки

Г) цветки липы

372. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНАЯ ДОБАВКА К ПИЩЕ «ГЕПАТРИН»

ОКАЗЫВАЕТ

А) антиоксидантное и восстанавливающее действие на клетки печени

Б) мочегонное действие

В) отхаркивающие действие

Г) седативное действие

373. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ

«ГЕПАТРИН» ПРИМЕНЯЮТ

А) экстракт расторопши

Б) экстракт алтея

В) экстракт солодки

Г) экстракт пустырника

374. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ

«ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР» ПРИМЕНЯЮТ

А) пижму обыкновенную

Б) крапиву двудомную

В) цветки бессмертника

Г) ромашку аптечную

375. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ

ДОБАВКИ «ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР»

А) для нормализации состояния желудочно-кишечного тракта и профилактики

глистных инвазий

Б) мочегонное

В) седативное

Г) отхаркивающее

376. В СОСТАВ НУТРИЦЕВТИКИ ВХОДЯТ

А) незаменимые в питании вещества (макро- и микроэлементы)

Б) наркотические и ядовитые вещества

В) антибиотики, гормоны

Г) ткани и органа человека

377. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАК ХРАНИТЬ

СТЕРИЛЬНЫЕ БИНТЫ

А) стерильные бинты хранятся в заводской упаковке

Б) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку

и хранить в полиэтиленовом пакете

В) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку

и переложить в шкаф

Г) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку

и положить на стол

378. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАК ХРАНИТЬ

СТЕРИЛЬНЫЕ МАРЛЕВЫЕ САЛФЕТКИ

А) стерильные марлевые салфетки хранятся в заводской упаковке

Б) стерильные марлевые салфетки хранятся без заводской упаковки

В) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить

заводскую упаковку и переложить в тумбочку

Г) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить

заводскую упаковку и положить на подоконник

379. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

СОСТАВЛЯЕТ

А) 30 дней

Б) 10 дней

В) 15 дней

Г) 60 дней

380. НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМ МЕДИЦИНСКИМ ИЗДЕЛИЕМ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной,

технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя)

либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации

Б) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского

законодательства

В) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его

характеристиках и (или) производителе (изготовителе)

Г) медицинское изделие, имеющее любой видимый дефект

381. ВЫБЕРИТЕ ТОВАР, РЕАЛИЗАЦИЯ КОТОРОГО ЗАПРЕЩЕНА В

АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ № 61 ОТ 12.04.10 «ОБ

ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

А) репеллент «Дэта»

Б) тест для экспресс-диагностики наркотических веществ

В) очки корригирующие

Г) минеральная вода «Ессентуки №17»

382. В ФОРМЕ ШОКОЛАДНОЙ ПЛИТКИ ВЫПУСКАЕТСЯ

А) фитолакс

Б) фрутолакс

В) микролакс

Г) глицелакс

383. К БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫМ ДОБАВКАМ ОТНОСИТСЯ

А) компливит селен

Б) комплигам В

В) комбилипен

Г) компливит для женщин 45 плюс

384. ПАРАНИТ СПРЕЙ ОБЛАДАЕТ ДЕЙСТВИЕМ

А) педикулицидным

Б) бактерицидным

В) фунгицидным

Г) вирулицидным

385. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПОДТВЕРЖДАЕТ

А) соответствие медицинского изделия установленным нормам

Б) закрытие аптечных организаций

В) информацию о медицинских изделиях

Г) сертификацию специалистов

386. ГРУППА ТОВАРОВ, КОТОРАЯ СОДЕРЖИТ ТОЛЬКО

МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

А) банки кровоотсосные, грелки, круги подкладные, пузыри для льда, трости, чулки

медицинские

Б) соски детские, презервативы, иглы инъекционные, сбор урологический, глазные

мази, ванночки глазные

В) шприцы медицинские, трости, бальзам «биовиталь», памперсы, бады

Г) круги подкладные, вода очищенная, пузыри для льда, трости, чулки медицинские,

мочеприемники, мочегонные препараты

387. ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ

РЕГИСТРАЦИИ НАЗЫВАЕТСЯ

А) регистрационным удостоверением

Б) декларацией о соответствии

В) экспертным заключением

Г) сертификатом соответствия

388. ПРИЧИНОЙ ПОРЧИ РЕЗИНОВЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

ЯВЛЯЮСЯ

А) воздействие окислителей, света, механических повреждений, высоких и низких

температур

Б) высоких температур

В) повышенной влажности

Г) газов, содержащихся в окружающей среде

389. ПРИ НЕИСПРАВНОСТИ ПРИБОРА В ТЕЧЕНИЕ ГАРАНТИЙНОГО

СРОКА, ОНИ ПОДЛЕЖАТ

А) возврату или обмену

Б) ремонту

В) в течение 14 дней со дня приобретения – обмену

Г) замену на аналогичный прибор на сумму, не превышающую стоимость

неисправного прибора

390. ПОСЕТИТЕЛЬ АПТЕКИ ОБРАТИЛСЯ К ФАРМАЦЕВТУ С

ПРОСЬБОЙ ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬ ЕГО ПО УСЛОВИЯМ СОДЕРЖАНИЯ

ПИЯВОК. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРИ ОТПУСКЕ

А) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой, свободной

от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов, механических

загрязнений, иметь комнатную температуру

Б) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть охлажденной до

+10°С

В) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой и иметь

комнатную температуру

Г) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть прохладной, из-под

крана

391. ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ № 55 ОТ 19.01.1998

УТВЕРЖДЕНЫ

А) правила продажи отдельных видов товаров

Б) сроки хранения товара

В) температурный режим, оптимальный для хранения резиновых изделий

Г) правила продаж товаров, которые не подлежат возврату или обмену

392. ТОРГОВЛЯ ТОВАРАМИ И ОКАЗАНИЕ УСЛУГ ПОКУПАТЕЛЯМ

ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ

СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ, – ЭТО

А) розничная торговля

Б) оптовая торговля

В) фармацевтический маркетинг

Г) фармацевтическая помощь

393. СОГЛАСНО ДЕЙСТВУЮЩИМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ

ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ…» ПОД ПОКУПАТЕЛЕМ ПОНИМАЕТСЯ

А) гражданин, имеющий намерение заказать или приобрести либо заказывающий,

приобретающий или использующий товары исключительно для личных, семейных,

домашних и иных нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской

деятельности

Б) организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары

для осуществления предпринимательской деятельности

В) индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления

предпринимательской деятельности

Г) аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению

394. ПОКУПАТЕЛЬ В СЛУЧАЕ ПРОДАЖИ ЕМУ ТОВАРА

НЕНАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА НЕ ВПРАВЕ ПО СВОЕМУ ВЫБОРУ

ТРЕБОВАТЬ

А) наказания продавца, продавшего товар ненадлежащего качества

Б) замены на товар аналогичной марки

В) замены на такой же товар другой марки с соответствующим перерасчетом

покупной цены

Г) возврата уплаченной за товар денежной суммы

395. СОГЛАСНО УСТАНОВЛЕННЫМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ

ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ…» ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НЕ

ВКЛЮЧАЕТ

А) проверку качества (качественный химический анализ)

Б) распаковку

В) проверку качества товара (по внешним признакам)

Г) проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе

(поставщике)

396. В ЦЕННИКАХ НА ТОВАРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ АПТЕКОЙ, НЕ

ДОЛЖНЫ СОДЕРЖАТЬСЯ СВЕДЕНИЯ О

А) наименовании аптеки

Б) наименовании товара

В) дозировки

Г) срока годности

397. ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ ОТ 19.01.1998 N 55 (В

РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ

ВИДОВ ТОВАРОВ...", АССОРТИМЕНТ ТОВАРОВ, ПЕРЕЧЕНЬ УСЛУГ, ФОРМЫ

ОБСЛУЖИВАНИЯ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

А) самостоятельно продавцом

Б) налоговым органом

В) лицензирующим органом

Г) Правительством субъекта РФ

398. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ПО ТРЕБОВАНИЮ

ПОКУПАТЕЛЯ ПРОДАВЕЦ ОБЯЗАН ПРЕДЪЯВИТЬ

А) книгу отзывов и предложений

Б) Устав и Учредительный договор предприятия

В) журнал предметно-количественного учета

Г) кассовую книгу

399. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ

ВОЗМОЖНОСТИ ПОКУПАТЕЛЮ САМОСТОЯТЕЛЬНО ИЛИ С ПОМОЩЬЮ

ПРОДАВЦА ОЗНАКОМИТЬСЯ С НЕОБХОДИМЫМИ ТОВАРАМИ

А) обязательно

Б) по усмотрению продавца

В) по указанию дежурного администратора

Г) по распоряжению органа управления

400. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ДОГОВОР РОЗНИЧНОЙ

КУПЛИ-ПРОДАЖИ СЧИТАЕТСЯ ЗАКЛЮЧЕННЫМ С МОМЕНТА

А) выдачи продавцом покупателю кассового или товарного чека

Б) его подписания

В) выдачи товара

Г) устного соглашения о цене

401. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ПРИ ВОЗНИКНОВЕНИИ СПОРА

О ПРИЧИНАХ ПОЯВЛЕНИЯ НЕДОСТАТКОВ ПРОДАВЕЦ ОБЯЗАН ПРОВЕСТИ

А) независимую экспертизу товара

Б) проверку качества товара

В) осмотр товара по внешним признакам

Г) проверку целостности упаковки

402. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ОТСУТСТВИЕ У ПОКУПАТЕЛЯ

КАССОВОГО ИЛИ ТОВАРНОГО ЧЕКА ЛИБО ИНОГО ДОКУМЕНТА,

УДОСТОВЕРЯЮЩЕГО ФАКТ И УСЛОВИЯ ПОКУПКИ ТОВАРА

А) не является основанием для отказа в удовлетворении его требований

Б) относится на усмотрение продавца

В) является основанием для отказа в удовлетворении его требований

Г) выносится на рассмотрение суда

403. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ

ОТ 19.01.1998 N 55 (В РЕД. ОТ 23.12.2016) "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...", ГАРАНТИЙНЫЙ СРОК ТОВАРА

ИСЧИСЛЯЕТСЯ

А) со дня продажи

Б) со дня изготовления

В) со дня поступления в аптеку

Г) со дня, установленного производителем

404. МЕХАНИЗМ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ПРИ

ПРИОБРЕТЕНИИ НЕПРОДОВОЛЬСТВЕННЫХ ТОВАРОВ В СЛУЧАЯХ

ОБНАРУЖЕНИЯ В ТОВАРЕ НЕДОСТАТКОВ УСТАНОВЛЕН

А) законом РФ «О защите прав потребителей»

Б) Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской

Федерации»

В) Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств»

Г) Постановлением Правительства РФ «Об утверждении Правил продажи отдельных

видов товаров

405. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНАВЛИВАЮЩИМ ЦЕЛИ

И ПРИНЦИПЫ СТАНДАРТИЗАЦИИ В РФ ЯВЛЯЕТСЯ

А) Федеральный закон «О техническом регулировании» от 27.12.2002 N 184-ФЗ

Б) ГОСТ 1.0-92

В) стандарт ИСО

Г) отраслевой стандарт

406. ФОРМОЙ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ СООТВЕТСТВИЯ,

УСТАНОВЛЕННУЮ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ ОТ 27.12.2002 N 184-ФЗ «О

ТЕХНИЧЕСКОМ РЕГУЛИРОВАНИИ», ПРЕДУСМОТРЕННУЮ ДЛЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

А) декларирование соответствия

Б) добровольная сертификация

В) обязательная сертификация

Г) обязательное подтверждение соответствия

407. ПОД ПРИЁМКОЙ ТОВАРОВ ПОНИМАЮТ

А) проверку соответствия качества, количества и комплектности товара его

характеристикам, условиям договора и техническим условиям

Б) проверку качества, количества товара и соответствие его требованиям каких-либо

нормативных актов

В) совокупность методов и приемов, позволяющих определить количественные и

качественные характеристики поступивших товаров

Г) проверку количества товара

408. ЭЛЕМЕНТ УПАКОВКИ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИЙ СОБОЙ ИЗДЕЛИЕ

ИЛИ ЁМКОСТЬ ДЛЯ РАЗМЕЩЕНИЯ ПРОДУКЦИИ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) тара

Б) потребительская упаковка

В) вторичная упаковка

Г) транспортная тара

409. УПАКОВКА, ОБЪЕДИНЯЮЩАЯ ОПРЕДЕЛЁННОЕ КОЛИЧЕСТВО

ПЕРВИЧНЫХ УПАКОВОК, НАЗЫВАЕТСЯ

А) вторичная упаковка

Б) первичная упаковка

В) транспортная тара

Г) индивидуальная тара

410. НЕПОСРЕДСТВЕННЫЙ КОНТАКТ УПАКОВЫВАЕМОГО

ПРЕДМЕТА С МАТЕРИАЛОМ УПАКОВКИ ИМЕЕТ МЕСТО В

А) первичной упаковке

Б) вторичной упаковке

В) таре

Г) потребительской упаковке

411. ИНФОРМАЦИЯ ОБ ИЗДЕЛИЯХ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ,

РАЗМЕЩЕННАЯ НА ИЗДЕЛИИ, ЭТИКЕТКЕ, УПАКОВКЕ НЕ ДОЛЖНА

СОДЕРЖАТЬ СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ

А) о контроле качества и сертификате соответствия

Б) о номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях

В) о назначении, способе и условиях применения

Г) действии и оказываемом эффекте

412. ИДЕНТИФИЦИРУЮЩАЯ ФУНКЦИЯ МАРКИРОВКИ ТОВАРОВ

ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ТОМ, ЧТО ОНА ПОЗВОЛЯЕТ

А) довести до покупателей объем всех необходимых сведений о товаре,

регламентируемых Законом РФ «О защите прав потребителей»

Б) установить соответствие нормативной документации, договорам по

ассортиментной принадлежности, качеству и безопасности

В) привлечь внимание потребителей к товарам конкретного производителя

Г) воздействовать на психоэмоциональное состояние потребителей для мотивации

покупки

413. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

ИДЕНТИФИКАЦИИ ТОВАРА В ТРАНСПОРТНОЙ УПАКОВКЕ

А) EAN-14

Б) EAN-8

В) EAN-13

Г) EAN-15

414. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

МАРКИРОВКИ ТОВАРА НЕБОЛЬШОГО РАЗМЕРА

А) EAN-8

Б) EAN-13

В) EAN-14

Г) EAN-15

415. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕН

НА ТЕРРИТОРИИ РФ

А) EAN-13

Б) EAN-8

В) EAN-14

Г) EAN-15

416. УКАЖИТЕ, ЧТО В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345

67890 3 ОЗНАЧАЮТ ЦИФРЫ «46»

А) код страны, где находится банк данных о штрих-кодах

Б) код страны-изготовителя

В) код изготовителя или продавца

Г) контрольное число

417. УКАЖИТЕ, ЧТО В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345

67890 3 ОЗНАЧАЕТ ЦИФРА «3»

А) контрольное число

Б) код страны-изготовителя

В) код товара

Г) код страны, где находится банк данных о штрих-кодах

418. ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ХРАНЕНИЕ

МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377

Б) постановлением Правительства РФ от 19.01.1998 N 55

В) приказ Минздрава РФ от 21.10.1997 N 309 (ред. от 24.04.2003)

Г) приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н (ред. от 28.12.2010)

419. НОРМАТИВНЫМИ ДОКУМЕНТАМИ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИМИ

ТРЕБОВАНИЕ К ХРАНЕНИЮ БАД ЯВЛЯЮТСЯ

А) СанПиН 2.3.2.1290-03

Б) приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377 (ред. от 23.08.2010)

В) приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 646Н

Г) ГОСТ Р

420. НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ

ХРАНЕНИЕ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) ГОСТ Р

Б) СанПиН 2.3.2.1290-03

В) приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377 (ред. от 23.08.2010)

Г) приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 646Н

421. ПРИБОРЫ ДЛЯ КОНТРОЛЯ ЗА ТЕМПЕРАТУРОЙ И

ВЛАЖНОСТЬЮ В ХРАНИЛИЩАХ РАЗМЕЩАЮТ ОТ ПОЛА НА ВЫСОТЕ

А) 1,5-1,7 м

Б) 1-1,2 м

В) 1,8-1,9 м

Г) 0,5-0,8 м

422. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

НАБЛЮДЕНИЕ ЗА ТЕМПЕРАТУРОЙ И ВЛАЖНОСТЬЮ ВОЗДУХА

А) 1раз в сутки

Б) 2 раза в сутки

В) 1 раз в смену

Г) 1 раз в неделю

423. ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ТРЕБУЮЩИЕ

ХРАНЕНИЯ РАЗДЕЛЬНО ПО ГРУППАМ

А) парфюмерно-косметические товары

Б) резиновые изделия

В) изделия из пластмасс

Г) перевязочные средства и вспомогательные материалы

424. РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ

РЕГИСТРИРУЮТСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ

А) ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни

Б) ежедневно, кроме выходных и праздничных дней

В) три раза в неделю

Г) два раза в неделю

425. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИНСТРУМЕНТОВ

А) в сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре

Б) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не

менее 65%

В) в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри

светлой масляной краски

Г) в сухом, прохладном, защищенном от света месте

426. ПЕРЧАТКИ И НАПАЛЬЧНИКИ ХРАНЯТ …

А) в плотно закрытых коробках, густо пересыпанными тальком

Б) в слегка надутом виде

В) в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской

Г) на стеллажах

427. НЕОБХОДИМАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В

ХРАНИЛИЩАХ С ИЗДЕЛИЯМИ ИЗ ПЛАСТМАССЫ

А) не более 65%

Б) 65% и более

В) до 40%

Г) 50%

428. ЗАЩИТУ РАН ОТ ВТОРИЧНОЙ ИНФЕКЦИИ И ОСУШЕНИЯ ЕЁ,

СОЗДАНИЯ УСЛОВИЙ ДЛЯ СКОРЕЙШЕГО ВЫЗДОРОВЛЕНИЯ

ОСУЩЕСТВЛЯЮТ С ПОМОЩЬЮ

А) перевязочных средств

Б) перевязочных материалов

В) повязок и покрытий раневых

Г) бинтов марлевых

429. ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЕЙ ВЫПУСКАЕТСЯ

А) вата стерильная и вата нестерильная

Б) вата стерильная

В) вата нестерильная

Г) вата нестерильная в упаковке

430. С КАКОЙ ЦЕЛЬЮ ИСПОЛЬЗУЮТ БИНТЫ МАРЛЕВЫЕ

А) наложение повязок

Б) лечение варикозной болезни

В) иммобилизация

Г) лечение заболеваний кожи

431. ПОТРЕБИТЕЛЬСКИЕ СВОЙСТВА РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ

ЗАВИСЯТ

А) от функционального назначения

Б) от состава резины

В) от формы изделия

Г) от условий хранения

432. КАКОЙ ТИП СПРИНЦОВКИ ИМЕЕТ СЪЕМНЫЙ НАКОНЕЧНИК

А) Б

Б) А

В) Г

Г) АБ

433. КЛАССИФИКАЦИЯ БУТЫЛОЧНЫХ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД

А) лечебные, лечебно-столовые, столовые

Б) столовые, лечебно-столовые, для полосканий

В) столовые, для полосканий, лечебные

Г) лечебно-столовые

434. ПРИ СТАНДАРТИЗАЦИИ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД, РЕАЛИЗУЕМЫХ

В АПТЕКАХ, СОГЛАСНО НАЦИОНАЛЬНОМУ СТАНДАРТУ, УЧИТЫВАЮТСЯ

ПОКАЗАТЕЛИ, КРОМЕ

А) цены

Б) химический состав

В) бактериологический показатель

Г) органолептические показатели

435. МИНЕРАЛЬНАЯ ПРИРОДНАЯ ПИТЬЕВАЯ ВОДА ДОЛЖНА

СООТВЕТСТВОВАТЬ СЛЕДУЮЩИМ ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКИМ

ПОКАЗАТЕЛЯМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

А) непрозрачная жидкость

Б) допускается естественный осадок минеральных солей

В) бесцветная или с оттенком от желтого до зеленоватого

Г) характерные для комплекса содержащихся веществ вкус и запах

436. ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ХРАНЕНИЮ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД

В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

А) тѐмные, сухие, проветриваемые помещения, температура воздуха от +5 до +20 С

Б) в прохладном темном месте, изолированно от других товаров

В) без требований к освещенности, при комнатной температуре воздуха

Г) в прохладном месте, без требований к освещенности

437. ОСНОВНЫМ ПРИЗНАКОМ КЛАССИФИКАЦИИ ПИТЬЕВЫХ

МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД ЯВЛЯЕТСЯ

А) минерализация

Б) степень насыщения углекислым газом

В) назначение

Г) температура

438. ОБЩЕЕ СОДЕРЖАНИЕ РАСТВОРЕННЫХ В МИНЕРАЛЬНОЙ

ВОДЕ ВЕЩЕСТВ НАЗЫВАЕТСЯ …

А) минерализацией

Б) полнотой насыщения

В) кислотно-щелочным балансом

Г) бальнеологическим коэффициентом

439. МАРКИРОВКА МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД НЕ ВКЛЮЧАЕТ

А) цену

Б) наименование товара

В) степень минерализации

Г) № скважины

440. НАЗВАНИЕ ТЕХНИЧЕСКИХ УСТРОЙСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ

ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ РАЗЛИЧНЫХ МЕДИЦИНСКИХ МАНИПУЛЯЦИЙ И

ПРОЦЕДУР, УДЕРЖИВАЕМЫЕ В РУКЕ

А) медицинские инструменты

Б) медицинские приборы

В) медицинские аппараты

Г) медицинское оборудование

441. МЕДИЦИНСКИЕ ИНСТРУМЕНТЫ – ЭТО

А) шприц

Б) глюкометр

В) тонометр автоматический

Г) тонометр механический

442. ВЫБЕРИТЕ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННОГО МЕДИЦИНСКИЙ ПРИБОР

А) термометр

Б) холодильник

В) шприц

Г) игла хирургическая

443. ГЛЮКОМЕТРЫ ПРИМЕНЯЮТСЯ ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ УРОВНЯ

А) глюкозы в крови

Б) сахара в крови

В) глюкозы в моче

Г) сахара в моче

444. К ПИЩЕВЫМ ПРОДУКТАМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) лекарственные препараты

Б) биологически активные добавки к пище

В) детское питание

Г) диетическое питание

445. К БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫМ ДОБАВКАМ К ПИЩЕ НЕ

ОТНОСИТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ГРУППА

А) диетическое питание

Б) нутрицевтики

В) парафармацевтики

Г) эубиотики

446. ОБЯЗАТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ В МАРКИРОВКЕ БАД НЕ

ВКЛЮЧАЕТ

А) информацию о применении в медицине

Б) название и информация об организации-изготовителе

В) состав и способ применения

Г) информация о государственной регистрации

447. В СОСТАВ БАД МОГУТ ВХОДИТЬ

А) полиненасыщенные жирные кислоты

Б) растительное сырье, не применяемое в медицинской практике

В) сильнодействующие вещества

Г) растительное сырье, полученное с применением генной инженерии

448. ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ, НЕ ВХОДЯЩИЕ В ЭУБИОТИКИ

А) нутрицевтики

Б) пробиотики

В) пребиотики

Г) симбиотики

449. ТОВАРЫ ДЕТСКОГО ПИТАНИЯ ПРОМЫШЛЕННОГО

ПРОИЗВОДСТВА В АССОРТИМЕНТЕ АПТЕК – ЭТО

А) молочные смеси для вскармливания

Б) биологические активные добавки к пище

В) витаминизированные препараты

Г) соевые продукты

450. ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ПИТАНИЯ

ДЕТЕЙ В ВОЗРАСТЕ ДО 14 ЛЕТ И ОТВЕЧАЮЩИЕ ФИЗИОЛОГИЧЕСКИМ

ПОТРЕБНОСТЯМ ДЕТСКОГО ОРГАНИЗМА, НАЗЫВАЮТСЯ

А) продукты детского питания

Б) пищевые продукты

В) БАД к пище

Г) детское питание

451. ДОКУМЕНТ, УДОСТОВЕРЯЮЩИЙ, ЧТО ДАННЫЙ ПРОДУКТ

ДЕТСКОГО ПИТАНИЯ РАЗРЕШЕН ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ В КАЧЕСТВЕ

ПРОДУКТА ПИТАНИЯ – ЭТО

А) свидетельство о государственной регистрации

Б) санитарно-эпидемиологическое заключение

В) гигиенический сертификат

Г) регистрационное удостоверение

452. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКОЙ

ПРОДУКЦИИ, КОТОРЫЕ НЕ РЕГЛАМЕНТИРОВАНЫ ТЕХНИЧЕСКИМ

РЕГЛАМЕНТОМ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА

А) относительная влажность воздуха 55-70%

Б) для жидких изделий температура хранения не ниже +5°С и не выше 25°С

В) для туалетного твердого мыла температура хранения не ниже минус 5°С

Г) для остальной парфюмерно-косметической продукции – не ниже 0°С и не выше

25°С

453. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ПИЩЕВОЙ ПРОДУКЦИИ НЕ

ВКЛЮЧАЕТ

А) органолептический контроль

Б) проверку качества товаров по внешним признакам

В) наличия на товар необходимой документации и информации

Г) отбраковку и сортировку товаров

454. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА ТОВАРА ПО ВНЕШНИМ ПРИЗНАКАМ НЕ

ВКЛЮЧАЕТ ПАРАМЕТР

А) цену

Б) описание

В) целостность упаковки

Г) маркировку

455. ПОРЯДОК ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК К ПИЩЕ (БАД)

А) без дальнейшего декларирования соответствия

Б) с дальнейшим сертифицированием

В) с дальнейшего декларирования соответствия

Г) декларирование без государственной регистрации

456. ТРЕБОВАНИЯ К МАРКИРОВКЕ ПИЩЕВОЙ ПРОДУКЦИИ НЕ

ВКЛЮЧАЮТ

А) сведения о декларации

Б) дату изготовления пищевой продукции

В) срок годности пищевой продукции

Г) условия хранения пищевой продукции

457. ИЗЪЯТАЯ НЕКАЧЕСТВЕННАЯ ПИЩЕВАЯ ПРОДУКЦИЯ ДО ЕЕ

ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, УТИЛИЗАЦИИ ИЛИ УНИЧТОЖЕНИЯ ПОДЛЕЖИТ

ХРАНЕНИЮ

А) в отдельном помещении (шкафу), на особом учете, с точным указанием ее

количества

Б) в торговом зале

В) в отдельном шкафу без указания количества

Г) без проведения особого учета

458. ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ ПРОДУКЦИЯ, НЕ

ПОДЛЕЖАЩАЯ ДЕКЛАРИРОВАНИЮ СООТВЕТСТВИЯ

А) средства по уходу за зубами и полостью рта, содержащие фтор

Б) декоративную косметику

В) косметику по уходу за лицом, телом, волосами. ногтями для взрослых

Г) дезодорирующие средства

459. МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ

ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ С ПОСЛЕДУЮЩИМ

ДЕКЛАРИРОВАНИЕМ

А) изделия санитарно- гигиенические: из резины, пластмасс и металла для ухода за

детьми

Б) соски молочные из латекса, резины или силиконовые

В) приборы для детей до 3 лет

Г) изделия санитарно-гигиенические разового пользования (подгузники, трусы,

пеленки)

460. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ НЕ

ПРОИЗВОДЯТСЯ В ВИДЕ

А) растворов для парантерального введения

Б) капсул

В) бальзамов

Г) элексиров

461. ОСОБЕННОСТЬ МАРКИРОВКИ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ

ГОМЕОПАТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) надпись гомеопатическое

Б) указание регистрационного номера

В) штрих код

Г) отпускается без рецепта

462. СОВОКУПНОСТЬ МЕТОДОВ, НАПРАВЛЕННЫХ НА

УВЕЛИЧЕНИЕ ОБЪЕМОВ ПРОДАЖ НЕПОСРЕДСТВЕННО В АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ, ЭТО

А) мерчандайзинг

Б) коучинг

В) франчайзинг

Г) лизинг

463. ПОЗИЦИОНИРОВАНИЕ ТОВАРА – ЭТО

А) определение основных потребительских свойств товара и уточнение места товара

на рынке

Б) анализ рыночной политики предприятия

В) определение потенциальных потребителей товара

Г) координация усилий посредников

464. НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНЫМ МЕСТОМ ПРИ ГОРИЗОНТАЛЬНОЙ

ВЫКЛАДКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) центр полки

Б) с правой стороны от центра витрины

В) с левой стороны от центра витрины

Г) сбоку от центра витрины

465. НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНЫМ МЕСТОМ ПРИ ВЕРТИКАЛЬНОЙ

ВЫКЛАДКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) уровень «шляпы»

Б) уровень глаз

В) уровень рук

Г) уровень ног

466. НАИЛУЧШИМ МЕСТОМ ДЛЯ РАЗМЕЩЕНИЯ РЕКЛАМЫ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) зона продажи с правой стороны

Б) прикассовая зона

В) зона около входа

Г) углы торгового зала

467. СТЕЛЛАЖИ С ТОВАРАМИ, НАХОДЯЩИМИСЯ В НИЖНЕЙ

ЧАСТИ ЗРИТЕЛЬНОГО ПОЛЯ В ЛЕВОМ УГЛУ, НАЗЫВАЮТСЯ

А) «мертвая зона»

Б) «золотая полка»

В) «тектоническая» выкладка

Г) дисплейная выкладка

468. ЧТОБЫ ТОВАР БЫЛ ЗАМЕЧЕН И ВЫДЕЛЕН СРЕДИ ДРУГИХ

ТОВАРОВ, ШИРИНА ВЫКЛАДКИ ДОЛЖНА БЫТЬ

А) не менее 40-50 см

Б) не более 30 см

В) не менее 1 метра

Г) от ширины выкладки не зависит продаваемость товаров

469. ПОЛНОЦВЕТНЫЙ, ФИГУРНЫЙ РЕКЛАМНЫЙ ЭЛЕМЕНТ,

ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ВИЗУАЛЬНОГО ОБЪЕДИНЕНИЯ И ВЫДЕЛЕНИЯ

НА ОБЩЕЙ ПОЛКЕ ПРОДУКЦИИ ОДНОЙ ТОРГОВОЙ МАРКИ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) шелфтокер

Б) воблер

В) диспенсер

Г) стоппер

470. К РЕКЛАМНОМУ ЭЛЕМЕНТУ НА ГИБКОЙ НОЖКЕ ОТНОСЯТ

А) воблер

Б) шелфтокер

В) диспенсер

Г) стоппер

471. К ПРИСПОСОБЛЕНИЮ ДЛЯ РАЗМЕЩЕНИЯ ЛИСТОВОК НА

МЕСТАХ ПРОДАЖИ ОТНОСЯТ

А) диспенсер

Б) воблер

В) шелфтокер

Г) стоппер

472. НАИБОЛЕЕ БЛАГОПРИЯТНЫМИ ОТТЕНКАМИ ДЛЯ

ОФОРМЛЕНИЯ ТОРГОВОГО ЗАЛА СЧИТАЮТСЯ

А) зеленые

Б) красные

В) оранжевые

Г) желтые

473. ПРЕДСТАВЛЕНИЕ ТОВАРОВ В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ

НАЗЫВАЕТСЯ

А) объемная выкладка

Б) вертикальная выкладка

В) горизонтальная выкладка

Г) фронтальная выкладка

474. ВИТРИНЫ, НА КОТОРЫЕ ВЫЛОЖЕНЫ ПРЕПАРАТЫ,

ДЕЙСТВУЮЩИЕ НА ОДИН ОРГАН, НО ВЫЗЫВАЮЩИЕ РАЗЛИЧНЫЕ

ЭФФЕКТЫ, НАЗЫВАЮТСЯ

А) специализированные

Б) узкоспециализированные

В) смешанные

Г) комбинированные

475. ПОДВЕСНЫЕ МАКЕТЫ ИЗДЕЛИЯ, ВЫПОЛНЕННЫЕ В

ВЕЛИЧИНУ, ПРЕВЫШАЮЩУЮ НАТУРАЛЬНУЮ НАЗЫВАЮТСЯ

А) мобайлы

Б) муляжи

В) шелфтокеры

Г) воблеры

476. ПОКУПКА, СОВЕРШАЕМАЯ ПОД ВЛИЯНИЕМ ЭМОЦИЙ,

НАЗЫВАЕТСЯ

А) импульсная

Б) четко спланированная

В) нечетко спланированная

Г) маркетинговая

477. ПРАВИЛЬНАЯ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ НА

ПОКУПАТЕЛЯ С ПОМОЩЮ ФОРМУЛЫ AIDA

А) внимание, интерес, желание, действие

Б) интерес, внимание, действие, желание

В) желание, интерес, действие, внимание

Г) внимание, желание, интерес, действие

478. ВЫКЛАДКОЙ ТОВАРА НА ПОЛКЕ ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ

БЫЛИ ВИДНЫ СТОРОНЫ С НАЗВАНИЕМ МАРКИ И ДРУГОЙ БАЗОВОЙ

ИНФОРМАЦИЕЙ НАЗЫВАЮТ

А) фейсинг

Б) вторичная выкладка

В) брендированный стеллаж

Г) дисплей

479. НАИБОЛЕЕ ВАЖНЫМ ПРАВИЛОМ ОФОРМЛЕНИЯ ВИТРИНЫ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) доступность

Б) рубрикация

В) массовость выкладки

Г) заполненность витрины

480. ВЫКЛАДКА ГРУППЫ ТОВАРОВ, ПРОИЗВЕДЕННЫХ ОДНОЙ

КОМПАНИЕЙ, ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ САМАЯ ПОКУПАЕМАЯ

ПРОДУКЦИЯ РАСПОЛАГАЛАСЬ В ВИДЕ СТЕН ЗАМКА ПО КРАЯМ ЯВЛЯЕТСЯ

УСЛОВИЕМ ПРАВИЛА

А) замка

Б) корпоративного блока

В) дублирования

Г) порядка

481. ВЫКЛАДКА ТОВАРОВ ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ КАК

МИНИМУМ, «СТЕНЫ ЗАМКА» И ДРУГИЕ БЛОКИ ИЗ ЛИДИРУЮЩИХ

ПОЗИЦИЙ ЗАНИМАЛИ ПО ПЛОЩАДИ В 2 РАЗА БОЛЬШЕ МЕСТА, ЧЕМ

ДРУГИЕ ВЫЛОЖЕННЫЕ ГРУППЫ ЯВЛЯЕТСЯ УСЛОВИЕМ ПРАВИЛА

А) дублирования

Б) замка

В) приоритетного места

Г) корпоративного блока

482. ВЫКЛАДКА ТОВАРОВ С УСЛОВИЕМ СОБЛЮДЕНИЯ

ОПРЕДЕЛЕННОЙ СИСТЕМЫ БРЕНДОВ И ПОДБРЕНДОВ НА ПРОИЗВОДИТСЯ

В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛОМ

А) порядка

Б) замка

В) приоритетного места

Г) корпоративного блока

483. УСТАНОВОЧНОЙ ПЛОЩАДЬЮ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

НАЗЫВАЮТ

А) занятую под торговое оборудование

Б) рабочие места

В) занятую холодильниками

Г) для прохода покупателей и перемещения товара

484. НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ ПРАВИЛА

РЕКЛАМИРОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

А) Федеральный закон № 38-ФЗ «О рекламе»

Б) Федеральный закон № 61-ФЗ

В) приказ МЗ РФ № 598н

Г) постановление Правительства № 55

485. ПЛАНОГРАММОЙ НАЗЫВАЕТСЯ

А) составленная из фотографий или созданная на компьютере диаграмма,

показывающая, где должна находиться каждая товарная единица

Б) работа по размещению товаров на витринах и других средствах выкладки

В) выкладка товаров на полках

Г) способы презентации товара

486. ПРИ ГОРИЗОНТАЛЬНОЙ ВЫКЛАДКЕ ТОВАРЫ

РАСПОЛАГАЮТСЯ НА ПОЛКАХ ВИТРИНЫ

А) по всей плоскости полки

Б) параллельно

В) вертикально

Г) по диагонали

487. «ПЛАНИРОВАНИЕ ВИТРИНЫ» – ЭТО ПЛАНИРОВАНИЕ

А) выкладки товара на витрины аптеки

Б) упаковки товара;

В) презентации товара

Г) цены товара

488. К POS–СРЕДСТВАМ ПРИ ОФОРМЛЕНИЯ ВИТРИН ОТНОСЯТ

А) воблеры

Б) выставочные стенды

В) световые конструкции

Г) указатели

489. РЕКЛАМНЫЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ НА ПОДВИЖНОЙ НОЖКЕ,

ОДНИМ КОНЦОМ ПРИКРЕПЛЯЮЩИЕСЯ К ПОВЕРХНОСТИ НАЗЫВАЮТСЯ

А) воблеры

Б) мобайлы

В) шелфтокеры

Г) шелфорганайзеры

490. НЕБЛАГОПРИЯТНЫЕ ЗОНЫ ВЫКЛАДКИ ТОВАРА

А) в углах аптеки

Б) с левой стороны от потока покупателей

В) рядом с наиболее продаваемыми товарами

Г) около кассы

491. В "ГОРЯЧИХ ЗОНАХ" ТОРГОВОГО ЗАЛА РАСПОЛАГАЮТ

ТОВАРЫ

А) лекарственные препараты, участвующие в рекламных акциях

Б) лечебная косметика

В) перевязочные средства.

Г) медицинские изделия

492. В «ХОЛОДНЫХ ЗОНАХ» ТОРГОВОГО ЗАЛА РАСПОЛАГАЮТ

А) товары, имеющие небольшой, но стабильный спрос (изделия мед техники)

Б) сезонные товары

В) товары, участвующие в рекламных акциях

Г) товары высокоимпульсного спроса

493. К «ТЕПЛЫМ ЗОНАМ» ОТНОСЯТСЯ УЧАСТКИ ТОРГОВОГО

ЗАЛА, КОТОРЫЕ

А) всегда попадают в поле зрения покупателя

Б) покупатель практически не видит

В) в них совершают наибольшее число покупок.

Г) в них совершают наименьшее число покупок.

494. В ЭТИЧЕСКОМ КОДЕКСЕ ФАРМАЦЕВТА ЗАЛОЖЕНЫ ПРАВИЛА

А) взаимоотношений фармацевта с коллегами, посетителями, врачами

Б) хранения товара

В) санитарного режима

Г) изготовления и отпуска лекарственных препаратов

495. РЕФЕРЕНТНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ – ЭТО

А) лекарственный препарат, который впервые зарегистрирован в Российской

Федерации, качество, эффективность и безопасность которого доказаны на

основании результатов доклинических исследований лекарственных средств и

клинических исследований лекарственных препаратов

Б) лекарственный препарат, продающийся под международным непатентованным

названием, либо под патентованным названием, отличающимся от фирменного

названия разработчика препарата

В) новое лекарственное средство в новой лекарственной форме

Г) препарат, обладающий принципиально новым механизмом действия

496. ОТВЕТСТВЕННОЕ САМОЛЕЧЕНИЕ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ

ВСЕМИРНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ – ЭТО

А) разумное применение самим пациентом ЛП безрецептурного отпуска с целью

профилактики или лечения легких расстройств здоровья

Б) применение потребителем ЛП по собственной инициативе

В) применение потребителем ЛП по собственной инициативе при условии

внимательного изучения инструкции по медицинскому применению перед

использованием ЛП

Г) использование ЛП потребителем для лечения нарушений и устранения симптомов,

распознанных им самим

497. ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЛЯ

ПРИМЕНЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) государственный реестр ЛС

Б) государственная фармакопея

В) справочник Видаль

Г) регистр ЛС России

498. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО

КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

А) владеть основами психотерапевтического воздействия для улучшения

взаимопонимания с пациентом

Б) дифференцировать покупателя по социальному статусу

В) владеть методикой НЛП

Г) дифференцировать покупателя в зависимости от финансового положения

499. ОФИЦИАЛЬНЫМИ ИСТОЧНИКАМИ ИНФОРМАЦИИ О

ВЫЯВЛЕННЫХ НЕПРИГОДНЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

ЛП ЯВЛЯЮТСЯ

А) информационные письма органов власти

Б) сведения, предоставленные поставщиком

В) информация, полученная от населения

Г) сведения, полученные из СМИ

500. РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН

ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О

А) способе применения ЛП

Б) поставщике

В) производителе

Г) фармакотерапевтической группе препарата

501. ИНФОРМАЦИЯ О ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ, МОЖЕТ

СОДЕРЖАТЬСЯ В

А) специализированных печатных изданиях

Б) информации для потребителя, размещаемой в поликлиниках

В) рекламной информацией производителя в СМИ

Г) информации для потребителя, размещаемой в торговых залах аптек

502. ДОСТАТОЧНОСТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ

ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

А) объем информации, необходимый для удовлетворения информационных

потребностей потребителя

Б) допустимый уровень искажения как поступающей, так и результатной

информации, при котором сохраняется эффективность функционирования системы

В) актуальность информации для необходимых расчетов и принятие решений в

изменившихся условиях

Г) соответствие данных или наибольшее их приближение к фактам

фармацевтической практики

503. ОРГАНИЗАЦИЯ АВТОМАТИЗИРОВАННОГО РАБОЧЕГО МЕСТА

СПЕЦИАЛИСТА ПО ОТПУСКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕШАЕТ

ЗАДАЧУ

А) снабжения оперативной справочной информацией о ЛП населения и

фармацевтических работников

Б) физического контроля качества ЛП, изготовляемых в аптеках

В) автоматизации товародвижения и учета хозяйственно-финансовой деятельности

аптечной организации

Г) создания автоматизированной базы данных по учету персонала организации

504. СООБЩЕНИЕ В РЕКЛАМЕ О СВОЙСТВАХ И

ХАРАКТЕРИСТИКАХ ЛП ДОПУСКАЕТСЯ В ПРЕДЕЛАХ ПОКАЗАНИЙ,

СОДЕРЖАЩИХСЯ В

А) инструкциях по применению

Б) рекламных материалах

В) информации медицинских представителей

Г) СМИ

505. ОСНОВНЫМ МЕХАНИЗМОМ ВСАСЫВАНИЯ БОЛЬШИНСТВА

ЛС В ПИЩЕВАРИТЕЛЬНОМ ТРАКТЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) пассивная диффузия

Б) фильтрация через поры мембран

В) пиноцитоз

Г) активный транспорт

506. К ТЕРМИНУ «ЭФФЕКТ ПЕРВОГО ПРОХОЖДЕНИЯ»

ОТНОСИТСЯ СЛЕДУЮЩЕЕ УТВЕРЖДЕНИЕ

А) захват ЛП печенью и метаболизм до попадания в системный кровоток

Б) инактивация лекарственного препарата соляной кислотой желудка

В) всасывание лекарственного препарата в 12-перстной кишке

Г) метаболизм лекарственного препарата после их распределения в организме

507. ФАРМАКОДИНАМИКА ИЗУЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ АСПЕКТЫ

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА И ОРГАНИЗМА

А) механизмы действия и эффекты

Б) распределение

В) всасывание

Г) метаболизм

508. АРБИДОЛ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

А) лечения и профилактики гриппа и ОРВИ

Б) лечения герпетической инфекции

В) лечения СПИДа

Г) лечения микозов

509. РЕЦЕПТОРЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ОСНОВНОЕ ДЕЙСТВИЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НАЗЫВАЮТСЯ

А) cпецифическими

Б) главными

В) основными

Г) активными

510. НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО

ВЕЩЕСТВА НАЗЫВАЕТСЯ

А) кумуляцией

Б) привыканием

В) лекарственной зависимостью

Г) абстиненцией

511. К ПРОТИВОГРИБКОВЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) тербинафин

Б) тетрациклин

В) амиксин

Г) кагоцел

512. УКАЖИТЕ ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕРПЕТИЧЕСКОЙ

ИНФЕКЦИИ

А) ацикловир

Б) арбидол

В) ремантадин

Г) зидовудин

513. ОСНОВНОЙ ЭФФЕКТ ДИГОКСИНА

А) кардиотонический

Б) антиангинальный

В) гипотензивный

Г) гипертензивный

514. К ГРУППЕ М-ХОЛИНОБЛОКАТОРОВ ОТНОСИТСЯ

А) атропин

Б) пилокарпин

В) галантамин

Г) фенилэфрин

515. ПРЯМЫМ СОСУДОСУЖИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

А) фенилэфрин

Б) атропин

В) тимолол

Г) доксазозин

516. ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ РЕКОМЕНДУЕМЫХ

ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ИЛИ НАЗНАЧАЕМЫХ ПОД КОНТРОЛЕМ

ВРАЧА

А) β-адреноблокаторы

Б) Глюкокортикостероиды

В) М-холиноблокаторы

Г) β-адреномиметики

517. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ТЯЖЕЛОЕ ОТРАВЛЕНИЕ

НАРКОТИЧЕСКЕИМИ АНАЛЬГЕТИКАМИ ПРИВОДИТ К СМЕРТЕЛЬНОМУ

ИСХОДУ ВСЛЕДСТВИИ

А) угнетения дыхания

Б) спазма гладких мышц жкт

В) снижения температуры тела

Г) повышенной саливации

518. АНКСИОЛИТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ (ТРАНКВИЛИЗАТОРЫ)

УСТРАНЯЮТ

А) страх и тревогу

Б) бред и галлюцинации

В) сонливость и заторможенность

Г) рвоту и икоту

519. АНТИАРИТМИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ ИЗ ГРУППЫ АНЕСТЕТИКОВ

А) лидокаин

Б) кордарон

В) верапамил

Г) дигоксин

520. ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТРИХОМОНАДОЗА

А) метронидазол

Б) этамбутол

В) сульфадимезин

Г) фурацилин

521. К СТИМУЛЯТОРАМ ДЫХАНИЯ ОТНОСИТСЯ

А) кордиамин

Б) леводопа

В) либексин

Г) калия йодид

522. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭНАЛАПРИЛА СВЯЗАН С

А) ингибированием АПФ

Б) блокадой рецепторов к ангиотензину II

В) прямым ингибированием ренина

Г) блокадой бета-1-адренорецепторов

523. ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ АНТИФЕРМЕНТНОЙ

АКТИВНОСТЬЮ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО

ПАНКРЕАТИТА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) апротинин

Б) панкреатин

В) пепсин

Г) адеметионин

524. ПРЕПАРАТОМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ДЛЯ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ

ТЕРАПИИ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ПАНКРЕАТИТЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) панкреатин

Б) адеметионин

В) соляная кислота разведенная

Г) апротинин

525. ПРЕПАРАТОМ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ

ЗРАЧКА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) атропин

Б) пилокарпин

В) галантамин

Г) неостигмина метилсульфат

526. СЛАБИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТОМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПРИ

ПИЩЕВЫХ ОТРАВЛЕНИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) магния сульфат

Б) масло касторовое

В) бисакодил

Г) сеннозиды А и В

527. В КАЧЕСТВЕ ГЕПАТОПРОТЕКТОРА РЕКОМЕНДУЮТ

А) эссенциальные фосфолипиды

Б) мизопростол

В) висмута субнитрат

Г) атропин

528. К ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТАМ

НЕСТЕРОИДНОЙ СТРУКТУРЫ /НПВП/ ОТНОСИТСЯ

А) диклофенак

Б) диазолин

В) карбамазепин

Г) преднизолон

529. МУКОЛИТИКИ ОКАЗЫВАЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ ДЕЙСТВИЕ

А) разрывают дисульфидные связи и расщепляют мокроту на более мелкие

компоненты

Б) длительно активируют рвотный центр и усиливают секрецию бронхиальных желез

В) подавляют кашлевой центр

Г) расширяют просвет бронхов

530. К БРОНХОЛИТИКАМ ОТНОСИТСЯ

А) сальбутамол

Б) кодеин

В) либексин

Г) кордиамин

531. ВЫРАЖЕННЫМ ЖАРОПОНИЖАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ

ОБЛАДАЕТ

А) парацетамол

Б) кеторолак

В) индометацин

Г) диклофенак

532. К НЕСТЕРОИДНЫМ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ

ПРЕПАРАТАМ ОТНОСИТСЯ

А) целекоксиб

Б) бромгексин

В) бетаметазон

Г) атропин

533. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ПРИ ПРИМЕНЕНИИ У ДЕТЕЙ

НА ФОНЕ ОРВИ К СИНДРОМУ РЕЯ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ

А) ацетилсалициловая кислота

Б) диклофенак натрия

В) ибупрофен

Г) парацетамол

534. ОСНОВНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ ЭФФЕКТАМИ

НЕСТЕРОИДНЫХ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ (НПВП),

ЯВЛЯЮТСЯ

А) обезболивающий, жаропонижающий, противовоспалительный

Б) противовоспалительный, обезболивающий, седативный

В) жаропонижающий, обезболивающий, снотворный

Г) обезболивающий, седативный, антиагрегантный

535. ПРОТИВОКАШЛЕВЫМ ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ

ПЕРИФЕРИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) преноксдиазин

Б) кодеин

В) глауцин

Г) бутамират

536. МУКОЛИТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

А) ацетилцистеин

Б) кодеин

В) бутамират

Г) преноксдиазин

537. СТАБИЛИЗАТОРОМ МЕМБРАН ТУЧНЫХ КЛЕТОК ЯВЛЯЕТСЯ

А) кромоглициевая кислота

Б) ипратропия бромид

В) сальбутамол

Г) ипратропия бромид

538. ВАРФАРИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

А) непрямых антикоагулянтов

Б) прямых антикоагулянтов

В) гемостатических средств

Г) антиагрегантов

539. ПРЕПАРАТЫ ЖЕЛЕЗА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) железодефицитной анемии

Б) тромбоэмболиях

В) лейкопении

Г) мегалобластной анемии

540. ФОЛИЕВУЮ КИСЛОТУ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) мегалобластной анемии

Б) тромбоэмболиях

В) железодефицитной анемии

Г) лейкопении

541. ПРИ ГАСТРОЭЗОФАГЕАЛЬНОЙ РЕФЛЮКСНОЙ БОЛЕЗНИ

ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) домперидон

Б) ибупрофен

В) лоперамид

Г) кеторолак

542. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЕЗНИ

ПАРКИНСОНА

А) леводопа +карбидопа

Б) флуоксетин

В) галоперидол

Г) вальпроевая кислота

543. ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ

А) меновазин

Б) алмагель

В) смекта

Г) каолин

544. К ИНГИБИТОРАМ ФИБРИНОЛИЗА ОТНОСИТСЯ

А) транексамовая кислота

Б) абциксимаб

В) алтеплаза

Г) протамина сульфат

545. АМИНОКАПРОНОВАЯ КИСЛОТА, НАЗНАЧАЕМАЯ ПРИ

КРОВОТЕЧЕНИЯХ, ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) антифибринолитиков

Б) антикоагулянтов

В) фибринолитиков

Г) антиагрегантов

546. АЛТЕПЛАЗА, НАЗНАЧАЕМАЯ В СТАЦИОНАРАХ, ОТНОСИТСЯ К

СЛЕДУЮЩЕЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) фибринолитики

Б) антикоагулянты

В) антиагреганты

Г) антифибринолитики

547. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМОВ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) сальбутамол

Б) будесонид

В) зафирлукаст

Г) омализумаб

548. К АНТАЦИДНЫМ ПРЕПАРАТАМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ

ИЗЖОГЕ, ОТНОСИТСЯ

А) алюминия гидроксид + магния гидроксид

Б) смектит диоктаэдрический

В) уголь активированный

Г) пирензепин

549. К СОЛЕВЫМ СЛАБИТЕЛЬНЫМ РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ

ЗАПОРАХ ОТНОСИТСЯ

А) магния сульфат

Б) натрия пикосульфат

В) сеннозиды А и В

Г) метоклопрамид

550. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАНИТИДИНА СОСТОИТ В

А) блокировании гистаминовых Н2-рецепторов

Б) блокировании М1-холинорецепторов

В) стимулировании простагландиновых рецепторов

Г) ингибировании протонной помпы

551. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ОМЕПРАЗОЛА

А) ингибирование протонной помпы

Б) блокирование М1-холинорецепторов

В) стимулирование простагландиновых рецепторов

Г) блокирование гистаминовых Н2-рецепторов

552. К БЛОКАТОРАМ Н2-ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ

ОТНОСИТСЯ

А) ранитидин

Б) омепразол

В) флуконазол

Г) пирензепин

553. К ИНГИБИТОРАМ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ ОТНОСИТСЯ

А) омепразол

Б) фамотидин

В) флуконазол

Г) пирензепин

554. АНТИСЕКРЕТОРНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБУСЛОВЛЕННЫЙ БЛОКАДОЙ

M-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРОВ, НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ

А) пирензепина

Б) омепразола

В) ранитидина

Г) фамотидина

555. ПРИ ДИСПЕПТИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЯХ НА ФОНЕ

ЗАМЕДЛЕННОГО ОПОРОЖНЕНИЯ ЖЕЛУДКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) домперидон

Б) ондансетрон

В) дротаверин

Г) лоперамид

556. ПРОТИВОРВОТНЫМ ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ

ЦЕНТРАЛЬНЫЕ СЕРОТОНИНОВЫЕ РЕЦЕПТОРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) ондансетрон

Б) домперидон

В) метоклопрамид

Г) дифенгидрамин

557. ОПИОИДНЫЕ АНАЛЬГЕТИКИ ПРИМЕНЯЮТ ПРИ

А) тяжелых травмах

Б) головной боли

В) ревматических болях

Г) зубной боли

558. ПОБОЧНЫМ АНОРЕКСИГЕННЫМ ЭФФЕКТОМ, О КОТОРОМ

НУЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ОБЛАДАЕТ

А) флуоксетин

Б) пирацетам

В) настойка полыни

Г) инсулин

559. СТИМУЛИРУЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ НА ТОНУС МИОМЕТРИЯ

ОБЛАДАЕТ

А) эргометрин

Б) омепразол

В) сальбутамол

Г) гексопреналин

560. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ

АМИНОГЛИКОЗИДОВ ОТНОСЯТСЯ

А) ототоксичность, нарушение нервно-мышечной передачи, нефротоксичность

Б) гепатотоксичность, нарушение формирования костной ткани, фотодерматозы

В) нейротоксичность, нарушение формирования хрящевой ткани, фотодерматозы

Г) гематотоксичность, нейротоксичность, коагулопатии

561. АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИЗ ГРУППЫ

НИТРОФУРАНОВ, ВЫПИСАННЫЕ ВРАЧАМИ, ПРИМЕНЯЮТ ПРИ

А) кишечных инфекциях

Б) пневмоцистной пневмонии

В) туберкулезе

Г) гнойном менингите

562. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ИНВАЗИИ

КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ

А) левамизол

Б) празиквантел

В) тетрацилин

Г) кетоконазол

563. АНТИГОРМОНАЛЬНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ ПРЕПАРАТ

А) тамоксифен

Б) доксорубицин

В) метотрексат

Г) азатиоприн

564. К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ НИКОТИНОВОЙ КИСЛОТЫ

ОТНОСИТСЯ

А) гиперемия лица и верхней части туловища

Б) нарушение функции печени

В) отложение желчных камней

Г) нарушение всасывания жирорастворимых витаминов

565. ПРИ ГИПОТИРЕОЗЕ ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ О ТОМ, ЧТО

МЕТАБОЛИЗМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) снижается

Б) повышается

В) вначале повышается, а затем снижается

Г) вначале снижается, а затем повышается

566. ВИТАМИНОМ, УЧАСТВУЮЩИМ В ОБРАЗОВАНИИ

ЗРИТЕЛЬНОГО ПИГМЕНТА, В ПРОЦЕССАХ РОСТА И ДИФФЕРЕНЦИРОВКИ

ЭПИТЕЛИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) ретинол

Б) тиамин

В) рибофлавин

Г) эргокальциферол

567. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ПРЕПАРАТ

ЯВЛЯЕТСЯ КАЛИЙСБЕРЕГАЮЩИМ ДИУРЕТИКОМ

А) спиронолактон

Б) фуросемид

В) маннит

Г) ацетазоламид

568. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПО ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

ОМЕПРАЗОЛА

А) для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки

Б) в качестве рвотного средства

В) в качестве слабительного средства

Г) в качестве желчегонного средства

569. ПРИ ГИПЕРАЦИДНОМ ГАСТРИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

А) омепразол

Б) сок желудочный

В) гутталакс

Г) сенаде

570. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ГРУППЫ ГАСТРОПРОТЕКТОРОВ

А) сукральфат

Б) ранитидин

В) метоклопрамид

Г) алгелдрат + магния гидроокись(алмагель)

571. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ

ПРЕПАРАТ СОДЕРЖИТ ЖЕЛЧЬ

А) холензим

Б) эссенциале

В) мизопростол (сайтотек)

Г) панкреатин

572. ПРЕДЛОЖИТЕ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ РАСТИТЕЛЬНОГО

ПРОИСХОЖДЕНИЯ

А) фламин

Б) мизопростол (сайтотек)

В) дротаверин (но-шпа)

Г) оксафенамид

573. ПОРЕКОМЕНДУЙТЕ ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ДИАРЕИ

А) Лоперамид (имодиум)

Б) Неостигмина метилсульфат (прозерин)

В) Дротаверин

Г) Натрия гидрокарбонат

574. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ

АНТИБИОТИКИ МОГУТ ВЫЗВАТЬ АЛЛЕРГИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ И

ДИСБАКТЕРИОЗ

А) Любые антибиотики

Б) Только тетрациклины

В) Только хлорамфеникол (левомицетин)

Г) Только препараты бензилпенициллина

575. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВАРИКОЗНОГО РАСШИРЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ

А) ангиопротекторы

Б) ингибиторы фибринолиза

В) препараты железа

Г) антибиотики

576. К АНГИОПРОТЕКТОРАМ ОТНОСИТСЯ

А) детралекс

Б) аспирин

В) сорбифер дурулес

Г) настойка эхинацеи

577. ДЛЯ ОСТАНОВКИ КАПИЛЛЯРНЫХ КРОВОТЕЧЕНИЙ

ПРИМЕНЯЮТ

А) перекись водорода

Б) мирамистин

В) спирт этиловый

Г) раствор йода спиртовой

578. В СОСТАВ ПРЕПАРАТА «АСКОРУТИН» ВХОДИТ

А) аскорбиновая кислота

Б) пиридоксин

В) тиамин

Г) никотиновая кислота

579. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ ПОНИЖАЮТ

СОПРОТИВЛЯЕМОСТЬ К ИНФЕКЦИЯМ, ВЕДУТ К ОСТЕОПОРОЗУ И

ИЗЪЯЗВЛЕНИЯМ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЖЕЛУДОЧНО – КИШЕЧНОГО

ТРАКТА

А) глюкокортикоиды

Б) минералокортикоиды

В) андрогены

Г) анаболические стероиды

580. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКАЯ ГРУППА

АНТИБИОТИКОВ ОБЛАДАЕТ ОТОТОКСИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

А) аминогликозиды

Б) макролиды

В) тетрациклины

Г) цефалоспорины

581. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ АНТИБИОТИКИ МОГУТ

ОКАЗЫВАТЬ НЕФРОТОКСИЧЕСКОЕ И ОТОТОКСИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

А) аминогликозиды

Б) монобактамы

В) пенициллины

Г) тетрациклины

582. ПРИ АЛЛЕРГИЧЕСКОМ РИНИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

А) виброцил

Б) тактивин

В) гриппферон

Г) амиксин

583. К ПРОТИВОГРИБКОВЫМ АНТИБИОТИКАМ ОТНОСИТСЯ

А) нистатин

Б) ламизил

В) итраконазол

Г) тербинафин

584. ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ МЕТАБОЛИЗМА МИОКАРДА ПРИМЕНЯЮТ

А) рибоксин

Б) амлодипин

В) симвастатин

Г) тербинафин

585. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, К КАКОЙ ГРУППЕ

ОТНОСИТСЯ ДОКСИЦИКЛИН

А) тетрациклины

Б) макролиды

В) линкозамиды

Г) полусинтетические пенициллины

586. ПРИ НАРУШЕНИИ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

ПРИМЕНЯЮТ

А) кавинтон

Б) зокор

В) нитронг форте

Г) аминазин

587. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К КАРБАПЕНЕМАМ

А) меропенем

Б) гентамицин

В) эритромицин

Г) полимиксин в

588. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКИЕ ВИДЫ ОБМЕНА

РЕГУЛИРУЕТ ВИТАМИН Д

А) обмен кальция и фосфора

Б) обмен белков

В) углеводный обмен

Г) обмен жиров

589. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ВИТАМИН, НОРМАЛИЗУЕТ ФУНКЦИЮ ЭПИТЕЛИАЛЬНЫХ ПОКРОВОВ

КОЖИ, СЛИЗИСТЫХ, ПРИМЕНЯЕТСЯ В КОСМЕТИЧЕСКИХ КОМПОЗИЦИЯХ

В ВИДЕ КРЕМОВ, МАЗЕЙ, ЭМУЛЬСИИ, МАСОК

А) витамин А

Б) витамин К

В) витамин В6

Г) витамин В1

590. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПРИ ОТПУСКЕ, КАКОЙ

ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ ОБЛАДАЕТ АНТИАНЕМИЧЕСКИМИ

СВОЙСТВАМИ

А) цианокобаламин

Б) ретинол

В) эргокальциферол

Г) тиамин

591. НАЗОВИТЕ ВИТАМИНЫЙ ПРЕПАРАТ, УМЕНЬШАЮЩИЙ

СОСУДИСТУЮ ПРОНИЦАЕМОСТЬ.

А) рутозид (рутин)

Б) альфа-токоферол (витамин е)

В) цианокобаламин

Г) ретинол

592. АНАЛОГ ПРЕПАРАТА ФОСФАЛЮГЕЛЬ

А) маалокс

Б) аллохол

В) амброксол

Г) холосас

593. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ

ПРИМЕНЯЮТ ПАРЕНТЕРАЛЬНО ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ

А) препараты инсулина

Б) производные сульфонилмочевины

В) производные бигуанида

Г) ингибиторы альфа-глюкозидазы

594. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ВИТАМИННЫЙ

ПРЕПАРАТ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ И ЛЕЧЕНИЯ ЦИНГИ

А) кислота аскорбиновая

Б) кислота фолиевая

В) рибофлавин

Г) цианокобаламин

595. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ВИТАМИННЫЙ

ПРЕПАРАТ НАЗНАЧАЮТ ПРИ ИШЕМИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЯХ МОЗГОВОГО

КРОВООБРАЩЕНИЯ

А) никотиновая кислота

Б) аскорбиновая кислота

В) амид никотиновой кислоты

Г) цианокобаламин

596. ПОДСКАЖИТЕ ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ

СОСУДОРАСШИРЯЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ

А) кислота никотиновая

Б) ретинол

В) тиамин

Г) кислота аскорбиновая

597. ПРИ ИНФЕКЦИЯХ МОЧЕВЫВОДЯЩИХ ПУТЕЙ ПРИМЕНЯЮТ

А) фурадонин

Б) тербинафин

В) рибоксин

Г) энтерофурил

598. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ

ОБЛАДАЕТ АНТИАНЕМИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

А) цианокобаламин

Б) пиридоксин

В) эргокальциферол

Г) тиамин

599. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ, ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ ГЕМЕРАЛОПИИ

(КУРИНОЙ СЛЕПОТЕ)

А) ретинол

Б) эргокальциферол

В) кислота никотиновая

Г) рутозид (рутин)

600. ПОДСКАЖИТЕ, ДЕФИЦИТ КАКОГО ВИТАМИНА ПРИВОДИТ К

НАРУШЕНИЮ ДЕТОРОДНОЙ ФУНКЦИИ

А) витамин Е

Б) витамин Д

В) витамин К

Г) витамин В15

601. ДЛЯ ОБРАБОТКИ ИНЪЕКЦИОННОГО ПОЛЯ ПРИМЕНЯЮТ

А) спирт этиловый

Б) перекись водорода

В) хлорофиллипт

Г) протаргол

602. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ЭФФЕКТИВЕН

ПРИ АМЕБИАЗЕ ЛЮБОЙ ЛОКАЛИЗАЦИИ

А) метронидазол

Б) доксициклин

В) тетрациклин

Г) декарис

603. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ВЫБОРА ПРИ ВСЕХ КИШЕЧНЫХ И ВНЕКИШЕЧНЫХ

ТЕНИИДОЗАХ, ТРЕМАТОДОЗАХ

А) празиквантел

Б) левамизол

В) фурадонин

Г) пирантел

604. К АНТИАГРЕГАНТАМ ОТНОСИТСЯ

А) аспирин

Б) гепарин

В) тромбин

Г) фибринолизин

605. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЕ ОСНОВНОЕ

ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ДЕСМОПРЕССИНА

А) несахарный диабет

Б) сахарный диабет

В) микседема

Г) гипотиреоз

606. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ИМОДИУМ

А) лоперамид

Б) хилак-форте

В) эспумизан

Г) регулакс

607. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ ГОРМОНАЛЬНЫЕ

ПРЕПАРАТЫ, ОБЛАДАЮТ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМИ СВОЙСТВАМИ

А) глюкокортикоиды

Б) препараты гормонов щитовидной железы

В) препараты гормонов задней доли гипофиза

Г) гестагены

608. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ

ОТНОСИТСЯ К АНТИБИОТИКАМ ИЗ ГРУППЫ МАКРОЛИДОВ

А) кларитромицин

Б) амикацин

В) хлорамфеникол (левомицетин)

Г) оксациллин

609. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ЧЕСОТКИ

А) бензилбензоат

Б) салициловая кислота

В) метенамин (гексаметилентетрамин)

Г) борная кислота

610. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К АНДРОГЕНАМ

А) тестостерон

Б) прогестерон

В) гидрокортизон

Г) эстрадиол

611. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К

АНАБОЛИЧЕСКИМ СТЕРОИДАМ

А) нандролон (ретаболил)

Б) дексаметазон

В) гидрокортизон

Г) преднизолон

612. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ ЭФФЕКТЫ АНАБОЛИЧЕСКИХ

СТЕРОИДОВ

А) усиливают синтез белков

Б) ускоряют выведение из организма азота и кальция

В) угнетают регенераторные процессы

Г) ускоряют выведение из организма фосфора, азота и кальция

613. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, К КАКОЙ ГРУППЕ ОТНОСИТСЯ

НАНДРОЛОН (РЕТАБОЛИЛ)

А) анаболический стероид

Б) глюкокортикоид

В) эстроген

Г) гестаген

614. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ

ОТНОСИТСЯ К АНТИТИРЕОДНЫМ

А) тиамазол (мерказолил)

Б) прогестерон

В) лиотиронин (трииодтиронин)

Г) левотироксин натрия (l-тироксин)

615. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ ПО

ДЕЙСТВИЮ ИНСУЛИНА

А) не эффективен при применении внутрь

Б) применяется при несахарном диабете

В) эффективен при введении внутрь

Г) действует до 48 часов

616. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ ИНСУЛИН –

ЭТО

А) препарат гормона поджелудочной железы

Б) препарат гормона паращитовидных желез

В) препарат гормона щитовидной железы

Г) производное бигуанида

617. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ

ОТНОСИТСЯ К ГЛЮКОКОРТИКОИДАМ

А) дексаметазон

Б) три- мерси

В) альдостерон

Г) нандролон (ретаболил)

618. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ

ОТНОСИТСЯ К ГЛЮКОКОРТИКОИДАМ

А) гидрокортизон

Б) дюфастон

В) альдостерон

Г) нандролон (ретаболил)

619. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПРИ ОТПУСКЕ, ЧТО ВЫЗЫВАЮТ

ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДЫ ПРИ ДЛИТЕЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ

А) вызывают остеопороз

Б) вызывают гипогликемию

В) увеличивают количество эозинофилов и лимфоцитов в крови

Г) не влияют на иммунную систему

620. К ВАМ ОБРАТИЛАСЬ МОЛОДАЯ МЕДСЕСТРА С ВОПРОСОМ,

КАКОЙ ПРЕПАРАТ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ

АНАФИЛАКТИЧЕСКОГО ШОКА?

А) эпинефрин (адреналин)

Б) празозин

В) пропранолол (анаприлин)

Г) хлорпромазин (аминазин)

621. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКАЯ ГРУППА ВЫЗЫВАЕТ

НАРУШЕНИЕ ДЕГРАНУЛЯЦИИ ТУЧНЫХ КЛЕТОК И УГНЕТЕНИЕ

ВЫДЕЛЕНИЯ ИЗ НИХ МЕДИАТОРОВ АЛЛЕРГИИ

А) стабилизаторы мембран тучных клеток

Б) цитостатики

В) блокаторы гистаминовых Н1-рецепторов

Г) иммуностимуляторы

622. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАК ДЕЙСТВУЕТ ДИФЕНГИДРАМИН

(ДИМЕДРОЛ)

А) блокирует гистаминовые н1-рецепторы

Б) блокирует гистаминовые н2-рецепторы

В) не влияет на центральную нервную систему

Г) применяется в качестве противоязвенного средства

623. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ИММУНОСТИМУЛИРУЮЩИЕ?

А) интерферон

Б) дексаметазон

В) эриус

Г) преднизолон

624. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ

ПРЕПАРАТЫ ОКАЗЫВАЮТ ИММУНОДЕПРЕССИВНОЕ ДЕЙСТВИЕ?

А) глюкокортикоиды

Б) препараты гормонов задней доли гипофиза

В) препараты гормонов щитовидной железы

Г) анаболические стероиды

625. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ТОКОЛИТИЧЕСКИМ?

А) фенотерол

Б) окситоцин

В) динопрост

Г) метилэргометрин

626. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ МОЛОДОЙ МЕДСЕСТРЕ ОКСИТОЦИН

ПРИМЕНЯЮТ

А) для стимуляции родовой деятельности

Б) при чрезмерно бурной родовой деятельности

В) для расширения шейки матки

Г) для сохранения беременности

627. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К СТИМУЛЯТОРАМ ЭРИТРОПОЭЗА?

А) цианокобаламин

Б) гепарин натрий (гепарин)

В) стрептокиназа

Г) варфарин

628. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ МОЛОДОМУ ВРАЧУ ПРИ ЛЕЧЕНИИ

ЖЕЛЕЗОДЕФИЦИТНЫХ АНЕМИЙ, ПРЕПАРАТАМИ ДВУХВАЛЕНТНОГО

ЖЕЛЕЗА ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ ИХ ВСАСЫВАНИЯ ЦЕЛЕСООБРАЗНО

НАЗНАЧАТЬ

А) кислоту аскорбиновую

Б) рибофлавин

В) рутозид (рутин)

Г) пиридоксин

629. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ЛЕЧЕБНЫЕ ШАМПУНИ ДЛЯ

УСТРАНЕНИЯ ПЕРХОТИ СОДЕРЖАТ ГЛАВНОЕ АНТИГРИБКОВОЕ

ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО

А) кетоконазол

Б) пшеничные протеины

В) луковый экстракт

Г) тербинафин

630. МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ ГОРЕЧЕЙ ЯВЛЯЕТСЯ

А) раздражение вкусовых рецепторов

Б) блокирование гистаминовых рецепторов

В) блокирование мускариновых рецепторов

Г) раздражение триггерной зоны рвотного центра

631. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ВЕНТЕР

А) сукральфат

Б) лоперамид

В) омепразол

Г) регулакс

632. ЕСЛИ ПРИ ПРИЕМЕ ЛП В ОДНОЙ И ТОЙ ЖЕ ДОЗЕ ЧЕРЕЗ 5

ДНЕЙ ОТМЕЧАЕТСЯ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА, ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ

ПОКУПАТЕЛЯ, ЧТО У НЕГО РАЗВИЛОСЬ

А) привыкание

Б) лекарственная зависимость

В) синдром отмены

Г) гиперчувствительность

633. К КАКОМУ ВИДУ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСИТСЯ

ПРИМЕНЕНИЕ ИНСУЛИНА ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ 1 ТИПА?

А) заместительная

Б) симптоматическая

В) этиотропная

Г) патогенетическая

634. ДИАПАЗОН ДОЗ ЛП ОТ МИНИМАЛЬНОЙ ДО МАКСИМАЛЬНОЙ

ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ НАЗЫВАЮТ

А) терапевтическая широта

Б) терапевтический индекс

В) эффективность

Г) активность

635. УСИЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ПРИ

СОВМЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛВ НАЗЫВАЕТСЯ

А) синергизм

Б) идиосинкразия

В) толерантность

Г) антагонизм

636. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ОДНОВРЕМЕННЫЙ ПРИЕМ

АЛКОГОЛЯ И ПАРАЦЕТАМОЛА СОПРОВОЖДАЕТСЯ УВЕЛИЧЕНИЕМ РИСКА

РАЗВИТИЯ

А) гепатотоксичности

Б) ототоксичности

В) нефротоксичности

Г) гематотоксичности

637. С АНТИБИОТИКАМИ БЕТА-ЛАКТАМНОГО РЯДА

КОМБИНИРУЮТ КЛАВУЛАНОВУЮ КИСЛОТУ С ЦЕЛЬЮ

А) предотвращения разрушения антибиотика бета-лактамазами

Б) снижения токсичности

В) увеличения биодоступности

Г) обеспечения транспорта через ГЭБ

638. НЕОБХОДИМЫМ УСЛОВИЕМ ДЛЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО

ДЕЙСТВИЯ НООТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

А) ухудшение когнитивных и мнестических функций

Б) состояние физиологической нормы в цнс

В) прием ударной дозы

Г) только однократный прием

639. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ИНГИБИТОРОВ ФИБРИНОЛИЗА

А) аминокапроновая кислота

Б) ацетилсалициловая кислота

В) никотиновая кислота

Г) аскорбиновая кислота

640. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ИЗ

ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ МОЧЕГОННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

КОМБИНИРОВАННЫМ

А) триампур композитум

Б) ацетазоламид

В) фуросемид

Г) спироналактон

641. ПРЕПАРАТОМ СЕДАТИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

НАСТОЙКА

А) пустырника

Б) аралии

В) полыни горькой

Г) календулы

642. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ

ОБРАЗОВАНИЯ КОНКРЕМЕНТОВ И ОБЛЕГЧЕНИЯ ИХ ВЫВЕДЕНИЯ С

МОЧОЙ ОТНОСЯТ

А) аллопуринол

Б) индапамид

В) спиронолактон

Г) фуросемид

643. ПАЦИЕНТ ИНТЕРЕСУЕТСЯ, КАКОЕ ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ

МЕТАМИЗОЛА НАТРИЯ? ОТВЕТ ФАРМАЦЕВТА

А) анальгин

Б) панадол

В) азалептин

Г) папазол

644. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКИЕ

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ТРАНКВИЛИЗАТОРОВ

А) невротические реакции

Б) эндогенная депрессия

В) приступы маниакального возбуждения

Г) психические нарушения, сопровождающиеся бредом и галлюцинациями

645. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ

ПРЕПАРАТ МОЖНО ПРИМЕНЯТЬ ПРИ ПОЛИАРТРИТЕ

А) индометацин

Б) курантил

В) папаверина гидрохлорид

Г) аллохол

646. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЕ СОСТОЯНИЕ

ЯВЛЯЕТСЯ ПОКАЗАНИЕМ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ПСИХОСТИМУЛЯТОРОВ

А) снижение умственной и физической работоспособности

Б) глаукома

В) органические заболевания сердечно-сосудистой системы

Г) бессоница

647. К СЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРАМ ЦИКЛООКСИГЕНАЗЫ 2-ГО

ТИПА (ЦОГ-2) ОТНОСЯТ

А) мелоксикам

Б) диклофенак

В) ацетилсалициловая кислота

Г) кетопрофен

648. МЕСТНЫЙ АНЕСТЕТИК

А) артикаин

Б) тримепередин

В) метамизол натрия

Г) пропофол

649. СНОТВОРНЫЕ СРЕДСТВА УСИЛИВАЮТ ДЕЙСТВИЕ

А) седативных средств

Б) нестероидных противовоспалительных средств

В) глюкокортикоидов

Г) бронхолитиков

650. К АДАПТОГЕНАМ ОТНОСИТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) мелаксен

Б) персен

В) фиторелакс

Г) ново-пассит

651. МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НУРОФЕН

А) ибупрофен

Б) диклофенак

В) кетопрофен

Г) кеторолак

652. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

КЕТОПРОФЕН

А) кетонал

Б) феназепам

В) глицин

Г) трамадол

653. ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НАСТОЙКИ ЖЕНЬШЕНЯ

А) артериальная гипотензия

Б) артериальная гипертензия

В) неврозы

Г) депрессии

654. НООТРОПНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) кортексин

Б) амитриптилин

В) наком

Г) трифтазин

655. НАРКОТИЧЕСКИЙ АНАЛЬГЕТИК

А) фентанил

Б) залеплон

В) зопиклон

Г) нимесулид

656. ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

АЦЕКЛОФЕНАК

А) аэртал

Б) нимесил

В) мовалис

Г) вольтарен

657. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ АНКСИОЛИТИКОВ

А) подавляют страх, беспокойство, тревогу

Б) улучшают умственную деятельность, память

В) повышают адаптацию организма к неблагоприятным факторам

Г) улучшают настроение и общее психическое состояние

658. ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА

А) мадопар

Б) дроперидол

В) эглонил

Г) феназепам

659. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА МИДОКАЛМ

А) центральные миорелаксанты

Б) транквилизаторы

В) нейролептики

Г) ноотропы

660. МОРФИНОПОДОБНОЕ СИНТЕТИЧЕСКОЕ ВЕЩЕСТВО,

ПРИМЕНЯЕМОЕ В СОСТАВЕ ПРОТИВОКАШЛЕВЫХ СРЕДСТВ

А) декстрометорфан

Б) бромгексин

В) гвайфенезин

Г) карбоцистеин

661. ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ОПИОИДОВ

А) угнетение дыхательного центра

Б) мышечная слабость

В) гипертензия

Г) нарушение координации движений

662. ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ НЕЙРОЛЕПТИКОВ

А) экстрапирамидные расстройства

Б) привыкание, лекарственная зависимость

В) гипертонический криз

Г) возбуждение вставочных мотонейронов

663. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА ГРАНДАКСИН

А) транквилизаторы

Б) седативные средства

В) нейролептики

Г) психостимуляторы

664. МУКОЛИТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) амброксол

Б) бутамират

В) кодеин

Г) преноксидиазин

665. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ПРОТИВОАРИТМИЧЕСКИМ

ДЕЙСТВИЕМ

А) амиодарон

Б) каптоприл

В) нитроглицерин

Г) нифедипин

666. ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ИЗОСОРБИДА МОНОНИТРАТА

А) эфокс

Б) кардикет

В) нитрокор

Г) изокет

667. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

АМЛОДИПИН

А) норваск

Б) нифедипин

В) атенолол

Г) метопролол

668. ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ БЕТА1-АДРЕНОБЛОКАТОРОВ

А) брадикардия

Б) тахикардия

В) понижение тонуса гладких мышц внутренних органов

Г) усиление сократимости миокарда

669. АНАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КОНКОР

А) беталок

Б) коронал

В) бипрол

Г) нипертен

670. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

АКРИДИЛОЛ

А) карведилол- акрихин

Б) атенолол

В) небиволол

Г) локрен

671. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА КАПОЗИД

А) антигипертензивное средство

Б) антиангинальное средство

В) противоаритмическое средство

Г) кардиотоническое средство

672. ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ВЕРОШПИРОН

А) гипокалиемия

Б) гиперкалиемия

В) гипотония

Г) отек легких

673. АНАЛОГ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА РЕНИТЕК

А) диротон

Б) энам

В) берлиприл

Г) рениприл

674. АНТАЦИДНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) маалокс

Б) сенаде

В) омепразол

Г) де-нол

675. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

РАНИТИДИН

А) гистак

Б) нексиум

В) нольпаза

Г) вентер

676. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

РАБЕПРАЗОЛ

А) париет

Б) квамател

В) нольпаза

Г) омез

677. ГАСТРОПРОТЕКТОРНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) де-нол

Б) маалокс

В) бекарбон

Г) омепразол

678. ПРАВИЛО ПРИЕМА ПРЕПАРАТА ПАРИЕТ

А) 1 раз в день

Б) 3-4 раза в день, тщательно разжевывая

В) 3 раза в день, растворяя в ½ стакана воды

Г) 2 раза в день

679. ПРОТИВОРВОТНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) мотилиум

Б) нексиум

В) нольпаза

Г) вентер

680. ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) танацехол

Б) лоперамид

В) карсил

Г) сенаде

681. К ГЕПАТОПРОТЕКТОРАМ ОТНОСИТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ

ПРЕПАРАТ

А) эссенциале Н

Б) аллохол

В) фестал

Г) гутталакс

682. МНН ПРЕПАРАТА СЛАБИЛЕН

А) пикосульфат натрия

Б) магния сульфат

В) натрия хлорид

Г) калия хлорид

683. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ДОМПЕРИДОН

А) мотилиум

Б) имодиум

В) церукал

Г) карсил

684. ПОКАЗАНИЕМ К ПРИМЕНЕНИЮ ЭНТЕРОСОРБЕНТОВ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) диарея

Б) атония кишечника

В) глаукома

Г) хронический запор

685. ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГИПОХРОМНЫХ АНЕМИЙ

А) мальтофер

Б) тромбо асс

В) варфарин

Г) гепарин

686. АНТИКОАГУЛЯНТ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ

А) варфарин

Б) гепарин

В) апротинин

Г) аминокапроновая кислота

687. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ

А) амоксициллин

Б) тетрациклин

В) кларитромицин

Г) левомицетин

688. МНН ПРЕПАРАТА СУМАМЕД

А) азитромицин

Б) амоксициллин

В) гентамицин

Г) рифампицин

689. АНТИБИОТИК ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТУБЕРКУЛЕЗА

А) рифампицин

Б) амоксициллин

В) пиперациллин

Г) изониазид

690. МНН ПРЕПАРАТА ЦИФРАН

А) ципрофлоксацин

Б) офлоксацин

В) мидекамицин

Г) азитромицин

691. ПРОТИВОГЛИСТНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) пирантел

Б) ламизил

В) низорал

Г) трихопол

692. ПРОТИВОГРИБКОВЫЙ ПРЕПАРАТ

А) тербинафин

Б) метронидазол

В) мебендазол

Г) празиквантел

693. ПРОТИВОТРИХОМОНАДНЫЙ ПРЕПАРАТ

А) метронидазол

Б) празиквантел

В) тобрамицин

Г) доксициклин

694. МНН ПРЕПАРАТА БИЛЬТРИЦИД

А) празиквантел

Б) тинидазол

В) клотримазол

Г) левомицетин

695. АНТИБИОТИК ГРУППЫ МАКРОЛИДОВ

А) мидекамицин

Б) амоксициллин

В) гентамицин

Г) рифампицин

696. К АНТИБИОТИКАМ ГРУППЫ ФТОРХИНОЛОНЫ ОТНОСИТСЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

А) абактал

Б) флемоксин солютаб

В) тобрекс

Г) метронидазол

697. УСЛОВИЯ И КОМПЛЕКС МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ НА

ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ ПРИ

ПОЛУЧЕНИИ СТЕРИЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ

А) асептика

Б) дезинфекция

В) стерилизация

Г) предстерилизационная обработка

698. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИИ, ИЛИ В ИЗДЕЛИИ,

ИЛИ НА ПОВЕРХНОСТИ ПАТОГЕННЫХ И ДРУГИХ ВИДОВ

МИКРООРГАНИЗМОВ

А) дезинфекция

Б) асептика

В) стерилизация

Г) предстерилизационная обработка

699. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИЯХ ИЛИ В ИЗДЕЛИЯХ,

ИЛИ УДАЛЕНИЕ ИЗ ОБЪЕКТА МИКРООРГАНИЗМОВ ВСЕХ ВИДОВ,

НАХОДЯЩИХСЯ НА ВСЕХ СТАДИЯХ РАЗВИТИЯ, ВКЛЮЧАЯ СПОРЫ

А) стерилизация

Б) асептика

В) дезинфекция

Г) предстерилизационная обработка

700. УДАЛЕНИЕ БЕЛКОВЫХ, ЖИРОВЫХ, МЕХАНИЧЕСКИХ

ЗАГРЯЗНЕНИЙ, ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ

А) предстерилизационная обработка

Б) стерилизация

В) асептика

Г) дезинфекция

701. ТЕРРИТОРИЯ АПТЕКИ, СПЕЦИАЛЬНО СКОНСТРУИРОВАННАЯ

И ОБОРУДОВАННАЯ С ЦЕЛЬЮ СНИЖЕНИЯ ПРОНИКНОВЕНИЯ,

ОБРАЗОВАНИЯ И ЗАДЕРЖКИ В НЕЙ МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИХ И ДРУГИХ

ЗАГРЯЗНЕНИЙ

А) асептический блок

Б) воздушный шлюз

В) моечная-стерилизационная

Г) дистилляционная

702. ВИД УБОРКИ ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ

АПТЕКИ

А) влажная с применением дезинфицирующих средств

Б) сухая, затем влажная

В) влажная без применения дезинфицирующих средств

Г) сухая

703. КРАТНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ГЕНЕРАЛЬНОЙ УБОРКИ

ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ

А) не реже одного раза в неделю

Б) 1 раз в месяц

В) не реже 1 раза в квартал

Г) ежедневно по окончании работы

704. САНИТАРНЫЙ ДЕНЬ В АПТЕКЕ ПРОВОДИТСЯ

А) 1 раз в месяц

Б) не реже 1 раза в неделю

В) 1 раза в квартал

Г) ежедневно по окончании работы

705. КРАТНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ ПОМЕЩЕНИЙ

АПТЕКИ (ПОЛОВ И ОБОРУДОВАНИЯ)

А) ежедневно перед началом работы

Б) не реже 1 раза в неделю

В) не реже 2 раз в неделю

Г) 1 раз в месяц

706. КРАТНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ УБОРКИ ПОМЕЩЕНИЙ

АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА (ПОЛОВ И ОБОРУДОВАНИЯ)

А) не реже 1 раза в смену, в конце работы с использованием дезинфицирующих

средств

Б) ежедневно перед началом работы с использованием дезинфицирующих средств

В) ежедневно влажная уборка без дезинфицирующих средств

Г) каждые 4 часа влажная уборка без дезинфицирующих средств

707. КРАТНОСТЬ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ ПОТОЛКА ОТ ПЫЛИ

А) 1 раз в месяц

Б) 1 раз в 10 дней

В) 2 раза в неделю

Г) 1 раз в неделю

708. КРАТНОСТЬ УБОРКИ ШКАФОВ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПОМЕЩЕНИЯХ МАТЕРИАЛЬНЫХ КОМНАТ

А) не реже 1 раза в неделю

Б) 2 раза в неделю

В) ежедневно

Г) ежемесячно

709. КРАТНОСТЬ УБОРКИ ОБОРУДОВАНИЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ

ПОМЕЩЕНИЙ И ТОРГОВЫХ ЗАЛОВ

А) ежедневно

Б) ежемесячно

В) 2 раза в неделю

Г) не реже 1 раза в неделю

710. ВЕТОШЬ В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ ПОСЛЕ УБОРКИ

ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ОБОРУДОВАНИЯ

А) дезинфицируют

Б) ополаскивают водой

В) стерелизуют

Г) сушат в развешанном виде

711. ПОМЕЩЕНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКИ, ТРЕБУЮЩЕЕ

СОБЛЮДЕНИЯ СТРОГОЙ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ПРИ УБОРКЕ

А) асептический блок

Б) санузлы

В) помещения для приема пищи и отдыха

Г) аналитическая

712. ОТХОДЫ ПРОИЗВОДСТВА И МУСОР УДАЛЯЮТ ИЗ

ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ

А) не реже 1 раза в смену

Б) через день

В) не реже 1 раза в неделю

Г) 2 раза в неделю

713. РАКОВИНЫ ДЛЯ МЫТЬЯ РУК, САНИТАРНЫЕ УЗЛЫ,

КОНТЕЙНЕРЫ ДЛЯ МУСОРА МОЮТ И ЧИСТЯТ

А) ежедневно

Б) еженедельно

В) ежемесячно

Г) ежеквартально

714. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ПЕРСОНАЛОМ АПТЕКИ

ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ

А) 2 раза в неделю

Б) 1 раз в неделю

В) ежедневно

Г) 1 раз в месяц

715. ПЕРСОНАЛУ АПТЕК ЗАПРЕЩАЕТСЯ

А) выходить за пределы аптеки в санитарной одежде и обуви

Б) оповещать руководителя об отклонениях в состоянии здоровья

В) перед посещением туалета снимать халат

Г) в периоды распространения острых респираторных заболеваний носить на лице

марлевую повязку

716. ВЕТОШЬ, ПРЕДНАЗНАЧЕННУЮ ДЛЯ УБОРКИ, ПО ОКОНЧАНИИ

РАБОТЫ ХРАНЯТ В ТАРЕ

А) промаркированной

Б) дезинфицированной

В) стерилизованной

Г) открытой

717. В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ

РАЗРЕШАЕТСЯ

А) вывешивать стенды, таблицы

Б) вешать занавески

В) разводить цветы

Г) расстилать ковры

718. КРАТНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ УХОДА (ОЧИСТКА ОТ ПЫЛИ,

МЫТЬЕ И Т.Д.) ЗА ДЕКОРАТИВНЫМ ОФОРМЛЕНИЕМ

НЕПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ

А) не реже 1 раза в неделю

Б) через день

В) не реже 1 раза в смену

Г) ежемесячно

719. ЗАПРЕЩАЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДЕКОРАТИВНОЕ

ОФОРМЛЕНИЕ В ПОМЕЩЕНИИ АПТЕКИ

А) ассистентской

Б) коридоре

В) комнате отдыха персонала

Г) кабинете заведующего

720. ОКОННЫЕ СТЕКЛА, РАМЫ И ПРОСТРАНСТВО МЕЖДУ НИМИ

МОЮТ ГОРЯЧЕЙ ВОДОЙ С МЫЛОМ

А) не реже 1 раза в месяц

Б) 2 раза в неделю

В) не реже 1 раза в неделю

Г) 1 раз в 10 дней

721. СМЕНА ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ ЛИЧНОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ В АПТЕКЕ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) ежедневно

Б) 1 раз в неделю

В) 2 раза в неделю

Г) 3 раза в неделю

722. ОБЪЕКТЫ, ПОДВЕРГАЮЩИЕСЯ САНИТАРНОЙ ОБРАБОТКЕ

ЕЖЕДНЕВНО

А) оборудование торгового зала, полы

Б) потолки, оконные стекла и рамы

В) стены, двери асептического блока

Г) шкафы для хранения лекарственных средств

723. ОБЪЕКТЫ, ПОДВЕРГАЮЩИЕСЯ МОЙКЕ, ЧИСТКЕ И

ДЕЗИНФЕКЦИИ ЕЖЕДНЕВНО

А) раковины для мытья рук, контейнеры для мусора

Б) потолки, оконные стекла и рамы

В) уборочный инвентарь

Г) стены, двери асептического блока

724. ОБЪЕКТЫ, ПОДВЕРГАЮЩИЕСЯ САНИТАРНОЙ ОБРАБОТКЕ НЕ

РЕЖЕ 1 РАЗА В НЕДЕЛЮ

А) шкафы для хранения лекарственных средств

Б) потолки, оконные стекла и рамы

В) оборудование торгового зала, полы

Г) приспособления для очистки обуви от грязи

725. СОТРУДНИКИ АПТЕКИ В ПЕРИОД РАСПРОСТРАНЕНИЯ

ОСТРЫХ РЕСПИРАТОРЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ДОЛЖНЫ

А) носить на лице марлевые повязки

Б) надевать санитарную одежду и обувь

В) ежедневно дезинфицировать санитарную одежду

Г) обрабатывать руки дезинфицирующими средствами каждые 4 часа

726. РАБОТНИКИ АПТЕКИ ПРИ ПОСТУПЛЕНИИ НА РАБОТУ

ПРОХОДЯТ

А) медицинский осмотр (обследование)

Б) экспертизу профессиональной пригодности

В) профилактический осмотр

Г) консультацию терапевта

727. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОХОЖДЕНИЯ РАБОТНИКАМИ АПТЕКИ

ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ МЕДИЦИНСКИХ ОСМОТРОВ

А) 1 раз в год

Б) 2 раза в год

В) 1 раз в квартал

Г) 1 раз в 2 года

728. ЛИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ СОТРУДНИКА, В КОТОРЫЙ ВНОСЯТСЯ

РЕЗУЛЬТАТЫ МЕДИЦИНСКОГО ОСМОТРА

А) личная медицинская книжка

Б) полис обязательного медицинского страхования (ОМС)

В) медицинская карта

Г) медицинский сертификат

729. ПРИ ОБРАБОТКЕ РУК ЗАПРЕЩАЕТСЯ

А) мыть руки над раковиной для мытья аптечной посуды

Б) применять для дезинфекции спирт этиловый 70%

В) применять готовые крема

Г) механически удалять загрязнения

730. ДЕЙСТВИЯ ПЕРСОНАЛА ДЛЯ МЕХАНИЧЕСКОГО УДАЛЕНИЯ

ЗАГРЯЗНЕНИЙ РУК

А) мойка теплой проточной водой с мылом

Б) протирание марлевой салфеткой

В) втирание раствора хлоргекседина

Г) кратковременное погружение в раствор хлорамина

731. ТРЕБОВАНИЯ К МЫЛУ, ИСПОЛЬЗУЕМОМУ ДЛЯ ОБРАБОТКИ

РУК

А) высокая пенообразующая способность

Б) водородный показатель не более 5,0

В) отсутствие запаха

Г) отсутствие красителей

732. ПЕРИОД ВРЕМЕНИ В ЧАСАХ, ЧЕРЕЗ КОТОРОЕ НУЖНО

ОБРАБАТЫВАТЬ РУКИ ВО ВРЕМЯ ДЛИТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ В

АСЕПТИЧЕСКОМ БЛОКЕ

А) 4

Б) 1

В) 2

Г) 5

733. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЙ РАСТВОР ДЛЯ ОБРАБОТКИ РУК,

КОТОРЫЙ НАНОСЯТ СМОЧЕННОЙ В РАСТВОРЕ МАРЛЕВОЙ САЛФЕТКОЙ

А) спирт этиловый

Б) хлоргексидинабиглюконат

В) хлорамин

Г) иодопирон

734. ПО ОКОНЧАНИИ РАБОТЫ РУКИ ОБРАБАТЫВАЮТ

СРЕДСТВАМИ

А) смягчающими

Б) дезинфицирующими

В) спиртсодержащими

Г) дезодорирующими

735. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЙ РАСТВОР, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ

ОБРАБОТКИ РУК

А) хлоргексидинбиглюконат 0,5% (в этиловом спирте)

Б) гипохлорит натрия 1%

В) уксусная кислота 70%

Г) перекись водорода 3% (с 0,5% моющего средства)

736. К ХИМИЧЕСКОМУ СРЕДСТВУ ДЕЗИНФЕКЦИИ ОТНОСИТСЯ

А) перекись водорода 3% с 0,5% моющего средства

Б) сухой горячий воздух

В) вода очищенная с 2% натрия гидрокарбоната

Г) водяной насыщенный пар под давлением

737. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ДЕЗИНФЕКЦИИ ИЗДЕЛИЙ ИЗ РЕЗИНЫ

А) кипячение в воде очищенной

Б) обработка сухим горячим воздухом

В) погружение в раствор гипохлорита натрия 1%

Г) замачивание в растворе формальдегида 40%

738. ОБЪЕКТЫ, ДЕЗИНФИЦИРУЕМЫЕ СУХИМ ГОРЯЧИМ

ВОЗДУХОМ

А) изделия из стекла, металла

Б) изделия из полимерных термостойких материалов

В) коврики из пористой резины

Г) уборочный инвентарь, ветошь

739. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ДЕЗИНФЕКЦИИ ВЕТОШИ ДЛЯ

УБОРКИ

А) кипячение при полном погружении в воду

Б) обработка сухим горячим воздухом

В) погружение в раствор гипохлорита натрия 1%

Г) замачивание в растворе формальдегида 40%

740. УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ ЭКРАНИРОВАННЫХ

БАКТЕРИЦИДНЫХ ЛАМП (ОБЛУЧАТЕЛЕЙ)

А) в присутствии людей в течение 8 часов в сутки

Б) в специально отведенное время до начала работы

В) вход в помещение разрешен после отключения

Г) длительное пребывание в помещении только через 15 минут после отключения

741. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ОТКРЫТЫХ (НЕЭКРАНИРОВАННЫХ)

БАКТЕРИЦИДНЫХ ЛАМП

А) быстрая дезинфекция воздуха и поверхности

Б) облучение верхних слоев воздуха

В) освещение помещения

Г) стерилизация помещения

742. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ЭКРАНИРОВАННЫХ

БАКТЕРИЦИДНЫХ ЛАМП

А) облучение верхних слоев воздуха

Б) быстрая дезинфекция санитарной одежды

В) увлажнение воздуха

Г) стерилизация приборов, инструментов

743. ПЕРЕД ВХОДОМ В ПОМЕЩЕНИЕ, ОБОРУДОВАННОЕ

ОТКРЫТЫМИ (НЕЭКРАНИРОВАННЫМИ) БАКТЕРИЦИДНЫМИ ЛАМПАМИ,

РАЗМЕЩАЕТСЯ

А) сигнальная надпись

Б) резиновый коврик

В) раковины для мытья рук персонала

Г) шкафы для хранения одежды

744. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕКИ, В КОТОРЫХ УСТАНАВЛИВАЮТ

БАКТЕРИЦИДНЫЕ ЛАМПЫ

А) производственные (ассистенская, дистилляционная)

Б) материальная комната хранения лекарственных средств

В) санузлы

Г) помещения для пищи и отдыха

745. ПРОМЕЖУТОК ВРЕМЕНИ, БЕЗОПАСНЫЙ ДЛЯ ДЛИТЕЛЬНОГО

ПРЕБЫВАНИЯ РАБОТНИКА В ПОМЕЩЕНИИ ПОСЛЕ ЕГО ОБЛУЧЕНИЯ

ОТКРЫТЫМИ БАКТЕРИЦИДНЫМИ ЛАМПАМИ (В МИНУТАХ)

А) 15

Б) 30

В) 5

Г) 60

746. РЕКОМЕНДУЕМОЕ ВРЕМЯ РАБОТЫ ОТКРЫТЫХ

БАКТЕРИЦИДНЫХ ЛАМП В ЧАСАХ

А) 1-2

Б) 3-4

В) 5-6

Г) более 7

747. В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ ДЛЯ КАЖДОГО

БАКТЕРИЦИДНОГО ОБЛУЧАТЕЛЯ ФИКСИРУЮТ

А) время включения и выключения лампы

Б) параметры температуры воздуха и влажности

В) срок годности

Г) график влажной санитарной обработки

748. РУКОВОДЯЩИЙ ПЕРСОНАЛ АПТЕКИ ИМЕЕТ ПРАВО

ДОПУСКАТЬ К РАБОТЕ БОЛЬНОГО СОТРУДНИКА ПРИ НАЛИЧИИ

А) справки о выздоровлении

Б) медицинской книжки

В) полиса обязательного медицинского страхования (ОМС)

Г) результатов флюорографического обследования

749. НАЗНАЧЕНИЕ ОТЛИЧИТЕЛЬНЫХ ЗНАКОВ НА САНИТАРНОЙ

ОДЕЖДЕ ПЕРСОНАЛА АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА

А) распознавание нарушения порядка перемещения персонала

Б) демонстрация степени загрязнения одежды

В) распознавание личной одежды персонала

Г) требование корпоративной политики

750. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ КОМПЛЕКТА САНИТАРНОЙ

ОДЕЖДЫ ДЛЯ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА

А) 1200С, 45 минут

Б) 1000С, 60 минут

В) 2000С 20 минут

Г) 2200С 50 минут

751. ГЛАВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ К МАТЕРИАЛУ, ИЗ КОТОРОГО

ИЗГОТАВЛИВАЮТ САНИТАРНУЮ ОДЕЖДУ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА

А) минимальное ворсоотделение

Б) белый цвет

В) максимальное водоотталкивание

Г) максимальное грязеотталкивание

752. НАБОР САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ СТЕРИЛИЗУЮТ

А) в биксах, в паровых стерилизаторах

Б) в упаковке, в воздушных стерилизаторах

В) погружением в стерильную воду, в стерильной емкости

Г) без упаковки, в вакуум-шкафах

753. КОМПЛЕКТ СТЕРИЛЬНОЙ ОДЕЖДЫ ДЛЯ АСЕПТИЧЕСКОГО

БЛОКА ХРАНЯТ (В СУТКАХ)

А) 3

Б) 5

В) 7

Г) 9

754. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ РАСТВОРЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ

ОБУВИ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА, ИСПОЛЬЗУЮТ ВСЕ, КРОМЕ

А) этилового спирта 70%

Б) хлорамина 1% с моющим средством 0,5%

В) формальдегида 40%

Г) уксусной кислоты 40%

755. СМЕНА КОМПЛЕКТА СТЕРИЛЬНОЙ ОДЕЖДЫ В

АСЕПТИЧЕСКОМ БЛОКЕ ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ

А) при каждом входе в асептическое помещение

Б) через 4 часа работы

В) ежедневно, в начале рабочего дня

Г) по мере загрязнения

756. ПРИ РАБОТЕ В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ ЗАПРЕЩЕНО ВСЕ,

КРОМЕ

А) входить в асептическую комнату в стерильной одежде

Б) поднимать и повторно использовать предметы, упавшие на пол во время работы

В) иметь под стерильной санитарной одеждой объемную ворсистую одежду

Г) вносить личные вещи (ключи, расчески, носовые платки)

757. ПРИ РАБОТЕ В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ РАЗРЕШЕНО

А) передвигаться медленно, плавно

Б) выходить из асептического блока в стерильной одежде

В) беседовать с сотрудниками, находящимися вне асептического блока в шлюзе

Г) вносить личные вещи (ключи, расчески, носовые платки)

758. В ПОСЛЕДНЮЮ ОЧЕРЕДЬ НАДЕВАЮТ ИЗ КОМПЛЕКТА

СТЕРИЛЬНОЙ ОДЕЖДЫ

А) перчатки

Б) спецобувь и бахилы

В) халат или брючный костюм

Г) шапочку

759. ПРАВИЛА ПОВЕДЕНИЯ ПЕРСОНАЛА ПРИ РАБОТЕ В

АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ РАЗРЕШАЮТ

А) надевать стерильную одежду

Б) носить часы и ювелирные украшения

В) использовать косметику

Г) использовать аэрозольные дезодоранты

760. ПРАВИЛА ПОВЕДЕНИЯ ПЕРСОНАЛА ПРИ РАБОТЕ В

АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ ЗАПРЕЩАЮТ

А) наклоняться над флаконами с лекарственными средствами

Б) ограничивать разговоры и перемещения

В) использовать телефон или другие переговорные устройства

Г) передвигаться медленно и плавно

761. НЕОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ЭЛЕМЕНТ СПЕЦИАЛЬНОГО КОМПЛЕКТА

САНИТАРНОЙ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОЙ ОДЕЖДЫ

А) перчатки обработанные тальком

Б) халат или брючный костюм

В) спецобувь и бахилы

Г) шапочка

762. МИКРОБИОЛОГИЧЕСКОМУ КОНТРОЛЮ В АПТЕКЕ ПРИ

ИЗГОТОВЛЕНИИ НЕСТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

ПОДВЕРГАЮТСЯ ОБЪЕКТЫ, КРОМЕ

А) уборочного инвентаря

Б) воздушной среды и поверхности оборудования

В) вспомогательных веществ и материалов

Г) санитарной одежды персонала

763. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ,

ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ НЕСТЕРИЛЬНЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А) в плотно закрытых штангласах

Б) в металлических биксах

В) в закрытых коробках, ящиках

Г) в полипропиленовых банках с завинчивающейся пробкой

764. СРОК ХРАНЕНИЯ СТЕРИЛЬНОЙ ПОСУДЫ В СУТКАХ

А) 3

Б) 5

В) 7

Г) 10

765. РАСТВОР, КОТОРЫМ ПРОТИРАЮТ ВЕСЫ И ДРУГОЙ МЕЛКИЙ

АПТЕЧНЫЙ ИНВЕНТАРЬ В НАЧАЛЕ КАЖДОЙ СМЕНЫ

А) спирто-эфирная смесь (1:1)

Б) спирт этиловый 70%

В) хлоргексидинабиглюконат в 70% этиловом спирте

Г) перекись водорода с 0,5% моющего средства

766. РАСТВОР, КОТОРЫМ ПРОТИРАЮТ ВЕСЫ И ДРУГОЙ МЕЛКИЙ

АПТЕЧНЫЙ ИНВЕНТАРЬ В КОНЦЕ КАЖДОЙ СМЕНЫ

А) перекись водорода 3%

Б) хлорамин Б

В) вода очищенная

Г) спирт этиловый 70%

767. ПЕРИОДИЧНОСТЬ, С КОТОРОЙ РЕКОМЕНДУЕТСЯ МЫТЬ

БЮРЕТОЧНЫЕ УСТАНОВКИ И ПИПЕТКИ

А) не реже 1 раза в 10 дней

Б) ежедневно

В) 1 раз в месяц

Г) через день

768. РАСТВОР, С ПОМОЩЬЮ КОТОРОГО МОЮТ БЮРЕТОЧНЫЕ

УСТАНОВКИ И ПИПЕТКИ

А) горячая вода с взвесью горчичного порошка

Б) спирт этиловый 70%

В) хлоргексидинабиглюконат в 70% этиловом спирте

Г) хлорамин Б

769. МЕСТО ХРАНЕНИЯ БУМАЖНЫХ И ВОЩАНЫХ КАПСУЛ,

ШПАТЕЛЕЙ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ В РАБОТЕ

А) ящики ассистентского стола

Б) отдельная вертушка

В) настенный металлический шкаф

Г) поверхность рабочего стола

770. САЛФЕТКОЙ ИЗ МАРЛИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ НЕ ВЫТИРАЮТ

А) пипетки

Б) горловины и пробки штангласа

В) ручные весы

Г) пластмассовые пластинки

771. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ НЕ

РЕКОМЕНДУЕТСЯ НАКРЫВАТЬ ПЛАСТМАССОВЫМИ (МЕТАЛЛИЧЕСКИМИ)

ПЛАСТИНКАМИ

А) мерную посуду при изготовлении растворов

Б) воронки при фильтровании

В) ступки с порошковой массой до фасовки

Г) ступки с мазевой основой до развески

772. ВЫБОРКУ ИЗ СТУПОК МАЗЕЙ И ПОРОШКОВ ПРОИЗВОДЯТ

А) пластмассовыми пластинками

Б) картонными полосками

В) бумажными полосками

Г) фарфоровыми ложками

773. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ПОСЛЕ

РАБОТЫ ИСПОЛЬЗУЕМУЮ МАРЛЕВУЮ САЛФЕТКУ

А) утилизируют

Б) промывают водой очищенной

В) дезинфицируют

Г) стерилизуют

774. ШТАНГЛАСЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ ХРАНЕНИИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПЕРЕД КАЖДЫМ ЗАПОЛНЕНИЕМ

А) стерилизуют

Б) проверяют на микробиологическую чистоту

В) дезинфицируют

Г) проверяют на остаточные количества лекарственных веществ

775. МЕСТО ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ,

ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ

А) плотно закрывающиеся шкафы

Б) тумбы столов

В) вертушки

Г) холодильные установки

776. ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЙ МАТЕРИАЛ ПОСЛЕ СТЕРИЛИЗАЦИИ

ХРАНЯТ В ЗАКРЫТОМ ВИДЕ (В СУТКАХ)

А) 3

Б) 1

В) 5

Г) 7

777. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО НУЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ

СТЕРИЛЬНЫЕ ВСКРЫТЫЕ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ (В ЧАСАХ)

А) 24

Б) 36

В) 48

Г) 10

778. АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, НА КОТОРЫЕ

РАСПРОСТРАНЯЕТСЯ ДЕЙСТВИЕ ТРЕБОВАНИЙ ИНСТРУКЦИИ ПО

САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ

А) все организационно-правовые формы организаций и ведомственной

подчиненности

Б) все, кроме аптечных организаций индивидуальных предпринимателей

В) только на производственные аптеки

Г) только на аптеки с правом изготовления стерильных лекарственных форм

779. ЗАМКНУТОЕ ПРОСТРАНСТВО В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ

АПТЕКЕ, МЕЖДУ ПОМЕЩЕНИЯМИ РАЗЛИЧНОЙ ЧИСТОТЫ,

ПРЕДОТВРАЩАЮЩЕЕ ПРОНИКНОВЕНИЕ МИКРООРГАНИЗМОВ

А) воздушный шлюз

Б) аналитическая

В) дезинфекционная

Г) дистилляционная

780. НОМЕР ПРИКАЗА, СОДЕРЖАЩИЙ СВЕДЕНИЯ О СРЕДСТВАХ И

РЕЖИМАХ ДЕЗИНФЕКЦИИ И СТЕРИЛИЗАЦИИ

А) № 309 от 21.10.1997

Б) № 183н от 22.04.2014

В) № 706н от 23.08.2010

Г) № 403 от 11.07.2017

781. ПОЛ В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ

ПОКРЫВАЮТ

А) линолеумом

Б) паркетом

В) ковролином

Г) гипсокартонном

782. СЛИВНЫЕ КРАНЫ БЮРЕТОЧНЫХ УСТАНОВОК ОЧИЩАЮТ

А) спирто-эфирной смесью

Б) раствором калия перманганата

В) 3% раствором перекиси водорода

Г) раствором горчицы

783. ПЕРСОНАЛ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ПРИГОТОВЛЕНИЕ

ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ РАСТВОРОВ ДОЛЖЕН БЫТЬ

А) специально обученным

Б) со средним профессиональным образованием

В) со стажем работы не менее 3 лет

Г) назначен руководителем аптеки

784. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, В КОТОРОМ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

РАКОВИНЫ ДЛЯ МЫТЬЯ РУК ПЕРСОНАЛА И РАКОВИНЫ ДЛЯ МЫТЬЯ

ПОСУДЫ

А) моечная

Б) шлюз асептического блока

В) заготовочная

Г) ассистентская

785. В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ НЕ РАЗРЕШАЕТСЯ

А) пользоваться раковинами лицам, не занятым изготовлением лекарственных

средств

Б) оборудовать раковины кранами с локтевыми приводами

В) устанавливать емкости с дезинфицирующими растворами

Г) рядом с раковиной оборудовать электросушилки

786. ДЕЙСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ПЛАНИРУЮЩЕЙ

РАСШИРИТЬ СВОИ ПЛОЩАДИ И ОБОРУДОВАТЬ МАТЕРИАЛЬНУЮ

КОМНАТУ ЗА СЧЕТ ПРИСОЕДИНЕНИЯ КОРИДОРА И НЕСКОЛЬКИХ

КОМНАТ

А) получить заключение местного органа Роспотребнадзора

Б) подготовить приказ руководителем аптечной организации о перепланировке

В) сообщить о перепланировке по электронной почте в органы Росздравнадзора

Г) пройти процедуру повторного лицензирования

787. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ

РЕАЛИЗАЦИИ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ, ДЛЯ ОБЩЕНИЯ С КЛИЕНТАМИ,

ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ ИМ КОНСУЛЬТАЦИИ ОТНОСИТЕЛЬНО

ПРЕДЛАГАЕМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

А) зал обслуживания населения

Б) ассистентская

В) аналитическая

Г) консультационная

788. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ

ИЗГОТОВЛЕНИЯ И ФАСОВКИ НЕСТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

А) ассистентская

Б) распаковочная

В) аналитическая

Г) асептическая

789. ПЕРИОДИЧНОСТЬ КОНТРОЛЯ СТЕРИЛЬНОГО ВОЗДУХА В

АСЕПТИЧЕСКОМ БЛОКЕ

А) 1 раз в месяц

Б) 1 раз в неделю

В) 1 раз в 10 дней

Г) 1 раз в квартал

790. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ОЧИСТКИ

ПРИСПОСОБЛЕНИЙ ПЕРЕД ВХОДАМИ В АПТЕКУ

А) не менее 1 раза в день

Б) не менее 2 раз в месяц

В) через день

Г) 1 раз в неделю

791. ПОСЛЕДСТВИЯ, К КОТОРЫМ ПРИВОДИТ ВОЗДЕЙСТВИЕ

ВРЕДНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ СОГЛАСНО ТРУДОВОМУ

КОДЕКСУ РФ

А) заболевание работника

Б) производственная травма

В) снижение производительности труда отдельного работника

Г) снижение профессиональных навыков работников

792. ПОСЛЕДСТВИЯ, К КОТОРЫМ ПРИВОДИТ ВОЗДЕЙСТВИЕ

ОПАСНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ СОГЛАСНО ТРУДОВОМУ

КОДЕКСУ РФ

А) производственная травма

Б) заболевание работника

В) снижение производительности труда отдельного работника

Г) снижение профессиональных навыков работников

793. КАТЕГОРИЯ ВРЕДНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ,

ДЕЙСТВУЮЩИХ НА ФАРМАЦЕВТА

А) возможность инфицирования работающих с капельными и вирусными

инфекциями

Б) неисправность электроприборов и аппаратов, возможность замыкания в

электрической цепи

В) опасность травмирования осколками посуды

Г) опасность работы с нагревательными приборами, с взравопожароопасными

веществами

794. К КАТЕГОРИИ ОПАСНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ,

ДЕЙСТВУЮЩИХ НА ФАРМАЦЕВТА, ОТНОСЯТСЯ

А) неисправность электроприборов и аппаратов, возможность замыкания в

электрической цепи

Б) повышенный уровень токсических веществ, образующихся при изготовлении

лекарственных веществ

В) запыленность рабочей зоны лекарственными веществами

Г) повышенное напряжение органов зрения

795. КАТЕГОРИИ РАБОТНИКОВ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ОБУЧЕНИЮ ПО

ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА

А) все работники организации

Б) только руководитель

В) только ответственный за охрану труда

Г) только работники, занятые на работах с вредными и опасными условиями труда

796. КАТЕГОРИИ РАБОТНИКОВ, С КОТОРЫМИ ПРОВОДЯТ

ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ

А) вновь принятыми на работу сотрудниками

Б) работниками, выполняющими разовые работы, не связанные с прямыми

обязанностями по специальности

В) нарушившими требования охраны труда

Г) получившими травму на рабочем месте

797. ЦЕЛЬ ПРОВЕДЕНИЯ ПЕРВИЧНОГО ИНСТРУКТАЖА НА

РАБОЧЕМ МЕСТЕ

А) ознакомление с производственным процессом

Б) повторения правил безопасной работы

В) введения в действие новых инструкций по охране труда

Г) выполнения работниками разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями

по специальности

798. ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ

А) каждые 6 месяцев

Б) 2 раза в год

В) 1 раз в квартал

Г) при возникновении аварийной ситуации или несчастного случая

799. СОСТАВ, ПЛОЩАДИ, ПЛАНИРОВКА И ОСНАЩЕНИЕ

АПТЕЧНЫХ ПОМЕЩЕНИЙ ОБУСЛОВЛЕНЫ

А) объемом работы и производственной деятельностью

Б) количеством штатных сотрудников аптеки

В) рекомендациями вышестоящих организаций

Г) распоряжением заведующей аптеки

800. ИНСТРУКТАЖ, ПРОВОДИМЫЙ С СОТРУДНИКАМИ ПРИ

НАРУШЕНИИ ТРЕБОВАНИЙ БЕЗОПАСНОСТИ ТРУДА, КОТОРЫЕ ПРИВЕЛИ К

ТРАВМЕ

А) внеплановый

Б) повторный

В) целевой

Г) первичный на рабочем месте

801. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ ПРИ

ОБНАРУЖЕНИИ ПОЖАРА ИЛИ ВОЗГОРАНИЯ

А) сообщить о возгорании по телефону в пожарную охрану, принять посильные меры

по эвакуации людей и тушению пожара

Б) приступить к тушению пожара, а пожарных вызывать только в случае, если не

удалось самостоятельно потушить пожар

В) приступить к спасению материальных ценностей

Г) приступить к спасению документов

802. ПРИ ВОЗНИКНОВЕНИИ ПОЖАРОВ И ЗАГОРАНИЙ

ЗАВЕДУЮЩИЙ АПТЕКОЙ ДОЛЖЕН ПОСТАВИТЬ ПРИ ЗАГОРАНИИ В

ИЗВЕСТНОСТЬ РАБОТНИКОВ ПОЖАРНОЙ ОХРАНЫ

А) о наличии и местах хранения сильнодействующих, ядовитых и взрывоопасных

веществ.

Б) об имеющихся средствах пожаротушения

В) о пожарной автоматике

Г) о сроках проведения обучения по пожарной безопасности сотрудников

803. ОБУЧЕНИЕ ПО СПЕЦИАЛЬНЫМ ПРОГРАММАММИНИМУМА

ПОЖАРНО-ТЕХНИЧЕСКИХ ЗНАНИЙ, С ОТРЫВОМ ОТ ПРОИЗВОДСТВА

ПРОХОДЯТ

А) руководители организации или лица, исполняющие их обязанности

Б) сотрудники, вновь принятые на работу

В) все сотрудники, независимо от квалификации, образования, стажа

Г) работники, выполняющие новую для них работу

804. В АПТЕКЕ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ПРЕДУСМОТРЕНЫ ВИДЫ

ЖУРНАЛОВ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ, КРОМЕ

А) журнала регистрации внепланового инструктажа

Б) журнала регистрации вводного инструктажа по охране труда

В) журнал учета инструктажей по пожарной безопасности

Г) журнал регистрации инструктажа на рабочем месте

805. ЗАПИСЬ О ПРОВЕДЕНИИ ПОВТОРНОГО ОБУЧЕНИЯ ПО

ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В ДОКУМЕНТЕ

А) журнал регистрации инструктажа на рабочем месте

Б) правила внутреннего распорядка

В) трудовой договор

Г) должностная инструкция

806. ОТВЕТСТВЕННЫЙ ЗА ВЕДЕНИЕ И ХРАНЕНИЕ ЖУРНАЛОВ ПО

ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

А) назначается руководителем аптечной организации

Б) руководитель организации

В) провизор аптеки

Г) фармацевт со стажем работы более 1 года

807. ЖУРНАЛ, КОТОРЫЙ НЕ ОТНОСИТСЯ В АПТЕКЕ К ОХРАНЕ

ТРУДА И ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

А) журнала регистрации результатов приемочного контроля

Б) журнала регистрации вводного инструктажа по охране труда

В) журнал учета инструктажей по пожарной безопасности

Г) журнал регистрации инструктажа на рабочем месте

808. ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И

ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА

А) заведующего аптекой

Б) провизора

В) старшего фармацевта

Г) каждого работающего сотрудника

809. ДЕЙСТВИЯ РАБОТОДАТЕЛЯ В ОТНОШЕНИИ СОТРУДНИКОВ,

НЕ ПРОШЕДШИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ ОБУЧЕНИЕ,

ИНСТРУКТАЖ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКУ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ

ОХРАНЫ ТРУДА

А) не допустить к работе

Б) уволить

В) понизить в должности (перевести на другой вид работы)

Г) применить штрафные санкции

810. ОРГАНИЗАЦИЯ ПЕРИОДИЧЕСКИХ МЕДИЦИНСКИХ ОСМОТРОВ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ

А) работодателя

Б) собственных средств сотрудника аптеки

В) обязательного медицинского страхования

Г) спонсоров

811. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ РУКОВОДИТЕЛЯПРИ

НЕСЧАСТНОМ СЛУЧАЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) организовать первую помощь пострадавшему

Б) проинформировать о несчастном случае вышестоящую организацию

В) провести повторный инструктаж

Г) принять меры по расследованию несчастного случая

812. ДВЕРИ ЭВАКУЦИОННЫХ ВЫХОДОВ ДОЛЖНЫ

А) открываться в направлении выхода из здания

Б) закрываться снаружи замками

В) иметь один комплект ключей у ответственного лица

Г) изготовлены из негорючих материалов

813. ТРЕБОВАНИЕМ ЭЛЕКТРОБЕЗОПАСНОСТИ ПЕРЕД НАЧАЛОМ

РАБОТЫ В ПРОИЗВОДСТВЕННОМ ОТДЕЛЕ АПТЕКИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) проверка исправности электроприборов

Б) влажная уборка приборов электрооборудования

В) очистка электроустановок от пыли

Г) проверка напряжения электрической сети

814. ПРИ ВКЛЮЧЕНИИ ЭЛЕКТРОПРИБОРОВ ЗАПРЕЩАЕТСЯ

А) трогать приборы мокрыми руками

Б) проверять соответствие напряжения прибора по паспорту, напряжению в сети

В) проверять наличие заземления у приборов, имеющих металлический корпус

Г) проверять исправность электроприборов

815. НА АСБЕСТОВЫЕ ИЛИ ДРУГИЕ ТЕПЛОИЗОЛИРУЮЩИЕ

МАТЕРИАЛЫ ДОЛЖНЫ УСТАНАВЛИВАТЬСЯ

А) электроплитки

Б) холодильники

В) измерительные приборы

Г) компьютеры

816. ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ КОНТРОЛЬ ЗА

СОБЛЮДЕНИЕМ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОГО РЕЖИМА В

АПТЕКАХ

А) Роспотребнадзор

Б) Управление лицензированием

В) Росздравнадзор

Г) Центр контроля качества

817. ДОПУСК К ОБСЛУЖИВАНИЮ АВТОКЛАВА ИМЕЮТ

А) сотрудники, сдавшие экзамен и получившие специальное удостоверение

Б) фармацевты, получившие сертификат специалиста

В) сотрудники, назначенные руководителем организации

Г) провизоры-технологи со стажем работы не менее года

818. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПРИ

ЗАГРЯЗНЕНИИ СПЕЦОДЕЖДЫ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИМИ И ЯДОВИТЫМИ

ВЕЩЕСТВАМИ

А) сменить одежду, принять меры для нейтрализации грязной одежды

Б) отдать одежду в стирку

В) нейтрализовать участок одежды и продолжить работу

Г) сложить одежду для стирки в домашних условиях

819. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА В СЛУЧАЕ ВЫЯВЛЕНИЯ В

ПРОЦЕССЕ РАБОТЫ НЕИСПРАВНОСТИ ПРИБОРА, АППАРАТА

А) известить администрацию аптеки

Б) принять меры по устранению неисправности самостоятельно

В) отнести неисправный прибор в ремонт

Г) найти и вызвать частного мастера

820. ДЛЯ ОЧИСТКИИ ТЕХНИЧЕСКОГО ОБСЛУЖИВАНИЯ

ОБОРУДОВАНИЯ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ЕГО УСТАНАВЛИВАТЬ НА

РАССТОЯНИИ ОТ СТЕН (В МЕТРАХ)

А) не менее 0,5

Б) один

В) более одного

Г) не менее 0,5 и не более 1

821. ПЛАН-ГРАФИК ПРОВЕДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПЕРСОНАЛА

УТВЕРЖДАЕТ, КОНТРОЛИРУЕТ И ОЦЕНИВАЕТ С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ

ЭФФЕКТИВНОСТИ

А) руководитель субъекта обращения лекарственных препаратов

Б) персонал субъекта обращения лекарственных препаратов

В) работники субъекта обращения лекарственных препаратов

Г) сторонняя организация по договору аутсорсинга

822. ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРОМ В АПТЕКЕ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) медикаментозная пыль

Б) инертные газы

В) контаминация

Г) асептика

823. ВИД ИНСТРУКТАЖА, ПРОВОДИМЫЙ СО ВСЕМИ

РАБОТНИКАМИ ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В ПОЛУГОДИЕ

А) повторный

Б) целевой

В) первичный

Г) внеплановый

824. ВИД ИНСТРУКТАЖА, ПРОВОДИМЫЙ ПРИ ВВЕДЕНИИ НОВОГО

ОБОРУДОВАНИЯ, НОВЫХ ТЕХНОЛОГИЙ, НОВЫХ ИНСТРУКЦИЙ ПО

ОХРАНЕ ТРУДА

А) внеплановый

Б) целевой

В) повторный

Г) первичный

825. ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ САНИТАРНО - ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОГО

ЗАКЛЮЧЕНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ВСЕ, КРОМЕ

А) заключить договор с медицинской организацией для проведения медосмотра

работников

Б) заключить договоры на вывоз твердых бытовых отходов (обслуживание

контейнерной площадки) и на уничтожение опасных отходов

В) обеспечить наличие у персонала личных медицинских книжек, санитарной

одежды

Г) обеспечить наличие помещений и оборудования, отвечающих санитарным нормам

и правилам

826. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕ ИНСТРУКЦИИ ПО

САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ВОЗЛАГАЕТСЯ НА

А) руководителя аптеки

Б) утвержденных приказом, ответственных лиц (работников аптеки)

В) сотрудников производственных помещений

Г) всех сотрудников аптеки

827. В ОБЛАСТИ ОХРАНЫ ТРУДА В ОРГАНИЗАЦИИ С

ЧИСЛЕННОСТЬЮ БОЛЕЕ 50 РАБОТНИКОВ

А) создается служба по охране труда или вводится должность специалиста по охране

труда

Б) обязанности по охране труда возлагаются на какого-либо специалиста

В) заключается договор с организацией, оказывающей услуги в области охраны

труда

Г) обязанности по охране труда возлагаются на руководителя организации

828. СОБЫТИЯ, КОТОРЫЕ ПРИВЕЛИ К ВРЕМЕННОЙ ИЛИ СТОЙКОЙ

УТРАТЕ ТРУДОСПОСОБНОСТИ ПРИ ИСПОЛНЕНИИ РАБОТНИКОМ

ТРУДОВЫХ ОБЯЗАННОСТЕЙ

А) несчастный случай на производстве

Б) конфликтная ситуация

В) профессиональное выгорание

Г) нервное расстройство

829. ДЛЯ ИСКЛЮЧЕНИЯ ПОСТУПЛЕНИЯ ВОЗДУХА ИЗ КОРИДОРОВ

В АСЕПТИЧЕСКИЙ БЛОК ПОТОК ВОЗДУХА ДОЛЖЕН БЫТЬ НАПРАВЛЕН

А) из асептического блока

Б) в асептический блок

В) встречные потоки

Г) из прилегающих помещений

830. ДВИЖЕНИЕ ВОЗДУШНЫХ ПОТОКОВ В АСЕПТИЧЕСКОМ

БЛОКЕ ДОЛЖНО ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ

А) с преобладанием притока над вытяжкой

Б) с преобладанием вытяжки над притоком

В) с равноценной вытяжкой и притоком

Г) только с притоком

831. УБОРКУ ПОМЕЩЕНИЙ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА СЛЕДУЕТ

НАЧИНАТЬ С МЫТЬЯ

А) стен

Б) стационарного оборудования

В) мебели

Г) пола

832. МЫТЬ И ДЕЗИНФИЦИРОВАТЬ РУКИ СЛЕДУЕТ

А) после снятия верхней одежды

Б) после одевания санитарной одежды

В) после одевания санитарной обуви

Г) после входа в гардеробную

833. ЛИЧНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

А) в гардеробной

Б) в производственном помещении

В) в помещениях хранения лекарственных средств

Г) в кармане халата

834. В КАРМАНЕ ХАЛАТА РАЗРЕШАЕТСЯ ХРАНИТЬ

А) носовой платок

Б) телефон

В) личные лекарственные средства

Г) зеркало

835. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ НА СТЕРИЛЬНУЮ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

А) воздушном шлюзе

Б) стерилизационной

В) ассистентской асептического блока

Г) помещении перед воздушным шлюзом

836. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ НА СТЕРИЛЬНУЮ ДОЛЖНА

НАЧИНАТЬСЯ С

А) смены обуви

Б) мытья рук

В) одевания стерильного комплекта одежды

Г) одевания перчаток

837. ПРИ СМЕНЕ САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ НА СТЕРИЛЬНУЮ, РУКИ

ДОЛЖНЫ ОБРАБАТЫВАТЬСЯ

А) 2 раза

Б) 1 раз

В) несколько раз

Г) 3 раза

838. ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЗА

СОБЛЮДЕНИЕМ САНИТАРНЫХ ПРАВИЛ В АПТЕКЕ РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ

А) программа производственного контроля

Б) санитарные нормы и правила

В) инструкции

Г) должностные инструкции

839. ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ

ОБЕСПЕЧИВАЕТ КОНТРОЛЬ ЗА

А) санитарно-гигиеническим состоянием

Б) условиями хранения лекарственных средств

В) соблюдением техники безопасности

Г) соблюдением технологии изготовления лекарственных форм

840. ЛАБОРАТОРНЫЕ И ИНСТРУМЕНТАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ

ПРОВОДЯТСЯ

А) аккредитованными лабораториями

Б) специалистом по охране труда и технике безопасности

В) руководителем предприятия

Г) специалистами Роспотребнадзора

841. ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ

РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

А) обеспечения санитарно-эпидемиологических критериев безопасности

реализуемых товаров

Б) соблюдения технологии изготовления лекарственных форм

В) соблюдения правил отпуска товаров аптечного ассортимента

Г) соблюдения трудовой дисциплины

842. ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ

РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

А) исключения загрязнения природной и производственной среды в результате

производственной деятельности

Б) исключения технологических ошибок при изготовлении лекарственных форм

В) соблюдения правил отпуска товаров аптечного ассортимента

Г) соблюдения трудовой дисциплины

843. ОТВЕТСТВЕННЫМ ЗА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ

ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) лицо, назначенное приказом руководителя

Б) руководитель предприятия

В) заведующий аптекой

Г) провизор-аналитик

844. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ

ЕЖЕДНЕВНОЙ ПРОВЕРКЕ ПОДВЕРГАЕТСЯ

А) проверка температура воздуха внутри холодильников

Б) проверка наличия моющих средств для обработки инвентаря

В) проверка сроков прохождения сотрудниками гигиенической подготовки

Г) проверка правильности использования дезинфицирующих средств

845. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ

ЕЖЕДНЕВНОЙ ПРОВЕРКЕ ПОДВЕРГАЕТСЯ

А) проверка качества и своевременность уборки помещений

Б) проверка сроков прохождения сотрудниками медицинских осмотров

В) проверка правильности использования моющих средств

Г) проверка наличия дезинфицирующих средств для обработки инвентаря

846. ТРЕБОВАНИЯ К ОБРАЩЕНИЮ С МЕДИЦИНСКИМИ

ОТХОДАМИ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) санитарными нормами и правилами

Б) приказами МЗ РФ

В) постановлениями правительства РФ

Г) законами РФ

847. ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИИ СБОРА ОТХОДОВ В АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ

А) инструкция

Б) приказ

В) план мероприятий

Г) план обучения специалистов

848. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ ОТХОДОВ С ТЕРРИТОРИИ АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) специализированной организацией

Б) аптечной организацией

В) жилищно-коммунальной организацией

Г) собственником помещения

849. К РАБОТЕ С МЕДИЦИНСКИМИ ОТХОДАМИ НЕ ДОПУСКАЮТСЯ

ЛИЦА

А) моложе 18 лет

Б) моложе 16 лет

В) старше 18 лет

Г) старше 55 лет

850. СТИРКА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) централизовано

Б) в аптечной организации

В) на дому

Г) в прачечной

851. КОНТЕЙНЕРЫ ДЛЯ СБОРА ОТХОДОВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

А) промаркированы

Б) заполнены до верху

В) заполнены на половину

Г) пронумерованы

852. ЗА ОРГАНИЗАЦИЕЙ ОБРАЩЕНИЯ С ОТХОДАМИ И

ПОВСЕДНЕВНОГО КОНТРОЛЯ ОТВЕЧАЕТ

А) специалист, назначенный приказом руководителя

Б) уборщица

В) санитарка

Г) руководитель аптечной организации

853. В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНО БЫТЬ ОБЕСПЕЧЕНО

А) отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц

Б) вход через помещения другой организации

В) выход через помещения другой организации

Г) полная изоляция входа/выхода

854. ДОСТУП В ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ИМЕЮТ ЛИЦА,

А) уполномоченные руководителем

Б) имеющие пропуск

В) посещающие аптеку с целью приобретения лекарственных средств

Г) поставляющие товар в аптеку

855. СПЕЦИАЛИСТЫ АПТЕКИ, ЗАНИМАЮЩИЕСЯ РЕАЛИЗАЦИЕЙ

БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ДОЛЖНЫ

А) пройти обучение по гигиеническим нормам

Б) иметь сертификат специалиста

В) иметь диплом о фармацевтическом образовании

Г) иметь стаж работы не менее3-х лет

856. ПРИ ХРАНЕНИИ И РЕАЛИЗАЦИИ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ

ДОБАВОК НЕОБХОДИМО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

А) производственный контроль

Б) их хранение по фармакологическим группа

В) их хранение в холодильниках

Г) сдачу на контроль в органы Роспотребнадзора

857. ПРИ ВКЛЮЧЕНИИ ЭЛЕКТРОПРИБОРОВ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

А) проверить соответствие напряжения прибора, указанного в паспорте, напряжению

в сети

Б) провести влажную уборку рабочего места

В) соблюдать правила личной гигиены

Г) обратиться к специалисту, ответственному за электробезопасность

858. ПРИ ДЛИТЕЛЬНОЙ РАБОТЕ ЗА КОМПЬЮТЕРОМ НЕОБХОДИМО

А) чередовать работу с перерывами

Б) периодически выключать компьютер

В) отключать и включать разъемы устройств

Г) проверять правильность работы оборудования

859. СИСТЕМА СОХРАНЕНИЯ ЖИЗНИ И ЗДОРОВЬЯ РАБОТНИКОВ В

ПРОЦЕССЕ ТРУДОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ВКЛЮЧАЮЩАЯ В СЕБЯ

ПРАВОВЫЕ, СОЦИАЛЬНО-ЭКОНОМИЧЕСКИЕ, САНИТАРНО-

ГИГИЕНИЧЕСКИЕ И ИНЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ

А) охрана труда

Б) техника безопасности

В) производственная санитария

Г) личная гигиена

860. НЕСЧАСТНЫЙ СЛУЧАЙ, ПРОИЗОШЕДШИЙ НА

ПРОИЗВОДСТВЕ ПОДЛЕЖИТ

А) расследованию и учету

Б) оценке по степени травмобезопасности

В) обсуждению в трудовом коллективе

Г) регистрации государственной инспекцией по охране труда субъекта РФ

861. СРЕДСТВА ИНДИВИДУАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ, ВЫДАВАЕМЫЕ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ РАБОТНИКАМ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

А) сертифицированы

Б) стерильны

В) только белые

Г) из хлопчатобумажных тканей

862. ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ

ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

А) гладкими, без нарушения целостности покрытия

Б) покрыты фактурной штукатуркой

В) оклеены обоями

Г) отделаны пластиковыми панелями

863. ТЕХНИЧЕСКИЕ ПАСПОРТА ОБОРУДОВАНИЯ ДОЛЖНЫ

ХРАНИТЬСЯ У СУБЪЕКТОВ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ

А) в течение всего времени эксплуатации оборудования

Б) в течение 2 лет, не считая текущего года

В) в течении гарантийного срока

Г) 5 лет с даты приобретения

864. ХРАНЕНИЕ УБОРОЧНОГО ИНВЕНТАРЯ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В

А) специально выделенном месте (комната, шкафы) раздельно

Б) комнате санузла

В) шкафу совместно с лекарственными препаратами

Г) помещение шлюза

865. УБОРОЧНЫЙ ИНВЕНТАРЬ ДОЛЖЕН БЫТЬ

А) промаркирован

Б) пронумерован

В) упакован

Г) стерилизован

866. К ДЕЙСТВИЯМ ФАРМАЦЕВТА В СЛУЧАЕ РАЗЛИВА КИСЛОТ,

ЩЕЛОЧЕЙ И ДРУГИХ АГРЕССИВНЫХ РЕАГЕНТОВ ОТНОСЯТ

А) проветривание помещения, осторожная уборка пролитой жидкости

Б) извещение руководителя и ожидание дальнейших указаний

В) эвакуацию людей

Г) ознакомление с инструкцией по требованию безопасности в аварийных ситуациях

867. ОХРАНА ТРУДА РЕГЛАМЕНТИРУЕТСЯ

А) Трудовым кодексом РФ

Б) Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств»

В) Конституцией

Г) Федеральным законом «Об охране здоровья граждан»

868. САНИТАРНЫЙ ДЕНЬ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

ПРОВОДИТСЯ

А) 1 раз в месяц

Б) 1 раз в неделю

В) 1 раз в 10 дней

Г) 1 раз в квартал

869. ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И

ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА

А) работодателя

Б) совет директоров

В) вышестоящую организацию

Г) комитет по охране труда

870. СОГЛАСНО СТ. 217 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ СОЗДАНИЕ

СЛУЖБЫ ОХРАНЫ ТРУДА ПРЕДУСМОТРЕНО В ОРГАНИЗАЦИЯХ,

ЧИСЛЕННОСТЬ РАБОТНИКОВ КОТОРЫХ ПРЕВЫШАЕТ

А) 50 человек

Б) 100 человек

В) 200 человек

Г) 300 человек

871. ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ

ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

А) вновь принимаемыми на работу

Б) работниками не реже одного раза в год

В) работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

Г) работниками при выполнении ими разовых работ

872. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ

ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ НЕ РЕЖЕ

А) двух раз в неделю

Б) двух раз в смену

В) 1 раза в неделю

Г) 1 раза в месяц

873. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ И

ТОРГОВЫХ ЗАЛОВ АПТЕК ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ

А) ежедневно

Б) еженедельно

В) ежемесячно

Г) ежеквартально

874. СМЕНА ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ ЛИЧНОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ В

АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОИЗВОДИТСЯ

А) ежедневно

Б) 1 раз в неделю

В) 2 раза в неделю

Г) через день

875. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ПРОИЗВОДИТСЯ НЕ РЕЖЕ

А) 2 раз в неделю

Б) 1 раза в неделю

В) ежедневно

Г) через день

876. ГЕНЕРАЛЬНУЮ УБОРКУ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА В АПТЕКЕ

ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В

А) неделю

Б) день

В) два дня

Г) две недели

877. НОРМА ИСКУССТВЕННОГО ОСВЕЩЕНИЯ В ТОРГОВОМ ЗАЛЕ

СОСТАВЛЯЕТ

А) не менее 150 лк

Б) не более 250 лк

В) не более 300 лк

Г) не менее 100 лк

878. ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА ИЗМЕРЯЕТСЯ

А) гигрометром

Б) люксметром

В) анемометром

Г) термометром

879. ЗАДАЧЕЙ ПРИТОЧНО-ВЫТЯЖНОЙ ВЕНТИЛЯЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) удаление загрязненного воздуха и замена его чистым

Б) увлажнение воздуха

В) усиление потока воздуха

Г) приток чистого воздуха

880. К НЕБЛАГОПРИЯТНОМУ ФАКТОРУ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ

СРЕДЫ АПТЕК ОТНОСЯТ

А) загрязнение воздуха аэрозолями лекарственных веществ

Б) высокое содержание СО2

В) высокое содержание пыли

Г) микробное обсеменение поверхностей

881. ЗАГРЯЗНЕНИЕ ВОЗДУХА РАБОЧИХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ

МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

А) аллергии

Б) варикозу

В) циститу

Г) плевриту

882. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ПРОИЗОДИТСЯ КОНТРОЛЬ ЗА

СЛЕДУЮЩИМИ ПАРАМЕТРАМИ МИКРОКЛИМАТА

А) температура и влажность

Б) температура

В) воздухообмен

Г) освещение

883. ЗАГРЯЗНЕНИЕ, ВНЕСЕННОЕ ВОЗДУШНЫМ ПОТОКОМ,

НАЗЫВАЕТСЯ

А) контаминация микроорганизмами

Б) обсемененность

В) инфекция

Г) микробное загрязнение

884. К ПРАВАМ КАЖДОГО РАБОТНИКА ОТНОСЯТ

А) сохранение среднего заработка в случае приостановления работ вследствие

нарушения требований охраны труда не по вине работника

Б) сохранение места работы в случае приостановления работ вследствие нарушения

требований охраны труда по вине работника

В) на дополнительные компенсации при низком уровне профзаболеваний в

организации

Г) на ежегодный медицинский осмотр за счет средств работодателя

885. ПРОТИВОПОЖАРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ДОЛЖНЫ ПРОХОДИТЬ

А) все работники организации

Б) только работники пожароопасных производств

В) только члены пожарно-технической комиссии

Г) только руководство организации

886. ОБЯЗАННОСТЬ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ ОХРАНЫ ТРУДА

ВОЗЛАГАЕТСЯ

А) на работодателя

Б) на органы исполнительной власти

В) на профсоюзы

Г) на главного инженера

887. К ЗАДАЧАМ ПЕННЫХ ОГНЕТУШИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТ ТУШЕНИЕ

А) любых пожаров, кроме щелочных металлов и электроустановок под напряжением

Б) деревянных конструкций

В) различных веществ и материалов

Г) электроустановок

888. ПРОГУЛОМ СЧИТАЕТСЯ

А) отсутствие на рабочем месте без уважительных причин более четырех часов

подряд в течение рабочего дня

Б) отсутствие на рабочем месте без уважительных причин в течение всего рабочего

дня

В) отсутствие на рабочем месте без уважительных причин более двух часов подряд в

течение рабочего дня

Г) опоздание более чем на 15 минут

889. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ОХРАНЫ ТРУДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) создание и постоянное поддержание здоровых и безопасных условий труда

Б) ликвидация несчастных случаев на производстве

В) обеспечение безопасности на производстве

Г) обеспечение выполнения законов по охране труда

890. ОБУЧЕНИЮ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ТРЕБОВАНИЙ

ЗНАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА ПОДЛЕЖАТ

А) все работники организации

Б) только руководитель

В) только работники службы охраны труда

Г) инженер по охране труда

891. ОЖОГ С ПОВРЕЖДЕНИЕМ ГЛУБОКОЛЕЖАЩИХ ТКАНЕЙ И

ПОВЕРХНОСТЬЮ ЧЕРНОГО ЦВЕТА С ПРИЗНАКАМИ ОБУГЛИВАНИЯ

ЯВЛЯЕТСЯ ОЖОГОМ

А) IV степени

Б) III степени

В) II степени

Г) I степени

892. МИНИМАЛЬНАЯ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ОБЕДЕННОГО

ПЕРЕРЫВА СОГЛАСНО ТК РФ, СОСТАВЛЯЕТ

А) не менее 30 минут

Б) не менее 45 минут

В) не менее 1 часа

Г) не менее 15 минут

893. К ОПАСНЫМ ПРОИВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ ОТНОСИТСЯ

А) электрический ток

Б) шум

В) вибрация

Г) низкая температура воздуха

894. СОВОКУПНОСТЬ ФАКТОРОВ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ И

ТРУДОВОГО ПРОЦЕССА, ОКАЗЫВАЮЩИХ ВЛИЯНИЕ НА

РАБОТОСПОСОБНОСТЬ И ЗДОРОВЕ РАБОТНИКА НАЗЫВАЕТСЯ

А) условия труда

Б) охрана труда

В) система управления охраной труда

Г) безопасность труда

895. СРОК РАССЛЕДОВАНИЯ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ НА

ПРОИЗВОДСТВЕ ПРИ ЛЕГКИХ ПОВРЕЖЕДНИЯХ (ДНИ)

А) 3

Б) 2

В) 4

Г) 5

896. ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРЫЙ ВКЛЮЧАЮТСЯ ОСНОВНЫЕ

ПОЛОЖЕНИЯ УСЛОВИЙ ТРУДА В ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) коллективный договор

Б) ежегодный отчет

В) отчет по травматизму и профзаболеваниям

Г) паспорт санитарно-технического состояния организации

897. СРОК РАССЛЕДОВАНИЯ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ СО

СМЕРТЕЛЬНЫМ ИСХОДОМ СОСТАВЛЯЕТ

А) 15 дней

Б) 5 дней

В) 10 дней

Г) 7 дней

898. ТРАВМАТИЗМОМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) совокупность травм, повторяющихся у аптечных работников

Б) нарушение функций организма

В) случай воздействия на работника опасного фактора

Г) нарушение анатомической целостности организма

899. К ВИДАМ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, ПРЕДУСМОТРЕННЫМ ЗА

НАРУШЕНИЕ ОХРАНЫ ТРУДА, ОТНОСЯТ

А) дисциплинарную, административную, уголовную, материальную

Б) дисциплинарную и материальную

В) административную и уголовную

Г) дисциплинарную и административную

900. РАССЛЕДОВАНИЕ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ НА

ПРОИЗВОДСТВЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) комиссией, назначенной руководителем предприятия

Б) отделом охраны труда

В) органом внутренних дел

Г) профсоюзным комитетом

901. ЗАГОТОВКА ЯДОВИТОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ РАЗРЕШАЕТСЯ:

А) только совершеннолетним сборщикам после прохождения инструктажа

Б) беременным женщинам

В) школьникам

Г) кормящим женщинам

902. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПОСЛЕ ЗАГОТОВКИ ЯДОВИТОГО

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

А) промыть кожу и слизистые поверхности, подвергшиеся действию ядовитых

веществ, 1-2% раствором гидрокарбоната натрия

Б) промыть кожу и слизистые поверхности, подвергнутые действию ядовитых

веществ, 1-2% уксусной кислотой

В) промыть руки этиловым спиртом 70 %

Г) вымыть руки и лицо 1-2% уксусной кислотой

903. ОСНОВНЫЕ МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ И ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ

ПОМОЩИ ПРИ ОТРАВЛЕНИЯХ ЯДОВИТЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

РАСТЕНИЯМИ

А) вызвать рвоту, промыть кишечник, принять солевой слабительный, теплого

молока, слизистого отвара

Б) выпить много воды

В) выпить слабительный сбор

Г) выпить сладкий чай

904. СПОСОБ ОБРАБОТКИ ВЕТОШИ ПОСЛЕ УБОРКИ

ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ОБОРУДОВАНИЯ

А) дезинфекция

Б) полоскание водой

В) стерилизация

Г) сушка в развешанном виде

905. КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ КРОВЬ ВЫБРАСЫВАЕТСЯ

ПУЛЬСИРУЮЩЕЙ СТРУЁЙ АЛОГО ЦВЕТА

А) артериальное

Б) венозное

В) капиллярное

Г) паренхиматозное

906. КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ КРОВЬ ВЫТЕКАЕТ

МЕДЛЕННО, ТЁМНО-КРАСНОГО ЦВЕТА

А) венозное

Б) капиллярное

В) паренхиматозное

Г) артериальное

907. ПОЛОЖЕНИЕ ПОСТРАДАВШЕГО ПРИ ПЕРЕЛОМЕ КОСТЕЙ

ТАЗА

А) в позе «лягушка»

Б) на бок

В) на спину

Г) на живот

908. ПЕРВОЕ ДЕЙСТВИЕ ПРИ ЭЛЕКТРОТРАВМЕ

А) устранить воздействие тока на пострадавшего

Б) посчитать пульс

В) осмотреть пострадавшего

Г) начать непрямой массаж сердца

909. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ КОЛЛАПСЕ

А) горизонтальное положение с приподнятым ножным концом

Б) поднести к носу ватку с нашатырным спиртом

В) приподнять головной конец

Г) ввести гипотензивное средство

910. С КАКИХ ДЕЙСТВИЙ НЕОБХОДИМО НАЧАТЬ ОКАЗАНИЕ

ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОТКРЫТОМ ПЕРЕЛОМЕ

А) остановить кровотечение

Б) наложить стерильную повязку на рану

В) дать обезболивающее средство

Г) провести иммобилизацию конечности

911. ПРИЗНАКИ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОГО СОСТОЯНИЯ

А) острое чувство голода

Б) потеря аппетита

В) тошнота

Г) головная боль

912. ПРИЗНАКИ ГИПЕРГЛИКЕМИИ

А) сильная жажда

Б) острое чувство голода

В) звон в ушах

Г) головная боль

913. СИМПТОМ ЖЕЛУДОЧНОГО КРОВОТЕЧЕНИЯ

А) рвота «кофейной гущей»

Б) алая кровь в стуле

В) повышение АД

Г) изжога

914. ПОМОЩЬ ПРИ ЖЕЛУДОЧНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) пузырь со льдом на эпигастральную область

Б) грелку на эпигастральную область

В) дать обезболивающие средства

Г) дать внутрь активированный уголь

915. ПРИЗНАК ГИПЕРГЛИКЕМИЧЕСКОЙ КОМЫ

А) запах ацетона изо рта

Б) судороги

В) тризм

Г) гиперемия лица

916. ПОМОЩЬ ПРИ «ОСТРОМ ЖИВОТЕ»

А) срочная госпитализация

Б) поставить клизму

В) дать обезболивающие препараты

Г) промыть желудок

917. ПРИЗНАК ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЙ КОМЫ

А) холодный пот

Б) сухость кожных покровов

В) полиурия

Г) гиперемия лица

918. ДЛЯ ОТРАВЛЕНИЯ НАРКОТИКАМИ ХАРАКТЕРНО

А) «точечные» зрачки

Б) желтушность склер

В) боли в эпигастральной области

Г) опущение века

919. ПОМОЩЬ ПРИ НОСОВОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) холод на переносицу

Б) запрокинуть голову назад

В) уложить на спину

Г) дать спазмолитики

920. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБМОРОКЕ

А) обеспечить доступ свежего воздуха

Б) уложить с приподнятой головой

В) ввести глюкозу

Г) приложить грелку к ногам

921. ПРИЗНАК НАРУШЕНИЯ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

А) асимметрия лица

Б) диарея

В) демонстративность поведения

Г) судороги

922. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ НАРУШЕНИИ МОЗГОВОГО

КРОВООБРАЩЕНИЯ

А) вызвать скорую помощь

Б) ввести глюкозу

В) снизить артериальное давление

Г) приложить к голове пузырь со льдом

923. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ВЫВИХЕ ПЛЕЧЕВОГО СУСТАВА

А) наложить фиксирующую повязку

Б) вправить вывих

В) приложить грелку

Г) приложить пузырь со льдом

924. ПРИЗНАК ПРИ ВЫВИХЕ ПЛЕЧЕВОГО СУСТАВА

А) деформация суставной поверхности

Б) кровотечение

В) паралич

Г) судороги

925. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПОПАДАНИИ ИНОРОДНОГО ТЕЛА В

ДЫХАТЕЛЬНЫЕ ПУТИ

А) выполнить прием Геймлиха

Б) пытаться извлечь инородное тело пальцем

В) ввести спазмалитики

Г) уложить на спину

926. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ УКУСЕ ПЧЕЛЫ

А) удалить жало

Б) приложить грелку

В) ввести диуретики

Г) применить мазь

927. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ТРАВМАТИЧЕСКОМ ШОКЕ

А) обезболивание

Б) ввести гормоны

В) применить седативное средство

Г) восполнить объем жидкости

928. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ КЛИНИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

А) непрямой массаж сердца

Б) поднести к носу ватку с нашатырным спиртом

В) выполнить прием Геймлиха

Г) ввести глюкозу

929. К ПРИЗНАКАМ КЛИНИЧЕСКОЙ СМЕРТИ ОТНОСЯТ

А) отсутствие дыхания

Б) появление трупных пятен

В) помутнение роговицы

Г) симптом «кошачьего глаза»

930. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБЩЕМ ОХЛАЖДЕНИИ

А) естественное согревание

Б) предложить алкоголь

В) поместить в горячую ванну

Г) иглоукалывание

931. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ХИМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ ЩЕЛОЧЬЮ

А) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать 2%

раствором уксусной кислоты

Б) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать раствором

соды

В) поверхность ожога обмыть струей холодной воды

Г) наложить мазь

932. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ХИМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ КИСЛОТОЙ

А) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать раствором

соды

Б) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать 2%

раствором уксусной кислоты

В) поверхность ожога обмыть струей холодной воды

Г) наложить мазь

933. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ УГАРНЫМ ГАЗОМ

А) вынести пострадавшего из помещения

Б) напоить горячим чаем

В) промыть желудок

Г) дать нитроглицерин

934. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ЭПИЛЕПТИЧЕСКОМ ПРИПАДКЕ

А) положить под голову мягкое

Б) удерживать больного

В) укрыть одеялом

Г) холодный компресс на голову

935. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА

А) вызвать скорую помощь

Б) вызвать такси

В) отправить домой

Г) проводить в поликлинику

936. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ НЕГАШЕНОЙ ИЗВЕСТЬЮ

А) обработать пораженную поверхность ваткой смоченной растительным маслом

Б) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать раствором

соды

В) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать 2%

раствором уксусной кислоты

Г) поверхность ожога обмыть струей холодной воды

937. В РАМКАХ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СОТРЯСЕНИИ ГОЛОВНОГО

МОЗГА НЕОБХОДИМО ВЫПОЛНИТЬ СЛЕДУЮЩИЕ ДЕЙСТВИЯ

А) уложить, обеспечить доступ свежего воздуха

Б) приложить грелку к ногам

В) обильное питьѐ

Г) ввести глюкозу

938. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ НАРКОТИКАМИ

А) вызвать скорую помощь

Б) обильное питьѐ

В) ввести глюкозу

Г) промыть желудок

939. ПРИЗНАК АНАФИЛАКТИЧЕСКОГО ШОКА

А) резкое падение артериального давления

Б) резкое повышение артериального давления

В) тахикардия

Г) спазмы

940. ПРИЗНАК ОТЕКА КВИНКЕ

А) плотные отеки на лице

Б) зуд кожи

В) чувство жара во всем теле

Г) повышение артериального давления

941. ПРИЗНАК КРАПИВНИЦЫ

А) зудящиеся волдыри

Б) слабость

В) рвота

Г) повышение артериального давления

942. ПРИЗНАК ИНФАРКТА МИОКАРДА

А) интенсивная боль за грудиной

Б) тремор конечностей

В) покалывание в области сердца

Г) головокружение

943. К ПРИЗНАКАМ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА ОТНОСЯТ

А) внезапное резкое повышение артериального давления

Б) удушье

В) потеря сознания

Г) судороги

944. ПРИЗНАК ЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО ПРИПАДКА

А) клонические судороги

Б) демонстративность поведения

В) боль в области сердца

Г) брадикардия

945. ПОМОЩЬ ПРИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОМ КРИЗЕ

А) сублингвально капотен

Б) приподнять ножной конец

В) напоить горячим чаем

Г) отправить в поликлинику

946. ПРИЗНАК ПРИСТУПА БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ

А) экспираторная одышка

Б) сухой кашель

В) кровохарканье

Г) кашель с «ржавой» мокротой

947. КРОВОТЕЧЕНИЕ ИЗ МЕЛКИХ ВЕН ОСТАНАВЛИВАЮТ

А) давящей повязкой

Б) асептической повязкой

В) окклюзионной повязкой

Г) корригирующей повязкой

948. ПРОТИВОПОКАЗАНИЕ ПРИ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ В СЛУЧАЕ

ПЕРЕЛОМА

А) вставлять на место обломки костей и вправлять на место вышедшую кость

Б) проводить иммобилизацию поврежденных конечностей

В) останавливать кровотечение

Г) обезболивание

949. МЕСТО НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ПРИ УКУСЕ ЯДОВИТЫХ ЗМЕЙ

А) не накладывают

Б) ниже места укуса

В) сверху и снизу укуса

Г) выше места укуса

950. ПРИЗНАК БИОЛОГИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

А) симптом «кошачьего глаза»

Б) отсутствие дыхания

В) отсутствие рефлексов

Г) остановка сердца

951. ПРИЗНАК ОТЕКА ЛЕГКОГО

А) кашель с пенистой мокротой розового цвета

Б) кашель с «ржавой» мокротой

В) охриплость, лающий кашель

Г) брадикардия

952. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТЕКЕ ЛЕГКОГО

А) обеспечить доступ свежего воздуха

Б) введение бронхолитиков

В) введение жаропонижающих

Г) введение противовоспалительных

953. ПОЛОЖЕНИЕ БОЛЬНОГО ПРИ ОТЕКЕ ЛЕГКИХ

А) полусидячее

Б) лежа на спине

В) лежа на боку

Г) лежа на животе

954. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПИЩЕВОМ ОТРАВЛЕНИИ

А) промыть желудок

Б) введение антибиотиков

В) обезболивание

Г) введение гормонов

955. ПРОТИВОПОКАЗАНИЕ ПРИ ОТКРЫТЫХ ТРАВМАХ ЖИВОТА

А) вправлять выпавшие внутренние органы

Б) наложить асептическую повязку на рану

В) обезболивание

Г) срочная госпитализация

956. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ТЕРМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ I СТЕПЕНИ

А) обливание холодной водой, до исчезновения боли

Б) смазать маслом

В) срочная госпитализация

Г) наложить мазь

957. ПАРАЛИЧ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ СЛЕДУЮЩЕГО

ЗАБОЛЕВАНИЯ

А) острое нарушение мозгового кровообращения

Б) инфаркт миокарда

В) перелом бедра

Г) Болезнь Айцгеймера

958. ПОЛОЖЕНИЕ ТЕЛА ЧЕЛОВЕКА ПРИ ПРОБОДНОЙ ЯЗВЕ

А) поза «эмбриона»

Б) с наклоном вперед

В) с приподнятым головным концом

Г) с приподнятыми ногами

959. КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ НАКЛАДЫВАЕТСЯ ДАВЯЩАЯ

ПОВЯЗКА

А) венозное

Б) артериальное

В) капиллярное

Г) паренхиматозное

960. ПОЛОЖЕНИЕ ТЕЛА ЧЕЛОВЕКА ПРИ ПРИСТУПЕ УДУШЬЯ, ПРИ

БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ

А) с наклоном вперед

Б) с приподнятым головным концом

В) с приподнятыми ногами

Г) поза «эмбриона»

961. ХАРАКТЕР БОЛИ ПРИ СТЕНОКАРДИИ

А) давящая боль за грудиной

Б) жжение за грудиной

В) колющая боль

Г) опоясывающая боль

962. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРИСТУПЕ СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин

Б) моночинкве

В) аспирин

Г) кардикет

963. ПРИЗНАК КАРДИОГЕННОГО ШОКА

А) падение артериального давления

Б) повышение артериального давления

В) кашель с отделением розовой мокроты

Г) сухой кашель

964. ОТЛИЧИЕ ХАРАКТЕРА БОЛИ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА ОТ

ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ

А) жгучая боль за грудиной

Б) давящая боль за грудиной

В) колющая боль

Г) опоясывающая боль

965. ОТЛИЧИТЕЛЬНЫЙ ПРИЗНАК ПЕРВОЙ МЕДИКАМЕНТОЗНОЙ

ПОМОЩИ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА

А) отсутствие эффекта от приема нитроглицерина

Б) эффект от приема нитроглицерина через 1-2 минуты

В) эффект от приема валидола

Г) эффект от приема баралгина

966. ПРИЗНАК ИСТЕРИЧЕСКОГО ПРИСТУПА

А) демонстративность поведения

Б) клонические судороги

В) брадикардия

Г) боль в области сердца

967. К ДЕЙСТВИЯМ В РАМКАХ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ

ИСТЕРИЧЕСКОМ ПРИСТУПЕ ОТНОСЯТ

А) успокоить окружающих, перенести больного в спокойное место

Б) уговаривать

В) дать успокоительные

Г) доступ воздуха

968. ПРИЗНАК ОТМОРОЖЕНИЯ III СТЕПЕНИ

А) появление некроза тканей

Б) бледность кожных покровов

В) появление пузырей

Г) гипертермия

969. ПРИЗНАК СОЛНЕЧНОГО УДАРА

А) выраженная головная боль

Б) повышенное потоотделение

В) тремор конечностей

Г) гипертония

970. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ СОЛНЕЧНОМ УДАРЕ

А) охлаждающий компресс

Б) погружение в холодную ванну

В) горячее питьѐ

Г) обезболивание

971. ОСЛОЖНЕНИЕ ПИЩЕВОГО ОТРАВЛЕНИЯ

А) обезвоживание

Б) повышение артериального давления

В) гипотермия

Г) дизартрия

972. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРОБОДНОЙ ЯЗВЕ

А) холод на эпигастральную область

Б) обезболивание

В) обильное питье

Г) седативные препараты

973. ЛОКАЛИЗАЦИЯ БОЛИ ПРИ ПОЧЕЧНОЙ КОЛИКЕ

А) в поясничной области

Б) в правой подвздошной области

В) в левом подреберье

Г) в эпигастральной области

974. ПОМОЩЬ ПРИ РАСТЯЖЕНИЕ СВЯЗОК ГОЛЕНОСТОПНОГО

СУСТАВА

А) восьмиобразная повязка

Б) наложение шины

В) согревающий компресс

Г) массаж

975. МЕТОДЫ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ВЫВИХЕ

А) иммобилизировать конечность, дать обезболивающее, приложить холод

Б) вправить вывих, дать горячее питье, приложить грелку

В) дать обезболивающее, доставить в лечебное учреждение

Г) иммобилизировать конечность, дать горячее питье, приложить грелку

976. ПРИ УШИБЕ РЕКОМЕНДОВАНО МЕСТНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

ХОЛОДА НА

А) 15-20 мин

Б) 5 часов

В) 2 часа

Г) 30 мин

977. ПРИ ТЕПЛОВОМ УДАРЕ НЕОБХОДИМО

А) перенести больного в прохладное место, приложить на область головы холодные

компрессы

Б) перенести больного в прохладное место, измерить давление и температуру

В) перенести больного в тень, измерить температуру

Г) напоить холодной водой, измерить температуру

978. МЕРЫ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОБМОРОКЕ

А) придать больному горизонтальное положение с возвышенным ножным концом,

дать понюхать пары нашатырного спирта

Б) посадить на стул, расстегнуть ворот, обтереть лицо холодной водой

В) придать больному горизонтальное положение, расстегнуть ворот вызвать врача

Г) вызвать бригаду скорой медицинской помощи

979. ОСНОВНЫМИ КЛИНИЧЕСКИМИ ПРИЗНАКАМИ ОБМОРОКА

ЯВЛЯЮТСЯ

А) кратковременная потеря сознания

Б) мелькание мушек перед глазами

В) подъем артериального давления

Г) боли за грудиной

980. НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРИСТУПЕ СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин под язык

Б) покой

В) кровопускание

Г) горчичники на область сердца

981. ПОЯВЛЕНИЕ ПУЛЬСА НА СОННОЙ АРТЕРИИ ВО ВРЕМЯ

НЕПРЯМОГО МАССАЖА СЕРДЦА СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ

А) об эффективности реанимации

Б) о правильности проведения массажа сердца

В) об оживлении больного

Г) о правильности проведения искусственной вентиляции легких

982. НЕОБХОДИМОЕ УСЛОВИЕ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ НЕПРЯМОГО

МАССАЖА СЕРДЦА

А) положение больного на жесткой поверхности

Б) запрокинутое положение головы

В) наличие валика под головой

Г) положение больного ниже колен реаниматоров

983. ОСНОВНЫМ ОСЛОЖНЕНИЕМ, ВОЗНИКАЮЩИМ ПРИ

ПРОВЕДЕНИИ ЗАКРЫТОГО МАССАЖА СЕРДЦА, МОЖЕТ БЫТЬ ПЕРЕЛОМ

А) ребер

Б) ключицы

В) позвоночника

Г) грудины

984. ОСОБЕННОСТЬ ОЖОГОВ ПРИ ЭЛЕКТРОТРАВМЕ

А) безболезненные

Б) малоболезненные

В) сильно болезненные

Г) умеренно болезненные

985. СИМПТОМЫ ХАРАКТЕРНЫЕ ДЛЯ ПЕРВОГО ПЕРИОДА

ОБМОРОЖЕНИЯ

А) бледность кожи, снижение температуры кожи и отсутствие чувствительность,

чувство онемения

Б) боль и пузыри с прозрачным содержимым

В) отек и пузыри с геморрагическим содержимым

Г) покраснение кожи, повышение температуры тела

986. БОЛЬ ЗА ГРУДИНОЙ, ИРРАДИИРУЮЩАЯ В ЛЕВУЮ РУКУ И

ЛЕВУЮ ЛОПАТКУ, ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ

А) приступа стенокардии

Б) желчной колики

В) почечной колики

Г) приступа бронхиальной астмы

987. ПРИЗНАКОМ АРТЕРИАЛЬНОГО КРОВОТЕЧЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) сильная пульсирующая струя крови

Б) образование гематомы

В) темно-вишневый цвет крови

Г) медленное вытекание крови из раны

988. ПРИ ПАЛЬЦЕВОМ ПРИЖАТИИ СОННОЙ АРТЕРИИ ЕЕ

ПРИЖИМАЮТ К

А) поперечному отростку VI шейного позвонка

Б) ребру

В) ключице

Г) середине грудинно-ключично-сосцевидной мышцы

989. НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПРИ НОСОВОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) нагнуть голову больного вперед, положить холод на переносицу, сделать

тампонаду

Б) запрокинуть голову больного назад, положить холод на переносицу, сделать

тампонаду

В) немедленно уложить больного на спину без подушки, положить холод на

переносицу, сделать тампонаду

Г) приложить тепло к переносице

990. ПРИЗНАКИ ОТРАВЛЕНИЯ УГАРНЫМ ГАЗОМ

А) слабость, тошнота, рвота, головокружение, покраснение кожных покровов

Б) слабость, головокружение, побледнение кожных покровов

В) головная боль, повышение температуры тела, боли в животе

Г) головная боль, головокружение, посинение кожных покровов

991. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ КИПЯТКОМ

А) промыть обожженный участок холодной водой минут 10, наложить стерильную

повязку, дать болеутоляющие средства

Б) смазать обожженный участок мазью или лосьоном, наложить стерильную повязку

В) обожженную поверхность присыпать пищевой содой, наложить стерильную

повязку

Г) промыть обожженный участок водой, обработать антисептиком

992. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБМОРОЖЕНИИ

А) создать условия для общего согревания, наложить ватно-марлевую повязку на

обмороженный участок, дать теплое питье

Б) растереть пораженный участок жестким материалом или снегом

В) сделать легкий массаж, растереть пораженное место одеколоном

Г) растереть спиртом, наложить повязку

993. ПРИ ПОТЕРЕ СОЗНАНИЯ И ПОНИЖЕНИИ АРТЕРИАЛЬНОГО

ДАВЛЕНИЯ БЕЗ КРОВОТЕЧЕНИЯ НЕОБХОДИМО

А) положить пострадавшего так, чтобы его ноги были выше уровня головы

Б) положить пострадавшего так, чтобы его голова и ноги были на одном уровне, дать

обезболивающее

В) положить пострадавшего так, чтобы его голова и ноги были на одном уровне, дать

успокоительное

Г) положить пострадавшего так, чтобы его ноги были выше уровня головы, дать

обезболивающее

994. ЧТО ТАКОЕ ГИПОКСИЯ?

А) кислородное голодание

Б) обезвоживание организма

В) перегрев организма

Г) охлаждение организма

995. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КРОВОТЕЧЕНИЯ

А) истечение кровью из кровеносных сосудов при нарушении целости их стенки

Б) дыхательная функция

В) повышенное артериальное давление

Г) отравление АХОВ

996. ПРИ ОТКРЫТОМ ПЕРЕЛОМЕ КОНЕЧНОСТИ С СИЛЬНЫМ

КРОВОТЕЧЕНИЕМ РАНЫ НЕОБХОДИМО В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ

А) остановить кровотечение

Б) провести иммобилизацию конечности

В) промыть рану перекисью водорода

Г) обработать край раны йодом

997. В ПОЛЕВЫХ УСЛОВИЯХ ПРИ РАНЕНИИ ГОЛЕНИ С СИЛЬНЫМ

ПУЛЬСИРУЮЩИМ КРОВОТЕЧЕНИЕМ ВОЗМОЖНО

А) перетянуть подколенную артерию косынкой

Б) перетянуть бедренную артерию

В) наложить тугую стерильную повязку

Г) наложить тугую повязку из чистой ткани и ваты

998. КАК ПРАВИЛЬНО ОБРАБОТАТЬ РАНУ?

А) обработать рану перекисью водорода

Б) смочить йодом марлю и наложить на рану

В) продезинфицировать рану спиртом и туго завязать

Г) смазать саму рану йодом

999. КАК ОКАЗАТЬ ПЕРВУЮ МЕДИЦИНСКУЮ ПОМОЩЬ ПРИ

ПЕРЕЛОМЕ КОСТЕЙ ТАЗА?

А) пострадавшего уложить на ровную жесткую поверхность, под согнутые и

разведенные коленные суставы подложить валик (поза лягушки)

Б) обработать место перелома дезинфицирующим средством, наложить шину

В) уложить на жесткую поверхность, наложить две шины с внутренней и внешней

стороны бедра

Г) выпрямить ноги, уложить неподвижно и вызвать врача

1000. ПРИ ОТКРЫТОМ ПЕРЕЛОМЕ, ПРЕЖДЕ ВСЕГО, НЕОБХОДИМО

А) остановить кровотечение

Б) провести иммобилизацию конечности в том положении, в котором она находится

в момент повреждения

В) на рану в области перелома наложить стерильную повязку

Г) дать обезболивающее средство

1001. НАЗОВИТЕ ПРИЗНАКИ ОТКРЫТОГО ПЕРЕЛОМА

А) открытая рана, видна костная ткань, боль, нарушение двигательной функции

поврежденного органа

Б) боль, припухлость

В) боль, припухлость, кровотечение

Г) нарушение двигательной функции поврежденного органа, боль, припухлость,

деформация в месте травмы

1002. КАКОВА ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ

ПОМОЩИ ПРИ РАСТЯЖЕНИИ

А) приложить холод и наложить тугую повязку на поврежденное место, обеспечить

покой поврежденной конечности, придать ей возвышенное положение и доставить

пострадавшего в медицинское учреждение

Б) наложить тугую повязку на поврежденное место, обеспечить покой поврежденной

конечности, опустив ее как можно ниже к земле, и доставить пострадавшего в

медицинское учреждение

В) обеспечить покой поврежденной конечности, придать ей возвышенное положение

и доставить пострадавшего в медицинское учреждение

Г) доставить пострадавшего в медицинское учреждение

1003. ПРИ ОТСУТСТВИИ ПОДХОДЯЩЕЙ ШИНЫ ПРИ ПЕРЕЛОМЕ

БОЛЬШОЙ БЕРЦОВОЙ КОСТИ ВОЗМОЖНО

А) прибинтовать больную ногу к здоровой

Б) иммобилизировать конечность при помощи клея и брезента

В) иммобилизировать конечность при помощи скотча

Г) доставить пострадавшего в медицинское учреждение

1004. «КОШАЧИЙ ГЛАЗ» ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ

А) биологической смерти

Б) агонии

В) обморока, травматического шока

Г) клинической смерти

1005. У ПОСТРАДАВШЕГО НА ПОЖАРЕ ПОРАЖЕНЫ ТКАНИ,

ЛЕЖАЩИЕ ГЛУБОКО (ПОДКОЖНАЯ КЛЕТЧАТКА, МЫШЦЫ, СУХОЖИЛИЯ,

НЕРВЫ, СОСУДЫ, КОСТИ), ЧАСТИЧНО ОБУГЛЕНЫ СТУПНИ. НАЗОВИТЕ

СТЕПЕНЬ ОЖОГА

А) IV

Б) II

В) IIIа

Г) IIIб

1006. ПРИ НЕГЛУБОКОМ ОТМОРОЖЕНИИ УШНЫХ РАКОВИН,

НОСА, ЩЕК

А) их растирают теплой рукой или мягкой тканью до покраснения. Затем протирают

70 % этиловым спиртом и смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

Б) их растирают теплой рукой или мягкой тканью до покраснения. Затем протирают

холодной водой и смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

В) их растирают снегом до покраснения. Затем протирают 70 % этиловым спиртом и

смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

Г) доставляют пострадавшего в медицинское учреждение

1007. ВО ВРЕМЯ ТЯЖЁЛОЙ ФИЗИЧЕСКОЙ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИИ

С ВЫСОКОЙ ТЕМПЕРАТУРОЙ ВОЗДУХА И ВЛАЖНОСТЬЮ ВОЗМОЖЕН

А) тепловой удар

Б) травматический шок

В) травматический токсикоз

Г) солнечный удар

1008. ВНЕЗАПНО ВОЗНИКАЮЩАЯ ПОТЕРЯ СОЗНАНИЯ - ЭТО

А) обморок

Б) шок

В) мигрень

Г) коллапс

1009. УЧЕНИЕ О МЕХАНИЗМАХ РАЗВИТИЯ БОЛЕЗНИ НАЗЫВАЕТСЯ

А) патогенез

Б) этиология

В) симптом

Г) синдром

1010. ИНФАРКТ МИОКАРДА ВОЗНИКАЕТ В РЕЗУЛЬТАТЕ

А) острого нарушения кровообращения

Б) механического повреждения тканей

В) температурного воздействия

Г) воздействия химических веществ

1011. НАИБОЛЕЕ ОПАСНЫМ ПРОЯВЛЕНИЕМ НЕМЕДЛЕННОЙ

АЛЛЕРГИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) анафилактический шок

Б) бронхоспазм

В) отек Квинке

Г) крапивница

1012. НАИБОЛЕЕ ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ

БОЛЕЗНИ

А) гипертонический криз

Б) первичное изменение почек

В) бронхоспазм

Г) порок сердца

1013. ХАРАКТЕРИСТИКИ ПАТОГЕНЕЗА СЕРДЕЧНОЙ АСТМЫ

А) снижение тонуса и сократимости миокарда

Б) спазм бронхов

В) снижение АД

Г) спазм мозговых сосудов

1014. ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ЯЗВЕННОЙ БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА

А) прободение стенки желудка

Б) рвота

В) нарушение процесса пищеварения

Г) боль в эпигастральной области

1015. ОПАСНОЕ ЛЕГОЧНОЕ КРОВОТЕЧЕНИЕ ВОЗНИКАЕТ ПРИ

А) туберкулезе легких

Б) бронхопневмонии

В) бронхиальной астме

Г) остром бронхите

1016. НА ЛОКТЕВОЙ И КОЛЕННЫЙ СУСТАВЫ НАКЛАДЫВАЕТСЯ

ПОВЯЗКА

А) «черепашья»

Б) циркулярная

В) спиральная

Г) 8-образная

1017. ДИАГНОЗ, ПРИ КОТОРОМ ПОКАЗАТЕЛИ АД 160/90 РТ. СТ.

А) гипертензия

Б) норма

В) гипотензия

Г) экстрасистолия

1018. ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ АСПИРАЦИИ РВОТНЫХ МАСС

БОЛЬНОМУСЛЕДУЕТ ПРИДАТЬ ПОЛОЖЕНИЕ

А) на боку

Б) на спине

В) на животе

Г) полусидячее

1019. СТРЕМИТЕЛЬНО РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ШОК

А) анафилактический

Б) геморрагический

В) травматический

Г) гемотрансфузионный

1020. С ЧЕГО НАЧИНАЕТСЯ ОКАЗАНИЕ ПОМОЩИ ПРИ

УТОПЛЕНИИ

А) с удаления воды из дыхательных путей пострадавшего

Б) с искусственного дыхания

В) с непрямого массажа сердца

Г) с согревания

1021. НЕСОМНЕННЫЙ ПРИЗНАК БИОЛОГИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

А) помутнение роговицы

Б) отсутствие дыхания

В) отсутствие сердцебиения

Г) расширение зрачков

1022. К АБСОЛЮТНЫМ ПРИЗНАКАМ ПЕРЕЛОМА ОТНОСИТСЯ

А) патологическая подвижность кости

Б) ограничение движений в суставе

В) боль в месте перелома

Г) наличие гематомы

1023. ЭПИЛЕПТИЧЕСКИЙ ПРИПАДОК ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

А) внезапной потерей сознания

Б) редким дыханием, бледной кожей

В) ослаблением реакции на внешние раздражители

Г) запахом ацетона изо рта

1024. ДЛЯ УДУШЬЯ ХАРАКТЕРНЫ

А) сильный кашель, синюшность и отечность лица

Б) беспокойство, потливость, дрожь

В) боли в сердце

Г) сильная головная боль

1025. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЙ ПРЕДКОМЕ

А) дать пару кусков сахара, конфету, кусок хлеба.

Б) срочно доставить в лечебно-профилактическую организацию

В) сделать непрямой массаж сердца

Г) ввести инсулин

1026. ОКАЗЫВАЯ ПЕРВУЮ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ ПЕРВОЙ

СТЕПЕНИ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ НЕОБХОДИМО ОБРАБОТАТЬ

ОБОЖЖЕННУЮ ПОВЕРХНОСТЬ

А) холодной водой до онемения

Б) этиловым спиртом

В) жиром,

Г) стерильным новокаином.

1027. ПЕРВАЯ МЕДИЦИНСКАЯ ПОМОЩЬ ПРИ МЕХАНИЧЕСКИХ

ПОВРЕЖДЕНИЯХ

А) обезболивание, иммобилизация

Б) щелочное питье, согревание

В) щелочное питье, холод

Г) наложение лигатуры.

1028. УКАЖИТЕ СРЕДСТВО ДЛЯ ЗАЩИТЫ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

ПРИ РАДИАЦИОННОМ ОБЛУЧЕНИИ

А) йодид калия

Б) этаперазин

В) афин

Г) тарен

1029. УКАЖИТЕ ПРИЧИНУ ГИПОКСИИ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ

УГАРНЫМ ГАЗОМ

А) образование в крови карбоксигемоглобина

Б) образование в крови оксигемоглобина

В) образование в крови метгемоглобина

Г) образование в крови миоглибина

1030. УКАЖИТЕ ВИД ПРОФИЛАКТИКИ ПУТЕМ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫХ СРЕДСТВ ШИРОКОГО СПЕКТРА ДЕЙСТВИЯ

А) неспецифическая

Б) гигиеническая

В) специальная

Г) гигиеническая

1031. ПРОМЫВАНИЕ ЖЕЛУДКА ПРИ ОТРАВЛЕНИИ

ПРИЖИГАЮЩИМИ ЖИДКОСТЯМИ

А) через зонд водой комнатной температуры

Б) беззондовое с вызыванием рвоты

В) через зонд раствором соды

Г) через зонд с введением слабительных

1032. НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПАЦИЕНТУ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ

УГАРНЫМ ГАЗОМ НАЧИНАЕТСЯ С

А) выноса пострадавшего на свежий воздух

Б) обезболивания

В) применения папаверина, платифиллина

Г) ощелачивания крови

1033. АНТИДОТОМ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ ОПИАТАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) налоксон

Б) активированый уголь

В) физиологический раствор

Г) атропин

1034. ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ МИОРЕЛАКСАЦИИ ПРИ СУДОРОЖНОМ

СИНДРОМЕ ПРИМЕНЯЮТ

А) диазепам, реланиум, седуксен

Б) хлористый кальций, глюконат кальция

В) адреналин, кордиамин

Г) коргликон, строфантин

1035. ЗАПАХ АЦЕТОНА ИЗО РТА ВСТРЕЧАЕТСЯ ПРИ КОМЕ

А) диабетической

Б) гипоксической

В) почечной

Г) мозговой

1036. ПРИ ХИМИЧЕСКИХ ОЖОГАХ КИСЛОТАМИ ПОРАЖЕННЫЙ

УЧАСТОК ПРОМЫВАЮТ ВОДОЙ, А ЗАТЕМ

А) 2% раствором гидрокарбоната натрия

Б) этиловым спиртом

В) 1% раствором лимонной кислоты

Г) 3% раствором пероксида водорода

1037. ПРИ ОЖОГАХ КРЕПКИМИ ЩЕЛОЧАМИ ПОРАЖЕННЫЙ

УЧАСТОК ПРОМЫВАЮТ ВОДОЙ, А ЗАТЕМ

А) 1% раствором лимонной или уксусной кислот

Б) 1% раствором гидрокарбоната натрия

В) обрабатывают глицерином

Г) этиловым спиртом

1038. ПРИ ПОПАДАНИИ ЩЕЛОЧИ В ГЛАЗА, КРОМЕ ВОДЫ ГЛАЗА

СЛЕДУЕТ ТЩАТЕЛЬНО ПРОМЫТЬ

А) 2% раствором борной кислоты

Б) 1% раствором гидрокарбоната натрия

В) 1% раствором карбоната натрия

Г) 1% раствором уксусной кислоты

1039. ПСИХОТРОПНЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС И ПВ

ВЫПИСЫВАЮТ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107/у-НП

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-06 (л)

1040. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-06(Л) ВЫПИСЫВАЕТСЯ

В

А) 2-х экземплярах

Б) 1 экземпляре

В) 3-х экземплярах

Г) 4-х экземплярах

1041. ПРИ ВЫПИСКЕ ЛП ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ

НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА СТАВИТСЯ

А) специальный штамп

Б) печать медицинской организации «Для рецептов»

В) печать медицинской организации «Для справок»

Г) круглая печать медицинской организации

1042. РЕЦЕПТЫ НА ЭТИЛОВЫЙ СПИРТ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА

БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107/у-НП

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-06 (л)

1043. В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ИЛИ

НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛП НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ КАЧЕСТВЕННЫЕ

РАСХОЖДЕНИЯ В

А) акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приемке

товарно-материальных ценностей

Б) товарно-транспортной накладной

В) журнале регистрации поступивших товаров

Г) акте проведения инвентаризации

1044. ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ РАЗРЕШАЕТСЯ

ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТ

А) трамадол

Б) сомбревин

В) пропофол

Г) кетамин

1045. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАЛИЯ

ПЕРМАНГАНАТА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

А) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров

наркотических средств и психотропных веществ

Б) книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих

предметно-количественному учету

В) журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и

психотропных веществ

Г) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для

медицинского применения

1046. ПЕРВИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ ДОЛЖЕН БЫТЬ СОСТАВЛЕН

А) в момент совершения хозяйственной операции или непосредственно после ее

окончания

Б) в момент совершения хозяйственной операции

В) непосредственно после окончания хозяйственной операции

Г) до начала хозяйственной операции

1047. АКТ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ ЛП В ТЕЧЕНИЕ 5 РАБОЧИХ ДНЕЙ СО

ДНЯ ЕГО СОСТАВЛЕНИЯ НАПРАВЛЯЕТСЯ В УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ОРГАН

А) владельцем уничтоженных ЛП

Б) контролирующим органом

В) органом Роспотребнадзора

Г) лицензирующим органом

1048. ВЫСШИЕ РАЗОВЫЕ ДОЗЫ ЯДОВИТЫХ И

СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В РЕЦЕПТАХ

А) могут быть превышены при написании дозы этого вещества прописью с

восклицательным знаком

Б) могут быть превышены на 1/4

В) могут быть превышены на 1/2

Г) не могут быть превышены ни в каких случаях

1049. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ,

СОСТАВЛЯЕТ

А) 3 года

Б) 5 лет

В) 10 лет

Г) 1 год

1050. РЕЦЕПТЫ НА ТРАНКВИЛИЗАТОРЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ

ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) хранятся в аптеке 3 месяца

Б) хранятся в аптеке один месяц

В) хранятся в аптеке 5 лет

Г) возвращаются пациенту на руки

1051. ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ, ПО КОТОРЫМ ОТПУЩЕНЫ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ

СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ

ПОДЛЕЖАТ ХРАНЕНИЮ В АПТЕКЕ В ТЕЧЕНИЕ

А) 5 лет

Б) 3 лет

В) 1 года

Г) 2 лет

1052. РЕЦЕПТЫ НА АНТИБИОТИКИ В АПТЕКЕ

А) не хранятся

Б) хранятся 3 месяца

В) хранятся 5 лет

Г) хранятся 10 лет

1053. РЕШЕНИЕ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ ФИКСИРУЕТСЯ

А) в медицинских документах пациента

Б) журнале учета рецептурных бланков

В) журнале регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ

Г) в требовании-накладной

1054. ПРЕПАРАТ СИБУТРАМИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ

ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1055. ПРЕПАРАТ ТИОПЕНТАЛ-НАТРИЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА

А) требовании-накладной

Б) бланке формы 148-1/у-88

В) бланке формы 107/у-НП

Г) бланке формы 107-1/у

1056. ПРЕПАРАТ БЕЛЛАТАМИНАЛ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ

ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1057. ПРЕПАРАТ ЗОПИКЛОН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1058. МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЕТЕРАНУ ВОВ ВЫПИСЫВАЮТ НА

БЛАНКЕ

А) 148-1/у-06(л) и 107/у-НП

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1059. ПРИ ПРИЕМЕ РЕЦЕПТОВ НА ПРЕПАРАТЫ

ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ КВИТАНЦИЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ

А) в 1 экземпляре

Б) в 2 экземплярах

В) в 3 экземплярах

Г) в 4 экземплярах

1060. ПРИ ОТПУСКЕ ЭКСТЕМПОРАЛЬНО ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛП,

СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА, ПАЦИЕНТУ ВМЕСТО

РЕЦЕПТА ВЫДАЕТСЯ

А) сигнатура

Б) чек

В) квитанция

Г) жетон

1061. ПРИ ОТПУСКЕ ТОВАРОВ ИЗ АПТЕКИ В АПТЕЧНЫЙ ПУНКТ

АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) накладная на внутреннее перемещение товара

Б) товарно-транспортная накладная

В) счет

Г) счет-фактура

1062. ОСНОВАНИЕ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ

ТОВАРНОГО ОТЧЕТА РОЗНИЧНОЙ СЕТИ

А) накладная на внутреннее перемещение товара, товарные накладные поставщика

Б) счет-фактуры

В) квитанции к приходным кассовым ордерам

Г) расходно-приходные накладные

1063. РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА

МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А) квитанций к приходным кассовым ордерам

Б) расходных кассовых ордеров

В) расходно-приходных накладных

Г) счетов

1064. ПЕРВИЧНЫЙ УЧЕТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ

НУЖДЫ ВЕДЕТСЯ В

А) журнале учета расхода медицинских товаров на хозяйственные нужды

Б) реестре выписанных счетов

В) инвентарной книге

Г) кассовой книге

1065. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ

А) фармацевт

Б) врач

В) фельдшер

Г) фармаколог

1066. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ

ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ

А) личной печатью врача

Б) печатью «Для рецептов»

В) круглой печатью медицинской организации

Г) гербовой печатью медицинской организации

1067. НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ

А) погашаются штампом «рецепт недействителен», заносятся в журнал неправильно

выписанных рецептов

Б) уничтожаются

В) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

Г) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а

больному вместо рецепта возвращается сигнатура

1068. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ

ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ

А) денежных средств

Б) товаров

В) нематериальных активов

Г) основных средств

1069. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ

РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

А) кассовой книге организации

Б) журнале кассира-операциониста

В) реестре выписанных покупателям счетов

Г) журнале учета движения товаров и выручки по прикрепленной мелкорозничной

сети

1070. ДОКУМЕНТ, В КОТОРОМ СОДЕРЖАТСЯ СВЕДЕНИЯ О

ФАКТИЧЕСКОМ НАЛИЧИИ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ

А) акт инвентаризации

Б) журнал предметно- количественного учета

В) приказ о проведении инвентаризации

Г) товарная накладная

1071. УЧЕТ ПОСТУПЛЕНИЯ ВАКЦИН, КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ

ТОВАРНОГО ОТЧЕТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В

А) журнале учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов

Б) журнале регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ

В) журнале учета операций, связанных с обращением ядовитых и

сильнодействующих веществ

Г) журнале учета ЛП с ограниченным сроком годности

1072. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) руководителем организации

Б) лицензирующим органом

В) органом исполнительной власти субъекта РФ

Г) органом законодательной власти субъекта РФ

1073. ВЫРУЧКА РОЗНИЧНОЙ СЕТИ ЕЖЕДНЕВНО СДАЕТСЯ В

КАССУ АПТЕКИ И ОТРАЖАЕТСЯ В

А) кассовой книге

Б) рецептурном журнале

В) расходной части «товарного отчета»

Г) приходной части «товарного отчета»

1074. ИТОГИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ФИКСИРУЮТСЯ В

А) акте результатов инвентаризации

Б) инвентаризационной описи

В) приказе о проведении инвентаризации

Г) акте о порче товарно-материальных ценностей

1075. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ДОЛЖНО

БЫТЬ

А) подписи руководителя медицинской организации

Б) штампа медицинской организации

В) личной печати врача

Г) печати медицинской организации «Для рецептов»

1076. ЧАСТНОПРАКТИКУЮЩЕМУ ВРАЧУ ЗАПРЕЩЕНО

ВЫПИСЫВАТЬ

А) омнопон

Б) ципрофлоксацин

В) преднизолон

Г) флуоксетин

1077. НА РЕЦЕПТЕ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ

НАЗНАЧЕНИЮ» ДОПОЛНИТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

А) подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для

рецептов»

Б) подписью и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для

рецептов»

В) подписью врача и круглой печатью медицинской организации

Г) подписью и личной печатью врача

1078. ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ,

ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ,

МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ

А) запрещается

Б) разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

В) разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

Г) разрешается в исключительных случаях

1079. ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И

ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА ПЕРВИЧНЫХ И

ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ

А) запрещается

Б) разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

В) разрешается в исключительных случаях

Г) разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

1080. В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НА КАЖДУЮ ЕДИНИЦУ

ТОВАРА ДОЛЖЕН (-НА) БЫТЬ ОФОРМЛЕН(А)

А) стеллажная карточка

Б) прайс-лист

В) товарная накладная

Г) реестр

1081. ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК НЕ ДОПУСКАЕТСЯ В

А) расходном кассовом ордере

Б) кассовой книге

В) требовании-накладной

Г) инвентаризационной описи

1082. ВЫЯВЛЕННОЕ ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ РАСХОЖДЕНИЕ

ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЦЕННОСТЕЙ И ДАННЫХ БУХГАЛТЕРСКОГО

УЧЕТА ОФОРМЛЯЮТ

А) актом результатов инвентаризации

Б) инвентаризационной описью

В) приказом о проведении инвентаризации

Г) накладной

1083. ПРЕПАРАТ ЗАЛДИАР ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1084. ПРЕПАРАТ СОЛПАДЕИН КАПСУЛЫ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА

БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1085. ПРЕПАРАТ КОФЕТАМИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ

ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1086. ПРЕПАРАТ БРОНХОЛИТИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ

ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1087. ПРЕПАРАТ ТОФФ ПЛЮС ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ

ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 148-1/у-88

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

1088. В СЧЕТЕ-ФАКТУРЕ УКАЗЫВАЮТСЯ РЕКВИЗИТЫ, КРОМЕ

А) ФИО руководителя продавца

Б) ИНН продавца

В) страна происхождения товара

Г) наименование товара

1089. ДОГОВОР ПОСТАВКИ ВКЛЮЧАЕТ ВСЁ, КРОМЕ

А) правил хранения товара

Б) банковских реквизитов сторон

В) ответственности сторон

Г) предмета договора

1090. ПРОТОКОЛ СОГЛАСОВАНИЯ ЦЕН ЗАВЕРЯЕТСЯ

РЕКВИЗИТАМИ, КРОМЕ

А) подписью экспедитора

Б) штампом приема или печатью аптеки

В) подписью руководителя продавца

Г) подписью руководителя покупателя

1091. К РАСХОДНЫМ ТОВАРНЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТСЯ

А) реализация товара населению

Б) дооценка по лабораторно-фасовочному журналу

В) получение товара от оптовика

Г) перевод товара в тару

1092. ДОКУМЕНТ ДЛЯ УЧЕТА ЭКСТЕМПОРАЛЬНОЙ РЕЦЕПТУРЫ

А) рецептурный журнал

Б) журнал учета рецептуры

В) квитанционная книжка

Г) чековая книжка

1093. РЕАЛИЗАЦИЯ ТОВАРОВ ЧЕРЕЗ МЕЛКОРОЗНИЧНУЮ СЕТЬ

ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) выручкой, сдаваемой в кассу аптеки

Б) результатами инвентаризации

В) товарным отчетом

Г) отчетом кассира

1094. ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ, СДАВАЕМАЯ В КАССУ

АПТЕКИ, ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) приходным кассовым ордером

Б) расходным кассовым ордером

В) доверенностью

Г) счетом-фактурой

1095. РАБОТНИК МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРИ

ПОЛУЧЕНИИ ТОВАРА ДОЛЖЕН ПРЕДЪЯВИТЬ

А) доверенность

Б) пропуск

В) накладную

Г) разрешение главного врача

1096. В АКТЕ ИЗЪЯТИЯ ЛЕКАРСТВЕНЫХ СРЕДСТВ В КОНТРОЛЬНО-

АНАЛИТИЧЕСКУЮ ЛАБОРАТОРИЮ УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) срока изъятия

Б) наименования изъятых препаратов

В) стоимости

Г) причины изъятия

1097. В РЕЦЕПТУРНОМ ЖУРНАЛЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) наименования лекарственных средств

Б) количество рецептов

В) лекарственная форма

Г) стоимость лекарственного препарата

1098. КОЛИЧЕСТВО ЭКСТЕМПОРАЛЬНЫХ РЕЦЕПТОВ В КОНЦЕ

СМЕНЫ ПОДСЧИТЫВАЕТСЯ В

А) рецептурном журнале

Б) журнале учета рецептуры

В) журнале учета розничных оборотов

Г) лабораторно-фасовочном журнале

1099. ДОКУМЕНТ УЧЕТА СТОИМОСТИ ТОВАРОВ, ОТПУСКАЕМЫХ

БЕЗ РЕЦЕПТОВ

А) контрольная кассовая лента

Б) квитанция к приходному кассовому ордеру

В) квитанция к расходному кассовому ордеру

Г) безрецептурный журнал

1100. ОПРАВДАТЕЛЬНЫЙ ДОКУМЕНТ ДЛЯ СПИСАНИЯ ТОВАРА В

РАСХОД АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) квитанция к приходному кассовому ордеру

Б) товарная накладная

В) справка о дооценке по лабораторно-фасовочным работам

Г) акт о переводе вспомогательного материала в товар

1101. ДАННЫЕ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА ОТДЕЛА ВНОСЯТ В

А) отчет о финансово-хозяйственной деятельности аптеки за месяц

Б) лабораторно-фасовочный журнал

В) книгу поступления товара

Г) журнал учета движения товара

1102. ДОКУМЕНТИРОВАННЫЙ УЧЕТ ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА ПО

ОТДЕЛЬНЫМ АССОРТИМЕНТНЫМ ПОЗИЦИЯМ В НАТУРАЛЬНЫХ

ПОКАЗАТЕЛЯХ

А) предметно-количественный

Б) оперативный

В) финансовый

Г) налоговый

1103. СРОК ДЕЙСТВИЯ РАСХОДНОГО КАССОВОГО ОРДЕРА (В

ДНЯХ)

А) 1

Б) 10

В) 7

Г) 30

1104. УСТАНОВЛЕННЫЙ МИНИМАЛЬНЫЙ РАЗМЕР ДЕНЕЖНЫХ

СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ В КАССЕ НА КОНЕЦ ДНЯ

А) лимит остатка

Б) предел

В) минимум

Г) ограничение

1105. ОФОРМЛЕНИЕ КАССОВЫХ ОРДЕРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

А) бухгалтер

Б) кассир

В) инкассатор

Г) руководитель

1106. КАССОВЫЕ ОРДЕРА НУМЕРУЮТСЯ С НАЧАЛА

А) года

Б) месяца

В) квартала

Г) дня

1107. ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОМОСТЬ ПОСЛЕ ЕЕ СОСТАВЛЕНИЯ

ПОДПИСЫВАЮТ

А) главный бухгалтер и руководитель аптеки

Б) главный бухгалтер и кассир

В) руководитель аптеки и фармацевт

Г) кассир и руководитель аптеки

1108. ДОКУМЕНТ УЧЕТА ДЕНЕЖНЫХ ОПЕРАЦИЙ

А) кассовая книга

Б) книга регистрации приходных и расходных документов

В) книга кассира-операциониста

Г) кассовый чек

1109. ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОМОСТЬ ПОСЛЕ ВЫДАЧИ ДЕНЕГ

ПОДПИСЫВАЕТ

А) кассир

Б) главный бухгалтер

В) руководитель аптеки

Г) кассир-операционист

1110. РАСХОДНЫЙ КАССОВЫЙ ОРДЕР ПОДПИСЫВАЮТ

А) руководитель аптеки, бухгалтер, кассир

Б) руководитель аптеки, бухгалтер

В) бухгалтер, кассир

Г) руководитель аптеки, кассир

1111. ПРИ ВЫДАЧЕ ДЕНЕГ ПО РАСХОДНОМУ КАССОВОМУ ОРДЕРУ

КАССИР ТРЕБУЕТ

А) паспорт

Б) ИНН

В) СНИЛС

Г) полис ОМС

1112. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ЗАНЕСЕНИЯ НАИМЕНОВАНИЙ ТОВАРОВ ВО

ВРЕМЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

А) инвентаризационная опись

Б) сводная опись

В) сличительная ведомость

Г) акт результатов инвентаризации

1113. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ПОДСЧЕТА ДЕНЕЖНОЙ СУММЫ ВСЕХ

ТОВАРОВ ВО ВРЕМЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

А) сводная опись инвентаризационных листов

Б) инвентаризационная опись

В) сличительная ведомость

Г) акт результатов инвентаризации

1114. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) сличительная ведомость

Б) инвентаризационная опись

В) сводная опись

Г) акт результатов инвентаризации

1115. ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ТОГО, ЧТО К

НАЧАЛУ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ВСЕ РАСХОДНЫЕ И ПРИХОДНЫЕ

ДОКУМЕНТЫ СДАНЫ МАТЕРИАЛЬНО ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ В

БУХГАЛТЕРИЮ ИЛИ ПЕРЕДАНЫ КОМИССИИ

А) расписка

Б) подписка

В) распоряжение

Г) заявление

1116. ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ОФОРМЛЯЕТСЯ ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ В

ХОДЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ИЗЛИШКОВ ИЛИ НЕДОСТАЧИ

А) сличительная ведомость

Б) инвентаризационная опись

В) сводная опись

Г) акт результатов инвентаризации

1117. ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ОФОРМЛЯЕТСЯ МАТЕРИАЛЬНО

ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ ПЕРЕД НАЧАЛОМ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

А) товарный отчет

Б) товарная накладная

В) требование-накладная

Г) подписка

1118. ДОКУМЕНТ, ОФОРМЛЯЕМЫЙ ПРИ ПРИЕМЕ НАЛИЧНЫХ

ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ В КАССУ

А) приходный кассовый ордер

Б) расходный кассовый ордер

В) объявление на взнос наличными

Г) препроводительная ведомость

1119. ЗАПИСЬ В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА»

ЗАВЕРЯЕТСЯ ПОДПИСЬЮ

А) материально-ответственного лица, принимающего товар

Б) руководителя аптеки

В) руководителя поставщика

Г) независимого эксперта

1120. ДОКУМЕНТ, В КОТОРОМ ФИКСИРУЕТСЯ РЕЗУЛЬТАТ

ПРИЕМКИ ТОВАРА ПО КОЛИЧЕСТВУ МЕСТ НА СКЛАДЕ

А) журнал учета движения товара

Б) журнал учета тары

В) журнал товародвижения

Г) журнал учета оптового отпуска и расчетов с покупателями

1121. В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА НА СКЛАДЕ»

УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) наименование покупателя

Б) ФИО водителя поставщика

В) состояние тары

Г) № и дата товарной накладной

1122. ДОКУМЕНТ ДЛЯ СДАЧИ ВЫРУЧКИ КАССИРОМ АПТЕКИ В

БАНКЕ

А) объявление на взнос наличными

Б) препроводительная ведомость

В) банковский перевод

Г) платежное поручение

1123. КНИГА КАССИРА ОПЕРАЦИОНИСТА ДОЛЖНА ЗАПОЛНЯТЬСЯ

А) ежедневно

Б) 1 раз в 3 дня

В) 1 раз в 2 дня

Г) 2 раза в неделю

1124. РАЗНИЦА СУММИРУЮЩИХ ДЕНЕЖНЫХ СЧЁТЧИКОВ

КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ НА КОНЕЦ ДНЯ И НА НАЧАЛО ДНЯ

ОПРЕДЕЛЯЕТ

А) выручку

Б) заработную плату

В) остаток на начало дня

Г) остаток на конец дня

1125. ДОКУМЕНТ ПРОВЕДЕНИЯ УЧЕТА ВЫРУЧКИ, ПОЛУЧЕННОЙ С

ПРИМЕНЕНИЕМ КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ

А) журнал кассира-операциониста

Б) акт учета выручки

В) договор поставки

Г) накладная

1126. ПРИ НЕПОДАЧЕ РАСЧЕТОВ АПТЕКОЙ ЛИМИТА КАССЫ

ЛЮБАЯ СУММА, ОСТАВШАЯСЯ В КАССЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) сверхлимитной

Б) максимальной

В) нулевой

Г) остатком на начало дня

1127. ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ СВЯЗИ МЕЖДУ ПОСТАВЩИКОМ И

ПОКУПАТЕЛЕМ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ) ОФОРМЛЯЮТСЯ

А) договором

Б) обязательством

В) соглашением

Г) аккредитивом

1128. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА

ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОТНОСЯТ НА

А) издержки обращения

Б) убытки

В) реализацию

Г) товарные потери

1129. ПЕРЕД ВВЕДЕНИЕМ В ЭКСПЛУАТАЦИЮ, КОНТРОЛЬНО-

КАССОВАЯ ТЕХНИКА ДОЛЖНА ПРОЙТИ РЕГИСТРАЦИЮ В

А) налоговой инспекции

Б) центробанке

В) заводе производителе

Г) регистрационном центре

1130. ДОКУМЕНТ, ВЫДАВАЕМЫЙ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ

КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ

А) регистрационная карта

Б) паспорт

В) свидетельство

Г) акт

1131. В СЛУЧАЕ НЕСООТВЕТСТВИЯ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ

ТОВАРОВ ИЛИ ОТКЛОНЕНИЯ ПО КАЧЕСТВУ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В

СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ДОЛЖЕН СОСТАВЛЯТЬСЯ

А) акт об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке

товарно-материальных ценностей

Б) приѐмный акт

В) рекламационный акт

Г) акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика

1132. ПЕРВИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ КАССОВЫХ

ОПЕРАЦИЙ

А) кассовый ордер

Б) платежная ведомость

В) объявление на взнос наличными

Г) расчетная ведомость

1133. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОРДЕРА ИЛИ

ЗАМЕНЯЮЩИЕ ИХ ДОКУМЕНТЫ ДО ПЕРЕДАЧИ В КАССУ ОФОРМЛЯЮТСЯ

В

А) журнале регистрации приходных и расходных кассовых документов

Б) журнале кассира-операциониста

В) кассовой книге

Г) регистрационной карте

1134. ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЕТ

ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ

СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ

А) дооценка

Б) уценка

В) надбавка

Г) розничная цена

1135. ОБЪЯВЛЕНИЕ НА ВЗНОС НАЛИЧНЫМИ СОСТОИТ ИЗ ТРЕХ

ЧАСТЕЙ, К КОТОРЫМ НЕ ОТНОСИТСЯ

А) копия

Б) объявление

В) квитанция

Г) ордер

1136. ДОКУМЕНТ УЧЕТА ПОСТУПЛЕНИЯ И ВЫДАЧИ НАЛИЧНЫХ

ДЕНЕГ

А) кассовая книга

Б) книга кассира-операциониста

В) книга учета кассовых ордеров

Г) отчет кассира-операциониста

1137. ЗА РАБОТУ В НОЧНОЕ ВРЕМЯ ПРОИЗВОДИТСЯ ДОПЛАТА

А) определяется положением об оплате труда в организации

Б) 25%

В) 30%

Г) 50%

1138. ПОСОБИЕ ПО ВРЕМЕННОЙ НЕТРУДОСПОСОБНОСТИ ПРИ

СТРАХОВОМ СТАЖЕ РАБОТЫ ДО 5 ЛЕТ (В % ОТ СРЕДНЕГО ЗАРАБОТКА)

А) 60

Б) 50

В) 80

Г) 100

1139. К КОМПЕНСАЦИОННЫМ ВЫПЛАТАМ ПО ЗАРАБОТНОЙ

ПЛАТЕ ОТНОСИТСЯ

А) районный коэффициент

Б) премия

В) повышающий коэффициент за стаж

Г) повышающий коэффициент за квалификационную категорию

1140. К СТИМУЛИРУЮЩИМ ВЫПЛАТАМ ОТНОСЯТСЯ

А) премии

Б) повышающий коэффициент за стаж

В) районный коэффициент

Г) северный коэффициент

1141. УЧЕТНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ФИКСИРУЮЩИЕ ФАКТ

СВЕРШЕНИЯ ХОЗЯЙСТВЕННОЙ ОПЕРАЦИИ

А) первичные

Б) накопительные

В) сводные

Г) внутренние

1142. СТОИМОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИЗЪЯТЫХ НА

АНАЛИЗ, ОТРАЖАЕТСЯ В

А) расходной части товарного отчета

Б) кассовой книге организации

В) журнале кассира-операциониста

Г) рецептурном журнале

1143. В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЕТ УЦЕНКИ

И ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В ТЕЧЕНИЕ

МЕСЯЦА ВЕДЕТСЯ В

А) журнале учета лабораторных и фасовочных работ

Б) журнале учета рецептуры

В) оборотной ведомости

Г) реестре выписанных счетов

1144. ПРИХОДНЬГЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ

РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

А) кассовой книге организации

Б) реестре выписанных покупателям счетов

В) журнале кассира-операциониста

Г) журнале учета движения товаров и выручки по прикрепленной мелкорозничной

сети

1145. ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОГО

УЧЕТА ИСПОЛЬЗУЮТ ИЗМЕРИТЕЛИ

А) натуральные

Б) денежные

В) абсолютные

Г) относительные

1146. ИСПРАВЛЕНИЯ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ

ОПИСЯХ

А) должны быть оговорены и подписаны всеми членами инвентаризационной

комиссии и материально-ответственными лицами

Б) должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной

комиссии и материально-ответственными лицами

В) должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной

комиссии и руководителем коллектива (бригадира)

Г) не допускаются

1147. ВЫДАЧА ДЕНЕГ ПОД ОТЧЕТ СОТРУДНИКАМ АПТЕКИ

ОТНОСИТСЯ К РАСХОДНОЙ КАССОВОЙ ОПЕРАЦИИ, ЮРИДИЧЕСКИМ

ОСНОВАНИЕМ КОТОРОЙ ЯВЛЯЕТСЯ

А) заявление о выдаче наличных денег

Б) приѐмная квитанция

В) расчетно-платежная ведомость

Г) объявление на взнос наличными

1148. НАУКА, ЗАНИМАЮЩАЯСЯ ИЗУЧЕНИЕМ ВЛИЯНИЯ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ НА ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ

ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) биофармация

Б) фармацевтическая технология

В) биохимия

Г) фармакогнозия

1149. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ПОРОШКОВ УЧИТЫВАЮТ, ЧТО К

ТРУДНОИЗМЕЛЬЧАЕМЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) кислота борная

Б) рибофлабин

В) фенобарбитал

Г) ксероформ

1150. ПРИ ИЗМЕЛЬЧЕНИИ 2,0 СТРЕПТОЦИДА СЛЕДУЕТ ДОБАВИТЬ

ЭТАНОЛ В КОЛИЧЕСТВЕ

А) 10 капель

Б) 5 капель

В) несколько капель

Г) 1 капля

1151. ПЕРВЫМ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МАССЫ ПОРОШКОВ

ИЗМЕЛЬЧАЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) трудноизмельчаемые

Б) выписанные в малой дозе

В) красящие

Г) легковесные

1152. НА СПЕЦИАЛЬНЫХ ВЕСАХ ОТВЕШИВАЮТ ВСЕ ВЕЩЕСТВА,

КРОМЕ

А) новокаина

Б) калия перманганата

В) рибофлавина

Г) бриллиантового зеленого

1153. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ 10,0 ТРИТУРАЦИИ АТРОПИНА

СУЛЬФАТА В СООТНОШЕНИИ 1:100 СЛЕДУЕТ ВЗЯТЬ

А) 0,1 атропина сульфата

Б) 1,0 атропина сульфата

В) 0,001 атропина сульфата

Г) 0,01 атропина сульфата

1154. В ВОЩЕНЫЕ КАПСУЛЫ УПАКОВЫВАЮТ ПОРОШКИ,

СОДЕРЖАЩИЕ

А) сахар

Б) ментол

В) йод

Г) фенилсалицилат

1155. ПОРОШКИ УПАКОВЫВАЮТ В ПЕРГАМЕНТНЫЕ КАПСУЛЫ,

ЕСЛИ В ИХ СОСТАВЕ ПРИСУТСТВУЮТ ВЕЩЕСТВА

А) пахучие

Б) труднопорошкуемые

В) гигроскопические

Г) красящие

1156. В СЛОЖНЫХ ПОРОШКАХ МЕЖДУ СЛОЯМИ НЕКРАСЯЩИХ

ВЕЩЕСТВ ВВОДЯТ КРАСЯЩИЕ ВЕЩЕСТВА

А) рибофлавин

Б) ксероформ

В) меди сульфат

Г) дерматол

1157. ДЛЯ ПОДБОРА СТУПКИ НЕОБХОДИМО ОПРЕДЕЛИТЬ

А) массу общую порошка

Б) массу лекарственного вещества на все дозы

В) массу одной дозы

Г) лечебную разовую дозу

1158. К ЛЕГКОВЕСНЫМ, ЛЕГКОПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ

ОТНОСЯТСЯ

А) магния оксид, кальция глицерофосфат, тальк

Б) крахмал, камфора, фурацилин

В) железа лактат, висмута субнитрат, рибофлавин

Г) цинка оксид, крахмал, белая глина

1159. К КРАСЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) фурацилин, бриллиантовый зеленый, метиленовый синий

Б) рибофлавин, рутин, фурацилин

В) меди сульфат, калия перманганат, сера

Г) этакридина лактат, танин, акрихин

1160. ПОРОШКИ С ВЕЩЕСТВАМИ, ПОГЛОЩАЮЩИМИ

УГЛЕКИСЛЫЙ ГАЗ ИЗ ВОЗДУХА, УПАКОВЫВАЮТ В КАПСУЛЫ

А) вощеные или парафинированные

Б) желатиновые

В) пергаментные

Г) простые

1161. ПОРОШКИ С ФЕНИЦИЛСАЛИЦИЛАТОМ СЛЕДУЕТ

ОТПУСТИТЬ В КАПСУЛАХ

А) пергаментных

Б) вощеных

В) простых

Г) парафинированных

1162. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ТРИТУРАЦИИ В КАЧЕСТВЕ

ИНДИФФЕРЕНТНОГО ВЕЩЕСТВА ИСПОЛЬЗУЮТ

А) молочный сахар

Б) любое вспомогательное вещество

В) крахмал

Г) глюкозу

1163. ДОЗИРУЮТ ПО МАССЕ ЖИДКОСТИ

А) эфир, глицерин, пергидроль, хлороформ, ихтиол

Б) масло подсолнечное, сироп сахарный, эфир

В) вода очищенная, скипидар, настойки, глицерин

Г) димексид, глицерин, жидкость Бурова

1164. ПО ОБЪЕМУ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

А) раствор цитраля

Б) пергидроль

В) глицерин

Г) эфир

1165. В ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМАХ С УЧЕТОМ

ПРОЦЕНТА ВЛАЖНОСТИ БЕРУТ

А) глюкозу

Б) кислоту аскорбиновую

В) кислоту никотиновую

Г) эуфиллин

1166. ВЫСОКОЙ ГИГРОСКОПИЧНОСТЬЮ, КОТОРУЮ УЧИТЫВАЮТ

ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ОБЛАДАЕТ

А) кальция хлорид

Б) магния оксид

В) калия перманганат

Г) терпина гидрат

1167. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ СМЕШИВАНИЯ ИНГРИДИЕНТОВ

ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МИКСТУРЫ С ПЕПСИНОМ

А) вода + хлористоводородная кислота + пепсин

Б) пепсин + вода + кислота хлористоводородная

В) в любом порядке

Г) хлористоводородная кислота + вода + пепсин

1168. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ

ХЛОРИСТОВОДОРОДНОЙ КИСЛОТЫ. ОТПУСКАЮТ

А) 8,3% раствор

Б) 25% раствор

В) не имеет значения

Г) 10% раствор

1169. В ПРОПИСИ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ПЕРЕКИСИ

ВОДОРОДА. ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 3%

Б) 10%

В) 30%

Г) 8,3%

1170. В ПРОПИСИ РЕЦЕПТА НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ

УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ. ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 30%

Б) 3%

В) 10%

Г) 37%

1171. В ПРОПИСИ РАСТВОРА ЛЮГОЛЯ ДЛЯ НАРУЖНОГО

ПРИМЕНЕНИЯ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ. ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 1%

Б) 5%

В) 0,25%

Г) 0,5%

1172. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ВОДНОГО РАСТВОРА ЙОДА КАЛИЯ

ЙОДИДА НАДО ВЗЯТЬ

А) в два раза больше, чем йода

Б) равное йоду количество

В) в два раза меньше, чем йода

Г) не добавлять

1173. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРА

ФОРМАЛЬДЕГИДА В РЕЦЕПТЕ СЛЕДУЕТ ОТПУСКАТЬ

А) 37%

Б) 10%

В) 5%

Г) 3%

1174. СТАНДАРТНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЖИДКОСТИ БУРОВА

А) 8%

Б) 8,3%

В) 10%

Г) 30%

1175. В ГОРЯЧЕЙ ВОДЕ СЛЕДУЕТ РАСТВОРЯТЬ ВЕЩЕСТВА

А) этакридина лактат, кальция глюконат, кислоту борную

Б) натрия гидрокарбонат, серебра нитрат, кислоту борную

В) фенол, натрия хлорид, анальгин

Г) калия бромид, кальция хлорид

1176. ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ СТАНДАРТНЫХ РАСТВОРОВ НЕ

ИМЕЮТ УСЛОВНОГО НАЗВАНИЯ

А) раствор уксусной кислоты 30%

Б) раствор перекиси водорода 30%

В) раствор формальдегида 37%

Г) раствор основного ацетата алюминия 8%

1177. КУО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ, КОГДА

А) увеличение объема от растворения лекарственных веществ не укладывается в

норму допустимых отклонений

Б) сумма лекарственных веществ составляет менее 2 %

В) сумма лекарственных веществ составляет менее 3%

Г) сумма лекарственных веществ составляет более 1%

1178. ПРИ СМЕШИВАНИИ ВОДЫ И СПИРТА

А) происходит уменьшение объема

Б) происходит увеличение объема

В) объем не изменяется

Г) объем после смешивания равен сумме объемов воды и этанола

1179. СПИРТОВЫЕ РАСТВОРЫ ГОТОВЯТ

А) во флаконе для отпуска

Б) в мерном цилиндре

В) в подставке

Г) в мерной колбе

1180. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ

ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ПРОТАРГОЛА

А) растворяют в выпарительной чашке, вещество насыпают на поверхность воды

тонким слоем.

Б) растворяют в концентрированном растворе своих солей

В) растворяют при нагревании

Г) растворяют во флаконе для отпуска в слабокислом растворе

1181. ВЕЩЕСТВО, КОТОРОЕ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ РАСТВОРОВ

РАССЫПАЕТСЯ ТОНКИМ СЛОЕМ НА ПОВЕРХНОСТЬ РАСТВОРИТЕЛЯ

А) протаргол

Б) калия бромид

В) колларгол

Г) этакридина лактат

1182. КОЭФФИЦИЕНТ УВЕЛИЧЕНИЯ ОБЪЕМА ПОКАЗЫВАЕТ

А) количество воды, которое вытесняет 1,0 сухого вещества после его растворения

Б) количество воды, которое поглощает 1,0 сухого вещества после его растворения

В) количество сухого вещества, которое растворяется в 1 мл воды.

Г) количество натрия хлорида, которое создает такое же осмотическое давление, что

и 1,0 сухого вещества

1183. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ

ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА 0,5%

А) растворение производят во флаконе для отпуска при взбалтывании

Б) растворение производят в ступке

В) вещество насыпают тонким слоем на поверхность воды

Г) вещество растворяют при нагревании

1184. КОЛЛОИДНЫЕ РАСТВОРЫ ОБРАЗУЮТ ВЕЩЕСТВА

А) колларгол, ихтиол, протаргол

Б) метилцеллюлоза, экстракт красавки, йод

В) крахмал, пепсин, желатоза

Г) камфора, ментол тимол

1185. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ РАСТВОРА

АММИАКА. ОТПУСКАЮТ РАСТВОР В КОНЦЕНТРАЦИИ

А) 10%

Б) 25%

В) 8,3%

Г) 30%

1186. ПО МАССЕ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

А) глицерин

Б) вода мятная

В) сироп сахарный

Г) настойка пустырника

1187. ПО ОБЪЕМУ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

А) вода очищенная

Б) эфир медицинский

В) масло подсолнечное

Г) масло вазелиновое

1188. С РАВНОЙ ЧАСТЬЮ ГОТОВОЙ МИКСТУРЫ НЕ

СМЕШИВАЮТЖИДКОСТИ

А) настойка валерианы

Б) нашатырно-анисовые капли

В) настойка мяты

Г) грудной эликсир

1189. В МИКСТУРУ ВО ФЛАКОН К ПРИГОТОВЛЕННОМУ РАСТВОРУ

БЕЗ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО СМЕШИВАНИЯ ДОБАВЛЯЮТ

А) настойку ландыша

Б) грудной эликсир

В) 1% спиртовый раствор цитраля

Г) настойку мяты перечной

1190. ХОРОШО РАСТВОРЯЕТСЯ В ГОРЯЧЕЙ ВОДЕ И ПЛОХО – В

ХОЛОДНОЙ

А) кислота борная

Б) натрия бромид

В) кислота аскорбиновая

Г) натрия гидрокарбонат

1191. В КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ РАСТВОРАХ СВОИХ СОЛЕЙ

РАСТВОРЯЮТ

А) йод

Б) нитрат серебра

В) этакридина лактат

Г) перманганат калия

1192. СПИРТОВЫЕ ЖИДКОСТИ ДОБАВЛЯЮТ В МИКСТУРЫ

А) в порядке возрастания крепости спирта

Б) как выписано в рецепте

В) в порядке уменьшения крепости спирта

Г) в любом порядке

1193. ЭМУЛЬСИИ НЕЗАВИСИМО ОТ КОНЦЕНТРАЦИИ

ИЗГОТАВЛИВАЮТ

А) по массе

Б) массо-объемным методом

В) по объему в подставке

Г) в мерной колбе

1194. НЕ УКАЗАНО КОЛИЧЕСТВО МАСЛА В ЭМУЛЬСИИ. ДЛЯ

ПРИГОТОВЛЕНИЯ 100,0 ЭМУЛЬСИИ БЕРУТ МАСЛА

А) 10,0

Б) 50,0

В) 5,0

Г) 1,0

1195. НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭМУЛЬСИИ. ГОТОВЯТ

А) 10% эмульсию

Б) 5% эмульсию

В) 20% эмульсию

Г) 1% эмульсию

1196. ДИСПЕРСИОННОЙ СРЕДОЙ ЯВЛЯЕТСЯ ВОДА, СУСПЕНЗИЮ

ОБРАЗУЕТ

А) камфора

Б) протаргол

В) пепсин

Г) глюкоза

1197. СУСПЕНЗИИ НЕ ОБРАЗУЮТСЯ

А) если прописаны вещества, растворимые в данной жидкости

Б) в результате химических реакций

В) если превышен предел растворимости

Г) при смене растворителя

1198. В ВОДНОЙ СРЕДЕ СУСПЕНЗИЮ ОБРАЗУЮТ ВЕЩЕСТВА

А) цинка оксид, тальк, висмута субнитрат

Б) новокаин, анальгин, натрия бромид

В) калия перманганат, стрептоцид, кислота борная

Г) магния сульфат, калия йодид, серебра нитрат

1199. ПРИ ПРИГОТОВЛЕНИИ ВОДНОГО ИЗВЛЕЧЕНИЯ ИЗ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИСПОЛЬЗУЮТ

КОЭФФИЦИЕНТ

А) коэффициент водопоглощения

Б) изотонический эквивалент

В) коэффициент увеличения по натрию хлориду

Г) обратный заместительный

1200. СЛИЗЬ АЛТЕЙНОГО КОРНЯ, ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА

КОНЦЕНТРАЦИЯ, ГОТОВЯТ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:20

Б) 1:10

В) 1:5

Г) 1:30

1201. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ТРЕБУЕМОГО ДЛЯ ЭКСТРАКЦИИ

ОБЪЕМА ВОДЫ (ВОДНЫЕ ИЗВЛЕЧЕНИЯ) ИСПОЛЬЗУЮТ

А) коэффициент водопоглощения

Б) коэффициент увеличения объема

В) обратный коэффициент замещения

Г) коэффициент потерь

1202. КОЭФФИЦИЕНТ ВОДОПОГЛОЩЕНИЯ ПОКАЗЫВАЕТ

А) количество воды, удерживаемое 1,0 растительного сырья после отжатия его в

перфорированном стакане инфундирки

Б) количество воды, которое поглощает 1,0 растительного сырья

В) количество воды, которое вытесняет 1,0 растительного сырья после его отжатия в

перфорированном стакане

Г) во сколько раз больше сырья и воды нужно взять, чтобы сохранить концентрацию

и объем водного извлечения

1203. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ О КОЛИЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ ТРАВЫ

ГОРИЦВЕТА ГОТОВИТСЯ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:30

Б) 1:10

В) 1:400

Г) 1:20

1204. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ О КОЛИЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ КОРНЕЙ

ВАЛЕРИАНЫ ГОТОВИТСЯ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:30

Б) 1:400

В) 1:10

Г) 1:20

1205. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ О КОЛИЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ ТРАВЫ

ПУСТЫРНИКА ГОТОВИТСЯ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:10

Б) 1:30

В) 1:400

Г) 1:20

1206. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ

ИЗВЛЕЧЕНИЙ ИЗ СЫРЬЯ, СОДЕРЖАЩЕГО ДУБИЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) настаивание 30 мин., без охлаждения.

Б) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин

В) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин

Г) настаивание 25 мин., охлаждение искусственное

1207. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ

ИЗВЛЕЧЕНИЙ С ПОМЕТКОЙ "CITO"

А) настаивание 25 мин., охлаждение искусственное

Б) настаивание 15 мин., охлаждение 30 мин

В) настаивание 25 мин., без охлаждения

Г) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин

1208. ОСОБЕННОСТЬ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ВОДНОЙ ВЫТЯЖКИ ИЗ

СЫРЬЯ, СОДЕРЖАЩЕГО ЭФИРНЫЕ МАСЛА

А) инфундирку не открывают для перемешивания

Б) процеживают горячей

В) добавляют натрия гидрокарбонат

Г) добавляют кислоту хлористоводородную

1209. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ ИЗ

ЭКСТРАКТОВ-КОНЦЕНТРАТОВ

А) могут быть использованы концентрированные растворы лекарственных веществ

Б) не могут быть использованы концентрированные растворы лекарственных

веществ

В) могут, если концентраты из сильнодействующих веществ

Г) могут, если концентраты из ядовитых веществ

1210. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ СТЕБЛИ, КОРУ,

КОРНЕВИЩА И КОРНИ ИЗМЕЛЬЧАЮТ ДО ЧАСТИЦ РАЗМЕРОМ НЕ БОЛЕЕ

А) 3 мм

Б) 5 мм

В) 1 мм

Г) 0,5 мм

1211. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ О КОЛИЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ ЛИСТЬЕВ

МЯТЫ ГОТОВИТСЯ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:10

Б) 1:400

В) 1:20

Г) 1:30

1212. НАСТОИ ГОТОВЯТ ИЗ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО

СЫРЬЯ, КРОМЕ

А) листьев толокнянки

Б) листьев мяты

В) травы пустырника

Г) листа шалфея

1213. ВОЗМОЖНОСТЬ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ НЕСТАНДАРТНОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ В ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЯХ

А) используется сырье с завышенным содержанием действующих веществ после

пересчета

Б) используется сырье с заниженным содержанием действующих веществ

В) используется сырье с заниженным содержанием действующих веществ после

пересчета

Г) нестандартное сырье не используется

1214. ВОДНОЕ ИЗВЛЕЧЕНИЕ 1:10 ГОТОВИТСЯ ИЗ

А) травы пустырника

Б) травы горицвета

В) травы термопсиса

Г) корня алтея

1215. ВОДНЫЕ ИЗВЛЕЧЕНИЯ 1:30 ГОТОВЯТСЯ ИЗ РАСТИТЕЛЬНОГО

СЫРЬЯ

А) корневище с корнями валерианы

Б) листья толокнянки

В) кора дуба

Г) цветки ромашки

1216. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ МАЗИ. ИЗ

ВЕЩЕСТВ ОБЩЕГО СПИСКА МАЗЬ ГОТОВЯТ В КОНЦЕНТРАЦИИ

А) 10%

Б) 1%

В) 3%

Г) 5%

1217. МАЗЬ-РАСТВОР ОБРАЗУЮТ СУБСТАНЦИИ

А) ментол

Б) протаргол

В) кислота салициловая

Г) дерматол

1218. В МАЗЬ В РАСТВОРЕННОМ ВИДЕ (РАСТВОРЯЮТ В ВОДЕ)

ОБЯЗАТЕЛЬНО ВВОДЯТ

А) протаргол

Б) кислоту салициловую

В) серу очищенную

Г) ксероформ

1219. В МАЗЬ В РАСТВОРЕННОМ ВИДЕ (РАСТВОРЯЮТ В ВОДЕ)

ОБЯЗАТЕЛЬНО ВВОДЯТ

А) колларгол

Б) дерматол

В) камфору

Г) цинка оксид

1220. МАЗИ-ЭМУЛЬСИИ ОБРАЗУЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) растворимые в воде

Б) растворимые в основе

В) растворимые в жирах

Г) не растворимые в воде и в основе

1221. ВЕЩЕСТВА, НЕ РАСТВОРИМЫЕ НИ ВОДЕ, НИ В ЖИРАХ,

ДОБАВЛЯЮТ В СУППОЗИТОРНУЮ ОСНОВУ В ВИДЕ

А) суспензий

Б) эмульсий

В) раствора

Г) сплава

1222. МАЗЬ-РАСТВОР ОБРАЗУЕТ

А) фенилсалицилат

Б) стрептоцид

В) цинка оксид

Г) калия йодид

1223. В МАЗЯХ-СУСПЕНЗИЯХ СУБСТАНЦИИ В КОНЦЕНТРАЦИИ 5%

И БОЛЕЕ РАСТИРАЮТ С ПОМОЩЬЮ

А) части расплавленной основы

Б) глицерина

В) воды

Г) масла

1224. К ЭМУЛЬСИОННЫМ МАЗЯМ ОТНОСИТСЯ

А) мазь протарголовая

Б) мазь камфорная

В) мазь серная

Г) мазь цинковая

1225. МАЗЬ-СУСПЕНЗИЮ ОБРАЗУЕТ ВЕЩЕСТВО

А) ксероформ

Б) камфора

В) йод

Г) ихтиол

1226. МАЗЬ-ЭМУЛЬСИЮ ОБРАЗУЕТ

А) эфедрина гидрохлорид

Б) ментол

В) камфора

Г) цинка оксид

1227. МАЗИ-СУСПЕНЗИИ ОБРАЗУЮТ

А) кислота борная

Б) танин

В) раствор адреналина гидрохлорида

Г) протаргол

1228. К МАЗЯМ-РАСТВОРАМ ОТНОСЯТСЯ

А) мазь камфорная

Б) мазь стрептоцитовая

В) мазь серная

Г) мазь ксероформная

1229. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ МАЗИ ЦИНКОВОЙ.

МАЗЬ ГОТОВЯТ В КОНЦЕНТРАЦИИ

А) 10%

Б) 25%

В) 1%

Г) 5%

1230. ПРОТАРГОЛ ВВОДЯТ В МАЗЕВУЮ ОСНОВУ

А) растворенным в воде

Б) растертым с частью вазелина

В) растертым с частью расплавленной мазевой основы

Г) растертым с вазелиновым маслом

1231. ОСНОВОЙ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ МАЗИ СЕРНОЙ ЯВЛЯЕТСЯ

А) эмульсионная основа

Б) вазелин

В) ланолин

Г) смесь ланолина с вазелином

1232. МАЗИ-ЭМУЛЬСИИ ОБРАЗУЕТ СУБСТАНЦИЯ

А) димедрол

Б) фенилсалицилат

В) кислота салициловая

Г) цинка оксид

1233. К МАЗЯМ-СУСПЕНЗИЯМ ОТНОСЯТСЯ

А) мазь дерматоловая, цинковая, желтой окиси ртути

Б) мазь спермацетовая, камфорная, серная

В) мазь борная, новокаиновая, ментоловая

Г) мазь фурацилиновая, стрептоцида, ментоловая

1234. К МАЗЯМ-РАСТВОРАМ ОТНОСЯТСЯ

А) мазь камфорная, ментоловая

Б) мазь серная, камфорная, анестезиновая 2%

В) мазь метилурациловая, ксероформная, камфорная

Г) мазь карболовая, камфорная, протарголовая

1235. В ВИДЕ ВОДНОГО РАСТВОРА В МАЗИ ВВОДЯТ

А) новокаин

Б) анестезин

В) ментол

Г) салициловую кислоту

1236. К МАЗЯМ-ЭМУЛЬСИЯМ ОТНОСЯТСЯ

А) мазь калия йодида

Б) мазь камфорная

В) мазь фурацилиновая

Г) мазь серная

1237. МАЗИ-СПЛАВЫ ГОТОВЯТ, СПЛАВЛЯЯ КОМПОНЕНТЫ

А) в порядке понижения температуры плавления

Б) в порядке повышения температуры плавления

В) в любом порядке

Г) сначала углеводородную основу

1238. СУППОЗИТОРИИ НЕ ГОТОВЯТСЯ МЕТОДОМ

А) гранулирования

Б) выкатывания

В) выливания

Г) прессования

1239. АПТЕЧНЫЕ ЭТИКЕТКИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ

ЦВЕТ

А) оранжевый

Б) синий

В) розовый

Г) зеленый

1240. К СУППОЗИТОРИЯМ НЕ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ ТРЕБОВАНИЯ

А) стерильность

Б) средняя масса

В) одинаковая форма

Г) твердость

1241. РЕКТАЛЬНЫЕ СУППОЗИТОРИИ ВЫКАТЫВАЮТ В ФОРМЕ

А) конуса

Б) овули

В) шарика

Г) палочки

1242. НОВОКАИН ВВОДЯТ В СУППОЗИТОРНУЮ ОСНОВУ ПО ТИПУ

А) эмульсии

Б) суспензии

В) сплава

Г) масляного раствора

1243. МАССА ОДНОГО РЕКТАЛЬНОГО СУППОЗИТОРИЯ ДОЛЖНА

НАХОДИТЬСЯ В ПРЕДЕЛАХ

А) 1,0-4,0

Б) 1,0-3,0

В) 0,5-1,5

Г) 0,5-1,0

1244. МАССА ОДНОГО ВАГИНАЛЬНОГО СУППОЗИТОРИЯ ДОЛЖНА

НАХОДИТЬСЯ В ПРЕДЕЛАХ

А) 1,5-6,0

Б) 1,0-4,0

В) 0,5-1,0

Г) 0,5-1,5

1245. СВЕЧИ ДЛЯ ДЕТЕЙ ГОТОВЯТ МАССОЙ НЕ БОЛЕЕ

А) 1,5

Б) 1,0

В) 2,0

Г) 3,0

1246. К ПРЕИМУЩЕСТВАМ ИНЪЕКЦИОННОГО СПОСОБА

ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) опасности внесения инфекции

Б) возможности оказания экстренной помощи

В) высокой степени биологической доступности лекарственных веществ

Г) точности дозирования лекарственных веществ

1247. В КАЧЕСТВЕ СТАБИЛИЗАТОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИОННЫХ

РАСТВОРОВ КОФЕИНА-БЕНЗОАТА НАТРИЯ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) 0,1 М раствор натрия гидроксида

Б) натрия сульфат

В) натрия гидрокарбонат

Г) натрия тиосульфат

1248. ТЕРМОСТОЙКИЕ ПОРОШКИ В АПТЕЧНЫХ УСЛОВИЯХ

СТЕРИЛИЗУЮТ

А) воздушным методом

Б) ультрафиолоетовым облучением

В) радиационным методом

Г) паровым методом

1249. НА 1 ЛИТР РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

СТАБИЛИЗАТОРА ВЕЙБЕЛЯ БЕРУТ

А) 5% от выписанного объема

Б) 5% от количества глюкозы

В) 10 мл

Г) 5 мл

1250. 30 МЛ 5% РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

СТЕРИЛИЗУЮТ ПАРОВЫМ МЕТОДОМ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120° – 8 мин.

Б) 120° – 45 мин.

В) 120° – 12 мин.

Г) 100° – 30 мин.

1251. ЦЕЛЬ ДОБАВЛЕНИЯ КОНСЕРВАНТОВ К ИНЪЕКЦИОННЫМ

РАСТВОРАМ

А) предотвращение роста и развития микроорганизмов

Б) создание определенного значения pH

В) предотвращение окисления лекарственных веществ

Г) нейтрализация щелочности стекла

1252. РАСТВОРЫ, ОСМОТИЧЕСКОЕ ДАВЛЕНИЕ КОТОРЫХ РАВНО

ОСМОТИЧЕСКОМУ ДАВЛЕНИЮ ПЛАЗМЫ КРОВИ

А) изотоничные

Б) изогидричные

В) изоионичные

Г) изовязкие

1253. НАИБОЛЕЕ ЦЕЛЕСООБРАЗНЫМ РАСТВОРИТЕЛЕМ ДЛЯ

ПРИГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ПО РЕЦЕПТУRP. SOL. PILOCARPINI

HYDROCHLORIDI 1%-10 MLD.S. ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) вода очищенная

Б) раствор борной кислоты 1,9% + 0,2% левомицетина

В) раствор поливинилового спирта

Г) вода апирогенная

1254. ДЛЯ ИЗОТОНИРОВАНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ С РАСТВОРОМ

НИТРАТА СЕРЕБРА ИСПОЛЬЗУЮТ

А) натрия нитрат

Б) натрия сульфат

В) натрия хлорид

Г) кислота борная

1255. ПРОЛОНГАТОРОМ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ЯВЛЯЕТСЯ

А) поливиниловый спирт

Б) натрия метабисульфит

В) натрия хлорид

Г) левомицетин

1256. КОНСЕРВАНТ И АНТИСЕПТИК В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ

А) нипагин

Б) фосфатный буфер

В) боратный буфер

Г) борная кислота

1257. К ГЛАЗНЫМ КАПЛЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ

ОСНОВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) изотоничность

Б) изогидричность

В) продленность действия

Г) апирогенность

1258. К ГЛАЗНЫМ МАЗЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ

ТРЕБОВАНИЕ

А) отсутствие раздражающего действия на слизистую оболочки

Б) продленность действия

В) гидрофобность

Г) не стерильность основы

1259. РАСТВОР ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД 1% -10 МЛ

СТАБИЛИЗИРУЮТ

А) без стабилизатора

Б) трилон Б 0,003

В) натрия метабисульфит 0,005

Г) натрия тиосульфат 0,015

1260. РАСТВОР БОРНОЙ КИСЛОТЫ 2% – 10 МЛ + РАСТОР

СУЛЬФАТА ЦИНКА 0,25% СТАБИЛИЗИРУЮТ

А) без стабилизатора

Б) раствор хлористоводородной кислоты

В) натрия метабисульфит 0,005

Г) натрия тиосульфат 0,015

1261. ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНЫЙ СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ПРОПИСИ ГЛАЗНОЙ МАЗИ МАЗЬ ЦИНКА

СУЛЬФАТА 1%-10,0

А) вещество растворить в 0,1 мл (3-4 капли) воды очищенной и смешать с основой

для глазных мазей

Б) вещество растереть со стерильным вазелиновым маслом (0,2) и смешать с

основой, состоящей из ланолина безводного 1 часть + вазелин сорта для глазных

мазей

В) вещество растереть с вазелиновым маслом (0,1) и смешать с глазной основой (19)

Г) вещество растереть в 0,5 мл воды очищенной и смешать с глазной основой (19)

1262. УКАЗАТЬ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ ГЛАЗНЫХ

КАПЕЛЬ РАСТВОР БОРНОЙ КИСЛОТЫ 2% + ЦИНКА СУЛЬФАТА 0,25%

А) при конъюнктивитах вяжущее антисептическое действие

Б) для расширения зрачка при исследовании глазного дна

В) при глаукоме, повышенном внутриглазном давлении, при тромбозе вены сетчатки

Г) при катаракте

1263. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ДЛЯ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО

ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ОСНОВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) стабильность

Б) изотоничность

В) изоионичность

Г) гидрофильность

1264. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ДЛЯ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО

ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) изогидричность

Б) стерильность

В) отсутствие механических включений

Г) апирогенность

1265. СРОК ХРАНЕНИЯ ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ НЕ БОЛЕЕ

А) 1 сутки

Б) 2 суток

В) 3 суток

Г) 4 суток

1266. СОСТАВ СТАБИЛИЗАТОРА ВЕЙБЕЛЯ ДЛЯ ИНФУЗИОННОГО

РАСТОРА ГЛЮКОЗЫ

А) натрия хлорида 5,2; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 4,4; воды для

инъекций до 1000 мл

Б) натрия хлорида 4,4; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 5,2; воды для

инъекций до 1000 мл

В) натрия хлорида 0,26; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 5; воды для

инъекций до 1000 мл

Г) натрия хлорида 5,2; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 4,2; воды для

инъекций до 100 мл

1267. СТАБИЛИЗАТОР, ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ

ИНЪЕКЦИОННОГО РАСТВОРА НОВОКАИНА 0,25% НАЗНАЧЕННОГО ДЛЯ

ИНФИЛЬТРАЦИОННОЙ АНАСТЕЗИИ

А) 0,1М раствор хлористоводородной кислоты

Б) 0,1М раствор натрия гидроксида

В) трилон Б

Г) натрия гидрокарбонат (х.ч)

1268. АПТЕЧНЫЕ БЮРЕТКИ И ПИПЕТКИ – ЭТО ПРИБОРЫ,

ГРАДУИРОВАННЫЕ

А) на вылив

Б) на налив

В) на отмеривание по разности объемов

Г) для отмеривания окрашенных жидкостей по нижнему мениску

1269. ПРИ ДОЗИРОВАНИИ ПО ОБЪЕМУ ПО НИЖНЕМУ МЕНИСКУ

ОТМЕРИВАЮТ ЖИДКОСТИ

А) неокрашенные

Б) окрашенные

В) вязкие

Г) летучие

1270. ЕСЛИ МАССА ВЗВЕШИВАЕМОГО ГРУЗА ПРИБЛИЖАЕТСЯ К

МАКСИМАЛЬНОЙ НАГРУЗКЕ ВЕСОВ, ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ОШИБКА

ДОЗИРОВАНИЯ

А) уменьшается

Б) увеличивается

В) является константой

Г) не изменяется

1271. ДИСПЕРСОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ УЧИТЫВАЕТ

А) характер связи между дисперсной фазой и дисперсионной средой

Б) характер дисперсной фазы

В) характер дисперсионной среды

Г) характер связи в гомогенных системах

1272. ПОСЛЕ КАЖДОГО ОТВЕШИВАНИЯ ЧАШКИ ВЕСОВ,

ГОРЛОВИНУ И ПРОБКУ ШТАНГЛАССА ПРОТИРАЮТ

А) салфеткой из марли разового пользования

Б) ватным тампоном, смоченным спирто-эфирной смесью 11

В) салфеткой из марли, смоченной 3% раствором водорода пероксида

Г) полотенцем

1273. ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ В СОСТАВЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ

ВЕЩЕСТВО, НАХОДЯЩЕЕСЯ НА ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ,

ДЛЯ ОТПУСКА ДОПОЛНИТЕЛЬНО СНАБЖАЮТ

А) сигнатурой

Б) основной этикеткой «Наружное»

В) паспортом письменного контроля

Г) основной этикеткой «Внутреннее»

1274. ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ СУСПЕНЗИИ

ВОЗРАСТАЕТ ПРИ

А) уменьшении размера частиц

Б) увеличении скорости седиментации

В) уменьшение агрегативной устойчивости

Г) уменьшении седиментационной устойчивости

1275. К ГРУППЕ АМФОТЕРЕНЫХ ПАВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРИ

ИЗГОТОВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКИХ СУСПЕНЗИЙ, ОТНОСИТСЯ

А) желатоза

Б) 10% раствор крахмала

В) эмульгатор Т-2

Г) магниевые мыла

1276. БЕЗ ВВЕДЕНИЯ СТАБИЛИЗАТОРА В АПТЕКЕ МОГУТ БЫТЬ

ИЗГОТОВЛЕНЫ ВОДНЫЕ СУСПЕНЗИИ ВЕЩЕСТВА

А) нерастворимых в воде с выраженными гидрофильными свойствами

Б) дифильных

В) с резковыраженными гидрофобными свойствами

Г) с нерезковыраженными гидрофобными свойствами

1277. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ СЕРУ, ВОДУ

ОЧИЩЕННУЮ, СПИРТ КАМФОРНЫЙ И ГЛИЦЕРИН, ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

А) суспензию

Б) гомогенную дисперсную систему

В) эмульсию

Г) комбинированную дисперсную систему

1278. МИКРОГЕТЕРОГЕННЫЕ СИСТЕМЫ КОНДЕНСАЦИОННЫМ

МЕТОДОМ ОБРАЗУЮТСЯ ПРИ ДОБАВЛЕНИИ К ВОДНОЙ ДИСПЕРСНОЙ

СРЕДЕ

А) настоек

Б) гидрофильных веществ

В) сиропа сахарного

Г) эмульгатора

1279. СРОК ХРАНЕНИЯ СУСПЕНЗИЙ, ЕСЛИ НЕТ

СООТВЕТСТВУЮЩИХ УКАЗАНИЙ В НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ \_\_\_\_

СУТОК

А) 3

Б) 10

В) 20

Г) 2

1280. СРОК ХРАНЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ ПО

НЕНОРМАТИВНОЙ ПРОПИСИ СОСТАВИТ \_\_\_\_ СУТОК

А) 2

Б) 7

В) 10

Г) 1

1281. СТАБИЛИЗАТОР ДОБАВЛЯЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ

А) натрия сульфацила

Б) пилокарпина гидрохлорида

В) колларгола

Г) рибофлавина

1282. ИНТЕРВАЛ ВРЕМЕНИ ОТ НАЧАЛА ИЗГОТОВЛЕНИЯ

ИНЪЕКЦИОННЫХ И ИНФУЗИОННЫХ РАСТВОРОВ ДО НАЧАЛА

СТЕРИЛИЗАЦИИ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ \_\_\_\_ (ЧАСОВ)

А) 3

Б) 1,5

В) 2

Г) 6

1283. ТЕРМИЧЕСКИМ МЕТОДОМ СТЕРИЛИЗУЮТ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ,

СОДЕРЖАЩИЕ

А) левомицетин

Б) резорцин

В) колларгол

Г) бензилпеннициллин

1284. ДОЗИРУЮТ ПО МАССЕ

А) хлороформ

Б) сахарный сироп

В) настойки

Г) концентрированные растворы

1285. ОБЪЕМ ЧАЙНОЙ ЛОЖКИ РАВЕН (МЛ)

А) 5

Б) 10

В) 15

Г) 20

1286. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА В ПАСТЫ ВВОДЯТ

А) по типу суспензии

Б) с образованием различных дисперсных систем

В) по типу эмульсии

Г) путем растворения в расплавленной основе

1287. ОБЪЕМ СТОЛОВОЙ ЛОЖКИ РАВЕН (МЛ)

А) 15

Б) 10

В) 5

Г) 20

1288. В СООТВЕТСТВИИ ДИСПЕРСОЛОГИЧЕСКОЙ

КЛАССИФИКАЦИИ РАЗЛИЧАЮТ

А) свободнодисперсные и связнодисперсные системы

Б) комбинированные и простые системы

В) системы с жидкой дисперсионной средой и без нее

Г) золи и суспензии

1289. ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ МАССЫ В АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ

А) грамм

Б) сантиметр

В) миллилитр

Г) литр

1290. ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ ОБЪЕМА В АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ

А) миллилитр

Б) грамм

В) сантиграмм

Г) килограмм

1291. ДОЗА НА ОДИН ПРИЕМ

А) разовая

Б) суточная

В) дневная

Г) дробная

1292. ПЕРСИКОВОЕ, ПОДСОЛНЕЧНОЕ, ОЛИВКОВОЕ МАСЛА МОГУТ

БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ ДЛЯ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО ДИСПЕРГИРОВАНИЯ

ВЕЩЕСТВ, ВВОДИМЫХ ПО ТИПУ СУСПЕНЗИИ В МАЗЕВЫЕ ОСНОВЫ

А) жировые

Б) углеводородные

В) гидрофильные

Г) эсилон-аэросильные

1293. СПОСОБНОСТЬ ВЕСОВ, ВЫВЕДЕННЫХ ИЗ СОСТОЯНИЯ

РАВНОВЕСИЯ, ВОЗВРАЩАТЬСЯ В ПЕРВОНАЧАЛЬНОЕ ПОЛОЖЕНИЕ ПОСЛЕ

4-6 КОЛЕБАНИЙ НАЗЫВАЕТСЯ

А) устойчивость

Б) постоянство показаний

В) чувствительность

Г) точность

1294. ОБЪЕМ ДЕСЕРТНОЙ ЛОЖКИ РАВЕН (МЛ)

А) 10

Б) 15

В) 5

Г) 20

1295. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МНОГОКОМПОНЕНТНЫХ ВОДНЫХ

ИЗВЛЕЧЕНИЙ ИЗ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ (ЛРС),

ТРЕБУЮЩЕГО ОДИНАКОВОГО РЕЖИМА ЭКСТРАКЦИИ, ИЗГОТАВЛИВАЮТ

В

А) одном инфундирном стакане без учета гистологической структуры ЛРС

Б) разных инфундирных стаканах без учета гистологической структуры ЛРС

В) одном инфундирном стакане с учетом гистологической структуры ЛРС

Г) разных инфундирных стаканах с учетом гистологической структуры ЛРС

1296. СВОЙСТВО ВЕСОВ ПОКАЗЫВАТЬ ПРАВИЛЬНОЕ

СООТНОШЕНИЕ МЕЖДУ МАССОЙ ВЗВЕШИВАЕМОГО ТЕЛА И МАССОЙ

СТАНДАРТНОГО ГРУЗА – РАЗНОВЕСА ЭТО

А) точность

Б) постоянство показаний

В) чувствительность

Г) устойчивость

1297. СВОЙСТВО ВЕСОВ ПОКАЗЫВАТЬ ОДИНАКОВЫЕ

РЕЗУЛЬТАТЫ ПРИ МНОГОКРАТНЫХ ВЗВЕШИВАНИЯХ – ЭТО

А) постоянство показаний

Б) верность (точность)

В) чувствительность

Г) устойчивость

1298. МАССА ОДНОЙ КАПЛИ ВОДЫ ПО СТАНДАРТНОМУ

КАПЛЕМЕРУ

А) 0,05

Б) 0,02

В) 0,01

Г) 0,1

1299. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ О КОЛИЧЕСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ КОРНЕВИЩ

С КОРНЯМИ ВАЛЕРИАНЫ ГОТОВИТСЯ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:30

Б) 1:10

В) 1:20

Г) 1:400

1300. ДОКУМЕНТ, ЯВЛЯЮЩИЙСЯ СБОРНИКОМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ

ОБЩЕГОСУДАРСТВЕННЫХ СТАНДАРТОВ И ПОЛОЖЕНИЙ,

НОРМИРУЮЩИХ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ,

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРЕПАРАТОВ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ

ВЕЩЕСТВ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А) государственная фармакопея

Б) фармакопейная статья

В) приказ

Г) мануал

1301. РЕЗОРЦИН В СОСТАВ ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКИХ МАЗЕЙ

ВВОДЯТ ПО ТИПУ

А) суспензии

Б) раствора в воде

В) раствора в основе

Г) раствора в спирте

1302. ВАЗЕЛИНОВОЕ МАСЛО РЕКОМЕНДУЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ

ДЛЯ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО ДИСПЕРГИРОВАНИЯ ВЕЩЕСТВ, ВВОДИМЫХ ПО

ТИПУ СУСПЕНЗИИ В МАЗЕВЫЕ ОСНОВЫ

А) углеводородные

Б) силиконовые

В) жировые

Г) желатин-глицериновые

1303. МИКСТУРА – ЭТО ЖИДКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА ДЛЯ

ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЗИРУЕМАЯ

А) ложками

Б) каплями

В) стаканами

Г) граммами

1304. В МИКСТУРАХ, ПУТЕМ СМЕШИВАНИЯ С РАВНЫМ

КОЛИЧЕСТВОМ ГОТОВОГО РАСТВОРА, ДОБАВЛЯЮТ

А) настойку мяты

Б) концентрированный раствор

В) адонизид

Г) жидкий экстракт

1305. ИЗГОТАВЛИВАЯ ЖИДКУЮ ЛЕКАРСТВЕННУЮ ФОРМУ С

ПОМОЩЬЮ КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ РАСТВОРОВ ИХ ДОБАВЛЯЮТ

А) в отпускной флакон к процеженному раствору лекарственных веществ или к

рассчитанному количеству воды очищенной

Б) в подставку к раствору других лекарственных веществ

В) в отпускной флакон в первую очередь

Г) к смеси настоек

1306. ПЛОТНОСТЬ ВОДЫ РАВНА

А) 1 г/мл

Б) 0,905 г/мл

В) 0,8114 г/мл

Г) 1,233 г/мл

1307. ГЛИЦЕРИН РЕКОМЕНДУЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДЛЯ

ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО ДИСПЕРГИРОВАНИЯ ВЕЩЕСТВ, ВВОДИМЫХ ПО

ТИПУ СУСПЕНЗИИ В МАЗЕВЫЕ ОСНОВЫ

А) желатин-глицериновые

Б) силиконовые

В) жировые

Г) углеводородные

1308. ХИМИЧЕСКОЕ НАЗВАНИЕ ЖИДКОСТИ БУРОВА

А) 8% раствор алюминия ацетата основного

Б) 37% раствор формальдегида

В) 8,3% раствор хлороводородной кислоты

Г) 30% раствор уксусной кислоты

1309. УСЛОВНОЕ НАЗВАНИЕ РАСТВОРА ПЕРЕКИСИ ВОДОРОДА 30%

А) пергидроль

Б) формалин

В) жидкость Бурова

Г) фенол

1310. УСЛОВНОЕ НАЗВАНИЕ 37% РАСТВОРА ФОРМАЛЬДЕГИДА

А) формалин

Б) пергидроль

В) фенол

Г) жидкость Бурова

1311. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ РАСТВОРОВ АММИАКА И УКСУСНОЙ

КИСЛОТЫ РАСЧЕТ ПРОИЗВОДЯТ

А) исходя из фактического содержания вещества в препарате

Б) принимают за единицу

В) учитывают плотность

Г) учитывают объем

1312. ПРИ ОТСУТСТВИИ В РЕЦЕПТЕ КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРА

ПЕРЕКИСИ ВОДОРОДА ОТПУСКАЮТ

А) 3%

Б) 30%

В) 6%

Г) 2%

1313. РАСЧЕТ КОЛИЧЕСТВА ВОДЫ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

КОНЦЕНТРИРОВАННОГО РАСТВОРА МОЖНО ПРОВОДИТЬ ИСПОЛЬЗУЯ

А) значение плотности раствора

Б) показатель преломления раствора

В) коэффициент замещения ЛВ

Г) изотонический коэффициент

1314. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ В РЕЦЕПТЕ ЭМУЛЬСИЮ

ГОТОВЯТ ИЗ МАСЛА

А) оливкового

Б) вазелинового

В) кукурузного

Г) касторового

1315. КОЭФФИЦИЕНТ ВОДОПОГЛОЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО

РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПОКАЗЫВАЕТ

А) объем воды, удерживаемый 1г ЛРС после отжима

Б) во сколько раз следует увеличить объем воды для экстрагирования

В) на сколько мл следует уменьшить объем воды для экстрагирования

Г) на сколько мл следует увеличить объем воды для экстрагирования

1316. РАСТВОРЕНИЕ ЙОДА ПРОИСХОДИТ ЗА СЧЕТ ОБРАЗОВАНИЯ

А) комплексного соединения

Б) мицеллы

В) агрегата

Г) молекулы

1317. РАСТВОР ЛЮГОЛЯ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ

ГОТОВЯТ В КОНЦЕНТРАЦИИ

А) 5%

Б) 1%

В) 2%

Г) 1,5%

1318. ЕСЛИ НЕ УКАЗАНО В РЕЦЕПТЕ, НАСТОЙ ТРАВЫ

ТЕРМОПСИСА ГОТОВЯТ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:400

Б) 1:20

В) 1:100

Г) 1:10

1319. ОКИСЛИТЕЛЬНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОБЛАДАЕТ

А) калия перманганат

Б) фурацилин

В) фенобарбитал

Г) калия иодид

1320. ПРИ СМЕШИВАНИИ ЭТИЛОВОГО СПИРТА С ВОДОЙ

ПРОИСХОДИТ

А) контракция

Б) экстракция

В) стимуляция

Г) дистилляция

1321. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ СПИРТОВЫХ РАСТВОРОВ ПЕРВЫМ В

ОТПУСКНОЙ ФЛАКОН ПОМЕЩАЮТ

А) сухое вещество

Б) растворитель

В) спирт

Г) воду очищенную

1322. НЕВОДНЫЕ РАСТВОРЫ ИЗГОТАВЛИВАЮТСЯ В

А) отпускном флаконе

Б) подставке

В) цилиндре

Г) плоскодонной колбе

1323. ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭТАНОЛА,

ДЛЯ НЕСТАНДАРТНОГО РАСТВОРА ИСПОЛЬЗУЮТ

А) 90%

Б) 70%

В) 95%

Г) 60%

1324. СТРУКТУРНАЯ ЕДИНИЦА ДИСПЕРСНОЙ ФАЗЫ КОЛЛОИДНОЙ

ДИСПЕРСНОЙ СИСТЕМЫ

А) мицелла

Б) молекула

В) агрегат

Г) ядро

1325. РАСТВОРЕНИЮ ПРОТАРГОЛА И КОЛЛАРГОЛА

ПРЕДШЕСТВУЕТ СТАДИЯ

А) набухания

Б) коагуляция

В) пептизация

Г) седиментация

1326. ОБРАЗОВАНИЕ ОСАДКА В КОЛЛОИДНЫХ РАСТВОРАХ

НАЗЫВАЕТСЯ

А) коагуляция

Б) пептизация

В) седиментация

Г) изомеризация

1327. ОПТИМАЛЬНЫМ НАПОЛНИТЕЛЕМ ДЛЯ ТРИТУРАЦИЙ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) лактоза

Б) декстроза

В) сахароза

Г) крахмал

1328. ОСНОВНОЙ ПРИЗНАК ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ

«СУСПЕНЗИЯ»

А) мутность

Б) сыпучесть

В) цветность

Г) прозрачность

1329. В ВОДНОЙ СРЕДЕ СУСПЕНЗИЮ ОБРАЗУЕТ

А) тальк

Б) новокаин

В) калия перманганат

Г) магния сульфат

1330. ГИДРОФИЛЬНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОБЛАДАЕТ

А) магния оксид

Б) ментол

В) камфора

Г) сера осажденная

1331. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ СПЛАВЛЕНИЯ КОМПОНЕНТОВ

МАЗЕВЫХ ОСНОВ В

А) порядке уменьшения температуры плавления

Б) порядке увеличения температуры плавления

В) первую очередь углеводородные основы, затем жировые

Г) первую очередь жировые основы, затем углеводородные

1332. РЕЗКО ВЫРАЖЕННЫМИ ГИДРОФОБНЫМИ СВОЙСТВАМИ

ОБЛАДАЕТ

А) камфора

Б) натрия тетраборат

В) кислота борная

Г) цинка оксид

1333. БЕЗВОДНЫЙ ГЛИЦЕРИН НЕ ПРИМЕНЯЮТ В АПТЕЧНОЙ

ПРАКТИКЕ ПО ПРИЧИНЕ

А) высокой осмотической активности и раздражающего действия

Б) гидрофилизирующего действия

В) высокой вязкости

Г) несовместимости со многими лекарственными веществами

1334. ВОДНОЕ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗ КОРНЯ АЛТЕЯ ГОТОВЯТ В

СООТНОШЕНИИ

А) 1:20

Б) 1:30

В) 1:10

Г) 1:400

1335. ВОДНОЕ ИЗВЛЕЧЕНИЕ ИЗГОТАВЛИВАЮТ В СООТНОШЕНИИ

1:30 ИЗ

А) травы горицвета весеннего

Б) корня алтея лекарственного

В) травы пустырника сердечного

Г) листьев мать-и-мачехи

1336. ОСОБЕННОСТЬЮ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ИНЪЕКЦИОННЫХ

РАСТВОРОВ НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТА ЯВЛЯЕТСЯ ТО, ЧТО

А) флакон должен быть заполнен раствором не более, чем на 80% объема

Б) флакон должен быть укупорен только «под обвязку»

В) раствор стерилизуют текучим паром при 100°С

Г) флаконы вынимают из стерилизатора сразу по окончании стерилизации

1337. ТРЕБОВАНИЕ К ТЕХНОЛОГИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ С

АНТИБИОТИКАМИ

А) соблюдение асептических условий

Б) термолабильные ингредиенты предварительно стерилизуют

В) добавление консервантов

Г) стерилизуют горячим воздухом

1338. ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ ТРЕБОВАНИЕМ К МАЗЕВЫМ ОСНОВАМ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) химическая индифферентность к лекарственным веществам

Б) апирогенность

В) температура плавления не выше 37°С

Г) рН не более 7

1339. ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ ТРЕБОВАНИЕМ К

ОФТАЛЬМОЛОГИЧЕСКИМ РАСТВОРАМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) отсутствие механических включений

Б) апирогенность

В) бесцветность

Г) пролонгированность действия

1340. НАСТОЙ ИЗГОТАВЛИВАЮТ ИЗ

А) листьев шалфея

Б) коры дуба

В) корневища и корней кровохлебки

Г) листьев толокнянки

1341. К ЛЕКАРСТВЕННОМУ СЫРЬЮ ИЗ КОТОРОГО

ИЗГОТАВЛИВАБТ ВОДНОЕ ИЗВЛЕЧЕНИЕ 1:10 ОТНОСЯТ

А) цветки календулы лекарственной

Б) корни алтея лекарственного

В) листья ландыша майского

Г) корневища с корнями валерианы

1342. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ИЗМЕЛЬЧАЮТ ДО

3 ММ

А) листья толокнянки

Б) траву пустырника пятилопастного

В) цветки ромашки лекарственной

Г) семена льна посевного

1343. ВОДНЫЕ ИЗВЛЕЧЕНИЯ ПРОЦЕЖИВАЮТ, НЕ ОХЛАЖДАЯ ИЗ

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

А) корневища змеевика

Б) корневища с корнями валерианы

В) цветков василька

Г) листьев мяты

1344. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, ТРЕБУЮЩАЯ АСЕПТИЧЕСКИХ

УСЛОВИЙ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А) глазные капли

Б) мази-эмульсии

В) настойки

Г) микстуры

1345. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ ИСПОЛЬЗУЮТ

КОЭФФИЦИЕНТ

А) водопоглощения

Б) увеличения объема

В) изотонический эквивалент

Г) соотношения

1346. СРОК ХРАНЕНИЯ ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ В АПТЕКЕ

А) 24 часа

Б) 2 суток

В) 48 часов

Г) 3 суток

1347. ТЕРМОСТОЙКИЕ ПОРОШКИ В АПТЕКАХ СТЕРИЛИЗУЮТ

МЕТОДОМ

А) воздушной стерилизацией

Б) автоклавированием

В) фильтрованием

Г) насыщенным паром под давлением

1348. К ИНФУЗИОННЫМ РАСТВОРАМ ОТНОСЯТСЯ РАСТВОРЫ

ОБЪЕМОМ

А) 100 мл и более

Б) до100 мл

В) 60 мл

Г) 5 мл

1349. НОВОКАИН ОТНОСИТСЯ К ВЕЩЕСТВАМ, ОБРАЗОВАННЫМ

А) слабым основанием и сильной кислотой

Б) сильным основанием и слабой кислотой

В) слабым основанием и слабой кислотой

Г) сильным основанием и сильной кислотой

1350. НАТРИЯ ХЛОРИД В ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ ДОБАВЛЯЮТ ДЛЯ

А) достижения изотоничности

Б) достижения изоионичности

В) перевода вещества в устойчивую форму

Г) предотвращения гидролиза

1351. ВОДА, ИСПОЛЬЗУЕМАЯ ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ДЛЯ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ,

ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ

А) ФС «Вода для инъекций»

Б) ФС «Вода очищенная»

В) ФС «Вода дистиллированная»

Г) ФС «Стерилизация»

1352. СУСПЕНЗИИ ГИДРОФИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ

А) агрегативно устойчивы

Б) конденсационно неустойчивы

В) кинетически устойчивы

Г) седиментационно устойчивы

1353. ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ

КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) натрия гидрокарбонат с натрия сульфитом

Б) раствор натрия гидроксида 0,1М

В) раствор кислоты хлороводородной 0,1М

Г) натрия тиосульфат

1354. УСЛОВИЯ И КОМПЛЕКС МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ

НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ ПРИ

ПОЛУЧЕНИИ СТЕРИЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ НА ВСЕХ ЭТАПАХ

ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА – ЭТО

А) асептика

Б) стерильность

В) контаминация

Г) дезинфекция

1355. В ВОДНЫХ РАСТВОРАХ ВО ВРЕМЯ СТЕРИЛИЗАЦИИ

ПОДВЕРГАЕТСЯ ОКИСЛЕНИЮ

А) кислота аскорбиновая

Б) дибазол

В) натрия тиосульфат

Г) калия хлорид

1356. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ

ИЗГОТАВЛИВАЮТСЯ В

А) ассистентской асептического блока

Б) асептическом блоке

В) ассистентской комнате

Г) дефектарской комнате

1357. ТРУДНОПОРОШКУЕМЫЕ ВЕЩЕСТВА ИЗМЕЛЬЧАЮТ В

ПРИСУТСТВИИ

А) этанола 95%

Б) спирта этилового 40%

В) масла вазелинового

Г) воды очищенной

1358. МЕТОД «СЛОЕНОГО ПИРОГА» ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ

ИЗГОТОВЛЕНИИ СЛОЖНЫХ ПОРОШКОВ С ВЕЩЕСТВОМ

А) красящим

Б) окрашенным

В) пылящим

Г) трудноизмельчаемым

1359. ДЛЯ ПОДБОРА СТУПКИ НЕОБХОДИМО ОПРЕДЕЛИТЬ

А) общую массу порошковой смеси

Б) массу лекарственного вещества на все дозы

В) массу одной дозы

Г) лечебную дозу

1360. ПОРОШКИ, СОДЕРЖАЩИЕ КАМФОРУ УПАКОВЫВАЮТ В

А) пергаментные капсулы

Б) вощаные капсулы

В) парафинированные капсулы

Г) бумажные капсулы

1361. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА, СТОЯЩИЕ НА ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ, ОТПУСКАЕТ

А) провизор-технолог

Б) провизор-аналитик

В) фармацевт

Г) ассистент

1362. НАИБОЛЕЕ СЛОЖНЫЕ МНОГОКОМПОНЕНТНЫЕ МАЗИ,

СОДЕРЖАЩИЕ НЕСКОЛЬКО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ С РАЗЛИЧНЫМИ

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ -ЭТО МАЗИ

А) комбинированные

Б) эмульсионные типа м/в

В) гели

Г) суспензионные

1363. ТЕРРИТОРИЯ АПТЕКИ, СПЕЦИАЛЬНО

СКОНСТРУИРОВАННАЯ, ОБОРУДОВАННАЯ И ИСПОЛЬЗУЕМАЯ ТАКИМ

ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ СНИЗИТЬ ПРОНИКНОВЕНИЕ, ОБРАЗОВАНИЕ И

ЗАДЕРЖКУ В НЕЙ МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИХ И ДРУГИХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ,

НАЗЫВАЕТСЯ

А) асептическим блоком

Б) моечной комнатой

В) ассистентской комнатой

Г) воздушным шлюзом

1364. ПО ТИПУ ЭМУЛЬСИИ В МАЗЕВУЮ ОСНОВУ ВВОДЯТ

А) новокаин

Б) анестезин

В) висмута субгаллат

Г) цинка оксид

1365. ПО ТИПУ СУСПЕНЗИИ В МАЗЕВУЮ ОСНОВУ ВВОДЯТ

А) стрептоцид

Б) ментол

В) протаргол

Г) димедрол

1366. НА СКОРОСТЬ И ПОЛНОТУ ВЫСВОБОЖДЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ИЗ МАЗЕЙ ОКАЗЫВАЮТ ВЛИЯНИЕ ТАКИЕ

ФАКТОРЫ

А) физико-химическое состояние лекарственных веществ

Б) способ применения

В) условия хранения

Г) упаковка

1367. ПОД НАИМЕНОВАНИЕМ «ЛАНОЛИН» В РЕЦЕПТУРНОЙ

ПРОПИСИ ПОДРАЗУМЕВАЮТ

А) ланолин водный с содержанием воды 30%

Б) ланолин водный с содержанием воды 10%

В) ланолин водный с содержанием воды 25%

Г) безводный ланолин

1368. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА МАЗЕЙ ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

А) однородности

Б) времени полной деформации

В) вязкости

Г) температуры плавления

1369. ПРИ КОНТРОЛЕ КАЧЕСТВА СУППОЗИТОРИЕВ, ОПРЕДЕЛЯЮТ

А) однородность суппозиторной массы

Б) стерильность

В) время введения субстанций

Г) герметичность упаковки

1370. В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ МАССЫ СУППОЗИТОРНОЙ ОСНОВЫ

В ПРОПИСИ, ИЗГОТАВЛИВАЮТ РЕКТАЛЬНЫЙ СУППОЗИТОРИЙ МАССОЙ

А) 3,0

Б) 4,0

В) 6,0

Г) 2,5

1371. В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ МАССЫ СУППОЗИТОРНОЙ ОСНОВЫ

В ПРОПИСИ, ИЗГОТАВЛИВАЮТ ВАГИНАЛЬНЫЙ СУППОЗИТОРИЙ МАССОЙ

А) 4,0

Б) 3,0

В) 6,0

Г) 1,5

1372. К ГОМОГЕННЫМ МАЗЯМ ОТНОСИТСЯ

А) мазь раствор

Б) мазь суспензия

В) мазь эмульсия

Г) гель

1373. ВЫСОКОЙ ГИГРОСКОПИЧНОСТЬЮ, КОТОРУЮ УЧИТЫВАЮТ

ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЮБЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ОБЛАДАЕТ

А) кальция хлорид

Б) магния оксид

В) калия перманганат

Г) терпингидрат

1374. ИЗГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ ПРОИЗВОДЯТ НА

СВЕЖЕПОЛУЧЕННОЙ, СВЕЖЕПРОКИПЯЧЕННОЙ И ПРЕДВАРИТЕЛЬНО

ПРОЦЕЖЕННОЙ ВОДЕ, ОЧИЩЕННОЙ ИЗ ВЕЩЕСТВ

А) калия перманганата

Б) фурацилина

В) фенобарбитала

Г) кислоты аскорбиновой

1375. В НАСЫЩЕННЫХ РАСТВОРАХ СОБСТВЕННЫХ СОЛЕЙ

РАСТВОРЯЕТСЯ

А) йод

Б) калия иодид

В) фенобарбитал

Г) натрия хлорид

1376. УЧЕТ 95 % ЭТАНОЛА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

А) массе

Б) объему

В) не подлежит учету

Г) учитывают при отпуске свыше 50,0

1377. СРОК ХРАНЕНИЯ НЕВОДНЫХ РАСТВОРОВ ИЗГОТОВЛЕННЫХ

В АПТЕЧНЫХ УСЛОВИЯХ (СУТОК)

А) 10

Б) 2

В) 3

Г) 30

1378. КОЛЛОИДНЫЕ РАСТВОРЫ ОБРАЗУЕТ

А) протаргол

Б) натрия гидрокарбонат

В) желатоза

Г) камфора

1379. ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫМ СОЕДИНЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) пепсин

Б) колларгол

В) натрия хлорид

Г) декстроза

1380. КОЛЛОИДНЫЕ РАСТВОРЫ ОБРАЗУЕТ

А) ихтиол

Б) метилцеллюлоза

В) крахмал

Г) ментол

1381. ЖИДКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, ПРЕДСТАВЛЯЮЩАЯ

СОБОЙ ГЕТЕРОГЕННУЮ ДИСПЕРСНУЮ СИСТЕМУ, СОДЕРЖАЩУЮ ОДНО

ИЛИ НЕСКОЛЬКО ТВЕРДЫХ ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ,

РАСПРЕДЕЛЕННЫХ В ЖИДКОЙ ДИСПЕРСИОННОЙ СРЕДЕ

А) суспензия

Б) эмульсия

В) истинный раствор низкомолекулярных веществ

Г) истинный раствор высокомолекулярных веществ

1382. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ СУСПЕНЗИЙ, КАК

ПРАВИЛО, ВОЗРАСТАЕТ

А) при уменьшении размера частиц

Б) при снижении степени измельчения

В) с увеличением поверхности измельчения

Г) с уменьшением скорости измельчения

1383. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА «СУСПЕНЗИЯ» ОБРАЗУЕТСЯ ЕСЛИ

А) твердые лекарственные вещества не растворимы в жидкой дисперсионной среде

Б) лекарственные вещества любого агрегатного состояния растворимы в жидкой

дисперсионной среде

В) имеет место несмешиваемость ингредиентов

Г) нет предела растворимости

1384. СУСПЕНЗИЮ СЕРЫ СТАБИЛИЗИРУЕТ, ОДНОВРЕМЕННО

ОБЕСПЕЧИВАЯ ОПТИМАЛЬНОЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

А) мыло медицинское

Б) желатоза

В) эмульгатор Т-2

Г) раствор крахмала 5%

1385. ЭМУЛЬСИЯ – ЭТО ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТОЯЩАЯ ИЗ

А) тонко диспергированных, несмешивающихся жидкостей

Б) нескольких жидкостей

В) макромолекул и макроионов, распределенных в жидкости

Г) мицелл в жидкой дисперсионной среде

1386. НАУКА, ИЗУЧАЮЩАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ

ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ

А) биофармация

Б) биотехнология

В) фармацевтическая технология

Г) фармацевтическая химия

1387. ИНЪЕКЦИОННЫЕ РАСТВОРЫ ГЛЮКОЗЫ СТАБИЛИЗИРУЮТ

А) раствором Вейбеля в количестве 5 % от объема

Б) раствором Вейбеля в количестве 10 % от объема

В) 0,1 м раствором кислоты хлороводородной

Г) 0,1 м раствором натрия гидроксида

1388. 0,1 М РАСТВОР КИСЛОТЫ ХЛОРОВОДОРОДНОЙ

ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ ИНЪЕКЦИОННОГО РАСТВОРА

А) новокаина

Б) эуфиллина

В) натрия гидрокарбоната

Г) натрия хлорида

1389. К ТРУДНОИЗМЕЛЬЧАЕМЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТ

А) кислоту борную

Б) левомицетин

В) магния оксид

Г) рибофлавин

1390. КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ, СВЯЗАННЫМИ С ВЫСОКОЙ

СОРБЦИОННОЙ СПОСОБНОСТЬЮ, ОБЛАДАЮТ

А) фурацилин

Б) меди сульфат

В) дерматол

Г) сера осажденная

1391. ЗАКАНЧИВАЮТ ИЗМЕЛЬЧЕНИЕ И СМЕШИВАНИЕ

ПОРОШКОВ, ДОБАВЛЯЯ ВЕЩЕСТВА

А) пылящие

Б) крупнокристаллические

В) с малыми значениями потерь при диспергировании

Г) имеющими дозы

1392. ПОРОШКИ УПАКОВЫВАЮТ В ВОЩЕНЫЕ КАПСУЛЫ,

СОДЕРЖАЩИЕ СУБСТАНЦИИ

А) гигроскопичные

Б) пахучие

В) летучие

Г) имеющие неприятный вкус

1393. ПО МАССЕ ИЗГОТАВЛИВАЮТ РАСТВОРЫ

А) глицериновые

Б) водные

В) водно-спиртовые

Г) спиртово-водные

1394. ЕСЛИ В ПРОПИСИ МИКСТУРЫ НЕ УКАЗАН РАСТВОРИТЕЛЬ

А) применяют воду очищенную

Б) препарат не изготавливают

В) применяют этанол

Г) связываются с врачом

1395. ДЛЯ ИСТИННЫХ РАСТВОРОВ НИЗКОМОЛЕКУЛЯРНЫХ

ВЕЩЕСТВ ХАРАКТЕРНО

А) ионная дисперсность лекарственных веществ

Б) гетерогенность

В) мицеллярная дисперсность фармацевтических субстанций

Г) неспособность веществ к диализу

1396. ПО ПРАВИЛУ ОПТИМАЛЬНОГО ДИСПЕРГИРОВАНИЯ

КОЛИЧЕСТВО ВСПОМОГАТЕЛЬНОЙ ЖИДКОСТИ ДЛЯ ДИСПЕРГИРОВАНИЯ

10,0 ПОРОШКООБРАЗНЫХ ВЕЩЕСТВ СОСТАВЛЯЕТ (Г)

А) 5

Б) 2

В) 10

Г) 1

1397. КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭМУЛЬСИИ ПРИ ОТСУТСТВИИ

ОБОЗНАЧЕНИЯ В РЕЦЕПТЕ СОСТАВЛЯЕТ (%)

А) 10

Б) 5

В) 20

Г) 1

1398. КОНДЕНСАЦИОННЫЙ МЕТОД ОБРАЗОВАНИЯ СУСПЕНЗИЙ

ИМЕЕТ МЕСТО

А) при смене растворителя

Б) нерастворимости веществ в дисперсионной среде

В) при добавлении стабилизаторов

Г) при хранении

1399. КАЧЕСТВО СУСПЕНЗИЙ КОНТРОЛИРУЮТ, ОПРЕДЕЛЯЯ

А) ресуспендируемость

Б) только объем и отклонение от объема

В) время диспергирования

Г) растворимость

1400. ПРОЦЕНТНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ РАСТВОРА– ЭТО

А) содержание вещества в 100 мл растворителя

Б) абсолютное содержание растворенного вещества в растворителе

В) относительное содержание растворенного компонента в растворе

Г) содержание рассчитанного количества вещества во всем объеме

1401. ОБЪЕМ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

КОНЦЕНТРИРОВАННОГО РАСТВОРА МОЖНО РАССЧИТАТЬ

А) используя коэффициент увеличения объема

Б) вычитая из объема воды массу лекарственного вещества

В) принимая объем воды, равный объему изготавливаемого раствора

Г) вычитая из общего объема массу вещества

1402. ИЗГОТАВЛИВАЯ МНОГОКОМПОНЕНТНЫЕ РАСТВОРЫ, В

ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ ДОЗИРУЮТ

А) воду очищенную

Б) наркотические вещества

В) сильнодействующие субстанции

Г) лекарственные вещества простого списка

1403. ПЕРВОЙ СТАДИЕЙ ПРОЦЕССА ИЗГОТОВЛЕНИЯ

СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ СЛЕДУЕТ СЧИТАТЬ

А) дозирование растворителя

Б) дозирование лекарственной формы

В) взвешивание субстанции

Г) выписывание этикетки

1404. ВНУТРИАПТЕЧНАЯ ЗАГОТОВКА

А) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные впрок по часто

встречающимся прописям

Б) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные по требованию

В) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные по рецепту

Г) готовые расфасованные лекарственные формы

1405. ИЗОТОНИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

ОФТАЛЬМОЛОГИЧЕСКИХ РАСТВОРОВ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ

А) при выписывании в рецепте гипотонического раствора

Б) при выписывании в рецепте гипертонического раствора

В) в соответствии с НД

Г) всегда

1406. СОСТОЯНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА,

СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ СПОСОБАМ ЕГО ВВЕДЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ И

ОБЕСПЕЧИВАЮЩЕЕ ДОСТИЖЕНИЕ НЕОБХОДИМОГО ЛЕЧЕБНОГО

ЭФФЕКТА

А) лекарственная форма

Б) лекарственный препарат

В) лекарственное средство

Г) фармацевтическая субстанция

1407. РАСТВОРЫ ВЫСОКОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ,

ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ФОРМ

А) концентраты

Б) ароматные воды

В) фармакопейные жидкости

Г) микстуры

1408. МАЗИ, СОДЕРЖАЩИЕ В СВОЕМ СОСТАВЕ ЖИДКУЮ

ГИДРОФИЛЬНУЮ ДИСПЕРСНУЮ ФАЗУ, НЕРАСТВОРИМУЮ В ОСНОВЕ И НЕ

СМЕШИВАЮЩУЮСЯ С НЕЙ –ЭТО

А) эмульсионные типа в/м

Б) линименты

В) эмульсионные типа м/в

Г) гели

1409. РАСТВОРИМОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В

ГОСУДАРСТВЕННОЙ ФАРМАКОПЕЕ ВЫРАЖАЮТ В УСЛОВНЫХ ТЕРМИНАХ,

КОТОРЫЕ УКАЗЫВАЮТ

А) объем растворителя (мл), необходимый для растворения 1 г вещества

Б) массу растворителя (г), необходимую для растворения 1 г вещества

В) массу вещества (г), способную раствориться в 100 мл растворителя

Г) массу вещества (г), способную раствориться в 1 мл растворителя

1410. ОСАДОК ПАРАФОРМА В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА

ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) ниже + 9 °С

Б) выше +18°С

В) ниже +18°С

Г) выше +9°С

1411. ЖИДКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ИЗГОТАВЛИВАЕМЫЕ ПО

МАССЕ

А) суспензии

Б) истинные растворы

В) микстуры

Г) настои

1412. СУСПЕНЗИИ МОЖНО ОХАРАКТЕРИЗОВАТЬ КАК СИСТЕМЫ

А) гетерогенные

Б) коллоидные

В) комбинированные

Г) гомогенные

1413. ПРОВЕРКА ДОЗ В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ

А) не проводится

Б) проводится только для ядовитых веществ

В) проводится в ненормированных прописях

Г) проводится для новорожденных и детей до года

1414. ПОД ДЕЙСТВИЕМ СИЛЬНЫХ ЭЛЕКТРОЛИОВ В РАСТВОРЕ

ПРОТАРГОЛА ПРОТЕКАЕТ ПРОЦЕСС

А) коагуляции

Б) сорбции водяны хпаров

В) адсорбции

Г) комплексообразования

1415. БИОФАРМАЦИЯ – ЭТО НАУКА, ИЗУЧАЮЩАЯ

ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В

ЗАВИСИМОСТИ ОТ ФАКТОРОВ

А) фармацевтических

Б) внутривидовых

В) клинических

Г) физиологических

1416. НАБУХАНИЕ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ, А ЗАТЕМ

РАСТВОРЕНИЕ ПРИ НАГРЕВАНИИ ПРОИСХОДИТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

РАСТВОРОВ

А) желатина

Б) пепсина

В) этакридина лактата

Г) колларгола

1417. ПЕССАРИИ – ЭТО

А) вагинальные суппозитории плоские с закругленным концом

Б) ректальные суппозитории в форме конуса

В) ректальные суппозитории в форме торпеды

Г) вагинальные суппозитории яйцеобразной формы

1418. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ, ПРИ ПРИМЕНЕНИИ КОТОРЫХ

ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО НЕ ПОДДАЕТСЯ ПЕРВИЧНОМУ

МЕТАБОЛИЗМУ В ПЕЧЕНИ

А) суппозитории

Б) растворы

В) сиропы

Г) оральныесуспензии

1419. КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ, СВЯЗАННЫМИ С ВЫСОКОЙ

СОРБЦИОННОЙ СПОСОБНОСТЬЮ, ОБЛАДАЕТ

А) рибофлавин

Б) экстракт термопсиса сухой

В) дерматол

Г) сера очищенная

1420. К ЛЕТУЧИМ РАСТВОРИТЕЛЯМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ В

АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ, ОТНОСЯТ

А) этанол

Б) глицерин

В) масло персиковое

Г) масло вазелиновое

1421. СОГЛАСНО ГФ XIII ПОД НАЗВАНИЕМ «ВОДА», ЕСЛИ НЕТ

ОСОБЫХ УКАЗАНИЙ, СЛЕДУЕТ ПОНИМАТЬ ВОДУ

А) очищенную

Б) питьевую

В) деминерализованную

Г) родниковую

1422. ВОДОРАСТВОРИМЫЕ ВЕЩЕСТВА ВВОДЯТ В ЭМУЛЬСИИ

А) растворяя в воде, используемой для разведения первичной эмульсии

Б) растворяя в воде, используемой для приготовления первичной эмульсии

В) растирая с готовой эмульсией

Г) растирая с маслом

1423. СПОСОБ, ПРИ КОТОРОМ ВЕЩЕСТВА В ПРОПИСИ ВЫПИСАНЫ

В КОЛИЧЕСТВЕ НА ОДНУ ДОЗУ С УКАЗАНИЕМ ЧИСЛА ДОЗ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) распределительным

Б) экстемпоральным

В) разделительным

Г) недозированным

1424. ПРИ РАЗДЕЛИТЕЛЬНОМ СПОСОБЕ ВЫПИСЫВАНИЯ

ДОЗИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ МАССА ВЕЩЕСТВА НА ОДНУ

ДОЗУ

А) рассчитывается путем деления выписанной массы на число доз

Б) рассчитывается путем умножения выписанной массы на число доз

В) рассчитывается путем деления выписанной массы на число приемов

Г) указана в рецепте

1425. СПОСОБ, ПРИ КОТОРОМ ВЕЩЕСТВА В ПРОПИСИ ВЫПИСАНЫ

В КОЛИЧЕСТВЕ НА ВСЕ ДОЗЫ С УКАЗАНИЕМ НА СКОЛЬКО ДОЗ ИХ

СЛЕДУЕТ РАЗДЕЛИТЬ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) разделительным

Б) дозированным

В) распределительным

Г) недозированным

1426. К ПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) кальция карбонат

Б) цинка сульфат

В) магния сульфат

Г) натрия хлорид

1427. К ПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) магния оксид

Б) декстроза

В) стрептоцид

Г) ментол

1428. ТРИТУРАЦИЮ ИСПОЛЬЗУЮТ, ЕСЛИ МАССА ЯДОВИТОГО

ИЛИ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА НА ВСЕ ДОЗЫ

А) менее 0,05

Б) менее 0,1

В) менее 0,5

Г) менее 0,08

1429. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТРИТУРАЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

ПОРОШКОВ С ЯДОВИТЫМИ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИМИ ВЕЩЕСТВАМИ,

ВЫПИСАННЫМИ В КОЛИЧЕСТВЕ МЕНЕЕ 0,05 Г НА ВСЕ ДОЗЫ, ПОЗВОЛЯЕТ

А) увеличить точность дозирования

Б) повысить фармакологическую активность

В) повысить срок годности

Г) уменьшить гигроскопичность

1430. СРОК ХРАНЕНИЯ ТРИТУРАЦИИ (В СУТКАХ)

А) 30

Б) 10

В) 20

Г) 2

1431. КРАСЯЩИЕ ВЕЩЕСТВА ВВОДЯТ В СОСТАВ СЛОЖНОГО

ПОРОШКА

А) между слоями некрасящих веществ

Б) используя принцип рекристаллизации

В) измельчая в присутствии 90% этанола

Г) в первую очередь

1432. В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ ИЗГОТАВЛИВАЮТ ПОРОШКИ

А) для новорожденных

Б) с наркотическими веществами

В) с полуфабрикатами

Г) с красящими веществами

1433. ПО ОБЪЁМУ ДОЗИРУЮТ

А) воду очищенную

Б) хлороформ

В) масло вазелиновое

Г) эфир медицинский

1434. МАССО-ОБЪЁМНЫМ СПОСОБОМ ИЗГОТАВЛИВАЮТ

РАСТВОРЫ

А) спиртовые

Б) глицериновые

В) масляные

Г) хлороформные

1435. НАГРЕВАНИЕ И ИНТЕНСИВНОЕ ПЕРЕМЕШИВАНИЕ ПРИ

РАСТВОРЕНИИ ПРИВЕДЁТ К СНИЖЕНИЮ КАЧЕСТВА РАСТВОРА

А) натрия гидрокарбоната

Б) кофеина

В) кислотыборной

Г) кальция глюконата

1436. ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ РАСТВОРИМОСТИ И УСКОРЕНИЯ

ПРОЦЕССА РАСТВОРЕНИЯ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ

ПРИМЕНЯЮТ

А) нагревание

Б) прием дробного фракционирования

В) предварительное получение пульпы

Г) настаивание

1437. ПЕРЕХОД СТАДИИ НАБУХАНИЯ В СТАДИЮ СОБСТВЕННО

РАСТВОРЕНИЯ НЕ ТРЕБУЕТ ИЗМЕНЕНИЯ УСЛОВИЙ РАСТВОРЕНИЯ ПРИ

ИЗГОТОВЛЕНИИ РАСТВОРОВ

А) пепсина

Б) желатина

В) ПВС

Г) крахмала

1438. КОНЦЕНТРАЦИЯ ЙОДА В РАСТВОРЕ ЛЮГОЛЯ ДЛЯ

ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ СОСТАВЛЯЕТ \_\_\_\_ %

А) 5

Б) 1

В) 2

Г) 4

1439. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ВЕЩЕСТВА

А) кальция глюконат

Б) серебра нитрат

В) метамизол натрия

Г) кальция хлорид

1440. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ВЕЩЕСТВА

А) этакридина лактат

Б) натрия гидрокарбонат

В) анальгин

Г) калия бромид

1441. КОЛЛАРГОЛ – КОЛЛОИДНЫЙ ПРЕПАРАТ С СОДЕРЖАНИЕМ

СЕРЕБРА (%)

А) не менее 70

Б) 8-9

В) 50

Г) 10,5

1442. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКОЙ МАЗИ ЦИНКА

СУЛЬФАТА ДАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО

А) вводят по типу суспензии

Б) растворяют в воде с учетом растворимости

В) растворяют в основе

Г) предварительно измельчаютс с глицерином

1443. К ПОТЕРЕ АГРЕГАТИВНОЙ УСТОЙЧИВОСТИ ПРИВОДИТ

ИЗОТОНИРОВАНИЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ

А) колларгола

Б) кислоты аскорбиновой

В) дикаина

Г) атропина сульфата

1444. СТРУКТУРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ ДИСПЕРСНОЙ ФАЗЫ В

КОЛЛОИДНОМ РАСТВОРЕ ЯВЛЯЮТСЯ

А) мицеллы

Б) твердые микрочастицы нерастворимых лекарственных веществ

В) молекулы и ионы растворимых лекарственных веществ

Г) макромолекулы высокомолекулярных лекарственных веществ

1445. ПРОЦЕСС, ОБРАТНЫЙ КОАГУЛЯЦИИ – РАСПАД АГРЕГАТОВ

ДО ПЕРВИЧНЫХ ЧАСТИЦ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) пептизация

Б) синерезис

В) коацервация

Г) агрегация

1446. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ В КАЧЕСТВЕ ОСНОВЫ

ИСПОЛЬЗУЮТ

А) стерильный сплав вазелина и ланолина безводного 9:1

Б) стерильный вазелин

В) стерильный ланолин водный

Г) сплав стерильного вазелина и ланолина безводного 4:1

1447. ПРЕИМУЩЕСТВОМ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ «СУСПЕНЗИЯ»

ЯВЛЯЕТСЯ

А) пролонгированность действия

Б) длительный срок хранения

В) седиментационная устойчивость

Г) подверженность микробной контаминации

1448. БЕЗ СТАБИЛИЗАТОРА В АПТЕКЕ ИЗГОТОВЛИВАЮТ

СУСПЕНЗИИ

А) гидрофильных веществ

Б) полученные в результате химической реакции

В) гидрофобных веществ

Г) полученные методом конденсации

1449. СО СТАБИЛИЗАТОРОМ В АПТЕКЕ ИЗГОТОВЛИВАЮТ

СУСПЕНЗИИ

А) гидрофобных веществ

Б) полученные в результате химической реакции

В) гидрофильных веществ

Г) полученные методом конденсации

1450. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ

КИСЛОТА ХЛОРОВОДОРОДНАЯ ДОБАВЛЯЕТСЯ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ

А) соли слабого основания и сильной кислоты

Б) соли сильного основания и слабой кислоты

В) легкоокисляющегося вещества

Г) термолабильного вещества

1451. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ НАСТОЕВ

А) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин

Б) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин

В) настаивание 45 мин., охлаждение 15 мин

Г) настаивание 10 мин., охлаждение 30 мин

1452. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОТВАРОВ

А) настаивание 30 мин., охлаждение 10 мин

Б) настаивание 15 мин., охлаждение 45 мин

В) настаивание 45 мин., охлаждение 15 мин

Г) настаивание 10 мин., охлаждение 30 мин

1453. НАСТОЙ ЦВЕТКОВ РОМАШКИ, ЕСЛИ НЕ УКАЗАНО В

РЕЦЕПТУРНОЙ ПРОПИСИ ИЗГОТАВЛИВАЮТ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:10

Б) 1:30

В) 1:400

Г) 1:20

1454. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ СУППОЗИТОРИЕВ МЕТОДОМ

ВЫКАТЫВАНИЯ ОСНОВА ДОЛЖНА ОБЛАДАТЬ

А) пластичностью

Б) вязкостью

В) стерильностью

Г) хрупкостью

1455. В СООТНОШЕНИИ 1:30 ИЗГОТАВЛИВАЮТ ВОДНОЕ

ИЗВЛЕЧЕНИЕ

А) корневищ с корнями валерианы

Б) цветков ромашки

В) корня алтея

Г) коры дуба

1456. ОБЪЕМ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ

ИЗВЛЕЧЕНИЙ УДЕРЖИВАЕМЫЙ 1,0 ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО

СЫРЬЯ ПОСЛЕ ОТЖИМА ЕГО В ПЕРФОРИРОВАННОМ СТАКАНЕ

ИНФУНДИРКИ РАССЧИТЫВАЮТ УЧИТЫВАЯ

А) коэффициент водопоглощения

Б) расходный коэффициент

В) коэффициент увеличения объема

Г) обратныйз аместительный коэффициент

1457. ОСОБЕННОСТЬЮ ТЕХНОЛОГИИ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ВОДНЫХ

ИЗВЛЕЧЕНИЙ, СОДЕРЖАЩИХ ДУБИЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) отжим и процеживание без предварительного охлаждения

Б) добавление кислоты хлористоводородной для обеспечения полноты экстракции

В) процеживание без отжима

Г) полное охлаждение после настаивания на водяной бане

1458. НЕ ПОДВЕРГАЮТСЯ ТЕРМИЧЕСКОЙ СТЕРИЛИЗАЦИИ

ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ, СОДЕРЖАЩИЕ

А) резорцин

Б) рибофлавин

В) левомицетин

Г) фурацилин

1459. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ИСПОЛЬЗУЮТ ВОДУ

А) очищенную

Б) для инъекций

В) депирогенизированную

Г) деминерализованную

1460. ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ ИНЪЕКЦИОННОГО РАСТВОРА

ГЛЮКОЗЫ ПРИМЕНЯЮТ

А) стабилизатор Вейбеля

Б) 0,1 М раствор хлористоводородной кислоты

В) 0,1 М раствор едкого натрия

Г) трилон Б

1461. МЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗА В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ ВЫПОЛНЯЕТ РОЛЬ

А) пролонгатора

Б) стабилизатора

В) изотонирующего вещества

Г) консерванта

1462. НАТРИЯ СУЛЬФИТ ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ

ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ

А) кислоты аскорбиновой

Б) глюкозы

В) новокаина

Г) натрия тиосульфата

1463. СТЕРИЛИЗАЦИИ ПОДВЕРГАЮТ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ,

СОДЕРЖАЩИЕ

А) левомицетин

Б) резорцин

В) колларгол

Г) бензилбензоат натрия

1464. ПЕРЕД ИЗГОТОВЛЕНИЕМ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ ДЛЯ

ДЕПИРОГЕНИЗАЦИИ НАТРИЯ ХЛОРИДА ЕГО ПРЕДВАРИТЕЛЬНО

А) подвергают термической стерилизации при 180 °С в течение 2 часов

Б) обрабатывают углем активированным

В) стерилизуют воздушным методом при 180 °С в течение 1 часа

Г) стерилизуют насыщенным паром при 120 °С + 2 °С 15 мин

1465. В КАЧЕСТВЕ АНТИОКСИНДАНТА В СОСТАВЕ ГЛАЗНЫХ

КАПЕЛЬ С СУЛЬФАЦИЛОМ НАТРИЯ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) натрия тиосульфат

Б) борную кислоту

В) натрия метабисульфит

Г) метилцеллюлозу

1466. ТРЕБОВАНИЕ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМОЕ К ВОДЕ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

А) отсутствие пирогенных веществ

Б) отсутствие хлоридов, сульфатов, ионов кальция и тяжелых металлов

В) сухой остаток не более 0,001%

Г) слабокислые значения рН

1467. СРЕДСТВА МАЛОЙ МЕХАНИЗАЦИИ ДЛЯ ФАСОВКИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ОКОНЧАНИЮ РАБОТЫ

А) разбирают, промывают горячей водой

Б) протирать раствором перекиси водорода 3%

В) протирать сухой марлевой салфеткой

Г) протирают салфеткой, смоченной спиртом

1468. НА ВСЕХ ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПОРОШКОВ ИЛИ

ЖИДКОСТЕЙ В ВИДЕ ФАСОВКИ И ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ

ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОЗНАЧЕНИЯ

А) наименование аптечного предприятия

Б) сигнальный цвет розового цвета

В) надпись «внутреннее», «детское»

Г) подробный способ применения

1469. КАЧЕСТВЕННОМУ И КОЛИЧЕСТВЕННОМУ АНАЛИЗУ

ОБЯЗАТЕЛЬНО ПОДВЕРГАЕТСЯ

А) каждая серия внутриаптечной заготовки лекарственных форм

Б) отдельные дозы в порошках

В) вода очищенная и вода для инъекций

Г) растворы для лечебных клизм

1470. КАЧЕСТВЕННОМУ АНАЛИЗУ ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) каждая серия препаратов промышленного производства, расфасованная в аптеке

Б) все растворы для инъекций до стерилизации

В) стабилизаторы для инъекционных растворов

Г) буферные растворы для глазных капель

1471. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ ИЗ

ЛЕГКО ОКИСЛЯЮЩИХСЯ ВЕЩЕСТВ, К НИМ ДОБАВЛЯЮТ В КАЧЕСТВЕ

СТАБИЛИЗАТОРА

А) антиоксиданты

Б) кислоты

В) щелочи

Г) буферные растворы

1472. ЭТИКЕТКИ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ

ЗАГОТОВКИ ПОДРАЗДЕЛЯЮТСЯ НА

А) «наружное», «внутреннее», «для инъекций»

Б) суспензии

В) эмульсии

Г) пасты

1473. РАСФАСОВКА РАСТВОРА ЛЮГОЛЯ 30 МЛ ДЛЯ НАРУЖНОГО

ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ КОНЦЕНТРАЦИЮ ЙОДА

А) 1%

Б) 5%

В) 3%

Г) 0,1%

1474. ДЛЯ ЧЕГО ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ

РАСТВОРЫ?

А) быстрого и качественного изготовления ЖЛФ

Б) оформления витрин в аптеке

В) для быстрого изготовления порошков

Г) для быстрого изготовления мазей

1475. ИЗ КАКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СУБСТАНЦИЙ ГОТОВЯТСЯ

КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ?

А) гигроскопичных

Б) трудноизмельчаемых

В) красящих

Г) летучих

1476. ЧЕМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ НОМЕНКЛАТУРА

КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ РАСТВОРОВ?

А) спецификой рецептуры и объемом работы в аптеке

Б) выбираются созвучные по названию субстанции

В) количеством рецептов, содержащих лекарственных субстанций списка «Б»

Г) количеством рецептов, содержащих лекарственные субстанции списка «А»

1477. УСЛОВИЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАТОВ,

ПОЛУФАБРИКАТОВ

А) асептический блок

Б) рабочее место фармацевта

В) рабочее место дефектара

Г) кабинет провизора-аналитика

1478. РАСЧЕТ ВОДЫ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ

КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ РАСТВОРОВ В ПОДСТАВКЕ ПРОВОДИТСЯ С

УЧЕТОМ

А) коэффициента увеличения объема или плотности

Б) коэффициента водопоглощения

В) коэффициента обратного замещения

Г) коэффициента обратной пропорциональной зависимости

1479. ТЕМПЕРАТУРА ПОМЕЩЕНИЯ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ

КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ ВЫШЕ

А) 25 °С

Б) 20 °С

В) 28 °С

Г) 18 °С

1480. СРОК ХРАНЕНИЯ КОНЦЕНТРИРОВАННОГО РАСТВОРА КАЛИЯ

БРОМИДА 20 % НЕ БОЛЕЕ

А) 20 дней

Б) 15 дней

В) 10 дней

Г) 7 дней

1481. ЭТИКЕТКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО

ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ СИГНАЛЬНУЮ ПОЛОСУ

А) зеленую

Б) синюю

В) оранжевую

Г) розовую

1482. ДЛЯ ПРОТИРАНИЯ ЧАШЕК РУЧНЫХ ВЕСОВ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) 3% раствор перекиси водорода

Б) 1% раствор хлорамина

В) спирт 90%

Г) эфир

1483. ТРИТУРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИМЕНЯЮТ

А) когда таких веществ в рецепте на все порошки выписано менее 0,05

Б) когда таких веществ в рецепте прописано небольшое количество

В) когда таких веществ в рецепте выписано в количестве менее 0,05

Г) когда нет разновеса для набора выписанной в рецепте массы вещества

1484. ЧТО ОТНОСИТСЯ К ВСПОМОГАТЕЛЬНОМУ МАТЕРИАЛУ?

А) этикетка

Б) тара

В) лекарственная субстанция

Г) вода

1485. КАК НАЗЫВАЕТСЯ КОМНАТА, ПРЕДНАЗНАЧЕННАЯ ДЛЯ

ПРОВЕДЕНИЯ ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ?

А) фасовочная

Б) ассистентская

В) заготовочная ассептического блока

Г) дефектарская

1486. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ 100 МЛ КОНЦЕНТРИРОВАННОГО

РАСТВОРА ЦИНКА СУЛЬФАТА 1% ПОТРЕБУЕТСЯ СУХОЙ СУБСТАНЦИИ

А) 1,0

Б) 10,0

В) 0,1

Г) 0,01

1487. В СОСТАВ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ ЛИНИМЕНТА

ВИШНЕВСКОГО В КОЛИЧЕСТВЕ 500,0 ВХОДЯТ

А) ксероформа 15,0, дегтя 15,0, касторового масла 470,0

Б) ксероформа 5,0, дегтя 150,0, персикового масла до 500,0

В) ксероформа 10,0, дегтя 10,0, касторового масла до 500,0

Г) ксероформа 15,0, дегтя 15,0, подсолнечного масла до 500,0

1488. НЕРАСФАСОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ

СЫРЬЕ, СОДЕРЖАЩЕЕ ЭФИРНЫЕ МАСЛА, ДОЛЖНО ХРАНИТЬСЯ

А) изолированно в хорошо укупоренной таре

Б) в отдельном помещении или в отдельном шкафу под замком

В) в сухом (не более 50% влажности), хорошо проветриваемом помещении в плотно

закрытой таре

Г) на стеллажах или в шкафах

1489. ИЗГОТОВЛЕНИЕ КОНЦЕНТРАТОВ И ВНУТРИАПТЕЧНЫХ

ЗАГОТОВОК ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ОТЛИЧАЕТСЯ ОТ КОНЦЕНТРАТОВ

ДЛЯ МИКСТУР

А) наличие стадии стерилизации

Б) асептическими условиями изготовления

В) способом фильтрации

Г) контролем качества (проводят полный химический анализ)

1490. ИНДИКАТОР В МЕТОДЕ ЙОДОМЕТРИИ

А) крахмал

Б) фенолфталеин

В) эозинат натрия

Г) калия хромат

1491. ИНДИКАТОР В МЕТОДЕ АРГЕНТОМЕТРИИ ПО ФАЯНСУ

А) эозинат натрия

Б) железо-аммониевые квасцы

В) калия хромат

Г) метиловый оранжевый

1492. ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ ХРАНЯТСЯ В АПТЕКЕ

А) 2 месяца

Б) 1 месяц

В) 10 дней

Г) 6 месяцев

1493. ОПРОСНЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДЯТ ПОСЛЕ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А) не более 5 лекарственных форм

Б) не менее 5 лекарственных форм

В) 3 лекарственных форм

Г) в конце смены

1494. ПРИ ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКОМ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

ПРОВЕРЯЮТ

А) внешний вид, запах, отсутствие механических включений

Б) общий объем, массу

В) количество доз

Г) качество укупорки

1495. ВИД ХИМИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ И ДЕТЕЙ ДО 1 ГОДА

А) полный (качественный и количественный)

Б) качественный

В) количественный

Г) не подвергают этому виду контроля

1496. ВИД ХИМИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ И МАЗЕЙ,

СОДЕРЖАЩИХ ПСИХОТРОПНЫЕ И НАРКОТИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА

А) полный (качественный и количественный)

Б) количественный

В) качественный

Г) не подвергают этому виду контроля

1497. СОДЕРЖАНИЕ ИЗОТОНИРУЮЩИХ И СТАБИЛИЗИРУЮЩИХ

ВЕЩЕСТВ ПРИ АНАЛИЗЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ОПРЕДЕЛЯЮТ

А) до стерилизации

Б) после стерилизации

В) до и после стерилизации

Г) не определяют

1498. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ВИДЫ КОНТРОЛЯ ТРИТУРАЦИЙ

А) письменный, органолептический, полный химический

Б) письменный, опросный, органолептический

В) физический, полный химический

Г) опросный, органолептический, физический

1499. ГФ РЕКОМЕНДУЕТ ОПРЕДЕЛЯТЬ ПРИМЕСЬ НИТРАТОВ И

НИТРИТОВ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ

А) по реакции с раствором дифениламина в концентрированной серной кислоте

Б) по реакции с раствором перманганата калия в серной кислоте

В) по реакции с концентрированной серной кислотой

Г) по реакции с раствором серебра нитрата

1500. РАСТВОР ХЛОРАМИНА МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН КАК

ОКИСЛИТЕЛЬ В КАЧЕСТВЕННОМ АНАЛИЗЕ ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО

СРЕДСТВА

А) натрия бромид

Б) кислота борная

В) натрия хлорид

Г) магния сульфат

1501. ГРУППОВОЙ РЕАКТИВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА,

СОДЕРЖАЩИЕ ХЛОРИД-, БРОМИД- И ЙОДИД – ИОНЫ

А) серебра нитрат

Б) бария хлорид

В) дифениламин

Г) калия перманганат

1502. РАСТВОР СЕРЕБРА НИТРАТА НЕ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ

ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ

А) магния сульфата

Б) натрия хлорида

В) калия бромида

Г) натрия тиосульфата

1503. КАТИОН НАТРИЯ ОКРАШИВАЕТ БЕСЦВЕТНОЕ ПЛАМЯ В

А) желтый цвет

Б) фиолетовый цвет

В) кирпично-красный цвет

Г) зеленый цвет

1504. КАТИОН КАЛИЯ ОКРАШИВАЕТ БЕСЦВЕТНОЕ ПЛАМЯ В

А) фиолетовый цвет

Б) желтый цвет

В) зеленый цвет

Г) кирпично-красный цвет

1505. КАТИОН КАЛЬЦИЯ ОКРАШИВАЕТ БЕСЦВЕТНОЕ ПЛАМЯ В

А) кирпично-красный цвет

Б) зеленый цвет

В) желтый цвет

Г) фиолетовый цвет

1506. ЦВЕТ ОСАДКА В РЕАКЦИИ СЕРЕБРА НИТРАТА С НАТРИЯ

БРОМИДОМ

А) желтоватый

Б) оранжевай

В) розово-желтый

Г) черный

1507. РАСТВОР ГЕКСАНИТРОКОБАЛЬТАТА (III) НАТРИЯ

ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ

А) калия хлорида

Б) кальция хлорида

В) натрия бромида

Г) магния сульфата

1508. ИНДИКАТОР АРГЕНТОМЕТРИЧЕСКОГО ТИТРОВАНИЯ ПО

МЕТОДУ МОРА

А) калия хромат

Б) дифенилкарбазон

В) железо-аммонийные квасцы

Г) бромфеноловый синий

1509. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛИЯ ЙОДИДА

А) аргентометрия

Б) комплексонометрия

В) алкалиметрия

Г) ацидиметрия

1510. НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТ, НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТ МОЖНО

ОТКРЫТЬ ОДНИМ РЕАКТИВОМ

А) кислотой хлороводородной

Б) раствором йода

В) раствором серебра нитрата

Г) раствором калия перманганата

1511. ЙОД ОКРАШИВАЕТ ХЛОРОФОРМНЫЙ СЛОЙ В

А) фиолетовый цвет

Б) зеленый цвет

В) желтый цвет

Г) синий цвет

1512. ФАРМАКОПЕЙНЫЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО

ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПЕРОКСИДА ВОДОРОДА

А) перманганотометрия

Б) йодометрия

В) ацидиметрия

Г) комплексонометрия

1513. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НАТРИЯ

ТИОСУЛЬФАТА

А) йодометрия

Б) броматометрия

В) аргентометрия

Г) алкалиметрия

1514. СВОЙСТВА ПЕРОКСИДА ВОДОРОДА, НА КОТОРЫХ ОСНОВАН

ПЕРМАНГАНАТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ЕЕ

ОПРЕДЕЛЕНИЯ

А) восстановительных

Б) окислительных

В) кислотных

Г) основных

1515. РЕАКТИВ НА ГИДРОКАРБОНАТ-ИОН

А) кислота хлороводородная

Б) нитрат серебра

В) оксалат аммония

Г) гидрофосфат натрия

1516. ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО, КОТОРОЕ ПРИ ДОБАВЛЕНИИ

КИСЛОТЫ ХЛОРОВОДОРОДНОЙ ВЫДЕЛЯЕТ ДИОКСИД УГЛЕРОДА

А) натрия гидрокарбонат

Б) кальция хлорид

В) натрия хлорид

Г) магния сульфат

1517. ОТЛИЧИТЬ РАСТВОР НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТА ОТ

РАСТВОРА НАТРИЯ КАРБОНАТА МОЖНО ПО

А) индикатору фенолфталеину

Б) индикатору метиловому красному

В) реакции с уксусной кислотой

Г) реакции с серной кислотой

1518. СПИРТОВЫЙ РАСТВОР БОРНОЙ КИСЛОТЫ ГОРИТ

А) пламенем с зеленой каймой

Б) желтым пламенем

В) красным пламенем

Г) фиолетовым пламенем

1519. РАСТВОРОМ НАТРИЯ ФОСФАТА ОПРЕДЕЛЯЮТ

ПОДЛИННОСТЬ

А) магния сульфата

Б) калия хлорида

В) натрия бромида

Г) кальция хлорида

1520. КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЯ – ФАРМАКОПЕЙНЫЙ МЕТОД

КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА

А) магния сульфата

Б) натрия хлорида

В) глюкозы

Г) дифенгидрамина гидрохлорида

1521. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ СОДЕРЖАНИЕ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА

МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ МЕТОДОМ

А) комплексонометрии

Б) ацидиметрии

В) нитритометрии

Г) алкалиметрии

1522. МЕТОДАМИ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИИ И АРГЕНТОМЕТРИИ

МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ СОДЕРЖАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА

А) кальция хлорида

Б) дифенгидрамина гидрохлорида

В) глюкозы

Г) прокаина гидрохлорида

1523. ИНДИКАТОР МЕТОДА АРГЕНТОМЕТРИИ ПО ФОЛЬГАРДУ

А) железо-аммониевые квасцы

Б) калия хромат

В) эозинат натрия

Г) бромфеноловый синий

1524. ТИП РЕАКЦИИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО

ВЕЩЕСТВА, ИМЕЮЩЕГО В СТРУКТУРЕ ПЕРВИЧНУЮ АРОМАТИЧЕСКУЮ

АМИНОГРУППУ, С НИТРИТОМ НАТРИЯ В КИСЛОЙ СРЕДЕ

А) диазотирование

Б) окисление

В) осаждение

Г) присоединение

1525. ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ РЕАКЦИИ ОБРАЗОВАНИЯ

АЗОКРАСИТЕЛЯ ИСПОЛЬЗУЮТ РЕАКТИВЫ

А) нитрит натрия, кислоту хлороводородную, щелочной раствор β-нафтола

Б) нитрит натрия, азотную кислоту, щелочной раствор β-нафтола

В) нитрат серебра, формалин, аммиак

Г) нитрат натрия, кислоту хлороводородную, щелочной раствор β-нафтола

1526. БЕНЗОКАИН И СТРЕПТОЦИД ИМЕЮТ ОБЩУЮ

ФУНКЦИОНАЛЬНУЮ ГРУППУ

А) первичную ароматическую аминогруппу

Б) нитрогруппу

В) сложноэфирную группу

Г) гидроксильную группу

1527. РЕАКЦИЯ ПОДЛИННОСТИ НА ГЛЮКОЗУ ВЫПОЛНЯЕТСЯ С

РЕАКТИВОМ

А) Фелинга

Б) раствором оксалата аммония

В) бромной водой

Г) азотной кислотой

1528. КАЧЕСТВЕННАЯ РЕАКЦИЯ НА ГЛУТАМИНОВУЮ КИСЛОТУ –

ЭТО РЕАКЦИЯ С РАСТВОРОМ

А) нингидрина

Б) хлорида кальция

В) хлорида бария

Г) хлорида железа (Ш)

1529. ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА, КОТОРЫЕ ЛЕЖАТ В ОСНОВЕ

КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ БЕНЗОЙНОЙ КИСЛОТЫ

А) кислотные

Б) восстановительные

В) окислительные

Г) основные

1530. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ПОСЛЕ

СТЕРИЛИЗАЦИИ ВКЛЮЧАЕТ

А) определение величины рН и полный химический контроль действующих веществ

Б) определение стабилизирующих веществ

В) определение подлинности действующих и стабилизирующих веществ

Г) определение количественного содержания действующих веществ

1531. СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ ПРИКАЗА МЗ РФ ОТ 26.10.2015 Г.

№751Н КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ

А) ежедневно

Б) 1 раз в 2 дня

В) 1раз в неделю

Г) 1 раз в 3 дня

1532. ПРИ ФИЗИЧЕСКОМ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

ПРОВЕРЯЮТ

А) массу отдельных доз

Б) цвет

В) запах

Г) прозрачность

1533. К ОСАДИТЕЛЬНЫМ (ОБЩЕАЛКАЛОИДНЫМ) РЕАКТИВАМ

ОТНОСИТСЯ РЕАКТИВ

А) Майера

Б) Фелинга

В) Несслера

Г) Фреде

1534. ПРОТАРГОЛ – КОЛЛОИДНЫЙ ПРЕПАРАТ С СОДЕРЖАНИЕМ

СЕРЕБРА (%)

А) 7,5 – 8,5

Б) не менее 70

В) не более 7

Г) 10,5

1535. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ РЕФРАКТОМЕТРИЧЕСКОГО АНАЛИЗА

ИЗМЕРЯЮТ

А) показатель преломления

Б) пропускание

В) оптическую плотность

Г) угол вращения

1536. ОБЩЕГРУППОВОЙ РЕАКЦИЕЙ ПОДЛИННОСТИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРИОЗВОДНЫХ ПУРИНА, ЯВЛЯЕТСЯ

РЕАКЦИЯ

А) мурексидная проба

Б) Витали – Морена

В) талейохинная проба

Г) нингидриновая

1537. ОБЩЕГРУППОВОЙ РЕАКЦИЕЙ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

СРЕДСТВА, ПРОИЗВОДНЫЕ ТРОПАНА, ЯВЛЯЕТСЯ РЕАКЦИЯ

А) Витали – Морена

Б) мурексидная

В) Цинке

Г) талейохинная

1538. НА ВКУС ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ПРОВЕРЯЮТ

А) выборочно и только детские лекарственные формы

Б) обязательно все лекарственные формы

В) обязательно только детские лекарственные формы

Г) выборочно все лекарственные формы

1539. ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ ДЛЯ ВСЕХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,

ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ, ЯВЛЯЕТСЯ КОНТРОЛЬ

А) письменный

Б) опросный

В) химический

Г) физический

1540. В СОСТАВ 5% СПИРТОВОГО РАСТВОРА ЙОДА ВХОДЯТ

А) йод, калия йодид, спирт 95% и вода поровну

Б) йод, калия йодид, спирт 70%

В) йод, калия йодид, спирт 90% и вода поровну

Г) йод, калия йодид, спирт 80%

1541. СБОРНИКОМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ОБЩЕГОСУДАСТВЕННЫХ

СТАНДАРТОВ И ПОЛОЖЕНИЙ, НОРМИРУЮЩИХ КАЧЕСТВО

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) государственная фармакопея

Б) ГОСТ

В) ОСТ

Г) приказ МЗ РФ от 26.10.2015 г. № 751н

1542. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА УКУПОРКИ ИЗГОТОВЛЕННОЙ

ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ ОТНОСИТСЯ К

А) физическому контролю

Б) опросному контролю

В) органолептическому контролю

Г) химическому контролю

1543. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСТВОРА ПРОТАРГОЛА

1% - 10МЛ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

А) тиоцианометрии

Б) аргентометрии

В) алкалиметрии

Г) меркуриметрии

1544. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НАТРИЯ

ТЕТРАБОРАТА

А) ацидиметрия

Б) алкалиметрия

В) аргентометрия

Г) комплексонометрия

1545. ПРИ ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ПРОВЕРЯЮТ ПОКАЗАТЕЛИ

А) описание, упаковка, маркировка

Б) общий объем, упаковка, маркировка

В) масса, описание, упаковка

Г) общий объем, масса, описание

1546. ОСАДОК КРАСНОВАТО – СЕРЕБРИСТОГО ЦВЕТА БЕНДАЗОЛА

ГИДРОХЛОРИД (ДИБАЗОЛ) ОБРАЗУЕТ С

А) раствором йода в кислой среде

Б) раствором хлороводородной кислоты

В) раствором серной кислоты

Г) раствором натрия гидроксида

1547. МЕТОДАМИ АЛКАЛИМЕТРИИ И АРГЕНТОМЕТРИИ МОЖНО

ОПРЕДЕЛИТЬ КОЛИЧЕСТВЕННОЕ СОДЕРЖАНИЕ

А) прокаина гидрохлорида

Б) бензокаина

В) кодеина

Г) барбитала натрия

1548. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОСТУПАЮЩИЕ ИЗ

ПОМЕЩЕНИЙ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) качественному анализу

Б) количественному анализу

В) полному химическому анализу

Г) всем видам контроля

1549. ПРИ ТИТРОВАНИИ ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИДА

МЕТОДОМ КИСЛОТНО-ОСНОВНОГО ТИТРОВАНИЯ В НЕВОДНОЙ СРЕДЕ

ДОБАВЛЯЮТ АЦЕТАТ РТУТИ (II)ДЛЯ

А) связывания хлорид-ионов

Б) создания среды

В) усиления кислотных свойств

Г) усиления основных свойств

1550. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ВИДЫ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ

А) письменный, органолептический, контроль при отпуске

Б) опросный, письменный, химический

В) письменный, химический, физический

Г) письменный, химический

1551. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ 10МЛ 2% РАСТВОРА КАЛИЯ ЙОДИДА

ДОПУСКАЕТСЯ ОТКЛОНЕНИЕ 10%. СОДЕРЖАНИЕ КАЛИЯ ЙОДИДА

ДОЛЖНО БЫТЬ

А) не менее 0,18г и не более 0,22г

Б) не менее 1,8г и не более 2,2г

В) не менее 9мл и не более 11мл

Г) не менее0,018г и не более 0,022г

1552. БЕНЗОАТ-ИОН МОЖНО ОТКРЫТЬ ПО РЕАКЦИИ С

РАСТВОРОМ

А) железа (III) хлорида

Б) бария хлорида

В) серебра нитрата

Г) натрия сульфида

1553. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСТВОРА

ДИФЕНГИДРАМИНА ГИДРОХЛОРИДА (ДИМЕДРОЛА) 1%-50МЛ В АПТЕКЕ

ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

А) аргентометрии

Б) ацидиметрии

В) нитритометрии

Г) комплексонометрии

1554. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КИСЛОТЫ

АСКОРБИНОВОЙ МОЖНО ПРОВЕСТИ МЕТОДОМ

А) алкалиметрии

Б) комплексонометрии

В) ацидиметрии

Г) аргентометрии

1555. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО

МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ ПО РЕАКЦИИ С НИТРАТОМ СЕРЕБРА

А) кодеина фосфат

Б) кофеин

В) кодеин

Г) кофеин-бензоат натрия

1556. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО

МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ ПО РЕАКЦИИ С НИТРАТОМ СЕРЕБРА

А) теобромин

Б) кофеин

В) кодеин

Г) кофеин-бензоат натрия

1557. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФУРАЦИЛИНА

А) йодометрия (обратное титрование)

Б) йодометрия (прямое титрование)

В) броматометрия

Г) йодхлорметрия

1558. В МЕТОДЕ НИТРИТОМЕТРИИ ИСПОЛЬЗУЮТ ИНДИКАТОР

А) тропеолин 00

Б) тимолфталеин

В) ристаллический фиолетовый

Г) бромтимоловый синий

1559. ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА АСКОРБИНОВОЙ КИСЛОТЫ,

ЛЕЖАЩИЕ В ОСНОВЕ ЕЕ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕТОДОМ

ЙОДОМЕТРИИ

А) восстановительные

Б) окислительные

В) кислотные

Г) способность вступать в реакцию замещения

1560. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО

ОПРЕДЕЛЯЮТ ПО РЕАКЦИИ «МУРЕКСИДНАЯ ПРОБА»

А) теобромин

Б) папаверина гидрохлорид

В) фурацилин

Г) кодеин

1561. МЕТОДАМИ АРГЕНТОМЕТРИИ И АЛКАЛИМЕТРИИ МОЖНО

ОПРЕДЕЛИТЬ КОЛИЧЕСТВЕННОЕ СОДЕРЖАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

ВЕЩЕСТВА

А) папаверина гидрохлорид

Б) кодеина фосфат

В) атропина сульфат

Г) метенамин

1562. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ НАТРИЯ САЛИЦИЛАТА В

АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

А) ацидиметрии

Б) алкалиметрии

В) аргентометрии

Г) нитритометрии

1563. РЕАКЦИЯ ПОДЛИННОСТИ НА САЛИЦИЛОВУЮ КИСЛОТУ –

ЭТО РЕАКЦИЯ С РАСТВОРОМ

А) хлорида железа (III)

Б) хлорида бария

В) нитрата серебра

Г) кислоты азотной

1564. В РЕЗУЛЬТАТЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ НАТРИЯ БЕНЗОАТА С

ХЛОРИДОМ ЖЕЛЕЗА (III) ОБРАЗУЕТСЯ

А) розово-желтый осадок

Б) белый осадок

В) голубой осадок

Г) голубое окрашивание

1565. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ОТНОСЯЩЕЕСЯ К ГРУППЕ

УГЛЕВОДОВ

А) глюкоза

Б) метенамин

В) дифенгидрамина гидрохлорид (димедрол)

Г) этанол

1566. МЕТОДОМ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

СТРЕПТОЦИДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) нитритометрия

Б) ацидиметрия

В) йодометрия

Г) алкалиметрия

1567. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

НОРСУЛЬФАЗОЛА ПО ГФ

А) нитритометрия

Б) алкалиметрия

В) комплексонометрия

Г) аргентометрия

1568. МЕТОДОМ АЛКАЛИМЕТРИИ МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) бендазола гидрохлорид (дибазол)

Б) кодеин

В) барбитал натрия

Г) магния сульфат

1569. РЕАКТИВ, КОТОРЫЙ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДЛЯ

ДОКАЗАТЕЛЬСТВА НАЛИЧИЯ В ОРГАНИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВАХ СПИРТОВОГО ГИДРОКСИЛА

А) кислота уксусная

Б) реактив Несслера

В) раствор оксалата аммония

Г) аммиачный раствор серебра нитрата

1570. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ МОЖНО ОБНАРУЖИТЬ ПО РЕАКЦИИ

А) образования йодоформа

Б) образования арилметанового красителя

В) с реактивом Несслера

Г) с аммиачным раствором серебра нитрата

1571. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОДЛИННОСТИ ДИФЕНГИДРАМИНА

ГИДРОХЛОРИДА (ДИМЕДРОЛА) ИСПОЛЬЗУЮТ РЕАКЦИЮ

А) с концентрированной серной кислотой

Б) с реактивом Несслера

В) образования азокрасителя

Г) образования йодоформа

1572. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ

МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ

РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ

А) МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Б) МЗ РФ № 309 от 21.10.1997 г

В) МЗ РФ № 1175н от 20.12.2012 г.

Г) МЗ и СР РФ № 706н от 23.08.2010 г.

1573. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «ОПИСАНИЕ» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

А) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха ЛС

Б) соответствия оформления ЛС действующим требованиям

В) внешнего вида, целостности упаковки и еѐ соответствие физико-химическим

свойствам ЛС

Г) наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке

1574. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

А) целостности упаковки и еѐ соответствие физико-химическим свойствам ЛС

Б) соответствие маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС требованиям

нормативной документации

В) наличие листовки-вкладыша

Г) внешнего вида, цвета, запаха ЛС

1575. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ

КАЧЕСТВА ЛЕКАРТВЕННЫХ СРЕДСТВ

А) письменный

Б) качественный

В) физический

Г) опросный

1576. ПИСЬМЕННЫЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ

А) соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте

или требовании, правильности произведенных расчетов

Б) внешнего вида, запаха, однородности смешивания и отсутствия механических

включений в жидких лекарственных формах

В) подлинности лекарственного средства и его количественного определения

Г) общей массы или объема лекарственного препарата

1577. ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ФИЗИЧЕСКОМ КОНТРОЛЕ ЖИДКИХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А) общий объем

Б) массу отдельных доз

В) однородность смешения

Г) цвет, запах, отсутствие механических примесей

1578. ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ФИЗИЧЕСКОМ КОНТРОЛЕ ПОРОШКОВ

А) массу отдельных доз

Б) общий объем

В) однородность смешивания

Г) отсутствие механических примесей

1579. ФИЗИЧЕСКОМУ КОНТРОЛЮ ВЫБОРОЧНО ПОДЛЕЖАТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧЕГО

ДНЯ, В ОБЪЕМЕ НЕ МЕНЕЕ \_\_\_% ОТ ИХ КОЛИЧЕСТВА ЗА ДЕНЬ

А) 3

Б) 5

В) 1

Г) 10

1580. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ

ФИЗИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО

А) предназначенные для применения у новорожденных детей и в возрасте до 1 года

Б) жидкие лекарственные формы для электрофореза

В) жидкие лекарственные формы на неводных растворителях

Г) суспензионные и эмульсионные мази

1581. ОПРОСНЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДИТСЯ ПОСЛЕ

ИЗГОТОВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТОМ (ПРОВИЗОРОМ) ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

НЕ БОЛЕЕ

А) 5

Б) 10

В) 3

Г) 7

1582. ПОЛНЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

ОЦЕНКЕ КАЧЕСТВА ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО

ПОКАЗАТЕЛЯМ

А) качественный и количественный анализ

Б) подлинность лекарственных средств

В) количественный анализ

Г) испытания на чистоту лекарственных средств

1583. ЦВЕТ, ЗАПАХ, ОДНОРОДНОСТЬ СМЕШЕНИЯ ПРОВЕРЯЮТ ПРИ

ИЗГОТОВЛЕНИИ

А) порошков

Б) настоев

В) микстур

Г) концентратов

1584. КОНТРОЛЮ ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,

ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) все изготовленные лекарственные препараты

Б) только лекарственные препараты, предназначенные для детей до 1 года и

новорожденных

В) только стерильные лекарственные формы

Г) лекарственные препараты, изготовленные по требованиям медицинских

организаций

1585. ЦВЕТ, ЗАПАХ, ОТСУТСТВИЕ МЕХАНИЧЕСКИХ ПРИМЕСЕЙ

ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

А) жидких лекарственных форм

Б) порошков

В) мазей

Г) суппозиторий

1586. КАЧЕСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ ВЫБОРОЧНО ПОДЛЕЖАТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧЕГО

ДНЯ, В ОБЪЕМЕ НЕ МЕНЕЕ \_\_\_% ОТ ИХ КОЛИЧЕСТВА ЗА ДЕНЬ

А) 10

Б) 3

В) 1

Г) 5

1587. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА УКУПОРКИ ИЗГОТОВЛЕННОГО

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В РАМКАХ КОНТРОЛЯ

А) физического

Б) химического

В) приемочного

Г) органолептического

1588. ВСЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ

НОВОРОЖДЕННЫХ И ДЕТЕЙ ДО 1 ГОДА, ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) полному химическому контролю обязательно

Б) полному химическому контролю выборочно

В) качественному анализу

Г) количественному анализу

1589. ОТКЛОНЕНИЯ, ДОПУСТИМЫЕ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ

А) МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Б) МЗ РФ № 309 от 21.10.1997 г

В) МЗ РФ № 1175н от 20.12.2012 г.

Г) МЗ РФ N 646н от 31.08.2016 г.

1590. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ ВСЕХ

ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) органолептический

Б) опросный

В) физический

Г) химический

1591. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОСТУПАЮЩИЕ ИЗ

ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДВЕРГАЮТ

А) качественному анализу

Б) качественному и количественному анализу

В) физическому контролю

Г) контролю при отпуске

1592. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ ВСЕХ

ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) контроль при отпуске

Б) физический

В) полный химический

Г) опросный

1593. ФИЗИЧЕСКОМУ КОНТРОЛЮ ПОДВЕРГАЮТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО

А) лекарственные препараты, требующие стерилизации

Б) все жидкие лекарственные формы

В) вода очищенная и вода для инъекций

Г) спиртовые растворы

1594. ФИЗИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ РАСТВОРОВ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО

УПОТРЕБЛЕНИЯ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ

А) объем раствора во флаконе

Б) оформление к отпуску

В) описание (цвет, запах, внешний вид)

Г) наличие механических включений

1595. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА В КОНЦЕНТРИРОВАННОМ РАСТВОРЕ ПРИ

ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) рефрактометрия

Б) фотометрия

В) потенциометрия

Г) гравиметрия

1596. РАСТВОРОМ ГИДРОКСИДА КАЛЬЦИЯ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ

ОПРЕДЕЛЯЮТ ОТСУТСТВИЕ ПРИМЕСИ

А) диоксида углерода

Б) солей кальция

В) солей аммония

Г) нитратов

1597. ПРИ КИПЯЧЕНИИ 100МЛ ВОДЫ С 0,01МОЛЬ/Л РАСТВОРОМ

КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА В СЕРНОКИСЛОЙ СРЕДЕ ОПРЕДЕЛЯЮТ

ОТСУТСТВИЕ

А) восстанавливающих веществ

Б) солей аммония

В) диоксида углерода

Г) солей кальция

1598. СВЕЖЕПРИГОТОВЛЕННЫМ РАСТВОРОМ ДИФЕНИЛАМИНА

ОПРЕДЕЛЯЮТ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ ПРИМЕСИ

А) нитратов и нитритов

Б) солей кальция и магния

В) хлоридов

Г) сульфатов

1599. ОБРАЗУЕТ БЕЛЫЙ ТВОРОЖИСТЫЙ ОСАДОК ПРИ

ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РАСТВОРОМ СЕРЕБРА НИТРАТА

А) натрия хлорид

Б) натрия тиосульфат

В) калия йодид

Г) раствор йода спиртовой 5%

1600. ЦВЕТ КАЙМЫ БЕСЦВЕТНОГО ПЛАМЕНИ ПРИ ГОРЕНИИ

СПИРТОВОГО РАСТВОРА КИСЛОТЫ БОРНОЙ

А) зеленый

Б) красный

В) желтый

Г) фиолетовый

1601. МЕТОД РЕФРАКТОМЕТРИИ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ

КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА

А) глюкозы 5%

Б) цинка сульфата 0,25%

В) кислоты хлористоводородной 2%

Г) калия иодида 3%

1602. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА

МАГНИЯ СУЛЬФАТА 33% ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) рефрактометрия

Б) алкалиметрия

В) ацидиметрия

Г) меркуриметрия

1603. ЦВЕТ ОСАДКА, ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ МАГНИЯ СУЛЬФАТА

С РАСТВОРОМ БАРИЯ ХЛОРИДА

А) белый

Б) желтый

В) кирпично-красный

Г) сине-фиолетовый

1604. ПРИЧИНА ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И

ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ МАГНИЯ СУЛЬФАТА

А) выветривание кристаллизационной воды

Б) гидролиз соли

В) окисление

Г) восстановление

1605. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ

ХРАНЕНИИ КОТОРОГО ПРОИСХОДИТ ВЫВЕТРИВАНИЕ

КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ

А) цинка сульфат

Б) натрия хлорид

В) калия иодид

Г) натрия гидрокарбонат

1606. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ЛЕГКО РАСТВОРИМОЕ В

СПИРТЕ 96 %, МАЛО РАСТВОРИМОЕ В ВОДЕ

А) кислота салициловая

Б) кислота аскорбиновая

В) сульфацил натрия

Г) прокаина гидрохлорид

1607. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПРОИЗВОДНОЕ ИМИДАЗОЛА

А) бендазола гидрохлорид

Б) метамизол натрия

В) феназон

Г) нитрофурал

1608. ЗАПАХ УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ ПОЯВЛЯЕТСЯ ПРИ

НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ КИСЛОТЫ

А) ацетилсалициловой

Б) никотиновой

В) салициловой

Г) аскорбиновой

1609. БЕСЦВЕТНЫЕ КРИСТАЛЛЫ, НА ВОЗДУХЕ РАСПЛЫВАЮТСЯ В

СОБСТВЕННОЙ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЕ

А) кальция хлорид

Б) бария сульфат

В) натрия тетраборат

Г) натрия гидрокарбонат

1610. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО РАСТВОРИМО В ВОДЕ 1:5000

А) нитрофурал

Б) метамизол натрия

В) прокаина гидрохлорид

Г) феназон

1611. ЦВЕТ ОСАДКА ПРИ НАГРЕВАНИИ ГЛЮКОЗЫ С РЕАКТИВОМ

ФЕЛИНГА 1 И 2

А) кирпично-красный

Б) жѐлто-зелѐный

В) белый

Г) синий

1612. РЕАГЕНТ ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ

А) хлорид железа (III)

Б) сульфат меди (II)

В) серебра нитрат

Г) бария хлорид

1613. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КИСЛОТЫ

АСКОРБИНОВОЙ ЙОДОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ ОСНОВАНО НА ЕЁ

СПОСОБНОСТИ К

А) окислению

Б) восстановлению

В) электрофильному замещению

Г) солеобразованию

1614. РЕАГЕНТ НА НАЛИЧИЕ КАТИОНА КАЛЬЦИЯ В ГЛЮКОНАТЕ

КАЛЬЦИЯ

А) аммония оксалат

Б) аммония хлорид

В) серебра нитрат

Г) хлорид железа (III)

1615. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПРИ

ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ ДИФЕНГИДРАМИНА ГИДРОХЛОРИДА

(ДИМЕДРОЛА), ПРОКАИНА ГИДРОХЛОРИДА (НОВОКАИНА), ПАПАВЕРИНА

ГИДРОХЛОРИДА

А) алкалиметрия

Б) ацидиметрия

В) броматометрия

Г) перманганатометрия

1616. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА И КАЛЬЦИЯ ГЛЮКОНАТА

А) комплексонометрия

Б) перманганатометрия

В) йодометрия

Г) алкалиметрия

1617. НАЛИЧИЕ ГЛЮКОНАТ-ИОНА ДОКАЗЫВАЮТ ПО РЕАКЦИИ С

РАСТВОРОМ

А) хлорида железа (III)

Б) оксалата аммония

В) серебра нитрата

Г) сульфата меди (II)

1618. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

ПРОКАИНА ГИДРОХЛОРИДА (НОВОКАИНА) И БЕНЗОКАИНА (АНЕСТЕЗИНА)

А) нитритометрия

Б) аргентометрия

В) ацидиметрия

Г) меркуриметрия

1619. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА

АМИНОФИЛЛИНА (ЭУФИЛЛИНА) 0,5% ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) ацидиметрия

Б) комплексонометрия

В) йодометрия

Г) рефрактометрия

1620. ЦВЕТ БЕСЦВЕТНОГО ПЛАМЕНИ ПРИ ВНЕСЕНИИ СОЛИ

КАЛЬЦИЯ

А) кирпично-красный

Б) желтый

В) фиолетовый

Г) желто-зеленый

1621. КОРИЧНЕВО-

ЖЕЛТЫЙ ИЛИ КОРИЧНЕВЫЙ ЛЕГКИЙ ПОРОШОК БЕЗ ЗАПАХА,

ЛЕГКО РАСТВОРИМ В ВОДЕ

А) протаргол

Б) колларгол

В) серебра нитрат

Г) натрия висмутат основной

1622. НИНГИДРИНОВАЯ РЕАКЦИЯ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ

ОБНАРУЖЕНИЯ КИСЛОТЫ

А) глутаминовой

Б) никотиновой

В) аскорбиновой

Г) бензойной

1623. СУБСТАНЦИЯ, ОБРАЗУЮЩАЯ ЖЕЛТОЕ ОКРАШИВАНИЕ, ПРИ

ДОБАВЛЕНИИ КОНЦЕНТРИРОВАННОЙ СЕРНОЙ КИСЛОТЫ

А) дифенгидрамина гидрохлорид (димедрол)

Б) глюкоза

В) кальция глюконат

Г) натрия цитрат

1624. РЕАКТИВ ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ АЛЬДЕГИДНУЮ ГРУППУ

А) Фелинга

Б) Марки

В) Драгендорфа

Г) Вагнера

1625. ИНСТРУКТАЖ ПО ОХРАНЕ ТРУДА ФАРМАЦЕВТА

ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ О

А) воздействия опасных и вредных производственных факторов

Б) возможности воздушно-капельных инфекций

В) возможности аллергии

Г) нервно-психических перегрузок

1626. К САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЕ ПО БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ

ОТПУСКУ ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОПУСКАЮТСЯ

А) лица со средним фармацевтическим образованием

Б) лица без среднего фармацевтического образования

В) лица, соблюдающие трудовой распорядок

Г) лица, использующие санитарную одежду

1627. ФАКТОРЫ, ПРИВОДЯЩИЕ ФАРМАЦЕВТА К ТРАВМАМ

А) неосторожная работа со средствами механизации

Б) возможность инфицирования при контакте с больными

В) отклонения от норм температурного режима в зале аптеки

Г) нарушение производственной санитарии

1628. ДЛЯ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДУШНО-КАПЕЛЬНОЙ ИНФЕКЦИИ НА

РАБОЧЕМ МЕСТЕ ФАРМАЦЕВТА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕГО

БЕЗРЕЦЕПТУРНЫЙ ОТПУСК ДОЛЖНО БЫТЬ

А) стеклянная стойка

Б) отражающий экран

В) освещенная витрина

Г) информация об инфекциях, передающихся воздушно-капельным способом

1629. В ПЕРИОД МАССОВЫХ ПРОСТУДНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ

ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) должен прикрывать нос и рот марлевой повязкой

Б) дезинфицировать руки спиртом 96%

В) протирать руки влажными марлевыми салфетками

Г) поддерживать санитарное состояние рабочего места

1630. ВМЕСТО ЛЕСТНИЦ И СТРЕМЯНОК ПРИМЕНЯТЬ СЛУЧАЙНЫЕ

ПОДСТАВКИ

А) не разрешается

Б) разрешается использовать стулья

В) разрешается использовать ящики

Г) разрешается использовать любые предметы оснащения

1631. О НЕСЧАСТНОМ СЛУЧАЕ НА ПРОИЗВОДСТВЕ

ПОСТРАДАВШИЙ НЕМЕДЛЕННО ИЗВЕЩАЕТ

А) руководителя производства

Б) инженера по охране труда

В) профсоюзный комитет

Г) очевидца несчастного случая

1632. В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ПОЖАРА ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) принять меры по ограничению его распространения

Б) включить дополнительные источники освещения

В) включить все электроприборы

Г) использовать лестницу-стремянку без резиновых башмаков на тетивах

1633. В СЛУЧАЕ АВАРИЙНОЙ СИТУАЦИИ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) соблюдать план эвакуации на случай пожара или стихийного бедствия

Б) убедиться в неисправности оборудования

В) убрать одежду и обувь в специальный шкаф

Г) пользоваться огнетушителями

1634. САНИТАРНЫЙ ДЕНЬ В АПТЕКЕ

А) 1 раз в месяц

Б) 1 раз в неделю

В) 1 раз в 10 дней

Г) 1 раз в квартал

1635. ПРИКАЗ МЗ РФ, УТВЕРЖДАЮЩИЙ ИНСТРУКЦИЮ ПО

САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ

А) № 309 от 21.10.1997

Б) № 214 от 16.07.1997

В) № 751н от 26.10.2015

Г) № 318 от 5.11.1997

1636. ФАРМАЦЕВТ В АПТЕКЕ ПО ИЗГОТОВЛЕНИЮ

НЕСТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ДОЛЖЕН МЕНЯТЬ

САНИТАРНУЮ ОДЕЖДУ НЕ РЕЖЕ

А) 2 раза в неделю

Б) 1 раз в неделю

В) 3 раза в неделю

Г) ежедневно

1637. ДЛЯ ДЕЗИНФЕКЦИИ РУК ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ

ИСПОЛЬЗУЕТСЯ

А) 0,5% раствор хлоргексидина биглюконата в 70% этиловом спирте

Б) 1% раствор хлорамина Б

В) перекись водорода с 0,5% моющим средством

Г) раствор уксусной кислоты 40%

1638. ОБУВЬ ФАРМАЦЕВТА АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА

ОБРАБАТЫВАЕТСЯ

А) раствором формальдегида 40%

Б) раствором формальдегида 1%

В) раствором гипохлорида натрия 1%

Г) 0,5% раствором хлорамина Б

1639. КОНТРОЛЬ ЭФФЕТИВНОСТИ ТЕРМИЧЕСКИХ МЕТОДОВ

СТЕРИЛИЗАЦИИ В АВТОКЛАВЕ ПРОВОДЯТ

А) с помощью химического термотеста (кислота бензойная с фуксином (10:1))

tпл=121°С

Б) гидрохиноном tпл=170°С

В) сахарозой tпл=180°С

Г) тиомочевиной tпл=180°С

1640. КАК ПРОСТЕРИЛИЗОВАТЬ 400 МЛ ИЗОТОНИЧЕСКОГО

РАСТВОРА НАТРИЯ ХЛОРИДА ТЕРМИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

А) насыщенным паром при 120°12´

Б) насыщенным паром при 120°8´

В) текучим паром при 100°45´

Г) текучим паром при 100°12´

1641. СПЕЦИАЛЬНЫЕ ВЕСЫ, СТУПКУ, ШПАТЕЛЬ НЕОБХОДИМО

ВЫДЕЛИТЬ ДЛЯ РАБОТЫ С

А) красящими веществами

Б) трудно измельчаемыми веществами

В) пылящими веществами

Г) затруднительно измельчаемыми веществами

1642. ОСНОВУ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ 100,0 (1:9) СТЕРИЛИЗУЮТ В

А) воздушном стерилизаторе при 180°30'

Б) паровом стерилизаторе 120°8'

В) воздушном стерилизаторе при 100°8´

Г) воздушном стерилизаторе при 180°40´

1643. В АПТЕКЕ ГЕНЕРАЛЬНУЮ УБОРКУ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА

ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА

А) в неделю

Б) в день

В) в 2 дня

Г) в 2 недели

1644. ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ

ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ ПРОВОДЯТ

А) влажную уборку с применением дезсредств

Б) уборку

В) сухую уборку

Г) генеральную уборку

1645. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ

АПТЕКИ ПОДВЕРГАЮТ

А) влажной уборке с применением дезсредств

Б) сухой уборке

В) уборке

Г) генеральной уборке

1646. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ

АПТЕКИ ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ

А) ежедневно

Б) раз в 2 дня

В) еженедельно

Г) не реже двух раз в неделю

1647. ГЕНЕРАЛЬНАЯ УБОРКА ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ

АПТЕКИ ДОЛЖНА ПРОВОДИТЬСЯ НЕ РЕЖЕ

А) одного раза в неделю

Б) одного раза в месяц

В) одного раза в 10 дней

Г) одного раза в квартал

1648. ШКАФЫ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В

ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ УБИРАЮТ ПО МЕРЕ НЕОБХОДИМОСТИ, НО НЕ

РЕЖЕ

А) одного раза в неделю

Б) одного раза в 2 недели

В) одного раза в месяц

Г) одного раза в 10 дней

1649. УБОРКУ ПОМЕЩЕНИЙ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА ПРОВОДЯТ

С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ДЕЗСРЕДСТВ НЕ РЕЖЕ

А) одного раза в смену

Б) одного раза в 2 дня

В) одного раза в неделю

Г) одного раза в 2 недели

1650. САНИТАРНЫЙ ДЕНЬ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ

А) 1 раз в месяц

Б) 1 раз в два месяца

В) 1 раз в две недели

Г) 1 раз в квартал

1651. ТРЕБОВАНИЕ АПИРОГЕННОСТИ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ К

А) воде для инъекций

Б) глазным каплям

В) воде очищенной

Г) микстурам

1652. ВОДУ ОЧИЩЕННУЮ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ НЕ БОЛЕЕ

А) 3 суток

Б) 24 часов

В) 2 недели

Г) 2 дней

1653. ВОДУ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ НЕ БОЛЕЕ

А) 24 часов

Б) 72 часов

В) 48 часов

Г) 5 дней

1654. МЫТЬЕ И ДЕЗИНФЕКЦИЮ ТРУБОПРОВОДА ДЛЯ ПОДАЧИ

ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ

А) 1 раза в 14 дней

Б) 1 раза в 7 дней

В) 1 раза в месяц

Г) 1 раза в квартал

1655. ПЕРМАНГАНАТ КАЛИЯ ПО УСЛОВИЯМ ХРАНЕНИЯ

ОТНОСИТСЯ К ВЕЩЕСТВАМ

А) взрывоопасным

Б) легко горючим

В) взрывчатым

Г) легко воспламеняющимся

1656. СТЕРИЛИЗАЦИЯ РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ДОЛЖНА

ПРОВОДИТЬСЯ ОТ НАЧАЛА ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А) не позднее 3 часов

Б) не позднее 4 часов

В) не позднее 5 часов

Г) в конце смены

1657. К ЛЕГКОГОРЮЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

ОТНОСИТСЯ

А) глицерин

Б) серебра нитрат

В) скипидар

Г) нитроглицерин

1658. К ГИГРОСКОПИЧНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ

ОТНОСИТСЯ

А) димедрол

Б) магния сульфат

В) глюкоза

Г) кислота никотиновая

1659. СЕРЕБРА НИТРАТ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ КАК ВЕЩЕСТВО

А) взрывоопасное

Б) легковоспламеняющееся

В) взрывчатое

Г) горючее

1660. СЕРЕБРА НИТРАТ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ В

А) банках темного стекла, оклеенных черной бумагой

Б) в банках темного стекла

В) в банках обычного стекла

Г) в бумажных пакетах

1661. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ

ОТ ПОНИЖЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ОТНОСИТСЯ

А) раствор формальдегида

Б) спирт этиловый

В) раствор аммиака

Г) глицерин

1662. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 Г. №751Н

РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ

ЗАПОЛНЕНИИ ШТАНГЛАССА В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ЗАНОСЯТ

А) в журнал результатов контроля лекарственных средств на подлинность

Б) в ППК

В) в лабораторный журнал

Г) запоминают

1663. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 Г. №751Н

РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА КОНЦЕНТРАТОВ В

БЮРЕТОЧНОЙ УСТАНОВКЕ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ПРИ

ЗАПОЛНЕНИИ ЗАНОСЯТ

А) в журнал результатов контроля лекарственных средств на подлинность

Б) в журнал лабораторных работ

В) в ППК

Г) запоминают

1664. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 Г. №751Н

РЕЗУЛЬТАТЫ ХИМИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ЗАНОСЯТ

А) в журнал регистрации результатов контроля воды очищенной и воды для

инъекций

Б) в журнал регистрации результатов контроля лекарственных средств на

подлинность

В) в лабораторный журнал

Г) в журнал регистрации режима стерилизации изготовленных лекарственных

средств и т.д.

1665. РЕГИСТРАЦИЯ ПАРАМЕТРОВ СТЕРИЛИЗАЦИИ РАСТВОРОВ В

АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ

А) в журнале регистрации режима стерилизации исходных лекарственных веществ,

изготовленных лекарственных средств, вспомогательных материалов, посуды и

прочее

Б) в журнале регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления

растворов для инъекций и инфузий

В) в журнале лабораторных и фасовочных работ

Г) в журнале регистрации результатов контроля лекарственных средств на

подлинность

1666. ЕСЛИ ПРОВИЗОРОМ-АНАЛИТИКОМ ПРОВЕДЕН ПОЛНЫЙ

ХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ТО

ПРОСТАВЛЯЕТСЯ НОМЕР АНАЛИЗА И ПОДПИСЬ ПРОВИЗОРА-АНАЛИТИКА

НА

А) ППК

Б) рецепте

В) этикетке

Г) копии рецепта

1667. В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО САНИТАРНОМУ

РЕЖИМУ В АПТЕКЕ ДЕКОРАТИВНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ И ОЗЕЛЕНЕНИЕ

ДОПУСКАЕТСЯ

А) в непроизводственных помещениях

Б) без ограничений

В) в производственных помещениях

Г) в асептическом блоке

1668. В СЛУЧАЕ ВРЕМЕННОГО ПРИОСТАНОВЛЕНИЯ СВОЕЙ

ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПЛАНОВЫХ САНИТАРНЫХ ДНЕЙ

АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОБЯЗАНА

А) своевременно предоставить информацию о дате и сроках приостановления

деятельности

Б) предоставить информацию о дате приостановления деятельности за 2 дня

В) предоставить информацию о сроках приостановления деятельности за 2 дня

Г) за неделю предоставить информацию о сроках приостановления деятельности

1669. К ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО

СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ

ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

А) заболеванию работника

Б) производственной травме

В) снижению производительности труда отдельного работника

Г) снижению профессиональных навыков работников

1670. К ОПАСНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО

СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ

ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

А) производственной травме

Б) заболеванию работника

В) снижению производительности труда отдельного работника

Г) снижению профессиональных навыков работников

1671. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ

ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ

А) один раз в год

Б) один раз в 2 года

В) один раз в полгода

Г) один раз в 3 года

1672. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ

ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ

А) работодателя

Б) муниципального бюджета

В) работника

Г) фонда обязательного медицинского страхования

1673. ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

А) вновь принимаемыми на работу

Б) работниками не реже одного раза в год

В) работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

Г) работниками при выполнении ими разовых работ

1674. ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ С

ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ

А) 1 раз в полгода

Б) 1 раз в год

В) 1 раз в 2 года

Г) 1 раз в 5 лет

1675. СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

УСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ

ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИМ

ЗАКЛЮЧЕНИЕМ, КОТОРОЕ ВЫДАЕТСЯ

А) федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и

благополучия человека или ее территориальным органом

Б) лицензирующим органом

В) органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

Г) федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или ее

территориальным органом

1676. СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА, ПЕРЕД

НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ПРОВОДЯТ

А) влажную уборку с применением дезинфицирующих средств

Б) уборку с использованием моющих средств

В) генеральную уборку

Г) сухую уборку

1677. МАТЕРИАЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ ОТДЕЛКЕ ПОМЕЩЕНИЙ

АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ

А) гигиенический сертификат

Б) декларацию о соответствии

В) сертификат

Г) лицензию

1678. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕК ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ

А) как естественное, так и искусственное освещение

Б) только естественное освещение

В) только искусственное освещение

Г) источники освещения помещения не регламентируются

1679. ОСНОВНЫМ ВРЕДНЫМ ФАКТОРОМ В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) медикаментозная пыль

Б) повышенная влажность

В) повышенная температура воздуха

Г) бактериальная загрязненность воздуха

1680. ПОМЕЩЕНИЯ АСЕПТИЧЕСКОГО БЛОКА ДОЛЖНЫ

А) отделяться от других производственных помещений шлюзами

Б) иметь коврики с длинным ворсом на входе

В) обеспечивать перекрещивание "чистых" и "грязных" потоков

Г) иметь собственную подведенную канализацию

1681. НОРМА ИСКУССТВЕННОГО ОСВЕЩЕНИЯ РАБОЧЕГО МЕСТА

ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ СОСТАВЛЯЕТ

А) не менее 300 лк

Б) не более 400 лк

В) не более 150 лк

Г) не более 250 лк

1682. НЕБЛАГОПРИЯТНЫЙ ФАКТОР ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ

АПТЕК

А) загрязнение воздуха аэрозолями лекарственных веществ

Б) высокое содержание СО2

В) высокое содержание пыли

Г) микробное обсеменение поверхностей

1683. ЗАГРЯЗНЕНИЕ ВОЗДУХА РАБОЧИХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ

МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К РАЗВИТИЮ

А) аллергии

Б) варикоза

В) цистита

Г) плеврита

1684. УБОРКА ПРИСПОСОБЛЕНИЙ ДЛЯ ОЧИСТКИ ОБУВИ

ПРОИЗВОДИТСЯ

А) не реже 1 раза в день

Б) 1 раз в два дня

В) не реже 3 раз в неделю

Г) раз в месяц

1685. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ АПТЕК ДОЛЖНО ИМЕТЬ

А) сертификат соответствия

Б) декларацию о соответствии

В) гигиенический сертификат

Г) лицензию

1686. МЕРОПРИЯТИЯ, НАПРАВЛЕННЫЕ НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ

МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ, НАЗЫВАЮТСЯ

А) асептика

Б) антисептика

В) дезинфекция

Г) стерилизация

1687. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИИ ИЛИ В ИЗДЕЛИИ

ИЛИ НА ПОВЕРХНОСТИ ПАТОГЕННЫХ ВИДОВ МИКРООРГАНИЗМОВ

НАЗЫВАЕТСЯ

А) дезинфекция

Б) антисептика

В) асептика

Г) стерилизация

1688. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИЯХ ИЛИ В ИЗДЕЛИЯХ

ИЛИ УДАЛЕНИЕ ИЗ ОБЪЕКТОВ ВСЕХ ВИДОВ МИКРООРГАНИЗМОВ,

ВКЛЮЧАЯ СПОРЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) стерилизация

Б) антисептика

В) асептика

Г) дезинфекция

1689. УДАЛЕНИЕ ЖИРОВЫХ, БЕЛКОВЫХ И МЕХАНИЧЕСКИХ

ЗАГРЯЗНЕНИЙ НАЗЫВАЕТСЯ

А) предстерилизационная обработка

Б) стерилизация

В) дезинфекция

Г) антисептика

1690. ПРАВО УСТАНАВЛИВАТЬ ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЙ ДИАГНОЗ

ХРОНИЧЕСКОГО ПРОФЕССИОНАЛНОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ ИМЕЕТ

А) центр профессиональной патологии

Б) учреждение здравоохранения по месту жительства работника

В) медицинский работник организации

Г) медицинская организация по выбору работника

1691. КАЖДЫЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО НА

А) сохранение среднего заработка в случае приостановления работ вследствие

нарушения требований охраны труда не по вине работника

Б) сохранение места работы в случае приостановления работ вследствие нарушения

требований охраны труда по вине работника

В) на дополнительные компенсации при низком уровне профзаболеваний в

организации

Г) на ежегодный медицинский осмотр за счет средств работодателя

1692. О СОСТОЯНИИ УСЛОВИЙ ТРУДА НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ

РАБОТНИКА ИНФОРМИРУЕТ

А) работодатель

Б) профсоюзный орган

В) служба охраны труда

Г) непосредственный руководитель

1693. СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ

А) дистилляция

Б) кипячение

В) отстаивание

Г) фильтрование

1694. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) дистилляционная

Б) ассистентская

В) моечная

Г) материальная

1695. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ

А) в специальных сборниках, не более 3 суток

Б) в специальных сборниках, в течение 7 суток

В) на рабочем месте фармацевта, не более 3 суток

Г) в ассистентской комнате, в течение 2 суток

1696. ТЕМПЕРАТУРА, ПРИ КОТОРОЙ ХРАНЯТ ВОДУ ДЛЯ

ИНЪЕКЦИИ В СБОРНИКАХ ПРИ УСЛОВИИ ПОСТОЯННОЙ ЦИРКУЛЯЦИИ

СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ ГФ XIII

А) не ниже 85 градусов С

Б) от 25 до 35 градусов С

В) от 0 до 25 градусов С

Г) не выше 75 градусов С

1697. ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ

ИСПОЛЬЗУЮТ

А) аквадистиллятор

Б) водяную баню

В) круглодонные колбы

Г) инфундирный аппарат

1698. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ПРОПАРИВАЮТ

АКВАДИСТИЛЛЯТОР ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ (В МИНУТАХ)

А) 10 – 15

Б) 20 – 30

В) 30 – 40

Г) 10 – 25

1699. КОЛИЧЕСТВО ОТВЕРСТИЙ В ПРОБКЕ, КОТОРОЙ ЗАКРЫВАЮТ

СТЕКЛЯННЫЕ СБОРНИКИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) 2

Б) 3

В) 1

Г) 4

1700. ПЕРИОДИЧНОСТЬ, С КОТОРОЙ НЕОБХОДИМО МЕНЯТЬ

СТЕРИЛЬНЫЙ ВАТНЫЙ ТАМПОН, ВСТАВЛЕННЫЙ В СТЕКЛЯННУЮ

ТРУБКУ ПРОБКИ ДЛЯ ЕМКОСТИ ВОДЫ

А) ежедневно

Б) 1 раз в 3 дня

В) 1 раз в неделю

Г) 1 раз в 2 дня

1701. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО СЛИВАЮТ ПЕРВЫЕ ПОРЦИИ

ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИ ЕЕ ПОЛУЧЕНИИ (В МИНУТАХ)

А) 15 – 20

Б) 20 – 30

В) 30 – 40

Г) 10 – 25

1702. ОБОРУДОВАНИЕ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ УСТАНОВЛЕНИЯ,

УДЕРЖАНИЯ ЕМКОСТИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) баллоноопрокидователь

Б) подставка

В) рабочий стол

Г) держатель

1703. РЕАГЕНТ ДЛЯ ОЧИСТКИ СТЕКЛЯННЫХ ТРУБОК И СОСУДОВ

ОТ ПИРОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) подкисленный раствор калия перманганата

Б) подкисленный раствор хлорамина

В) 3% перекись водорода

Г) 5% моющее средство

1704. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ОБРАБАТЫВАЮТ

СТЕКЛЯННЫЕ ТРУБКИ И СОСУДЫ ПОДКИСЛЕННЫМ РАСТВОРОМ КАЛИЯ

ПЕРМАНГАНАТА ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ (В МИНУТАХ)

А) 25-30

Б) 10-20

В) 15-25

Г) 10-30

1705. ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ ИСПОЛЬЗОВАНИИ НЕСКОЛЬКИХ

СБОРНИКОВ ДЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ИХ

А) нумеруют

Б) стерилизуют

В) обрабатывают ультрафиолетом

Г) перемещают в ассистентскую комнату

1706. ИНФОРМАЦИЯ НА БИРКЕ СБОРНИКА ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) даты получения

Б) марки аппарата

В) срок хранения

Г) метод получения

1707. МЕТОД ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

А) обратный осмос

Б) ультрафильтрация

В) ректификация

Г) электродеионизация

1708. СРОК ХРАНЕНИЯ ПРОСТЕРИЛИЗОВАННОГО

ВСПОМОГАТЕЛЬНОГО МАТЕРИАЛА В ЗАКРЫТЫХ БИКСАХ (В ЧАСАХ)

А) 72

Б) 24

В) 48

Г) 12

1709. ТЕМПЕРАТУРА, ПРИ КОТОРОЙ СУШАТ ПРОМЫТЫЕ

ПЛАСТМАССОВЫЕ НАВИНЧИВАЮЩИЕ ПРОБКИ В ВОЗДУШНОМ

СТЕРИЛИЗАТОРЕ

А) 50 – 60 градусов С

Б) 40 – 50 градусов С

В) 30 – 40 градусов С

Г) 80 – 100 градусов С

1710. ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ХРАНЕНИЯ ПРОСТЕРИЛИЗОВАННЫХ

ВЫСУШЕННЫХ ПРОБОК В БИКСАХ (В СУТКАХ)

А) 3

Б) 2

В) 1

Г) 6

1711. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ДОЛЖНЫ БЫТЬ

ИСПОЛЬЗОВАНЫ РЕЗИНОВЫЕ ПРОБКИ ПОСЛЕ ВСКРЫТИЯ БИКСОВ (В

ЧАСАХ)

А) 24

Б) 48

В) 72

Г) 56

1712. РЕЖИМ ДЕЗИНФЕКЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ БЫВШЕЙ В

УПОТРЕБЛЕНИИ

А) 3% перекись водорода, 80 минут

Б) 6% перекись водорода, 80 минут

В) 5 % моющее средство, 60 минут

Г) 1% калия перманганат, 60 минут

1713. СРОК ХРАНЕНИЯ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ РАСТВОРОВ,

ПРИМЕНЯЕМЫХ ДЛЯ ОБРАБОТКИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ (В ЧАСАХ)

А) 24

Б) 72

В) 48

Г) 56

1714. ВРЕМЯ ДЛЯ ЗАМАЧИВАНИЯ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ В

МОЮЩЕМ СРЕДСТВЕ ПРИ ЕЁ ОБРАБОТКЕ (В МИНУТАХ)

А) 25 – 30

Б) 30 – 40

В) 30 – 50

Г) 25 – 45

1715. ЧИСЛО ОПАЛАСКИВАНИЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ ПОСЛЕ ЕЕ

ОБРАБОТКИ МОЮЩЕ-ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИМИ СРЕДСТВАМИ

А) 7 раз водопроводной водой и 1 раз очищенной водой

Б) 8 раз водопроводной водой и 2 раза очищенной водой

В) 9 раз водопроводной водой и 1 раз очищенной водой

Г) 10 раз водопроводной водой и 2 раза очищенной водой

1716. ЧИСЛО ОПОЛАСКИВАНИЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ,

ПРЕДНАЗНАЧЕННОЙ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ

ВОДОПРОВОДНОЙ И ОЧИЩЕННОЙ ВОДОЙ (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНО)

А) 5 и 3

Б) 6 и 3

В) 7 и 1

Г) 10 и 1

1717. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ ГОРЯЧИМ

ВОЗДУХОМ

А) 180 градусов С, 60 минут

Б) 120 градусов С, 60 минут

В) 120 градусов С, 45 минут

Г) 180 градусов С, 45 минут

1718. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ

НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ

А) 120 градусов С, 45 минут

Б) 180 градусов С, 60 минут

В) 120 градусов С, 60 минут

Г) 180 градусов С, 45 минут

1719. КОНТРОЛЬ ЧИСТОТЫ ВЫМЫТОЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ НА

ОТСУТСТВИЕ ПОСТОРОННИХ ПРИМЕСЕЙ, ПЯТЕН ПРОВОДЯТ

А) визуально, выборочно

Б) качественными реакциями

В) визуально, периодически

Г) с использованием специального оборудования

1720. РЕАКТИВ, С ПОМОЩЬЮ КОТОРОГО ОПРЕДЕЛЯЮТ

ОТСУТСТВИЕ ЖИРНЫХ ПЯТЕН НА ПОВЕРХНОСТИ ВЫМЫТОЙ ПОСУДЫ

А) судан III

Б) калия перманганат

В) метиленовая синь

Г) метиловый оранжевый

1721. ИНДИКАТОР, С ПОМОЩЬЮ КОТОРОГО МОЖНО

ОРИЕНТИРОВОЧНО ОПРЕДЕЛИТЬ НАЛИЧИЕ ОСТАТКА МОЮЩИХ СРЕДСТВ

В ПОСУДЕ, ПОСЛЕ ЕЕ ОПОЛАСКИВАНИЯ

А) фенолфталеин

Б) метиленовая синь

В) дифенилкарбазон

Г) эриохром черный

1722. ПОЛНОТУ СМЫВА СИНТЕТИЧЕСКИХ МОЮЩИХ И МОЮЩЕ-

ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ СРЕДСТВ В ПОСУДЕ ОПРЕДЕЛЯЮТ ПО ВЕЛИЧИНЕ

А) рН

Б) коэффициента преломления

В) оптической плотности

Г) угла вращения

1723. ПРИ ПОПАДАНИИ ПЕРГИДРОЛЯ НА КОЖУ ЕГО НЕМЕДЛЕННО

СМЫВАЮТ

А) водой

Б) физиологическим раствором

В) 2% борной кислотой

Г) 3% натрия гидрокарбонатом

1724. ПРИ ПОПАДАНИИ ПОРОШКООБРАЗНОГО

ХЛОРСОДЕРЖАЩЕГО СРЕДСТВА НА УЧАСТОК КОЖИ ЕГО

ОБРАБАТЫВАЮТ

А) водой с мылом, 2% натрия гидрокарбонатом

Б) водой с мылом ,2% кислотой борной

В) 2% натрия гидрокарбонатом

Г) 1% калия перманганатом

1725. МЕТОД СТЕРИЛИЗИЗАЦИИ СПЕЦОДЕЖДЫ (ХАЛАТ, КОЛПАК,

МАРЛЕВАЯ ПОВЯЗКА)

А) паровой

Б) химический

В) ультрафиолетовый

Г) радиационный

1726. ПЕРИОДИЧНОСТЬ БАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ

ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ

А) 2 раза в квартал

Б) 1 раз в квартал

В) 2 раза в месяц

Г) 1 раз в полугодие

1727. ПРИ ОФОРМЛЕНИИ НА РАБОТУ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

ПРОЙТИ ИНСТРУКТАЖ

А) вводный и первичный на рабочем месте

Б) вводный и целевой

В) внеплановый

Г) повторный

1728. ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ РАЗЛИЧНЫХ ПРИБОРОВ И

АППАРАТОВ, ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ

А) правилами (инструкциями), изложенными в технических паспортах

Б) указаниями провизора

В) указаниями заведующего аптечной организацией

Г) требованиями санэпиднадзора

1729. НАГРЕВАНИЕ РАСТВОРОВ С ЯДОВИТЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ

ПРОИЗВОДИТСЯ ТОЛЬКО В

А) круглодонных колбах

Б) химических стаканах

В) подставках

Г) цилиндрах

1730. ОТДЕЛЬНО ОТ ДРУГОЙ ПОСУДЫ ПОД НАБЛЮДЕНИЕМ

ПРОВИЗОРА-ТЕХНОЛОГА ИЛИ ПРОВИЗОРА-АНАЛИТИКА ПРОИЗВОДИТСЯ

МЫТЬЕ И ОБРАБОТКА

А) посуды, в которой используются реактивы с ядовитыми или наркотическими

веществами

Б) посуды, предназначенной для изготовления растворов для инъекций и инфузий

В) пипеток и бюреток для проведения химического контроля

Г) фарфоровых ступок и пестиков

1731. В СПЕЦИАЛЬНЫЕ СКЛЯНКИ ТЕМНОГО СТЕКЛА ДЛЯ

ДАЛЬНЕЙШЕЙ РЕГЕНЕРАЦИИ СЛИВАЮТ ОТРАБОТАННЫЕ РАСТВОРЫ

А) серебра нитрата

Б) кислоты хлористоводородной

В) гидроксида натрия

Г) натрия тиосульфата

1732. РАБОТУ В ВЫТЯЖНОМ ШКАФУ С ПРИСПУЩЕННЫМИ

ДВЕРЦАМИ И ВКЛЮЧЕННОЙ ВЕНТИЛЯЦИЕЙ ПРОВОДЯТ C

А) концентрированными кислотами

Б) красящими веществами

В) растворами серебра нитрата

Г) лекарственным растительным сырьем

1733. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ЗАПАХА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

СЛЕДУЕТ

А) направлять пары движением «на себя»

Б) направлять пары движением «от себя»

В) вдыхать интенсивно

Г) использовать ватно-марлевый тампон

1734. ДЕЙСТВИЯ ПРИ РАЗВЕДЕНИИ КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ

КИСЛОТ

А) вливать кислоту в воду

Б) вливать воду в кислоту

В) одновременно приливать кислоту и воду

Г) не имеет значения

1735. ДЛЯ ПРЕДОВРАЩЕНИЯ ПЕРЕУТОМЛЕНИЯ И ПОРЧИ ЗРЕНИЯ

ПРИ ПОЛЬЗОВАНИИ МИКРОСКОПОМ СЛЕДУЕТ

А) работать попеременно, то одним, то другим глазом, не закрывая неработающий

глаз

Б) использовать только дневное освещение

В) работать чередуя глаза , используя только искусственное освещение

Г) использовать только дневное освещение, при работе чередовать левый и правый

глаз

1736. НА ТЕПЛОИЗОЛИРУЮЩИЕ ПОКРЫТИЯ УСТАНАВЛИВАЮТ

А) инфундирный аппарат

Б) микроскоп

В) бюреточную систему

Г) штангласы

1737. ПРАВИЛА ПРОТИВОПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ СЛЕДУЕТ

СОБЛЮДАТЬ ПРИ РАБОТЕ С

А) этанолом, эфиром

Б) титрованными растворами

В) метиловым оранжевым, метиленовой синью

Г) солями щелочных металлов

1738. ФАКТ ПРОВЕДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПО ТЕХНИКЕ

БЕЗОПАСНОСТИ И ПРОТИВОПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ ФИКСИРУЕТСЯ

В

А) журнале инструктажа

Б) трудовом договоре

В) коллективном договоре

Г) журнале учета рабочего времени

1739. ТРЕБОВАНИЯ ПРИ РАБОТЕ С ПЕРГИДРОЛЕМ И АММИАКОМ

А) резиновые перчатки, марлевая четырехслойная повязка (респиратор),

предохранительные очки

Б) резиновые перчатки, предохранительные очки

В) респиратор (марлевая повяка), предохранительные очки

Г) халат, резиновые перчатки

1740. ПРИКАЗ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ САНИТАРНЫЙ РЕЖИМ В

АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

А) МЗ РФ № 309 от 21.10.1997 г

Б) МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

В) МЗ РФ № 1175н от 20.12.2012 г.

Г) МЗ и СР РФ № 706н от 23.08.2010 г.

1741. БЮРЕТОЧНУЮ СИСТЕМУ И ПИПЕТКИ МОЮТ

А) не реже 1 раза в 10 дней

Б) ежедневно, по окончании работы

В) 1 раз в месяц

Г) по мере необходимости

1742. ОБУЧЕНИЕ И ПРОВЕРКУ ЗНАНИЙ ПО ВОПРОСАМ ОХРАНЫ

ТРУДА И ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ

А) до начала выполнения должностных обязанностей

Б) после прохождения медицинского осмотра

В) при работе в асептическом блоке

Г) после прохождения специализации

1743. ОСНОВНАЯ ЗАДАЧА ОХРАНЫ ТРУДА

А) создания и постоянное поддержание здоровых и безопасных условий труда

Б) обеспечение санитарного режима

В) ликвидация несчастных случаев на производстве

Г) разработка инструкций по технике безопасности

1744. НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ВСТРЯХИВАНИЕ, УДАРЫ, ТРЕНИЕ ПРИ

РАБОТЕ С

А) диэтиловым эфиром

Б) эуфиллином

В) салициловой кислотой

Г) фурацилином

1745. БЮРЕТОЧНЫЕ УСТАНОВКИ И ПИПЕТКИ ПОСЛЕ

ОСВОБОЖДЕНИЯ МОЮТ

А) 3% раствором перекиси водорода с 0,5% моющего средства

Б) 6% раствором перекиси водорода

В) 0,05% раствором перманганата калия в слабокислой среде

Г) 0,5% моющим средством

1746. К ВРЕДНЫМ ХИМИЧЕСКИМ ФАКТОРАМ В

ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ОТНОСИТСЯ

А) повышенная запыленность лекарственными веществами

Б) повышенный уровень статического электричества

В) перегрузка анализаторов

Г) работа с тонкостенной стеклянной посудой

1747. ВО ИЗБЕЖАНИЕ ПОЖАРА НЕ СЛЕДУЕТ ДЕРЖАТЬ ВБЛИЗИ

ОТКРЫТОГО ОГНЯ И НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ

А) спиртовые и эфирные экстракты

Б) субстанцию кальция хлорида

В) субстанцию новокаина

Г) титрованные растворы

1748. ВО ИЗБЕЖАНИЕ ПОЖАРА НЕ СЛЕДУЕТ ДЕРЖАТЬ ВБЛИЗИ

ОТКРЫТОГО ОГНЯ И НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ

А) лекарственное растительное сырье

Б) субстанцию натрия тетрабората

В) субстанцию магния сульфата

Г) индикаторы на водной основе

1749. СТЕПЕНЬ ЗАПОЛНЕНИЯ ЕМКОСТЕЙ ПРИ ХРАНЕНИИ СПИРТА

В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ

А) не более чем на 75% объема

Б) не более 90% объема

В) на ½ объема

Г) на ¼ объема

1750. НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ

ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ВЕЩЕСТВ

А) с серной и азотной кислотой

Б) титрованным раствором гидроксида натрия 0,1 моль/л

В) титрованным раствором натрия тиосульфата 0,1 моль/л

Г) метиленовой синью

1751. В СЛУЧАЕ ВЫЯВЛЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ РАБОТЫ

НЕИСПРАВНОСТИ ПРИБОРОВ И ОБОРУДОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) известить руководителя аптеки

Б) самостоятельно устранить неисправность

В) сообщить персоналу аптеки

Г) привлечь сотрудников аптеки к устранению неисправности

1752. ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖИДКУЮ

ЛЕКАРСТВЕННУЮ ФОРМУ ОТМЕРИВАЮТ

А) мерной пипеткой с грушей

Б) мерной пипеткой без груши

В) мерным цилиндром

Г) градуированной пробиркой

1753. ПРИ РАБОТЕ С РЕФРАКТОМЕТРОМ СЛЕДУЕТ

А) работать попеременно, то одним, то другим глазом, не закрывая неработающий

глаз, при достаточном освещении

Б) использовать только дневное освещение, при работе чередовать левый и правый

глаз

В) работать попеременно, то одним, то другим глазом, используя только

искусственное освещение

Г) использовать только дневное освещение

1754. ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ ПРОХОЖДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПО

ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ДОЛЖЕН БЫТЬ

А) пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью

Б) пронумерован, скреплен подписью руководителя

В) прошнурован, заверен подписью руководителя и печатью

Г) заверен подписью руководителя и печатью (при ее наличии)

1755. ОДЕЖДА ПЕРСОНАЛА, ЗАНЯТОГО ПРИГОТОВЛЕНИЕМ

МОЮЩЕ-ДЕЗИНФЕЦИРУЮЩИХ СРЕДСТВ

А) халат, колпак, резиновые перчатки, респиратор, предохранительные очки

Б) халат, колпак, резиновые перчатки, четырехслойная марлевая повязка

В) халат, колпак, резиновые перчатки

Г) халат, резиновые перчатки, респиратор

1756. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СПОСОБНЫЕ К ВЗРЫВУ,

ОТНОСЯТСЯ К

А) взрывоопасным

Б) легковоспламеняющимся

В) легкогорючим

Г) горючим

1757. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СПОСОБНЫЕ К

САМОВОЗГОРАНИЮ ИЛИ К ВОЗГОРАНИЮ ПОД ДЕЙСТВИЕМ ВНЕШНЕГО

ИСТОЧНИКА ЗАЖИГАНИЯ, ОТНОСЯТСЯ К

А) огнеопасным

Б) взрывоопасным

В) взрывчатым

Г) горючим

1758. К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМ

СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) настойка пустырника

Б) водорода пероксид

В) серебра нитрат

Г) отвар корней алтея

1759. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМИ

ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОТНОСИТСЯ

А) калия перманганат

Б) рибофлавин

В) настойка йода

Г) нитрофурал

1760. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМИ

ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОТНОСИТСЯ

А) серебра нитрат

Б) ихтиол

В) димедрол

Г) кальция хлорид

1761. К РАБОТЕ С АКВАДИСТИЛЯТОРОМ ДОПУСКАЮТСЯ

А) сотрудники, прошедшие обучение и инструктаж по технике безопасности

Б) фармацевты (провизоры), занимающиеся изготовлением лекарственных

препаратов

В) фармацевты, отработавшие в аптеке не менее 1года

Г) заведующий рецептурно-производственным отделом

1762. НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СТЕРИЛИЗАЦИЯ РАСТВОРОВ ОБЪЕМОМ

А) более 1 литра

Б) менее 1 литра

В) более 500 мл

Г) более 100 мл

1763. СОВОКУПНОСТЬ ТЕХНИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПРИЕМОВ,

КОТОРЫЕ СВОДЯТ К МИНИМУМУ РИСК ПРИ РАБОТЕ

А) техника безопасности

Б) производственная санитария

В) условия труда

Г) гигиена труда

1764. ПЕРВООЧЕРЕДНОЕ ДЕЙСТВИЕ ПРИ ВОЗГОРАНИИ В

ВЫТЯЖНОМ ШКАФУ

А) выключить вентиляцию

Б) затушить очаг пожара

В) вызвать пожарных

Г) закрыть створки вытяжного шкафа

1765. ПОКАЗАНИЯ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ

ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ В

СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

А) ежедневно

Б) 2 раза в день

В) 1 раз в неделю

Г) 1 раз в смену

1766. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКЕ

«ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» НЕОБХОДИМО СОЗДАТЬ УСЛОВИЯ, ЧТОБЫ

ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬВОЗДУХА НЕ ПРЕВЫШАЛА

А) 50%

Б) 60%

В) 65%

Г) 55%

1767. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ОБЛАДАЮЩЕЕ

ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ СВОЙСТВАМИ

А) спирт и спиртовые растворы

Б) глицерин

В) сера

Г) растительные масла

1768. УКАЗАНИЕ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ»

ОБОЗНАЧАЕТ, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ХРАНИТСЯ ПРИ

ТЕМПЕРАТУРЕ

А) от+8°С до +15°С

Б) от +2°С до + 8°С

В) от 0°С до + 15°С

Г) от 0°С до +20°С

1769. ВЕДУЩИМ НАПРАВЛЕНИЕМ САНИТАРНОГО ПРОСВЕЩЕНИЯ

ЯВЛЯЕТСЯ ПРОПАГАНДА

А) здорового образа жизни

Б) современных методов лечения

В) инновационных методов лечения

Г) ответственного самолечения

1770. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ ПОДЛЕЖАТ

ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

А) экстемпоральные лекарственные препараты

Б) воспроизведенные лекарственные препараты

В) оригинальные лекарственные препараты

Г) новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

1771. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПАХУЧИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

А) в герметически закрытой таре

Б) в таре, заполненной доверху

В) в таре залитой сверху парафином

Г) только в стеклянной таре

1772. НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107/У-НП НЕ ТРЕБУЕТСЯ

А) круглой печати медицинской организации

Б) штампа медицинской организации

В) номера медицинской карты больного

Г) печати МО «Для рецептов»

1773. КАК ЧАСТО НЕОБХОДИМО МЕНЯТЬ ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ

ЛИЧНОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО

РЕЖИМА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) ежедневно

Б) 2 раза в неделю

В) 1 раз в неделю

Г) 1 раз в 2 дня

1774. ПРИ ОТПУСКЕ ЭТИЛОВОГО СПИРТА В СМЕСИ, РЕЦЕПТ

ОСТАЕТСЯ В АПТЕКЕ И ХРАНИТСЯ В ТЕЧЕНИЕ

А) 3-х лет

Б) 5-и лет

В) 1 года

Г) возвращается пациенту

1775. ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ ЭТИЛОВОГО СПИРТА ПРИ

ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ

А) килограмм

Б) литр

В) миллимоль

Г) грамм в пересчете на 96° спирт

1776. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ЯРКО ВЫРАЖЕННЫМИ

ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В

А) таре с герметической укупоркой, залитой парафином

Б) холодильнике

В) толстостенной пластмассовой таре

Г) шкафу

1777. В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, В КОТОРЫХ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СПИСКИ ХРАНЯЩИХСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И

ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С УКАЗАНИЕМ ИХ ВЫСШИХ

РАЗОВЫХ ИВЫСШИХ СУТОЧНЫХ ДОЗ, ДОЛЖНЫ ВЫВЕШИВАТЬСЯ

А) на внутренних сторонах дверец сейфов или металлических шкафов

Б) на рабочих местах специалистов

В) на рабочем месте руководителя организации

Г) в помещении, где осуществляется приемочный контроль

1778. ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ К СВЕТУ ЯВЛЯЕТСЯ ВЕЩЕСТВО

А) серебра нитрат

Б) адреналина гидрохлорид

В) перманганат калия

Г) фенотиазин

1779. ДЛЯ ДОСТИЖЕНИЯ БОЛЬШЕЙ СТЕПЕНИ ДИСПЕРСНОСТИ

ВЕЩЕСТВА ИЗМЕЛЬЧАЮТ, ДОБАВЛЯЯ

А) летучие жидкости

Б) трудно измельчаемые вещества

В) пылящие вещества

Г) красящие вещества

1780. ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК III

ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС), ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

(ПВ) И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

ФОРМЫ №

А) 148-1/у-88 «Рецептурный бланк»

Б) 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»

В) 107-1/у «Рецептурный бланк»

Г) 148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»

1781. НАЗНАЧЕНИЕ СПЕЦИАЛЬНОГО РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

ФОРМЫ №107/У-НП

А) выписка лекарственных средств, содержащих наркотические ЛС и психотропные

вещества Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

Б) выписка лекарственных средств, содержащих психотропные вещества Списка III

Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

В) выписка лекарственных средств, содержащих сильнодействующие и ядовитые

вещества

Г) выписка лекарственных средств, обладающих анаболическим действием

1782. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

ИПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ

И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ \_\_\_\_\_\_\_\_\_ ДНЕЙ

А) 15

Б) 10

В) 30

Г) 5

1783. РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 107-1/У ДЕЙСТВИТЕЛЕН

ВТЕЧЕНИЕ \_\_\_\_\_\_\_\_ ДНЕЙ

А) 60

Б) 10

В) 30

Г) 5

1784. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМЕТКОЙ

«CITO» (СРОЧНО) ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ

А) 2 дней

Б) 1 дня

В) 5 дней

Г) 10 дней

1785. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ВХОДЯЩИЕ

ВМИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,

ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ

А) 5 дней

Б) 1 дня

В) 2 дней

Г) 10 дней

1786. ПОНЯТИЕ СВОДА ОБЩИХ ФАРМАКОПЕЙНЫХ СТАТЕЙ

А) государственная фармакопея

Б) фармакопейная статья

В) клинико-фармакологическая статья

Г) формулярная статья

1787. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ПАСПОРТА

ПИСЬМЕННОГОКОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СОСТАВЛЯЕТ

А) 2 месяца

Б) 1 месяц

В) 6 месяцев

Г) 1 год

1788. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЯДОВИТЫХ

ИСИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ

ДОЛЖНЫ ОБОРУДОВАТЬСЯ

А) металлическими шкафами, опечатываемыми или пломбируемыми в конце

рабочего дня

Б) многорубежными системами охранной сигнализации

В) внутренними решетками на оконных проемах, с диаметром прута не менее 16 мм

Г) сейфами не ниже 3-го класса устойчивости к взлому

1789. ПРОВЕРКА ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА

ВПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА

ПРОИСХОДИТЬ

А) ежедневно

Б) еженедельно

В) ежемесячно

Г) один раз в квартал

1790. ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ ЧАСТИ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ

ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА (ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ

ПСИХРОМЕТРЫ) ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И

ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ (М)

А) 3

Б) 1,5

В) 1,7

Г) 2

1791. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ХРАНИМЫЕ В ГЕРМЕТИЧЕСКИ

УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ИЗ МАТЕРИАЛОВ, НЕПРОНИЦАЕМЫХ ДЛЯ ГАЗОВ, ПО

ВОЗМОЖНОСТИ ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ

А) лекарственные средства, требующие защиты от воздействия газов, содержащихся

в окружающей среде

Б) лекарственные средства, требующие защиты от света

В) лекарственные средства, требующие защиты от воздействия влаги

Г) лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания и высыхания

1792. В ТАРЕ ИЗ СВЕТОЗАЩИТНЫХ МАТЕРИАЛОВ, В ТЕМНОМ

ПОМЕЩЕНИИ ИЛИ ШКАФАХ ХРАНЯТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ

СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

А) света

Б) воздействия влаги

В) улетучивания и высыхания

Г) воздействия повышенной температуры

1793. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА В АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИХРАНЯТСЯ

А) в герметически укупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от

помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий и

помещений получения дистиллированной воды

Б) на стеллаже в обычных условиях

В) в месте, защищенном от естественного и искусственного освещения

Г) без соблюдения особых требований

1794. КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТ ОБЛАДАЕТ СВОЙСТВАМИ

А) взрывоопасными

Б) взрывчатыми

В) легкогорючими

Г) легковоспламеняющимися

1795. ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ КАЧЕСТВО

ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

А) частная фармакопейная статья на сырье

Б) общая фармакопейная статья

В) ГОСТ

Г) ФСП

1796. НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ УЧЕТА РАСХОДА СУБСТАНЦИИ

ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА

А) журнал регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических

средств и психотропных веществ

Б) журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для

медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

В) журнал лабораторно-фасовочных работ

Г) журнал учета дефектуры

1797. ЖУРНАЛ ЛАБОРАТОРНО – ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ

ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ УЧЕТА ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ

А) концентратов

Б) мазей по рецепту

В) неводных растворов по требованию медицинских организаций

Г) микстур по рецепту

1798. ТРЕБОВАНИЕ К ОФОРМЛЕНИЮ ЖУРНАЛА ЛАБОРАТОРНО-

ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ

А) пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя аптеки и печатью

(при еѐ наличии)

Б) прошнурован, скреплен подписью руководителя

В) пронумерован, прошнурован

Г) пронумерован, скреплен подписью руководителя

1799. НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ УЧЕТА ИЗГОТОВЛЕННОЙ

ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ

А) журнал лабораторно-фасовочных работ

Б) журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств

В) журнал регистрации результатов контроля лекарственных средств на подлинность

Г) журнал учета дефектуры

1800. ЖУРНАЛ РЕЖИМА СТЕРИЛИЗАЦИИ ИЗГОТОВЛЕННЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ

А) инъекционных растворов

Б) концентратов

В) полуфабрикатов

Г) микстур

1801. ПРОЦЕССЫ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ И

ИНФУЗИЙ РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А) результатов контроля отдельных стадий изготовления

Б) режим стерилизации изготовленных лекарственных препаратов

В) результатов контроля лекарственных средств на подлинность

Г) результатов контроля воды очищенной

1802. ЖУРНАЛ РЕЖИМА СТЕРИЛИЗАЦИИ ИСХОДНЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ МАТЕРИАЛОВ, ПОСУДЫ И ПРОЧЕЕ

ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ

А) пергаментной бумаги, ватно-марлевых тампонов, фильтров

Б) вощеных капсул, фильтров

В) марлевых бинтов, фильтров

Г) пергаментной бумаги, фильтров

1803. В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ВОДЫ

ОЧИЩЕННОЙ ОТРАЖАЮТ

А) дату получения и контроля, № анализа, результаты контроля на отсутствие

примесей

Б) дату получения, результаты контроля на отсутствия примесей, № серии

В) дату контроля, № рецепта

Г) дату получения, № требования МО

1804. В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ПОДЛИННОСТЬ ОТРАЖАЮТСЯ

А) дата контроля, № анализа, наименование лекарственного средства

Б) дата контроля, № рецепта, наименование лекарственного средства

В) № рецепта, № заполняемого штангласа, дата контроля

Г) № требования медицинской организации, наименование лекарственного средства,

№ анализа

1805. ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ПОДЛИННОСТЬ ДОЛЖЕН БЫТЬ

А) пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью аптеки

(при ее наличии)

Б) прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью аптеки

В) пронумерован, прошнурован

Г) пронумерован, скреплен подписью руководителя и печатью аптеки (при ее

наличии)

1806. НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ РЕЦЕПТА НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А) журнал рецептурный

Б) журнал лабораторно-фасовочный

В) журнал контроля органолептического, физического и химического контроля

Г) журнал контроля лекарственных средств на подлинность

1807. РЕЦЕПТЫ, ВЫПИСАННЫЕ С ОШИБКАМИ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ,

РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А) учета неправильно выписанных рецептов

Б) рецептурном

В) регистрации результатов приемочного контроля

Г) учета лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

1808. ОФОРМЛЕНИЕ ШТАНГЛАСОВ, В КОТОРЫХ ХРАНЯТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

А) наименование, дата заполнения, срок годности, подписи заполнившего и

проверившего

Б) наименование, дата заполнения

В) наименование, подписи заполнившего и проверившего

Г) наименование, дата заполнения, срок годности

1809. ОБОРОТНУЮ СТОРОНУ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО

КОНТРОЛЯ ЗАПОЛНЯЮТ

А) до изготовления лекарственной формы

Б) после изготовления лекарственной формы

В) до и после изготовления

Г) не заполняют

1810. ПРАВИЛА ОФОРМЛЕНИЯ ЛИЦЕВОЙ СТОРОНЫ ПАСПОРТА

ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ

А) после изготовления лекарственного препарата по памяти с перечислением

ингредиентов в технологической последовательности

Б) до изготовления лекарственного препарата с перечислением ингредиентов в

технологической последовательности

В) до изготовления с перечислением ингредиентов в произвольной форме

Г) после изготовления с перечислением ингредиентов в соответствии с рецептурной

прописью

1811. СРОК ХРАНЕНИЯ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ В

АПТЕКЕ

А) 2 месяца

Б) 6 месяцев

В) 1 год

Г) 2 года

1812. ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ

НАДПИСИ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» НА ЭТИКЕТКЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) на голубом фоне белый шрифт

Б) на синем фоне белый шрифт

В) на зеленом фоне белый шрифт

Г) на красном фоне белый шрифт

1813. ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ

НАДПИСИ «ХРАНИТЬ В ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ» НА ЭТИКЕТКЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) на синем фоне белый шрифт

Б) на голубом фоне белый шрифт

В) на зеленом фоне белый шрифт

Г) на красном фоне белый шрифт

1814. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ»

НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОЛЖНА ИМЕТЬ ТЕКСТ И

СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) на зеленом фоне белый шрифт

Б) на синем фоне белый шрифт

В) на голубом фоне белый шрифт

Г) на красном фоне белый шрифт

1815. ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ

НАДПИСИ «ОБРАЩАТЬСЯ С ОСТОРОЖНОСТЬЮ» НА ЭТИКЕТКЕ

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) на белом фоне красный шрифт

Б) на зеленом фоне белый шрифт

В) на оранжевом фоне белый шрифт

Г) на синем фоне белый шрифт

1816. ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ

НАДПИСИ «СЕРДЕЧНОЕ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) на оранжевом фоне белый шрифт

Б) на красном фоне белый шрифт

В) на зеленом фоне белый шрифт

Г) на синем фоне белый шрифт

1817. ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ

НАДПИСИ «БЕРЕЧЬ ОТ ОГНЯ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО

ПРЕПАРАТА

А) на красном фоне белый шрифт

Б) на оранжевом фоне белый шрифт

В) на синем фоне белый шрифт

Г) на голубом фоне белый шрифт

1818. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКЕ ДЛЯ

ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ И МАЗЕЙ

А) «Хранить в прохладном и защищенном от света месте»

Б) «Перед употреблением взбалтывать»

В) «Хранить в прохладном месте»

Г) «Хранить в защищѐнном от света месте. Стерильно!»

1819. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКЕ ФЛАКОНА С

НАСТОЕМ ИЛИ ОТВАРОМ

А) «Хранить в прохладном месте». «Перед употреблением взбалтывать»

Б) «Хранить в сухом прохладном месте»

В) «Хранить в сухом и защищенном от света месте»

Г) «Перед употреблением взбалтывать»

1820. СОДЕРЖАНИЕ ЭТИКЕТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА,

ИЗГОТОВЛЕННОГО ДЛЯ НАСЕЛЕНИЯ

А) наименование аптечной организации, подробный способ применения

Б) название отделение стационара, наименование аптечной организации

В) подписи изготовившего, проверившего, отпустившего, наименование аптечной

организации

Г) способ применение с указанием «Внутреннее», «Наружное», наименование

аптечной организации

1821. ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА

ЭТИКЕТКЕ ДЛЯ СУСПЕНЗИЙ

А) «Перед употреблением взбалтывать»

Б) «Обращаться с осторожностью» «Беречь от детей»

В) «Беречь от огня»

Г) «Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 250С»

1822. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ

МИКСТУР

А) «Хранить в прохладном и защищенном от света месте» «Перед употреблением

взбалтывать»

Б) «Обращаться с осторожностью». «Беречь от детей»

В) «Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 250С»

Г) «Беречь от огня». «Обращаться с осторожностью»

1823. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСЬЮ «ПРИГОТОВЛЕНО

АСЕПТИЧЕСКИ» ОФОРМЛЯЮТ

А) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях без

финишной термической стерилизации

Б) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях

В) стерильные лекарственные препараты

Г) инъекционные растворы

1824. ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСЬЮ «СТЕРИЛЬНО»

ОФОРМЛЯЮТ

А) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях

прошедшие финишную термическую стерилизацию

Б) все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях

В) инъекционные растворы

Г) растворы, изготовленные на стерильной воде из стерильных лекарственных

веществ

1825. ОФОРМЛЕНИЕ ЭТИКЕТКИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ,

ИЗГОТОВЛЕННЫЙ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) наименование медицинской и аптечной организации, дата изготовления, срок

годности, способ применения «Внутреннее», «Наружное», № анализа, подпись

изготовившего, проверившего и отпустившего

Б) наименование медицинской и аптечной организации, подробный способ

применения, дата изготовления

В) наименование медицинской и аптечной организации, подробный способ

применения, № рецепта, срок годности, цена

Г) наименование медицинской организации, подробный способ применения, дата

изготовления, № анализа, срок годности, подпись изготовившего

1826. ЖУРНАЛ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ НА ПОДЛИННОСТЬ ЗАПОЛНЯЕТ

А) провизор-аналитик

Б) руководитель аптеки

В) фармацевт

Г) провизор-технолог

1827. РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОВЕДЕНИЯ КАЧЕСТВЕННОГО И

КОЛИЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ

РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А) регистрации результатов органолептического, физического и химического

контроля

Б) регистрации результатов контроля на подлинность

В) регистрации результатов контроля воды очищенной

Г) учета дефектуры

1828. ЭТИКЕТКА ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ НА

БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) зелѐный

Б) оранжевый

В) розовый

Г) синий

1829. ЭТИКЕТКИ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ, МАЗЕЙ, РАСТВОРОВ ДЛЯ

ОРОШЕНИЙ ИМЕЮТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) розовый

Б) зелѐный

В) оранжевый

Г) синий

1830. ЭТИКЕТКА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ И ИНФУЗИЙ ИМЕЕТ НА БЕЛОМ

ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) синий

Б) зелѐный

В) оранжевый

Г) розовый

1831. КТО ЗАПОЛНЯЕТ ЖУРНАЛ ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫХ

РАБОТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ

А) провизор-технолог

Б) провизор-аналитик

В) фасовщик

Г) руководитель аптеки

1832. СТОИМОСТЬ ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНЫМ И

ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

А) приходной части товарного отчета

Б) расходной части товарного отчета

В) кассовой книге

Г) рецептурном журнале

1833. ОФОРМЛЕНИЕ ЭТИКЕТКИ НА КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ

РАСТВОРЫ

А) наименование и концентрация раствора, дата изготовления, срок годности, №

серии, № анализа, подпись изготовившего и проверившего

Б) наименования и концентрация раствора дата изготовления, срок годности, №

серии

В) № анализа, подпись изготовившего и проверившего

Г) наименования и концентрация раствора, дата изготовления

1834. ИНФОРМАЦИЯ, ОТРАЖАЕМАЯ В РЕЦЕПТУРНОМ ЖУРНАЛЕ

А) дата, № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной

формы, стоимость лекарственной формы, адрес больного, примечание

Б) дата, № рецепта, ФИО больного, вид лекарственной формы, адрес больного

В) № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной формы,

стоимость лекарственного препарата, примечание

Г) дата, № рецепта, ФИО больного, стоимость лекарственного препарата,

примечание

1835. В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫХ

РЕЦЕПТОВ ОТРАЖАЮТ

А) № п/п, дату, наименование медицинской организации, ФИО врача, содержание

рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника

Б) ФИО врача, содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного

работника, № серии рецепта

В) номер по порядку, наименование медицинской организации, содержания рецепта,

нарушения, цена

Г) содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника

1836. В ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНОМ ЖУРНАЛЕ В РАЗДЕЛЕ

«ВЫДАНО В РАБОТУ» УКАЗЫВАЮТ

А) дата, № п/п, № серии, наименование товара, ед. измерения, количество, цена,

сумма розничная (в т.ч. посуды)

Б) дата, № п/п, № серии, наименование товара, № анализа

В) дата, наименование товара, ед. измерения, количество, № анализа

Г) наименование товара, ед. измерения, количество, цена, сумма розничная (в т.ч.

посуды), № анализа

1837. НА СБОРНИКЕ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИКРЕПЛЯЕТСЯ БИРКА

С УКАЗАНИЕМ

А) даты получения

Б) марки аппарата

В) срока хранения

Г) метода получения

1838. ПОД ТОВАРНОЙ НОМЕНКЛАТУРОЙ АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ ПОНИМАЮТ

А) совокупность ассортиментных групп

Б) все, что предлагается рынку с целью использования или потребления

В) все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на

витрине в торговом зале

Г) перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача

1839. ГОТОВНОСТЬ ПОТРЕБИТЕЛЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ ТОВАРА

ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

А) спрос

Б) предложение

В) величина (объем) предложения

Г) величина (объем) спроса

1840. ЗАКОН СПРОСА УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО

А) повышение цены на товар ведет к уменьшению величины спроса (при прочих

равных условиях)

Б) повышение спроса всегда вызывает рост предложения

В) прочих повышение цены на товар ведет к увеличению величины спроса (при

равных условиях

Г) с повышением цены на товар возрастает величина предложения (при прочих

равных условиях)

1841. ЗАКОН ПРЕДЛОЖЕНИЯ УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО

А) с повышением цены на товар возрастает величина предложения (при прочих

равных условиях)

Б) повышение спроса всегда вызывает рост предложения

В) повышение цены на товар ведет к уменьшению величины спроса (при прочих

равных условиях)

Г) с понижением цены на товар предложение увеличивается (при прочих равных

условиях)

1842. ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОВЕДЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

А) потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями

Б) предложением и спросом

В) потребительскими предпочтениями и фактором времени

Г) бюджетными ограничениями и фактором времени

1843. КОЛИЧЕСТВО РАЗНОВИДНОСТЕЙ ОДНОГО ВИДА ТОВАРА В

АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХАРАКТЕРИЗУЕТ

А) коэффициент глубины

Б) коэффициент полноты

В) коэффициент широты

Г) коэффициент новизны

1844. ВОЗМОЖНОСТЬ И ЖЕЛАНИЕ ПРОДАВЦА (ПРОИЗВОДИТЕЛЯ)

ПРЕДЛАГАТЬ СВОИ ТОВАРЫ ДЛЯ ПРОДАЖИ НА РЫНКЕ ПО

ОПРЕДЕЛЕННЫМ ЦЕНАМ - ЭТО

А) предложение

Б) спрос

В) реклама

Г) продвижение

1845. РАЗНОСТЬ МЕЖДУ ЧИСЛОМ ОБРАЩЕНИЙ В АПТЕКУ ЗА

КОНКРЕТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ И ЧИСЛОМ ПОКУПОК

ЭТОГО ПРЕПАРАТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ СПРОС

А) неудовлетворенный

Б) действительный

В) явный

Г) реальный

1846. ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАЮТСЯ БЕЗ РАЗМЫШЛЕНИЯ И

СРАВНЕНИЯ МЕЖДУ СОБОЙ НАЗЫВАЮТСЯ ТОВАРЫ

А) повседневного спроса

Б) особого спроса

В) спонтанного спроса

Г) пассивного спроса

1847. ТОВАРНЫЙ АССОРТИМЕНТ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ

МАРКЕТИНГЕ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

А) группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования,

группам покупателей, диапазону цен и др.

Б) все, что предлагается рынку с целью использования или потребления

В) все лекарственные препараты и медицинские изделия, находящиеся на витрине в

торговом зале

Г) совокупность ассортиментных групп; товарных единиц

1848. КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТЬ ТОВАРА – ЭТО

А) совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара,

определяющих его сравнительные позиции на рынке

Б) сформированный в сознании потребителей четкий образ компании или продукта,

отличный от конкурентов

В) успешная деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном

отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов

Г) управленческая деятельность, обеспечивающая товарам успех на рынке

1849. ПОД ТОВАРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ

МАРКЕТИНГЕ ПОНИМАЮТ

А) разновидности (варианты предложений) конкретного товара с присущими только

ему характеристиками

Б) группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования,

В) группы товаров, удовлетворяющие потребности только определенные сегменты

рынка

Г) все лекарственные препараты и медицинские изделия, находящиеся на витрине в

торговом зале

1850. РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТПУСКЕМЫХ

ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, РАЗРЕШАЕТСЯ

А) в специализированных изданиях для медицинских работников

Б) в торговом зале аптеки

В) в СМИ

Г) на транспорте

1851. ГРУППЫ ТОВАРОВ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИЕЙ, УТВЕРЖДЕНЫ НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ

А) ФЗ №61-ФЗ от 2010

Б) ФЗ №99-ФЗ от 2011

В) ФЗ №323-ФЗ от 2011

Г) ФЗ №3-ФЗ от 1998

1852. КНИГА ОТЗЫВОВ И ПРЕДЛОЖЕНИЙ ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ

А) в торговом зале на видном месте

Б) у генерального директора

В) у фармацевта первого стола

Г) у заведующего аптекой

1853. РЕЖИМ РАБОТЫ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) самостоятельно

Б) самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом

В) органом местного самоуправления

Г) органом исполнительной власти субъекта РФ

1854. ПОСЛЕ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ В «ЖУРНАЛЕ

УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ПОСЛЕ СВЕРКИ

КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛП ПОСЛЕДУЮЩИЕ

РАСЧЕТЫ ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ

А) фактического остатка

Б) расхода

В) прихода

Г) страхового запаса

1855. К МИНИМАЛЬНОМУ НАБОРУ ПОМЕЩЕНИЙ, КОТОРЫЕ

ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИМЕТЬ ДЛЯ ОТКРЫТИЯ АПТЕКИ ГОТОВЫХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, НЕ ОТНОСИТСЯ

А) ассистентская

Б) помещения для персонала (комната персонала, кабинет заведующего, санузел,

гардеробная)

В) распаковочная или изолированная зона для распаковки товара

Г) торговый зал

1856. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕКАЧЕСТВЕННОГО ТОВАРА СЛЕДУЕТ

А) поместить товар в карантинную зону аптечной организации

Б) немедленно утилизировать товар

В) поместить товар вместе с остальным товаром

Г) вернуть поставщику

1857. НА ВЫВЕСКЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ТРЕБУЕТСЯ

ОБЯЗАТЕЛЬНОГО УКАЗАНИЯ

А) адресов и телефонов близлежащих и дежурных аптек

Б) режима работы

В) вида организации

Г) место нахождения (в соответствии с учредительными документами) организации

1858. НЕ ИМЕЕТ ПРАВА ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

ПРЕПАРАТЫ РЕЦЕПТУРНОГО НАЗНАЧЕНИЯ

А) аптечный киоск

Б) аптечный пункт

В) производственная аптека

Г) производственная аптека с правом изготовления асептических ЛП

1859. МЕБЕЛЬ, НЕ ИСПОЛЬЗУЕМАЯ В ОСНАЩЕНИИ ТОРГОВОГО

ЗАЛА АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) шкаф для хранения санитарной одежды

Б) витрина для выкладки ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных

организаций, холодильная витрина, холодильники для хранения термолабильных ЛП

В) контрольно-кассовая техника или регистратор продаж

Г) шкафы для хранения ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных

организаций

1860. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК

А) организация, структурное подразделение медицинской организации,

осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение,

изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения

Б) организация, осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и

медицинским организациям

В) организация, осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и

аптечным организациям

Г) организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их

хранение, перевозку

1861. СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ

ГРАЖДАН В РФ», К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНЕСЕНЫ

А) аптечные организации, организации оптовой торговли ЛС

Б) центры контроля качества ЛП

В) центры фармацевтической информации

Г) контрольно-аналитические лаборатории

1862. К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) аптечные склады

Б) аптеки

В) аптечные пункты

Г) аптечные киоски

1863. К ВИДАМ АПТЕК, УТВЕРЖДЕННЫМ МИНИСТЕРСТВОМ

ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РФ, НЕ ОТНОСИТСЯ АПТЕКА

А) медицинской организации

Б) готовых лекарственных форм

В) производственная

Г) производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов

1864. ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАДЗОР В СФЕРЕ

ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ВКЛЮЧАЕТ

ОРГАНИЗАЦИЮ И ПРОВЕДЕНИЕ

А) лицензионного контроля

Б) проверок соблюдения субъектами обращения лекарственных средств

установленных нормативными правовыми актами РФ требований к различным

этапам обращения ЛП

В) фармаконадзора

Г) проверок соответствия лекарственных препаратов, находящихся в гражданском

обороте, установленным требованиям к их качеству

1865. РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ

ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

НАЛИЧИЕМ

А) лицензии

Б) устава организации

В) паспорта аптеки

Г) акта обследования аптеки

1866. СОГЛАСНО ПОЛОЖЕНИЮ О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ

ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ВКЛЮЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ РАБОТЫ И УСЛУГИ В СФЕРЕ

ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

А) распространение лекарственных препаратов

Б) оптовая торговля лекарственными препаратами для медицинского применения

В) розничная торговля, отпуск, изготовление лекарственных препаратов для

медицинского применения

Г) перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения

1867. К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН

СООТВЕТСТВОВАТЬ СОИСКАТЕЛЬ ЛИЦЕНЗИИ (ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ

ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ) ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ

ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО

ПРИМЕНЕНИЯ НЕ ОТНОСИТСЯ НАЛИЧИЕ

А) квалификационной категории

Б) необходимых помещений и оборудования, соответствующих установленным

требованиям

В) высшего фармацевтического образования, стажа работы по специальности не

менее 3 лет

Г) сертификата специалиста

1868. НЕДОСТАТКИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ НЕ МОГЛИ БЫТЬ

ОБНАРУЖЕНЫ ПРИ ОБЫЧНОМ ДЛЯ ДАННОГО ВИДА ТОВАРА ПОРЯДКЕ

ПРИЕМКИ ОТРАЖАЮТСЯ В

А) акте о скрытых недостатках товаров

Б) акте о порче товарно-материальных ценностей

В) акте об установлении расхождений в количестве и качестве при приемке товарно-

материальных ценностей

Г) претензионном письме поставщику

1869. РАБОТНИКУ, КОТОРЫЙ БУДЕТ ПОЛУЧАТЬ ТОВАРНО-

МАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, БУХГАЛТЕР ДОЛЖЕН ВЫПИСАТЬ

А) доверенность

Б) акт об установленном расхождении

В) требование-накладная

Г) удостоверение

1870. К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН

СООТВЕТСТВОВАТЬ ЛИЦЕНЗИАТ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ОПТОВУЮ

ТОРГОВЛЮ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НЕ ОТНОСИТСЯ

А) наличие в ассортименте всего перечня ЖНВЛП

Б) наличие необходимых помещений, соответствующих установленным требованиям

В) соблюдение правил учета ЛП, подлежащих предметно-количественному учету

Г) соблюдение правил хранения ЛП, порядка формирования цен на ЖНВЛП

1871. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ

СОМНЕНИЙ В ИХ КАЧЕСТВЕ

А) с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» хранятся в карантинной

зоне

Б) принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности

В) реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству

Г) хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора

1872. УКАЖИТЕ СРОК ДЕЙСТВИЯ ЛИЦЕНЗИИ НА

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ

А) бессрочно

Б) 1 год

В) 3 года

Г) 5 лет

1873. К ОБОРОТНЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) деньги в кассе

Б) оборудование

В) недвижимость

Г) документы

1874. ОСТАТОК ЛИМИТА ДЕНЕГ В КАССЕ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) руководителем организации

Б) банком

В) аптекой

Г) налоговой инспекцией

1875. ЧЛЕНЫ АКЦИОНЕРНОГО ОБЩЕСТВА НЕСУТ

ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПО СВОИМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВАМ

А) в пределах стоимости своих акций

Б) в пределах вложенных сумм

В) всем своим имуществом

Г) в пределах размера уставного капитала

1876. ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ОСНОВНОГО ОТПУСКА ЗА ОДИН

КАЛЕНДАРНЫЙ ГОД СОСТАВЛЯЕТ

А) 28 календарных дней

Б) 24 календарных дней

В) 14 календарных дней

Г) 1 месяц

1877. ПРИ ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЛП ПРОВЕРЯЮТСЯ

ПОКАЗАТЕЛИ

А) описание, упаковка маркировка

Б) общий объем, упаковка, масса

В) масса, маркировка, описание

Г) упаковка, масса, маркировка

1878. КАК ЧАСТО ПРОВОДЯТ ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ

А) при приеме на работу

Б) 1 раз в квартал

В) 1 раз в месяц

Г) 1 раз в год

1879. ДЛЯ ФАРМАЦЕВТОВ, ЗАНЯТЫХ ИЗГОТОВЛЕНИЕМ

ЛЕКАРСТВЕНЫХ ФОРМ, ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕЙ НЕДЕЛИ

СОСТАВЛЯЕТ

А) 36 часов

Б) 40 часов

В) 44 часа

Г) 46 часов

1880. ПЛАНОВАЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ

ЦЕННОСТЕЙ ПРОВОДИТСЯ

А) 1 раз в год

Б) 1 раз в месяц

В) 1 раз в полгода

Г) 1 раз в 2 года

1881. УКАЖИТЕ ЛИЦЕНЗИРУЕМЫЕ ВИДЫ РАБОТ ДЛЯ АПТЕК

ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А) розничная торговля ЛП

Б) контроль качества ЛП

В) закуп ЛП

Г) оптовая торговля ЛП

1882. КАК НАЗЫВАЮТ ЮРИДИЧЕСКОЕ ЛИЦО ИЛИ

ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ, ОБРАТИВШИХСЯ В

ЛИЦЕНЗИРУЮЩИЙ ОРГАН С ЗАЯВЛЕНИЕМ О ПРЕДОСТАВЛЕНИИ

ЛИЦЕНЗИИ

А) соискатель лицензии

Б) лицензиат

В) акционер

Г) товарищество

1883. ЛИЦЕНЗИЯ МОЖЕТ БЫТЬ АННУЛИРОВАНА ПО РЕШЕНИЮ

А) суда, на основании заявления лицензирующего органа

Б) лицензирующего органа

В) Министерства здравоохранения РФ

Г) органа местного самоуправления

1884. ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ НЕСЕТ

ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПО СВОИМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВАМ

А) всем своим имуществом

Б) в пределах уставного капитала

В) в пределах вклада

Г) в пределах пакета акций

1885. К КОММЕРЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А) унитарное предприятие

Б) фонд

В) учреждение

Г) ассоциация

1886. К НЕКОММЕРЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А) учреждение

Б) унитарное предприятие

В) общество с ограниченной ответственностью

Г) акционерное общество

1887. В ОРГАНИЗАЦИЯХ КАКИХ ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫХ

ФОРМ ПРИБЫЛЬЮ РАСПОРЯЖАЕТСЯ СОБСТВЕННИК, ОСТАВЛЯЯ ЛИШЬ

ЧАСТЬ ЕЕ САМОМУ ПРЕДПРИЯТИЮ?

А) унитарные предприятия

Б) общества с ограниченной ответственностью

В) акционерные общества

Г) полные товарищества

1888. ЗАКЛЮЧЕНИЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ ОПИСИ

ОТРАЖАЕТСЯ В

А) акте результатов инвентаризации

Б) расчете естественной убыли

В) сводной ведомости

Г) описных листах

1889. ТРУДОВОЙ ДОГОВОР – ЭТО

А) соглашение между работодателем и работником

Б) правовой акт, регулирующий социально-правовые отношения в организации

В) правовой акт, устанавливающий общие принципы регулирования трудовых

отношений

Г) договор о материальной ответственности

1890. К ДИСЦИПЛИНАРНЫМ ВЗЫСКАНИЯМ ОТНОСЯТ

А) выговор

Б) дисквалификацию

В) ограничение свободы

Г) административный штраф

1891. ЭКОНОМИЧЕСКИЙ ПОКАЗАТЕЛЬ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А) товарооборот

Б) количество амбулаторной рецептуры

В) лимит денег в кассе

Г) численность персонала

1892. ОСТАТОК ТОВАРА НА НАЧАЛО МЕСЯЦА В ТОВАРНОМ

ОТЧЕТЕ БЕРЕТСЯ ИЗ

А) предыдущего товарного отчета

Б) требований-накладных

В) приходного кассового ордера

Г) расходного кассового ордера

1893. ЧАСТЬ «РАСХОД» ТОВАРНОГО ОТЧЕТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ

СЕТИ ЗАПОЛНЯЕТСЯ ИЗ

А) приходного кассового ордера

Б) расходного кассового ордера

В) предыдущего товарного отчета

Г) требований-накладных

1894. ЮРИДИЧЕСКИЕ ЛИЦА ДЕЙСТВУЮТ В СООТВЕТСТВИИ С ГК

РФ НА ОСНОВАНИИ ДОКУМЕНТОВ

А) учредительных

Б) плановых

В) учетных

Г) финансовых

1895. К УСЛОВНО-ПОСТОЯННЫМ РАСХОДАМ АПТЕКИ ОТНОСЯТ

А) арендную плату

Б) расходы и потери по таре

В) расходы на перевозку товаров

Г) расходы на упаковку товаров

1896. К УСЛОВНО-ПЕРЕМЕННЫМ РАСХОДАМ АПТЕКИ ОТНОСЯТ

А) расходы на хранение товаров

Б) расходы на электроэнергию

В) амортизационные отчисления

Г) расходы на охрану аптеки

1897. ИЗДЕРЖКИ ОБРАЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ЭКОНОМИЧЕСКИ ВЫГОДНО

А) снижать

Б) не иметь

В) не изменять

Г) увеличивать

1898. ПОД ЧИСТОЙ ПРИБЫЛЬЮ АПТЕКИ ПОНИМАЮТ

А) валовую прибыль за вычетом налогов

Б) валовый доход от продажи единицы продукции

В) стоимость излишков лекарственных средств

Г) дооценку по лабораторно-фасовочным работам

1899. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, СПИСАННЫХ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ

НУЖДЫ АПТЕКИ, В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

А) расходной части товарного отчета

Б) приходной части товарного отчета

В) инвентарной книге

Г) рецептурном журнале

1900. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, СПИСАННЫХ В АПТЕКЕ, НА

ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ОТНОСЯТ НА

А) издержки обращения

Б) убытки

В) прибыль

Г) реализацию

1901. СПИСАНИЕ ТОВАРОВ В СВЯЗИ С БОЕМ, ПОРЧЕЙ И

ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛЬЮ В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ

А) во время инвентаризации

Б) ежемесячно

В) 1 раз в квартал

Г) в момент установления факта боя, порчи

1902. СТОИМОСТЬ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННЫЙ УБЫЛИ,

БОЯ, ПОРЧИ И ПР.) АПТЕКИ В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

А) расходной части «товарного отчета»

Б) кассовой книге

В) инвентарной книге

Г) рецептурном журнале

1903. К РАСХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А) сдача выручки в банк

Б) расход товаров на хозяйственные нужды

В) реализация товаров населению

Г) уценка по лабораторно-фасовочным работам

1904. В ВИДЕ САМОСТОЯТЕЛЬНЫХ ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ МОГУТ

БЫТЬ ЗАРЕГИСТРИРОВАНЫ ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ АПТЕЧНЫЕ

ОРГАНИЗАЦИИ, КРОМЕ

А) обособленные подразделения медицинских организаций, расположенные в

сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации

Б) аптечный пункт

В) аптека готовых лекарственных форм

Г) аптечный киоск

1905. ГЛАВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) обеспечение населения качественными, безопасными и эффективными товарами

аптечного ассортимента

Б) контроль качества изготовленных в аптеке лекарств

В) изготовление лекарств по рецептам

Г) информирование врачей и населения о новых лекарственных препаратах

1906. ПРИЕМ, ХРАНЕНИЕ И УПРАВЛЕНИЕ ТОВАРНЫМИ ЗАПАСАМИ

– ЭТО ФУНКЦИЯ

А) логистическая

Б) производственная

В) маркетинговая

Г) сбытовая

1907. ОСОБЕННОСТЬЮ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) наличие обязательной государственной регистрации лекарственных средств

Б) реализация лекарственных средств в количестве, необходимом покупателю

В) соблюдение закона «О защите прав потребителей»

Г) соблюдение правил внутреннего распорядка

1908. РОЗНИЧНУЮ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ

МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

ОРГАНИЗАЦИИ, ИМЕЮЩИЕ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ

ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, КРОМЕ

А) оптовых организаций

Б) медицинских организаций, и их обособленных подразделений, расположенных в

сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации

В) индивидуальных предпринимателей

Г) ветеринарных аптечных организаций

1909. АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИМЕЕТ ПРАВО ПРИОБРЕТАТЬ И

ПРОДАВАТЬ ТОВАРЫ, КРОМЕ

А) канцелярские принадлежности

Б) очковую оптику

В) медицинскую и санитарно-просветительную печатную продукцию

Г) биологически активные добавки к пище

1910. СРОК ИСПЫТАНИЯ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ПРИЕМЕ НА РАБОТУ

НЕ МОЖЕТ ПРЕВЫШАТЬ (В МЕСЯЦАХ)

А) 3

Б) 1

В) 12

Г) 6

1911. ПРАВО ОТПУСКА ЛЕКАРСТВ НАСЕЛЕНИЮ ПО РЕЦЕПТАМ

ИМЕЮТ

А) аптеки

Б) медицинские организации

В) аптечные магазины

Г) аптечные склады

1912. ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ НОРМАТИВНЫМ

ДОКУМЕНТОМ

А) Положением о лицензировании фармацевтической деятельности

Б) Положением о лицензировании медицинской деятельности

В) ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»

Г) ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

1913. СПЕЦИАЛЬНОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ

ЮРИДИЧЕСКИМ ЛИЦОМ ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕМ

КОНКРЕТНОГО ВИДА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

А) лицензия

Б) сертификат

В) декларация

Г) регистрационное удостоверение

1914. ЛИЦЕНЗИЯ НА ПРАВО ЗАНИМАТЬСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ

ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

А) бессрочно

Б) 5 лет

В) 3 года

Г) 1 год

1915. ПЕРИОДИЧЕСКАЯ ПРОВЕРКА ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ И

СОСТОЯНИЯ МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ, А ТАКЖЕ ДЕНЕЖНЫХ

СРЕДСТВ И РАСЧЕТОВ

А) инвентаризация

Б) контрольная проверка

В) товарный отчет

Г) годовой баланс

1916. НОЧНЫМ СЧИТАЕТСЯ ВРЕМЯ РАБОТЫ

А) 22.00-6.00

Б) 20.00-8.00

В) 21.00-9.00

Г) 22.00-7.00

1917. КОНТРОЛЬНАЯ ПРОВЕРКА ТОВАРА ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

ПРОВОДИТСЯ

А) сразу после снятия остатков

Б) после подведения итогов инвентаризации

В) до начала инвентаризации

Г) через месяц после инвентаризации

1918. В ОБЯЗАННОСТИ КАССИРА – ОПЕРАЦИОНИСТА ВХОДИТ

А) оформление книги кассира-операциониста

Б) учет товарно-материальных ценностей

В) оформление приходных и расходных кассовых документов

Г) сдача денег в банк

1919. К ПРИХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТ

А) получение денег из банка

Б) выдачу зарплаты

В) сдачу выручки в банк

Г) выдачуденег под отчет

1920. К РАСХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТ

А) сдачу выручки в банк

Б) получение выручки от покупателей

В) возврат подотчетных средств

Г) поступления из банка

1921. РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЯЗАННОСТЕЙ МЕЖДУ КАССИРАМИ

ПРОИЗВОДИТ

А) бухгалтер

Б) заведующий аптеки

В) кассир-операционист

Г) фармацевт

1922. РЕВИЗИЯ КАССЫ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРОИЗВОДИТСЯ ПРИ

СМЕНЕ

А) кассиров

Б) фармацевтов

В) санитарок

Г) заведующего аптекой

1923. ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА – ЭТО

А) вознаграждение, установленное работнику за выполнение трудовых обязанностей

Б) правовой акт, регулирующий трудовые отношения между работником и

работодателем

В) форма изъятия в бюджет части доходов

Г) оплата за работу, производимую работником, за пределами рабочего времени

1924. ОПЛАЧИВАЕМЫЙ ОТПУСК ПО УХОДУ ЗА РЕБЕНКОМ

СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ)

А) 1,5

Б) 2

В) 3

Г) 2,5

1925. ДЛЯ РАБОТНИКОВ, ЗАНЯТЫХ НА РАБОТЕ С ВРЕДНЫМИ И

ОПАСНЫМИ УСЛОВИЯМИ ТРУДА, НОРМА ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТИ

РАБОЧЕГО ВРЕМЕНИ СОКРАЩАЕТСЯ В НЕДЕЛЮ (В ЧАСАХ) НА

А) 4

Б) 3

В) 6

Г) 1

1926. РАБОТНИК С НЕНОРМИРОВАННЫМ РАБОЧИМ ДНЕМ

ПОЛЬЗУЕТСЯ ВЫХОДНЫМИ И ПРАЗДНИЧНЫМИ ДНЯМИ

А) на общих основаниях, но с особыми правилами регулирования рабочего времени

Б) оплаченными в двойном размере

В) на общих основаниях

Г) по распоряжению работодателя

1927. НОРМАЛЬНАЯ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕГО ВРЕМЕНИ

В НЕДЕЛЮ (В ЧАСАХ)

А) 40

Б) 42

В) 36

Г) 45

1928. ЗА ПЕРЕРАБОТКУ В РЕЖИМЕ НЕНОРМИРОВАННОГО

РАБОЧЕГО ДНЯ ПРЕДУСМАТРИВАЕТСЯ

А) дополнительный оплачиваемый отпуск

Б) дополнительный неоплачиваемый отпуск

В) доплата

Г) отгулы

1929. ПЕРЕЧЕНЬ ДОЛЖНОСТЕЙ РАБОТНИКОВ С

НЕНОРМИРОВАННЫМ РАБОЧИМ ДНЕМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) коллективным договором

Б) правилами внутреннего трудового распорядка

В) трудовым договором

Г) Трудовым кодексом РФ

1930. КАССИР, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ РАСЧЕТЫ С НАСЕЛЕНИЕМ

А) кассир-операционист

Б) старший кассир

В) казначей

Г) кассир-оператор

1931. КРИТЕРИЕМ ВЫБОРА ПОСТАВЩИКА ЯВЛЯЕТСЯ

А) комплексная характеристика поставщика

Б) образование сотрудников

В) репутация поставщика

Г) скорость доставки товара

1932. ОТНОШЕНИЯ МЕЖДУ АПТЕКОЙ И ПОСТАВЩИКОМ

ВКЛЮЧАЮТ В СЕБЯ

А) заключение договора и текущую работу

Б) изучение нормативной документации

В) лицензирование

Г) инвентаризацию

1933. СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПРОДУКЦИИ И ЦЕН

А) прайс-лист

Б) справочник

В) такса

Г) тариф

1934. МАТЕРИАЛЬНО-ОТВЕТСТВЕННОЕ ЛИЦО АПТЕКИ

ПРОИЗВОДИТ ПРИЕМКУ ТОВАРА У ЭКСПЕДИТОРА ПО

А) количеству мест

Б) количеству наименований товара

В) срокам годности

Г) соответствию физико-химических свойств

1935. ВОЗВРАТ ОШИБОЧНО ЗАКАЗАННОГО АПТЕКОЙ ТОВАРА

ПОСТАВЩИКУ

А) допускается, но только на усмотрение Поставщика

Б) возможен, после согласования с территориальными органами Росздравнадзора

В) подлежит списанию и утилизации за счет виновных лиц

Г) не допускается

1936. ЗАКАЗ У ПОСТАВЩИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ

ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ В РЕЕСТРЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РФ

А) невозможен

Б) возможен в экстренных случаях

В) возможен только по согласованию с Росздравнадзором РФ

Г) возможен, только за наличный расчет

1937. ОПЛАТА ЗА ТОВАР НАЛИЧНЫМИ ДЕНЕЖНЫМИ

СРЕДСТВАМИ АПТЕКОЙ

А) разрешается, но в пределах сумм денежных наличных расчетов между

организациями, утвержденных приказом Центробанка РФ

Б) разрешается

В) разрешается, но в пределах сумм денежных наличных расчетов между

организациями, утвержденных приказом банка, с которым работает аптека

Г) запрещается

1938. ОБЬЕКТАМИ ПРИ ПЕРЕВОЗКЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО

АССОРТИМЕНТА ЯВЛЯЮТСЯ

А) товары

Б) заказчики

В) поставщики

Г) транспортные компании (перевозчики)

1939. ПЕРЕВОЗКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА

ПРОИЗВОДИТСЯ ТОЛЬКО

А) аккредитованными грузоперевозчиками

Б) грузоперевозчиками, имеющими собственный транспорт

В) аптечными организациями

Г) оптовыми организациями

1940. ТРАНСПОРТНАЯ НАКЛАДНАЯ – ЭТО ДОКУМЕНТ

А) по которому перевозчик принимает на себя ответственность за груз, полученный

от грузоотправителя

Б) который применяется для оформления продажи (отпуска) товарно-материальных

ценностей сторонней организации.

В) в котором указаны физико-химические свойства перевозимой продукции

Г) который применяется для оформления оплаты товарно-материальных ценностей

сторонней организации.

1941. ПРИ ЗАКЛЮЧЕНИИ ДОГОВОРА ДЛЯ ПОСТАВКИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОСТАВЩИК ДОЛЖЕН ИМЕТЬ

А) лицензию

Б) аккредитацию

В) сертификат

Г) аттестацию

1942. ПРИ ОТСУТСТВИИ СЕРЬЕЗНЫХ НАРУШЕНИЙ СТАТУС

ПОСТАВЩИКА СЧИТАЕТСЯ

А) одобренный

Б) неодобренный

В) условно одобренный

Г) условно неодобренный

1943. РЕКЛАМАЦИЯ – ЭТО

А) претензия покупателя (заказчика) к продавцу (поставщику) по поводу

ненадлежащего качества поставляемой продукции

Б) сведения, касающиеся выявления фактов обращения недоброкачественных,

фальсифицированных или контрафактныхлекарственных средств

В) процесс удаления лекарственного средства из торговой сети из-за его дефектов

Г) отзыв товаров с рынка по инициативе производителя, импортера, дистрибьютора

или соответствующего компетентного органа

1944. ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе

Б) не соответствует требованиям нормативной документации

В) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;

Г) не зарегистрировано в Государственном реестре лекарственных средств

1945. НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) не соответствует требованиям нормативной документации

Б) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе

В) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;

Г) не зарегистрировано в Государственном реестре лекарственных средств

1946. КОНТРАФАКТНОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) находится в обороте с нарушением гражданского законодательства;

Б) не зарегистрировано в Государственном реестре лекарственных средств

В) не соответствует требованиям нормативной документации

Г) сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе

1947. ДИСТРИБЬЮТОРЫ, ИМЕЮЩИЕ СИСТЕМУ ФИЛИАЛОВ НЕ

МЕНЕЕ ЧЕМ В 1/3 СУБЪЕКТОВ РФ

А) национальные

Б) региональные

В) территориальные

Г) муниципальные

1948. К ПРОИЗВОДСТВЕННОМУ ПОДРАЗДЕЛЕНИЮ СКЛАДА

ОТНОСИТСЯ

А) отдел хранения

Б) отдел кадров

В) юридический отдел

Г) бухгалтерия

1949. К ФУНКЦИЯМ ПРИЕМНОГО ОТДЕЛА АПТЕЧНОГО СКЛАДА

ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) кредитование клиентов

Б) контроль качества товара при приеме

В) учет поступивших товаров

Г) приемка товара по количеству

1950. К ФУНКЦИЯМ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО СКЛАДА

ОТНОСЯТСЯ

А) отгрузка товара по заказам покупателя

Б) распределение по местам хранения

В) комплектование заказов

Г) прием товаров от поставщика

1951. ПРОДУКЦИЯ ОДНОГО НАИМЕНОВАНИЯ, ПОСТУПИВШАЯ ПО

ОДНОМУ СОПРОВОДИТЕЛЬНОМУ ДОКУМЕНТУ

А) партия

Б) серия

В) порция

Г) фракция

1952. К ТОВАРОСОПРОВОДИТЕЛЬНЫМ ДОКУМЕНТАМ

ОТНОСИТСЯ

А) товарно-транспортная накладная

Б) приемочный акт

В) прайс-лист

Г) коммерческий акт

1953. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ

ПОСТАВЩИКА МАТЕРИАЛЬНО-ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ АПТЕКИ

А) доверенность

Б) удостоверение

В) авансовый отчет

Г) препроводительная ведомость

1954. С МОМЕНТА ПОЛУЧЕНИЯ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ

ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ АПТЕКИ ДО МОМЕНТА ПЕРЕДАЧИ ЕГО В АПТЕКУ,

МАТЕРИАЛЬНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ТОВАРЫ НЕСЕТ

А) представитель аптеки

Б) заведующая аптекой

В) представитель отдела экспедиции

Г) водитель транспорта аптеки

1955. ГРУЗ, ПОСТУПАЮЩИЙ В ИСПРАВНОЙ ТАРЕ И НЕ

ВЫЗЫВАЮЩИЙ СОМНЕНИЙ В РЕЗУЛЬТАТЕ ОСМОТРА И ВЗВЕШИВАНИЯ,

ПРИНИМАЕТСЯ ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ АПТЕКИ НА СКЛАДЕ ПОСТАВЩИКА ПО

А) количеству мест, и массе брутто

Б) количеству товарных единиц

В) массе нетто

Г) комплектности

1956. АКТ О СКРЫТЫХ НЕДОСТАТКАХ ТОВАРОВ ДОЛЖЕН БЫТЬ

СОСТАВЛЕН ПОСЛЕ ИХ ОБНАРУЖЕНИЯ В ТЕЧЕНИЕ

А) 5 дней

Б) 1 месяца

В) двух недель

Г) 10 дней

1957. ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ

ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В

ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ИЛИ В ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ

СВЯЗАННЫХ С ЛИЧНЫМ, СЕМЕЙНЫМ, ДОМАШНИМ ИЛИ ИНЫМ

ПОДОБНЫМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОРОМ

А) поставки

Б) розничной купли-продажи

В) контрактации

Г) поставки товаров для государственных нужд

1958. ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ

ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО

ИЛИ ИНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С

ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОРОМ

А) розничной купли-продажи

Б) контрактации

В) поставки товаров для государственных нужд

Г) поставки

1959. ПОЛУЧЕНИЕ ТОВАРА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ИЛИ ПОСТАВЩИКА ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ ОРГАНИЗАЦИИ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А) доверенности

Б) приказа руководителя транспортной организации

В) приказа руководителя аптечной организации

Г) удостоверения

1960. МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ,

УТВЕРЖДЕН

А) Правительством Российской Федерации

Б) Министерством здравоохранения РФ

В) Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и

благополучия человека или ее территориальным органом

Г) органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

1961. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В СПЕЦИФИЧЕСКИХ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ УЧИТЫВАЕТСЯ

А) число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на

курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде

Б) метод лекарственного обеспечения населения

В) переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее

вещество

Г) количество коек

1962. ПРАВИЛЬНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ СНАБЖЕНИЯ АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ВЛИЯЕТ НА

А) соблюдение правил ведения кассовых операций

Б) рентабельность аптечной организации

В) формирование ассортиментной политики

Г) формирование оптимального товарного запаса

1963. ВРЕМЯ В ДНЯХ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕАЛИЗУЕТСЯ

ТОВАРНЫЙ ЗАПАС В РАЗМЕРЕ СРЕДНЕЙ ВЕЛИЧИНЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) товарооборачиваемостью

Б) товарооборотом

В) издержками обращения

Г) точкой заказа

1964. К КРИТЕРИЯМ ВЫБОРА ПОСТАВЩИКА НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) система складирования у поставщика

Б) организация поставок, кратность поставок

В) деловая этика, обходительность, дружелюбное отношение

Г) ассортимент и цена предлагаемой продукции

1965. В ЧИСЛО ОСНОВНЫХ НАПРАВЛЕНИЙ ГОСУДАРСТВЕННОГО

РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛП

НЕ ВХОДИТ

А) установление розничных и оптовых цен организациями оптовой торговли и

аптечными организациями

Б) утверждение перечня ЖНВЛП

В) утверждение методики установления органами исполнительной власти субъектов

Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных

размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

Г) установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров

розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

1966. ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ УСТАНОВЛЕННЫХ

ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЖНВЛП

ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А) Министерства здравоохранения РФ

Б) Росздравнадзора

В) Роспотребнадзора

Г) организаций- производителей ЛП

1967. УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ

НАДБАВОК И ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ

НА ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И

ВАЖНЕЙШИХ ЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А) органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации

Б) Правительства РФ

В) Росздравнадзора

Г) Роспотребнадзора

1968. ОРГАНЫ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РФ

УСТАНАВЛИВАЮТ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ И ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ

НАДБАВКИ К ЦЕНАМ ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В

А) перечень ЖНВЛП

Б) перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную

социальную помощь в виде набора социальных услуг

В) перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную

социальную помощь с финансированием из регионального бюджета

Г) минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи

1969. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК

УСТАНАВЛИВАЮТСЯ К

А) фактическим отпускным ценам производителей ЖНВЛП

Б) зарегистрированным ценам производителей ЖНВЛП

В) ценам, определяемым региональным тарифным соглашением

Г) фактическим отпускным ценам организации оптовой торговли ЖНВЛП

1970. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ

НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП

А) устанавливаются в процентах

Б) дифференцированы по стоимости, исходя из зарегистрированной цены

производителя ЛП

В) устанавливаются в абсолютной сумме

Г) дифференцированы по стоимости, исходя из оптовой цены ЛП

1971. ПРОЦЕДУРА ФОРМИРОВАНИЯ РОЗНИЧНОЙ ЦЕНЫ НА

ЖНВЛП, ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕКУ ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ

ТОРГОВЛИ, ПРЕДУСМАТРИВАЕТ СУММИРОВАНИЕ

А) отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и суммы розничной

надбавки, рассчитанной к фактической отпускной цене производителя ЛП

Б) отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и розничной надбавки,

рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

В) фактической отпускной цены производителя ЛП (без НДС) и розничной надбавки,

рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

Г) цены регистрации ЛП и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной

цене производителя ЛП

1972. СТРАТЕГИЯ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ АПТЕКИ ПО

ВЫПОЛНЕНИЮ ЗАДАЧИ ПО УВЕЛИЧЕНИЮ ОБЪЕМА ПРОДАЖ

ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ИЗУЧЕНИИ

А) спроса

Б) товарооборачиваемости

В) ассортимента

Г) предложения

1973. В СИСТЕМЕ ЦЕНООБРАЗУЮЩИХ ФАКТОРОВ К ФАКТОРАМ

СПРОСА НА ЛП ОТНОСЯТ

А) эффективность и безопасность ЛП, стоимость курса лечения

Б) тип рынка, группы врачей, назначающих ЛП

В) количество производителей-конкурентов ЛП, тип рынка

Г) величину расходов государства на здравоохранение

1974. ПРИ ФОРМИРОВАНИИ В АПТЕКЕ РОЗНИЧНЫХ ЦЕН НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА

МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ

А) торговые надбавки

Б) калькулирование себестоимости

В) нормативы потребления ЛП

Г) уровень издержек обращения

1975. К ФАКТОРАМ, НЕ ВЛИЯЮЩИМ НА ФОРМИРОВАНИЕ ЦЕН В

АПТЕКЕ, ОТНОСЯТСЯ

А) правила отпуска ЛП из аптечных организаций

Б) месторасположение аптеки (спальный, рабочий район, либо деловой квартал в

центре города)

В) государственное регулирование цен на ЛП

Г) наличие конкурентов вблизи (в одном и том же здании, либо в здании рядом)

1976. ДЕНЕЖНОЕ ВЫРАЖЕНИЕ СТОИМОСТИ ТОВАРА ИЛИ УСЛУГИ

В УСЛОВИЯХ РЫНКА ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ ПОНЯТИЕМ

А) цена

Б) прибыль

В) рентабельность

Г) спрос

1977. В СООТВЕТСТВИИ С ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ ОТ 12.04.2010

№61-ФЗ (РЕД. ОТ 28.12.2017) "ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ"

ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ УТВЕРЖДАЕТСЯ СРОКОМ НА

А) один год

Б) два года

В) 5 лет

Г) неопределенный срок

1978. ПРЕДЕЛЬНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ ДЛЯ ФОРМИРОВАНИЯ

ОТПУСКНЫХ И РОЗНИЧНЫХ ЦЕН УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) органами исполнительной власти субъектов РФ

Б) Правительством РФ

В) Министерством здравоохранения РФ

Г) аптечной организацией

1979. ПРИ ФОРМИРОВАНИИ ЦЕНЫ НА ТОВАР, НЕОБХОДИМО

УЧИТЫВАТЬ ТРЕБОВАНИЯ СЛЕДУЮЩИХ ЭКОНОМИЧЕСКИХ ЗАКОНОВ

А) стоимости и спроса

Б) стоимости и убывающей отдачи

В) спроса и убывающей отдачи

Г) убывающей отдачи и убывающей предельной полезности

1980. ОТНОШЕНИЕ ЦЕНЫ ЛП В ДАННОМ ПЕРИОДЕ К ЦЕНЕ ЛП В

ПРЕДЫДУЩЕМ ПЕРИОДЕ НАЗЫВАЕТСЯ

А) индексом цен

Б) текущим планированием

В) издержками обращения

Г) конкуренцией

1981. САМАЯ НИЗКАЯ ЦЕНА НА ТОВАР УСТАНАВЛИВАЕТСЯ НА

СТАДИИ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА

А) зрелости

Б) роста

В) упадка

Г) внедрения

1982. САМАЯ ВЫСОКАЯ ЦЕНА НА ТОВАР УСТАНАВЛИВАЕТСЯ НА

СТАДИИ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА

А) внедрения

Б) зрелости

В) роста

Г) упадка

1983. ЦЕЛЬЮ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ,

ЯВЛЯЕТСЯ

А) увеличение объема продаж

Б) снижение объема продаж

В) изучение рынка

Г) сегментирование рынка

1984. ЦЕНА НА ЭКСТЕМПОРАЛЬНУЮ РЕЦЕПТУРУ, КРОМЕ

СТОИМОСТИ ИНГРИДИЕНТОВ, АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ, ВКЛЮЧАЕТ

А) тарифы за изготовление

Б) розничную надбавку

В) оптовую надбавку

Г) зарплату сотрудников

1985. НАЛОГ НА ДОБАВЛЕННУЮ СТОИМОСТЬ ОТНОСИТСЯ К

СЛЕДУЮЩЕМУ ВИДУ НАЛОГОВ

А) косвенному регрессивному

Б) прямому регрессивному

В) косвенному прогрессивному

Г) прямому прогрессивному

1986. ЦЕНА, УСТАНАВЛИВАЕМАЯ ЗАВОДОМ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ И

ВКЛЮЧАЮЩИЕ В СЕБЯ РАСХОДЫ НА ИЗГОТОВЛЕНИЕ ЛП ЭТО

А) отпускная цена производителя

Б) отпускная цена оптовой организации

В) розничная цена

Г) тариф

1987. ЦЕНА, ФОРМИРУЕМАЯ ЗА СЧЕТ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ

ПРОИЗВОДИТЕЛЯ И ПРЕДЕЛЬНОЙ ОПТОВОЙ НАДБАВКИ ЭТО

А) отпускная цена оптовой организации

Б) отпускная цена производителя

В) розничная цена

Г) тариф

1988. ЦЕНА, ФОРМИРУЕМАЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ, ЗА СЧЕТ

ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ОПТОВОЙ ОРГАНИЗАЦИИ И ПРЕДЕЛЬНОЙ

РОЗНИЧНОЙ НАДБАВКИ ЭТО

А) розничная цена

Б) тариф

В) отпускная цена оптовой организации

Г) отпускная цена производителя

1989. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ

НАДБАВОК НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ К ФАКТИЧЕСКИМ ЦЕНАМ

ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ В ПРОЦЕНТАХ И

ДИФФЕРЕНЦИРУЮТСЯ В ЗАВСИМОСТИ ОТ

А) стоимости лекарственного препарата

Б) фармакологической группы лекарственного препарата

В) количества потребления

Г) курсового приема

1990. РЕАЛИЗАЦИЯ ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ НАЛИЧИИ

А) протокола согласования цен

Б) реестра ЖНВЛП

В) акта о приемки

Г) акта приемочного контроля

1991. ФОРМИРОВАНИЕ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛП

ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНЗАЦИЯМИ,

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ИСХОДЯ ИЗ

А) фактической отпускной цены производителя

Б) зарегистрированной цены производителя

В) отпускной цены оптовой организации

Г) зарегистрированной цены оптовой организации

1992. К ФУНКЦИИ ЦЕНЫ, КОТОРАЯ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

ВЫПОЛНЕНИИ РОЛИ ИЗМЕРИТЕЛЯ ОЦЕНКИ ОБЩЕСТВЕННО-

НЕОБХОДИМЫХ ЗАТРАТ И РЕЗУЛЬТАТОВ ОТНОСЯТ К

А) учетной

Б) регулирующей

В) стимулирующей

Г) распределительной

1993. К ФАКТОРАМ, ВЛИЯЮЩИМ НА ЦЕНООБРАЗОВАНИЕ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) факторы времени

Б) факторы среды

В) факторы предложения

Г) факторы спроса

1994. СТЕПЕНЬ ЧУСТВИТЕЛЬНОСТИ К ЦЕНЕ ЛП ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) коэффициентом эластичности

Б) коэффициентом спроса

В) коэффициентом товарооборачиваемости

Г) коэффициентом предложения

1995. ЗА НАРУШЕНИЕ ПРАВИЛ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ

ПРЕДУСМОТРЕНА

А) административная ответственность

Б) гражданско-правовая ответственность

В) уголовная ответственность

Г) материальная ответственность

1996. ЦЕНЫ, УСТАНАВЛИВАЕМЫЕ НА ПРОДУКЦИЮ НА ОСНОВЕ

СПРОСА И ПРЕДЛОЖЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ, НАЗЫВАЮТ

А) свободными ценами

Б) регулируемыми ценами

В) государственными ценами

Г) зарегистрированными ценами

1997. СТОИМОСТЬ ТОВАРА В ДЕНЕЖНОМ ВЫРАЖЕНИИ – ЭТО

А) цена

Б) сумма

В) курс

Г) плата

1998. ЦЕНА ПО ХАРАКТЕРУ ОБСЛУЖИВАЕМОГО ОБОРОТА

А) оптовая

Б) свободная

В) регулируемая

Г) базисная

1999. РЕГУЛИРУЕМЫЕ ЦЕНЫ СКЛАДЫВАЮТСЯ ПОД

ВОЗДЕЙСТВИЕМ

А) спроса и предложения

Б) только предложения

В) производителя

Г) только спроса

2000. ФАКТОРЫ, ВЫЗЫВАЮЩИЕ ПОВЫШЕНИЕ ЦЕН

А) совершенствование товара, улучшение его качества;

Б) расширение и рост производства;

В) уменьшение издержек производства и оборота

Г) высокий уровень конкуренции

2001. ЦЕНЫ ПО СТЕПЕНИ ОБОСНОВАННОСТИ

А) базисные

Б) свободные

В) фиксируемые

Г) розничные

2002. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ

НА ЖНВЛП УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) Правительством субъекта РФ

Б) Правительством РФ

В) Министерством здравоохранения РФ

Г) Территориальными органами управления здравоохранением

2003. ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ НА

ЖНВЛП УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) Правительством субъекта РФ

Б) Правительством РФ

В) Министерством здравоохранения РФ

Г) Министерством здравоохранения субъекта РФ

2004. НДС НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СОСТАВЛЯЕТ

А) 10%

Б) 11%

В) 15%

Г) 18%

2005. ГОСУДАРСТВЕННОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ ПОДЛЕЖАТ ЦЕНЫ

НА

А) жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты

Б) все лекарственные средства

В) детское питание

Г) очковую оптику

2006. ДЛЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ СЕБЕСТОИМОСТЬ ТОВАРА

СКЛАДЫВАЕТСЯ ИЗ

А) издержек производства и стоимости сырья

Б) издержек обращения и транспортных расходов

В) стоимости готовой продукции

Г) издержек производства и прибыли

2007. НДС НА ПАРАФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ПРОДУКЦИЮ

СОСТАВЛЯЕТ

А) 18%

Б) 15%

В) 10%

Г) 20%

2008. ОПТОВУЮ НАДБАВКУ НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И

ВАЖНЕЙШИЕ ЛЕКАРТСВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СЧИТАЮТ ОТ ЦЕНЫ

А) производителя без НДС

Б) Государственного реестра цен на лекарственные средства

В) розничной

Г) производителя с НДС

2009. РОЗНИЧНУЮ НАДБАВКУ НА ЖНВЛП АПТЕКИ, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ

ПЛАТЕЛЬЩИКАМИ НДС, СЧИТАЮТ ОТ ЦЕНЫ

А) производителя без НДС

Б) Государственного реестра цен на лекарственные средства

В) оптовой

Г) производителя с НДС

2010. РОЗНИЧНУЮ НАДБАВКУ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ,

КРОМЕ ЖНВЛП, АПТЕКИ, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ ПЛАТЕЛЬЩИКАМИ НДС,

СЧИТАЮТ ОТ ЦЕНЫ

А) оптовой без НДС

Б) производителя без НДС

В) производителя с НДС

Г) оптовой с НДС

2011. ПРИ УСТАНОВЛЕНИИ РАЗМЕРА НАДБАВКИ РЕГИОНА НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП,

УЧИТЫВАЮТСЯ

А) расположение района региона, цена производителя

Б) пожелания проживающих в регионе

В) учетная политика аптеки

Г) среднерозничная цена лекарственных препаратов

2012. МЕТОДИКА ФОРМИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖНВЛП

УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) Правительством РФ

Б) Министерством здравоохранения РФ

В) Правительством субъекта РФ

Г) Министерством здравоохранения субъекта РФ

2013. ПРЕДЕЛЬНАЯ РОЗНИЧНАЯ НАДБАВКА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

СРЕДСТВА, НЕ ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И

ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, РАССЧИТЫВАЕТСЯ ОТ

А) отпускной цены оптовой сети

Б) отпускной цены предприятия-изготовителя

В) зарегистрированной цены

Г) себестоимости лекарственного препарата

2014. КОНТРОЛЬ ЗА ЦЕНООБРАЗОВАНИЕМ НА ЖНВЛП

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) Правительством РФ

Б) Министерством здравоохранения РФ

В) Правительством субъекта РФ

Г) Министерством здравоохранения субъекта РФ

2015. ЦЕЛЬЮ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

МОЖЕТ БЫТЬ

А) увеличение объема продаж

Б) снижение объема продаж

В) анализ деятельности конкурентов

Г) изучение рынка

2016. ЦЕНА НА ЭКСТЕМПОРАЛЬНУЮ РЕЦЕПТУРУ, КРОМЕ

СТОИМОСТИ ИНГРЕДИЕНТОВ И АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ, ВКЛЮЧАЕТ

А) тарифы за изготовление

Б) заработную плату сотрудников

В) оплату за охрану помещений

Г) торговую надбавку

2017. ПОСТУПЛЕНИЕ ТОВАРОВ В АПТЕКУ ОТ ПОСТАВЩИКА

ПРОИЗВОДИТСЯ В ЦЕНАХ

А) оптовых

Б) розничных

В) базисных

Г) фиксированных

2018. ПРОЦЕСС ФОРМИРОВАНИЯ СТОИМОСТИ ТОВАРОВ И УСЛУГ

А) ценообразование

Б) регулирование цен

В) ценовая политика

Г) оценка

2019. В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ЗВЕНА КАНАЛА ТОВАРОДВИЖЕНИЯ В

АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРИМЕНЯЮТ ЦЕНЫ

А) розничные

Б) оптовые

В) закупочные

Г) государственные

2020. ОСНОВНАЯ СИСТЕМА ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ

А) рыночная

Б) свободная

В) регулируемая

Г) фискальная

2021. ДЛЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОПТОВОЙ НАДБАВКОЙ НА ЖНВЛП

ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) протокол согласования цен поставки лекарственных препаратов, включенных в

перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

Б) товарно-транспортная накладная

В) счет-фактура

Г) реестр сертификатов

2022. ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, УСТАНАВЛИВАЮЩАЯ РАВНОВЕСИЕ

МЕЖДУ СПРОСОМ И ПРЕДЛОЖЕНИЕМ

А) регулирующая

Б) стимулирующая

В) распределительная

Г) учетная

2023. ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, ПОБУЖДАЮЩАЯ К УЛУЧШЕНИЮ

КАЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ И ОБНОВЛЕНИЮ АССОРТИМЕНТА

А) стимулирующая

Б) распределительная

В) учетная

Г) регулирующая

2024. ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМАЯ С ПОМОЩЬЮ

СИСТЕМЫ НАЛОГООБЛОЖЕНИЯ

А) распределительная

Б) учетная

В) стимулирующая

Г) регулирующая

2025. ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ

ЦЕН ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ НА ЖНВЛП, СОДЕРЖИТ В СЕБЕ ИНФОРМАЦИЮ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, КРОМЕ

А) условие отпуска

Б) наименование производителя

В) наименование лекарственного препарата

Г) номер регистрационного удостоверения

2026. ПУТЬ, КОТОРЫЙ ТОВАР ПРОХОДИТ ОТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

ПРОДУКЦИИ ДО КОНЕЧНОГО ПОТРЕБИТЕЛЯ

А) канал товародвижения

Б) рыночный путь

В) товарооборот

Г) товарооборачиваемость

2027. МАССА ТРАНСПОРТНОЙ УПАКОВКИ ВМЕСТЕ С

ПРОДУКЦИЕЙ НАЗЫВАЕТСЯ

А) брутто

Б) нетто

В) общим весом

Г) партией

2028. ЕСЛИ ВО ВРЕМЯ ПОСТУПЛЕНИЯ ТОВАРОВ ДОКУМЕНТЫ

ПОСТАВЩИКА ОТСУТСТВУЮТ, ПРИЕМНАЯ КОМИССИЯ СОСТАВЛЯЕТ

А) акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика

Б) приемный акт

В) коммерческий акт

Г) акт приемочного контроля

2029. ИНФОРМАЦИЯ О НАИМЕНОВАНИИ, ХАРАКТЕРИСТИКЕ И

ОБЪЕМЕ ТОВАРА СОДЕРЖИТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПЛИ-ПРОДАЖИ

А) предмет и объем поставки

Б) преамбула

В) права и обязанности сторон

Г) порядок сдачи товара

2030. ИНФОРМАЦИЯ О ГАРАНТИЯХ НА СЛУЧАЙ НАРУШЕНИЯ

УСЛОВИЙ ДОГОВОРА ОДНОЙ ИЗ СТОРОН, САНКЦИЯХ (ЗА ПРОСРОЧКУ

ПЛАТЕЖА, НЕДОПОСТАВКУ, НЕОБОСНОВАННЫЙ ОТКАЗ) В ВИДЕ

НЕУСТОЙКИ, УПЛАЧИВАЕМЫХ СТОРОНОЙ, НЕ ВЫПОЛНИВШЕЙ СВОИХ

ОБЯЗАТЕЛЬСТВ, СОДЕРЖИТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПЛИ-ПРОДАЖИ

А) ответственность сторон

Б) предмет поставки

В) порядок сдачи-приемки товара

Г) преамбула

2031. ПОД КОЛИЧЕСТВОМ ИЗДЕЛИЙ ОДНОГО ТИПА,

ОТГРУЖАЕМЫХ ОДНОВРЕМЕННО В ОДИН АДРЕС ПО ОДНОМУ

ТРАНСПОРТНОМУ ДОКУМЕНТУ ПОНИМАЕТСЯ

А) партия товара

Б) стандарт

В) серия товара

Г) норма отгрузки

2032. С РАБОТНИКОМ, КОТОРЫЙ ВЕДЕТ УЧЕТ ТОВАРНО-

МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ НА СКЛАДЕ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ЗАКЛЮЧЕН

А) договор о полной материальной ответственности

Б) коллективный договор

В) договор поставки

Г) договор купли-продажи

2033. ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА МОГУТ ВОЗНИКНУТЬ

КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ

А) бой, порча, недостача товара

Б) недоброкачественные товары

В) фальсифицированные товары

Г) контрафактные товары

2034. ПРИЕМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПРЕДПОЛАГАЕТ

ПРОВЕРКУ

А) количества мест и массу брутто и проверку количества товарных единиц и массу

нетто

Б) только количества мест и массу нетто

В) только количества товарных единиц и массу нетто

Г) только количества мест

2035. АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ (ПОЛУЧАТЕЛЬ) ОБЯЗАНА

ВЫЗВАТЬ ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ПОСТАВЩИКА ДЛЯ УЧАСТИЯ В ПРИЕМКЕ

ТОВАРОВ

А) в случаях, предусмотренных в договоре поставки

Б) выборочно при поставке в течение срока действия договора

В) при каждой поставке товара

Г) выборочно при поставках в течение календарного года

2036. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕ МОГУТ

ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛП ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ

ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РФ ПОРЯДКЕ

А) физическим лицам для личного, семейного, домашнего использования

Б) организациям оптовой торговли ЛП, производителям ЛП для целей производства

ЛП

В) медицинским организациям

Г) научно-исследовательским организациям для научно-исследовательской работы

2037. В МОМЕНТ РАЗГРУЗКИ ПОСТУПИВШЕГО ОТ ОРГАНИЗАЦИИ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ТОВАРА ПРОИСХОДИТ ПРИЕМКА

А) по количеству мест и массе брутто

Б) по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров

В) только по массе брутто

Г) только по массе нетто

2038. ДЛЯ УЧЕТА СРОКОВ ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ ВЕДЕТСЯ

А) стеллажная карточка

Б) карточка складского учета

В) ведомость выборки

Г) инвентарная карточка

2039. ПРАВИЛА ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ

А) МЗ и СР РФ № 1222н от 2010 г.

Б) МЗ РФ № 137 от 2003 г.

В) МЗ РФ № 706н от 2010 г.

Г) МЗ РФ № 318 от 1997 г.

2040. ПРИ УПАКОВКЕ ТОВАРОВ В НЕСКОЛЬКО ГРУЗОВЫХ МЕСТ

УПАКОВОЧНЫЙ ЛИСТ ВКЛАДЫВАЮТ В

А) каждое грузовое место

Б) первое грузовое место

В) нечетные места

Г) не вкладывают

2041. СРОК ИСПОЛНЕНИЯ ПОСТАВЩИКОМ ОБЯЗАННОСТИ

ПЕРЕДАТЬ ТОВАР ПОКУПАТЕЛЮ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ)

ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) договором купли-продажи

Б) устной договоренностью между получателем и поставщиком

В) Федеральным законом № 61 от 2010

Г) приказом МЗ и СР РФ №1222н от 2010

2042. НЕДОСТАТОК, КОТОРЫЙ СТАЛ ОЧЕВИДНЫМ В ТЕЧЕНИЕ

НЕКОТОРОГО ПЕРИОДА ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ДЛЯ ОБНАРУЖЕНИЯ

КОТОРОГО В МОМЕНТ ПОЛУЧЕНИЯ ТРЕБОВАЛИСЬ СПЕЦИАЛЬНЫЕ

ЗНАНИЯ ИЛИ СПЕЦИФИЧЕСКИЕ СПОСОБЫ ПРИЕМКИ ОТНОСИТСЯ К

А) скрытым

Б) непубличным

В) спецефичным

Г) законным

2043. КАЧЕСТВО ПОСТАВЛЯЕМЫХ ТОВАРОВ, А ТАКЖЕ

ОСТАТОЧНЫЕ СРОКИ ГОДНОСТИ ТОВАРОВ ОГОВАРИВАЮТСЯ В РАЗДЕЛЕ

ДОГОВОРА

А) качество и комплектность товара

Б) порядок приемки

В) предмет договора

Г) порядок поставки

2044. ДОГОВОР ПОСТАВКИ ПОДПИСЫВАЕТСЯ

А) руководителем организации, либо лицом, имеющим доверенность на право

заключения договора

Б) только главным бухгалтером

В) только заместителем руководителя

Г) только материально-ответственным лицом

2045. СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТОЧКА

А) служит для контроля за реализацией лекарств по срокам годности

Б) поступает в аптеку вместе с товаром

В) является приложением к карточке складского учета

Г) служит основанием для списания товара

2046. ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ

ЛП, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ НАЗЫВАЕТСЯ

А) организацией оптовой торговли

Б) аптечной организацией

В) аптечным киоском

Г) аптечным пунктом

2047. В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕЧНЫЙ СКЛАД

ПРЕДСТАВЛЯЕТ

А) оптовое звено

Б) розничное звено

В) конечных потребителей

Г) производителя

2048. ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ СВЯЗИ МЕЖДУ ПОСТАВЩИКАМИ И

ПОКУПАТЕЛЯМИ ОФОРМЛЯЮТСЯ

А) договором поставки

Б) договором о материальной ответственности

В) трудовым договором

Г) соглашением сторон

2049. ЛИЦЕНЗИЯ НА ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ВЫДАЕТСЯ

А) федеральными органами управления

Б) региональными органами управления

В) местными органами управления

Г) частными организациями

2050. УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ ПРИЕМНОГО ОТДЕЛА АПТЕЧНОГО

СКЛАДА

А) приемный акт

Б) стеллажная карточка

В) карточка складского учета

Г) упаковочный лист

2051. УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО

СКЛАДА

А) упаковочный лист

Б) карточка складского учета

В) приемный акт

Г) стеллажная карточка

2052. ЧТО ОБЯЗАНА РАЗМЕСТИТЬ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ

ТОРГОВЛИ В УДОБНОМ ДЛЯ ОЗНАКОМЛЕНИИ МЕСТЕ

А) лицензию

Б) штатное расписание

В) инструктаж по технике безопасности

Г) документ по приостановке реализации ЛП

2053. ПРИ ОФОРМЛЕНИИ КАРТОЧКИ СКЛАДСКОГО УЧЕТА В

КАКИХ ПОКАЗАТЕЛЯХ ВЕДЕТСЯ УЧЕТ

А) номенклатурно-количественно-суммовых

Б) номенклатурно-количественных

В) номенклатурно-суммовых

Г) количественно-суммовых

2054. В ОТДЕЛЕ ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО СКЛАДА

ОСУЩЕСТВЛЯЮТ

А) отправку товара

Б) приемку товара

В) контроль качества товара

Г) фасовку товара

2055. УЧЕТ В НОМЕНКЛАТУРНО-КОЛИЧЕСТВЕННО-СУММОВЫХ

ПОКАЗАТЕЛЯХ ВЕДЕТСЯ

А) на карточках складского учета

Б) на товарно-транспортных накладных

В) на стеллажных карточках

Г) на реестре приходных (расходных )документов

2056. НА ВСЕ ПОСТУПИВШИЕ И ОТПУЩЕННЫЕ ТОВАРЫ В ОТДЕЛЕ

ХРАНЕНИЯ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) карточка складского учета

Б) журнал регистрации поступившего груза

В) приемочный акт

Г) упаковочный лист

2057. ЧТО ОЗНАЧАЕТ МАССА БРУТТО

А) масса товара с упаковкой

Б) масса товара без упаковки

В) общая масса однородных товаров

Г) масса однородных товаров

2058. КАК ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОКОНЧАТЕЛЬНАЯ ПРИЕМКА

ТОВАРА

А) по количеству и качеству

Б) по общей стоимости

В) по массе брутто

Г) по массе нетто

2059. КАК ПРОИЗВОДЯТ ПРИЕМ ТОВАРА НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ,

ЕСЛИ ТОВАР ЕЩЕ НЕ УПАКОВАН

А) по количеству товарных единиц и массе нетто

Б) по количеству мест и массе брутто

В) по общей стоимости

Г) по количеству мест

2060. КАК ПРОИЗВОДЯТ ПРИЕМ ТОВАРА НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ,

ЕСЛИ ТОВАР УЖЕ УПАКОВАН

А) по количеству мест и массе брутто

Б) по количеству товарных единиц и массе нетто

В) по общей стоимости

Г) по количеству мест

2061. СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТА, КАК ДОКУМЕНТ,

ИДЕНТИФИЦИРУЮЩИЙ ХРАНЯЩИЕСЯ ЛП, НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ

ИНФОРМАЦИЮ О

А) стоимости ЛП

Б) наименовании ЛП

В) номере серии ЛП

Г) производителе ЛП

2062. СКЛАДСКИЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ

И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛП ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОРУДОВАНЫ НЕСГОРАЕМЫМИ

И УСТОЙЧИВАМИ СТЕЛЛАЖАМИ, КОТОРЫЕ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ОТ

ПОЛА И СТЕН НА РАССТОЯНИИ (М)

А) 0,25

Б) 1

В) 1,35

Г) 0,5

2063. К КАКОЙ КАТЕГОРИИ ПОМЕЩЕНИЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НС И ПВ

ОТНОСЯТ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

А) 1 категории

Б) 2 категории

В) 3 категории

Г) 4 категории

2064. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛП В ОРГАНИЗАЦИЯХ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ДОЛЖНЫ ОСНАЩАТЬСЯ

А) термометрами и гигрометрами

Б) термометрами и барометрами

В) гигрометрами и барометрами

Г) термометрами и тонометрами

2065. ДЛЯ ЗАЩИТЫ ПОСТУПАЮЩЕГО ГРУЗА ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ

АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ, НА СКЛАДЕ СОЗДАЕТСЯ ЗОНА

А) разгрузки

Б) приемки

В) хранения

Г) экспедиции

2066. ПОТРЕБИТЕЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА,

ПРИОБРЕТАЮЩИЕ ТОВАР С ЦЕЛЬЮ ЕГО ДАЛЬНЕЙШЕГО

ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ПЕРЕПРОДАЖИ

А) институциональные

Б) промежуточные

В) конечные

Г) концептуальные

2067. ПОТРЕБИТЕЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА,

ПРИОБРЕТАЮЩИЕ ТОВАР С ЦЕЛЬЮ ЕГО ДАЛЬНЕЙШЕГО ЛИЧНОГО

ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

А) конечные

Б) институциональные

В) промежуточные

Г) концептуальные

2068. ПРОМЕЖУТОЧНЫМИ ПОТРЕБИТЕЛЯМИ НА

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ЯВЛЯЮТСЯ

А) медицинские работники, назначающие лекарственный препарат

Б) фирмы-производители фармацевтической продукции

В) оптовые организации

Г) розничные организации

2069. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ОТНОСЯТ К ТИПУ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ

А) институциональные

Б) промежуточные

В) конечные

Г) концептуальные

2070. ГЛАВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) обеспечение лекарственными средствами институциональных потребителей

Б) обеспечение населения товарами аптечного ассортимента

В) изготовление лекарственных препаратов по рецептам

Г) информирование врачей и населения о новых лекарственных препаратах

2071. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

ДРУГИМ СУБЪЕКТАМ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЗА

ИСКЛЮЧЕНИЕМ

А) других организаций оптовой торговли продовольственными товарами

Б) производителей лекарственных средств для целей производства лекарственных

средств и медицинских организаций

В) научно-исследовательских организаций для научно-исследовательской работы

Г) индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую

деятельность или лицензию на медицинскую деятельности аптечных организаций

2072. ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ НЕ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ

СРЕДСТВА

А) незарегистрированные в Российской Федерации

Б) иностранных производителей

В) относящиеся к минимальному ассортименту лекарственных препаратов для

медицинского применения

Г) относящиеся к ЖНВЛП

2073. ОПТОВАЯ ТОРГОВЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ НАЛИЧИИ

А) лицензии на фармацевтическую деятельность

Б) лицензии на медицинскую деятельность

В) лицензии на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных

веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

Г) лицензии на производство лекарственных средств

2074. ПЛОЩАДЬ СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЙ ОРГАНИЗАЦИЙ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДОЛЖНА БЫТЬ

НЕ МЕНЕЕ (КВ.М.)

А) 150

Б) 100

В) 75

Г) 200

2075. ФУНКЦИЕЙ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) отгрузка товаров

Б) упаковка товаров

В) фасовка товаров

Г) приемка товаров

2076. МИНИМАЛЬНОЕ КОЛИЧЕСТВО ЧЕЛОВЕК, ВХОДЯЩИЕ В

СОСТАВ КОМИССИИ ПО ПРИЕМУ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) 3

Б) 1

В) 5

Г) 7

2077. СРОК ПРИЕМКИ ТОВАРОВ ПО ВЕСУ НЕТТО И КОЛИЧЕСТВУ

ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ В КАЖДОМ МЕСТЕ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ РАЙОНОВ

КРАЙНЕГО СЕВЕРА, ОТДАЛЕННЫХ РАЙОНОВ И ДРУГИХ РАЙОНОВ

ДОСРОЧНОГО ЗАВОЗА)

А) не позднее 10 дней с момента получения товара

Б) в течение недели

В) в 3-х дневный срок

Г) не позднее 24 часов с момента получения

2078. СРОК ПРИЕМКИ СКОРОПОРТЯЩИХСЯ ТОВАРОВ ПО ВЕСУ

НЕТТО И КОЛИЧЕСТВУ ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ В КАЖДОМ МЕСТЕ (ЗА

ИСКЛЮЧЕНИЕМ РАЙОНОВ КРАЙНЕГО СЕВЕРА, ОТДАЛЕННЫХ РАЙОНОВ И

ДРУГИХ РАЙОНОВ ДОСРОЧНОГО ЗАВОЗА)

А) не позднее 24 часов с момента получения

Б) в течение недели

В) в 3-х дневный срок

Г) сразу же при получении товара аптекой

2079. МАССА НЕТТО И БРУТТО ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ НА ЭТАПЕ

А) приемки товаров по количеству

Б) приемки товаров по качеству

В) проверки сроков годности

Г) проверке сопроводительных документов

2080. ПЛОЩАДЬ ПОМЕЩЕНИЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА СОСТАВЛЯТЬ НЕ МЕНЕЕ 150 КВ. МЕТРОВ И

СООТВЕТСТВОВАТЬ ОБЪЕМУ ХРАНИМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) для производителей лекарственных препаратов и организаций оптовой торговли

лекарственными препаратами

Б) для аптечных организаций

В) для медицинских организаций

Г) для индивидуальных предпринимателей

2081. РАБОТЫ И УСЛУГИ, НЕ ХАРАКТЕРНЫЕ ДЛЯ СКЛАДА

ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения

Б) приемка, хранение, комплектование и своевременная доставка товаров

доинституциональных потребителей

В) обеспечение контроля за сроками годности при приемке, нахождении на складе и

при отгрузке

Г) заключение договоров с поставщиками

2082. ПРИЕМНЫЙ ОТДЕЛ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ

ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ВЫПОЛНЯЕТ ВСЕ

ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ ФУНКЦИИ, КРОМЕ

А) отпуска товара

Б) приемки товара по качеству и количеству

В) оприходования товара

Г) проверки сроков годности лекарственных препаратови других товаров

2083. КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ПОСТАВКЕ НА

СКЛАД ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

А) реестром деклараций о соответствии

Б) копией лицензии

В) счет-фактурой

Г) товарной накладной

2084. СРОКИ ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ЗОНЕ

ОСНОВНОГО ХРАНЕНИЯ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ КОНТРОЛИРУЮТ ПРИ ПОМОЩИ

А) стеллажной карты

Б) приемного акта

В) реестра деклараций о соответствии

Г) карточки складского учета

2085. ТОВАР ОДНОГО НАИМЕНОВАНИЯ, ПОСТУПИВШИЙ ПО

ОДНОМУ СОПРОВОДИТЕЛЬНОМУ ДОКУМЕНТУ (ТОВАРНОЙ НАКЛАДНОЙ

ИЛИ СЧЕТУ-ФАКТУРЕ)

А) партия

Б) серия

В) товарная единица

Г) товарная группа

2086. НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В ОТДЕЛ ЭКСПЕДИЦИИ ТОВАР

ПОСТУПАЕТ ИЗ ОТДЕЛА

А) основного хранения

Б) приемки лекарственных препаратов

В) карантинного хранения

Г) административного

2087. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ

УНИЧТОЖЕНИЯ

А) должны быть маркированы и изолированы от лекарственных препаратов,

допущенных к обращению

Б) должны быть изолированы от лекарственных препаратов, допущенных к

обращению

В) должны быть маркированы

Г) могут храниться вместе с лекарственными препаратами, допущенными к

обращению

2088. СОГЛАСОВАНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ

ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ И ИНЫХ СУБЕКТОВ

ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА

ОСНОВАНИИ

А) договора

Б) заключения

В) декларации о соответствии

Г) протокола согласования цен

2089. ТЕМПЕРАТУРНОЕ КАРТИРОВАНИЕ – ЭТО ПРОЦЕСС

А) изучения распределения температуры в помещениях хранения

Б) регистрации параметров микроклимата в помещениях хранения

В) размещения контролирующих приборов в помещениях хранения

Г) изучения влияния температуры на качество лекарственных средств при

организации их хранения

2090. ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ОТПУСКАЮТ

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

А) в первую очередь с меньшим сроком годности

Б) с учетом срока годности

В) в первую очередь с большим сроком годности

Г) вне зависимости от срока годности

2091. ТЕМПЕРАТУРНОЕ КАРТИРОВАНИЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) производителями лекарственных препаратов и организациями оптовой торговли

лекарственными препаратами

Б) всеми субъектами обращения лекарственных препаратов

В) аптечными организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими

лицензию на фармацевтическую деятельность

Г) медицинскими организациями и их обособленными подразделениями,

расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные

организации

2092. РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ

РЕГИСТРИРУЮТСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ) РЕГИСТРАЦИИ

НА БУМАЖНОМ НОСИТЕЛЕ И (ИЛИ) В ЭЛЕКТРОННОМ ВИДЕ

А) ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни

Б) ежедневно, за исключением выходных и праздничных дней

В) один раз в день

Г) один раз в смену

2093. ЖУРНАЛ (КАРТА) РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ

ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ ХРАНИТСЯ

А) в течение двух лет

Б) 5 лет

В) в течение 1 года

Г) в течение трех лет

2094. РЕАЛИЗАЦИЯ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА

ХРАНЕНИЯ И ПЕРЕВОЗКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ

МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЛЖНА ОБЕСПЕЧИВАТЬСЯ

А) руководителем субъекта обращения лекарственных препаратов

Б) сторонней организацией по договору аутсорсинга

В) работниками субъекта обращения лекарственных препаратов

Г) ответственным лицом субъекта обращения лекарственных препаратов

2095. АДМИНИСТРАТИВНО-БЫТОВЫЕ ПОМЕЩЕНИЯ В

ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) отделяются от зон хранения

Б) могут быть совмещены с зоной экспедиции

В) могут быть совмещены с зоной карантинного хранения

Г) могут быть совмещены с зоной приемки

2096. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ МОГУТ ИМЕТЬ

А) любую форму собственности, предусмотренную гражданским кодексом РФ

Б) только государственную форму собственности

В) только частную форму собственности

Г) только государственную и муниципальную форму собственности

2097. ПРИ РУЧНОМ СПОСОБЕ ПОГРУЗОЧНО-РАЗГРУЗОЧНЫХ

РАБОТ НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ВЫСОТА УКЛАДКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ НЕ ДОЛЖНА ПРЕВЫШАТЬ (В МЕТРАХ)

А) 1,5

Б) 3

В) 1,7

Г) 2

2098. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ

ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ ПОРЯДКЕ ВСЕМ, КРОМЕ

А) физических лиц для личного, семейного, домашнего использования

Б) научно-исследовательских организаций для научно-исследовательской работы

В) аптечных организаций, ветеринарных аптечных организаций, медицинских

организаций

Г) организаций оптовой торговли лекарственными средствами,

производителейлекарственных средств для целей производства

2099. НЕЗАВИСИМЫЕ ОПТОВЫЕ ПОСРЕДНИКИ

А) дистрибьюторы

Б) агенты

В) брокеры

Г) закупочные конторы

2100. НА ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,

ПОСТУПАЮЩИХ В ОБРАЩЕНИЕ, ХОРОШО ЧИТАЕМЫМ ШРИФТОМ НА

РУССКОМ ЯЗЫКЕ ДОЛЖНО БЫТЬ УКАЗАНО ВСЕ, КРОМЕ

А) условия отпуска из аптек

Б) наименование лекарственного препарата(международное непатентованное или

химическое и торговое наименования)

В) номер серии, срок годности, дозировка

Г) дозировка или концентрация

2101. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,

ПОСТУПАЮЩИХ В ОБРАЩЕНИЕ, ХОРОШО ЧИТАЕМЫМ ШРИФТОМ НА

РУССКОМ ЯЗЫКЕ ДОЛЖНО БЫТЬ УКАЗАНО ВСЕ, КРОМЕ

А) сведения о декларировании соответствия

Б) наименование производителя лекарственного препарата

В) условия отпуска, условия хранения, предупредительные надписи

Г) номер серии, номер регистрационного удостоверения, срок годности

2102. ЛИЦЕНЗИАТ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ ВСЕМ ПЕРЕЧИСЛЕННЫМ ЛИЦЕНЗИОННЫМ

ТРЕБОВАНИЯМ, КРОМЕ

А) наличие в ассортименте всего перечня ЖНВЛП

Б) соблюдение правил хранения лекарственных средств

В) соблюдение правил учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-

количественному учету

Г) наличие необходимых помещений, соответствующих установленным требованиям

2103. К РУКОВОДИТЕЛЯМ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ ВСЕ

ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, КРОМЕ

А) наличия квалификационной категории

Б) высшего фармацевтическое образование и стажа работы по специальности не

менее 3 лет

В) среднего фармацевтическое образование и стажа работы по специальности не

менее 5 лет

Г) наличия сертификата специалиста

2104. ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА

И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ

МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) решение владельца, решение Федеральной службы по надзору в сфере

здравоохранения (Росздравнадзора), решение суда

Б) приказ органа исполнительной власти субъекта РФ

В) постановление Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения

благополучия человека (Роспотребнадзора)

Г) информационное письмо Министерства здравоохранения РФ

2105. ДОКУМЕНТ, С КОТОРЫМ ТОВАР НАПРАВЛЯЕТСЯ ИЗ

ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В

ОРГАНИЗАЦИИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ

А) товарная накладная

Б) стеллажная карта

В) рекламные материалы

Г) приемный акт

2106. ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ НАДБАВОК НА ЖНВЛП

УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

А) в процентах

Б) в абсолютной сумме

В) вне зависимости от цены производителя лекарственного средства

Г) без учета региональных особенностей

2107. УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ

НАДБАВОК НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В

ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А) органов исполнительной власти Субъектов Федерации

Б) Минздрава России

В) Росздравнадзора

Г) организаций производителей лекарственных средств

2108. ПЕРИОД ВРЕМЕНИ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ЛЕКАРСТВЕННОЕ

СРЕДСТВО ПОЛНОСТЬЮ ОТВЕЧАЕТ ВСЕМ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОЙ

ДОКУМЕНТАЦИИ, В СООТВЕТСТВИИ С КОТОРОЙ ОНО БЫЛО

ПРОИЗВЕДЕНО И ХРАНИЛОСЬ

А) срок годности

Б) гарантийный срок хранения

В) срок выполнения первой производственной операции, связанной со смешиванием

фармацевтической субстанции с другими компонентами

Г) срок поступления или разрешения поступления лекарственного средства в

обращение

2109. АССОРТИМЕНТ ТОВАРОВ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ

ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) не регламентируется

Б) регламентируется на федеральном уровне

В) регламентируется на региональном уровне

Г) регламентируется на муниципальном уровне

2110. ПРИКАЗ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ОРГАНИЗАЦИЮ ХРАНЕНИЯ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЯХ ОРГАНИЗАЦИЙ

ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) N 646 н от 31.08.2016

Б) N 403 от 11.07.2017

В) N 581н от 30.04.1985

Г) N 309 от 21.10.1997

2111. ПРАВИЛА ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ

А) на производителей ЛС и организации оптовой торговли ЛС

Б) на организации оптовой торговли ЛС и аптечные организации

В) на производителей ЛС и аптечные организации

Г) на индивидуальных предпринимателей, осуществляющих медицинскую

деятельность

2112. ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК НЕ ДОПУСКАЕТСЯ В

А) приходном и расходном кассовом ордере

Б) инвентаризационной описи

В) требовании-накладной

Г) кассовой книге

2113. ПОСЛЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЙ ПРИЕМКИ ТОВАРОВ НА

СОПРОВОДИТЕЛЬНОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТСЯ ШТАМП

А) приемки

Б) проверки счета

В) аптечной организации

Г) с реквизитами приходного кассового ордера

2114. АКТИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ, ПРОИЗОШЕДШИХ В

РЕЗУЛЬТАТЕ БОЯ, ПОРЧИ, ПРОИЗВОДИТСЯ

А) в момент установления факта боя, порчи

Б) после утверждения акта приемки

В) ежемесячно

Г) во время инвентаризации

2115. СПИСАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ,

БОЯ, ПОРЧИ И ПР.) В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А) акта

Б) описи

В) справки

Г) накладной

2116. ИНВЕНТАРИЗУЕМЫЕ ЦЕННОСТИ И ИХ КОЛИЧЕСТВО В

ОПИСЯХ УКАЗЫВАЮТ ПО

А) номенклатурным позициям в единицах измерения

Б) товарным группам

В) поставщику

Г) дате поступления

2117. ПЕРВИЧНЫЙ УЧЕТНЫЙ ДОКУМЕНТ СОСТАВЛЯЕТСЯ

А) в момент совершения хозяйственной операции либо сразу после ее окончания

Б) перед составлением годового баланса

В) перед составлением товарного отчета

Г) в конце отчетного периода

2118. ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫЕ ОПИСИ МОГУТ БЫТЬ ЗАПОЛНЕНЫ

А) ручным способом только чернилами или шариковой ручкой либо с

использованием компьютерной техники

Б) только ручным способом

В) требования не установлены

Г) только с использованием компьютерной техники

2119. ИНФОРМАЦИЯ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ

ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ В ТОВАРНО-

СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ

А) дату выдачи сертификата

Б) номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат

В) регистрационный номер декларации о соответствии, срок ее действия

Г) наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию,

и орган, ее зарегистрировавший

2120. ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ

ОПИСЯХ

А) производится во всех экземплярах путем зачеркивания неправильных записей и

проставления над зачеркнутыми записями правильных данных

Б) не допускается

В) производится в первом экземпляре

Г) производится в произвольной форме

2121. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ РЕКВИЗИТЫ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ

А) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности,

производитель лекарственного препарата

Б) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности,

количество, производитель лекарственного препарата

В) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности,

количество

Г) наименование, форма выпуска, номер серии, срок годности, количество,

производитель лекарственного препарата

2122. ОСТАВЛЯТЬ НЕЗАПОЛНЕННЫЕ СТРОКИ В

ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

А) не допускается

Б) допускается на первых страницах

В) допускается на последних страницах

Г) допускается

2123. НА ПОСЛЕДНЕЙ СТРАНИЦЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ ОПИСИ

НЕОБХОДИМО

А) сделать отметку о проверке цен, таксировки и подсчета итогов, заверенную

подписями лиц, производивших эту проверку

Б) поставить только подпись председателя инвентаризационной комиссии

В) поставить только подпись главного бухгалтера

Г) сделать отметку об окончании инвентаризации

2124. ДЛЯ ОТМЕТКИ ФАКТА ПРИЕМКИ ТОВАРА НЕОБХОДИМО

ПОСТАВИТЬ ОТМЕТКУ О ПРИЕМКЕ В

А) товарно-транспортной накладной

Б) в специальном журнале

В) декларации о соответствии

Г) журнале предметно-количественного учета (ПКУ)

2125. ПРАВО ПОДПИСИ ПЕРВИЧНЫХ УЧЕТНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ИМЕЮТ

А) руководитель и главный бухгалтер организации, лица, перечень которых

утвержден руководителем по согласованию с главным бухгалтером

Б) лица, перечень которых утвержден руководителем по согласованию с главным

бухгалтером

В) руководитель организации

Г) материально-ответственные лица организации

2126. ИНФОРМАЦИЯ НА СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЕ НЕ СОДЕРЖИТ

А) способ применения

Б) наименование лекарственного препарата, форму выпуска и дозировку

В) наименование производителя лекарственного препарата

Г) номер серии, срок годности

2127. ТОВАРНАЯ НАКЛАДНАЯ

А) выписывается на русском языке, имеет печать поставщика, подпись

ответственного лица

Б) выписывается на латинском языке, имеет печать поставщика, подпись

ответственного лица

В) выписывается на русском языке, имеет печать поставщика, печать производителя

товара, подпись ответственного лица

Г) выписывается на русском языке, имеет печать производителя товара, подпись

ответственного лица

2128. ПРИЁМКА ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

А) гербовой печатью

Б) штампом приѐмки

В) подписью материально-ответственных лиц

Г) печатью для документов

2129. ТОВАР В МЕЛКОРОЗНИЧНУЮ СЕТЬ АПТЕКИ ОТПУСКАЮТ

А) по требованию-накладной

Б) по счет-фактуре

В) по товарно-транспортной накладной

Г) по договору поставки

2130. ВЫРУЧКА АПТЕКИ ЗА ДЕНЬ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) приходным кассовым ордером

Б) расходным кассовым ордером

В) кассовым чеком

Г) товарным чеком

2131. УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ, С КОТОРЫМ ТОВАР ПОСТУПАЕТ В

АПТЕКУ

А) товарная накладная

Б) приемный акт

В) реестр приходных накладных

Г) стеллажная карта

2132. ВЫДАЧА ДЕНЕГ ИЗ КАССЫ НА ПОДОТЧЕТ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) расходным кассовым ордером

Б) приходным кассовым ордером

В) кассовым чеком

Г) товарным чеком

2133. ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЕТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА ТОВАРА

ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

А) кассовой контрольной ленте

Б) квитанциям

В) журналу безрецептурного отпуска

Г) рецептурному журналу

2134. ВЫРУЧКА АПТЕЧНОГО КИОСКА, СДАВАЕМАЯ В КАССУ

АПТЕКИ, ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) приходным кассовым ордером

Б) расходным кассовым ордером

В) доверенностью

Г) счетом-фактурой

2135. РАЗНИЦА МЕЖДУ СТОИМОСТЬЮ РЕАЛИЗОВАННЫХ

ТОВАРОВ В РОЗНИЧНЫХ ЦЕНАХ И ЦЕНАХ ПОКУПКИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

А) валовый доход

Б) издержки обращения

В) коэффициент себестоимости

Г) прибыль от продажи

2136. ОПРАВДАТЕЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ ДЛЯ СПИСАНИЯ ТОВАРА

В РАСХОД ЯВЛЯЕТСЯ

А) акт о списании товара

Б) товарная накладная

В) справка о дооценке по лабораторно-фасовочным работам

Г) акт о переводе товара во вспомогательный материал

2137. ОСТАТОК ТОВАРА НА КОНЕЦ МЕСЯЦА (ОК)

ПОДСЧИТЫВАЕТСЯ ПО ФОРМУЛЕ, ГДЕ ОН – ОСТАТОК НА НАЧАЛО

МЕСЯЦА, П-ПРИХОД, Р-РАСХОД

А) Ок=Он+П-Р

Б) Ок=Он+П+Р

В) Ок=Он-П+Р

Г) Ок=Он-П-Р

2138. КОЛИЧЕСТВО ДНЕЙ, ПРЕДУСМОТРЕННЫХ В РАСХОДНОЙ

ЧАСТИ "ЖУРНАЛА УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ"

А) 31

Б) 30

В) 28

Г) 14

2139. СРОК ДЕЙСТВИЯ РАСХОДНОГО КАССОВОГО ОРДЕРА

А) 1 день

Б) 1 неделя

В) 1 месяц

Г) 10 дней

2140. ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОМОСТЬ ПОДПИСЫВАЮТ

А) главный бухгалтер и руководитель аптеки

Б) главный бухгалтер и кассир

В) руководитель аптеки и фармацевт

Г) кассир и руководитель аптеки

2141. ОПЛАТА ТОВАРА ПОСТАВЩИКАМ (В УСТАНОВЛЕННЫХ

ПРЕДЕЛАХ РАСЧЕТОВ НАЛИЧНЫМИ) ОТНОСИТСЯ К ОПЕРАЦИЯМ

А) расходным

Б) приходным

В) прибыльным

Г) остаточным

2142. ПРИ ПЕРЕДАЧЕ ВЫРУЧКИ АПТЕКИ ИНКАССАТОРУ

ОФОРМЛЯЮТ

А) препроводительную ведомость

Б) платежную ведомость

В) приходный кассовый ордер

Г) объявление на взнос наличными

2143. К ПРИХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А) поступление в счет погашения недостач

Б) сдача выручки в банк

В) выдача заработной платы

Г) выдача займа

2144. ПРИЕМ И ВЫДАЧА ДЕНЕГ ПО КАССОВЫМ ОРДЕРАМ

ДОЛЖНЫ ПРОИЗВОДИТЬСЯ

А) в день составления

Б) в течение недели

В) в течение двух дней

Г) в течение месяца

2145. ОБОРОТНАЯ СТОРОНА ПРЕПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ВЕДОМОСТИ

СОДЕРЖИТ

А) покупюрный перечень всей передаваемой суммы

Б) ИНН аптеки

В) расчетный счет аптеки

Г) адрес аптеки

2146. ВСЕ ДЕНЕЖНЫЕ ОПЕРАЦИИ КАССИР УЧИТЫВАЕТ В

А) кассовой книге

Б) книге регистрации приходных и расходных документов

В) приходном ордере

Г) книге кассира-операциониста

2147. ПЕРЕД ПРОВЕДЕНИЕМ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ЧЛЕНАМ

КОМИССИИ ВРУЧАЕТСЯ

А) распоряжение

Б) памятка

В) расписка

Г) подписка

2148. СВОДНАЯ ВЕДОМОСТЬ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ЛИСТОВ

ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) после подсчета сумм в инвентаризационных описях

Б) после подведения итогов инвентаризации

В) перед началом инвентаризации

Г) после проверки в бухгалтерии

2149. КНИЖНЫЕ И ФАКТИЧЕСКИЕ ОСТАТКИ ПРИ

ИНВЕНТАРИЗАЦИИ СРАВНИВАЮТСЯ В ДОКУМЕНТЕ

А) сличительной ведомости

Б) инвентаризационной описи

В) сводной инвентаризационной описи

Г) дефектной ведомости

2150. ДОКУМЕНТ, ОТРАЖАЮЩИЙ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ КОМИССИИ

А) акт результатов инвентаризации

Б) сводная ведомость

В) инвентаризационная опись

Г) сличительная ведомость

2151. СТАНДАРТНЫЙ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ ПО ЗАРАБОТНОЙ

ПЛАТЕ ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ ЗА КАЖДЫЙ МЕСЯЦ ПУТЕМ

А) уменьшения налоговой базы

Б) увеличения налоговой базы

В) увеличения начисления заработной платы на определенную сумму

Г) уменьшения начисления заработной платы на определенную сумму

2152. ДОКУМЕНТ, УЧИТЫВАЮЩИЙ РАБОЧЕЕ ВРЕМЯ

А) табель учета рабочего времени

Б) график учета рабочего времени

В) расписание рабочего времени

Г) Ведомость учета рабочего времени

2153. НА ТРЕТЬЕГО РЕБЕНКА НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКА

ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ В РУБЛЯХ

А) 3000

Б) 6000

В) 1400

Г) 2000

2154. НА ПЕРВОГО И ВТОРОГО РЕБЕНКА НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКА

ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ В РУБЛЯХ ПО

А) 1400

Б) 400

В) 1500

Г) 3000

2155. МАЗЬ – РАСТВОР ОБРАЗУЕТ ТВЁРДОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ

ВЕЩЕСТВО

А) камфора

Б) стрептоцид

В) новокаин

Г) колларгол

2156. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ТРЕБУЮЩИЙ ХРАНЕНИЯ В

ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ ОТ +2°С ДО +8°С

А) Комбилипен

Б) Пантокрин

В) Бефунгин

Г) Релиф

2157.

ХРАНЕНИЕЛЕКАРСТВЕННОГОРАСТИТЕЛЬНОГОСЫРЬЯОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

ПРИВЛАЖНОСТИ

А) не более 60+5%

Б) неменее 50%+5%

В) неболее 60% +10%

Г) неменее 60%+5%

2158. ПРИКАЗ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ

А) МЗ РФ от 13.11.1996 № 377

Б) МЗ РФ от 12.11.1997 № 330

В) МЗ РФ от 15.11.1997 № 318

Г) МЗ РФ от 16.05.2003 № 205

2159. К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) спирт этиловый

Б) калия перманганат

В) перекись водорода

Г) глицерин

2160. ПРИЕМКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) материально-ответственным лицом

Б) руководителем аптечной организации

В) провизором-аналитиком

Г) бухгалтером

2161. ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ

РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ

А) МЗ РФ от 31.08.2016г. № 647н

Б) МЗ РФ от 13.11.1996г. № 377

В) МЗ РФ от 31.08.2016г. №646н

Г) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010г. № 706н

2162. ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРАКТИКИ ХРАНЕНИЯ И

ПЕРЕВОЗКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО

ПРИМЕНЕНИЯ УСТАНОВЛЕНЫ ПРИКАЗОМ

А) МЗ РФ от 31.08.2016г. № 646н

Б) МЗ РФ от 31.08.2016г. № 647н

В) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010г. № 706н

Г) МЗ РФ от 13.11.1996г. №377

2163. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ ПРОВОДИТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ КАЧЕСТВА

А) маркировка

Б) подлинность

В) количественный анализ

Г) рефрактометрии

2164. ЗАПОЛНЯЕМОСТЬ СТЕЛЛАЖЕЙ, В КОТОРЫХ ХРАНЯТСЯ

ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

ПРЕПАРАТАМИ

А) в один ряд

Б) не более, чем в 2 ряда

В) в несколько рядов

Г) не менее, чем в 5 рядов

2165. ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ НЕ ВХОДИТ В ПРИЕМОЧНЫЙ

КОНТРОЛЬ ОЦЕНКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

А) величина pH

Б) внешний вид, запах, цвет

В) маркировка

Г) целостность упаковки

2166. ПОКАЗАТЕЛИ, ПО КОТОРЫМ ПРОВОДИТСЯ ПРОВЕРКА

КАЧЕСТВА ПРИ ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО

АССОРТИМЕНТА

А) описание

Б) количественный состав

В) подлинность

Г) микробиологическая чистота

2167. В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ИМЕЕТСЯ ПЕРЕЧЕНЬ РАЗРЕШЕННЫХ

К ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ

ПРЕПАРАТОВ В РФ:

А) постановление Правительства РФ от30.07.1998 №681 ( с изменениями и

дополнениями)

Б) от 21.11.2011 № 323 – ФЗ

В) Приказ МЗ РФ от 12.11.1997 №330

Г) постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964

2168. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕ-ЦЕПТОВ, ВЫПИСАННЫХ НА

РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ ФОРМЫ № 107-1/У, СОСТАВЛЯЕТ

А) 60 дней, до 1 года

Б) 30 дней

В) 15 дней

Г) 5 дней

2169. К НООТРОПНЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) гопантеновая кислота

Б) парацетамол

В) суматриптан

Г) лития карбонат

2170. К ТИАЗИДНЫМ ДИУРЕТИКАМ ОТНОСЯТ:

А) гидрохлоротиазид

Б) маннитол

В) фуросемид

Г) торасемид

2171. НОМЕР ПРИКАЗА, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ ПОРЯДОК ОТПУСКА

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

А) МЗ РФ от 11.07.2017г. № 403н

Б) МЗ РФ от 21.10.1997 г. № 309

В) МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н

Г) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 г. № 706н

2172. К КОМБИНИРОВАННОМУ ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ

АНАЛЬГЕЗИРУЮЩЕГО ДЕЙСТВИЯ, В СОСТАВЕ КОТОРОГО ИМЕЕТСЯ

НЕНАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ОТНОСИТСЯ

А) некст

Б) трамал

В) трамадол

Г) тетралгин

2173. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТА 148-1/У-06(Л) СОСТАВЛЯЕТ

(\_\_ РАБОЧИХ ДНЕЙ):

А) 10

Б) 5

В) 2

Г) 1

2174. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ (КРОМЕ НС И ПВ)

А) 3 года

Б) 1 год

В) 3 месяца

Г) 1 месяц

2175. НОМЕР ПРИКАЗА, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПОРЯДОК

ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ

А) МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н

Б) МЗ РФ от 11.07.2017 г. № 403н

В) МЗ РФ от 22.04.2014 г. № 183н

Г) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 г. № 706н

2176. ПРИ ПЕРВИЧНОМ ОБРАЩЕНИИ ПАЦИЕНТА РЕЦЕПТ 107-У/НП,

КРОМЕ ШТАМПА МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ПОДПИСИ И ЛИЧНОЙ

ПЕЧАТИ МЕДИЦИНСКОГО РАБОТНИКА ДОЛЖНЫ ОФОРМЛЯТЬСЯ

А) подписью руководителя медицинской организации и печатью «Для рецептов»

Б) подписью руководителя медицинской организации и круглой печатью в оттиске

В) которой читается наименование медицинской организации

Г) печатью «Для рецептов» и круглой печатью медицинской организации

2177. ФАРМАЦЕВТ ОТПУСКАЕТ ЗАВЫШЕННОЕ

РЕКОМЕНДОВАННОЕ КОЛИЧЕСТВО ПРЕПАРАТА, ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ

ИМЕЕТСЯ ЗАВЕРЕННАЯ МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКОМ И ПЕЧАТЬЮ

МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ «ДЛЯ РЕЦЕПТОВ»

А) надпись «По специальному назначению»

Б) надпись «Пациенту с хроническим заболеванием»

В) восклицательный знак

Г) штамп «Лекарственный препарат отпустить»

2178. ФАРМАЦЕВТ ОТПУСКАЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В

ПРЕДЕЛАХ ДО ОДНОГО ГОДА, ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ ИМЕЕТСЯ ЗАВЕРЕННАЯ

МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКОМ, ЕГО ЛИЧНОЙ ПЕЧАТЬЮ И ПЕЧАТЬЮ

МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ «ДЛЯ РЕЦЕПТОВ»

А) надпись «Пациенту с хроническим заболеванием»

Б) надпись «По специальному назначению»

В) восклицательный знак

Г) штамп «Лекарственный препарат отпустить»

2179. ПРИ ОТПУСКЕ ПО РЕЦЕПТУ, ФАРМАЦЕВТ НА ОБРАТНОЙ

СТОРОНЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА УКАЗЫВАЕТ РЕКВИЗИТЫ ДОКУМЕНТА,

УДОСТОВЕРЯЮЩЕГО ЛИЧНОСТЬ ПОКУПАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ

А) отпуска наркотических и психотропных препаратов списка II

Б) единовременного отпуска по рецепту, действующему один год

В) наличия отметки «По специальному назначению»

Г) наличия отметки «»Пациенту с хроническим заболеванием»

2180. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ

ПСЕВДОЭФЕДРИН И ДЕКСТРОМЕТОРФАН, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ

№148-1/У-88

А) каффетинколд

Б) бронхолин шалфей

В) теофедрин Н

Г) ирифрин

2181. СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

А) декларацией о соответствии

Б) свидетельством о государственной регистрации

В) экспертным заключением

Г) протоколом анализа

2182. ГРУППЫ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЕННЫХ К РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ

АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, НАРЯДУ С ЛП, УСТАНОВЛЕНЫ

А) ФЗ от 12.04.2010 г.

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

В) приказом Минздрава России от 20 декабря 2012г. №1175н

Г) приказом Минздрава РФ от 11 июля 2017г. №403н

2183. МИНЕРАЛЬНЫЕ ВОДЫ ПО ТОВАРНОМУ АССОРТИМЕНТУ

ОТНОСЯТ К ГРУППЕ:

А) минеральные воды

Б) БАДЫ

В) лекарственные препараты

Г) изделия медицинского назначения

2184. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ

«АТЕРОКЛЕФИТ» ПРИМЕНЯЮТ

А) клевер красный (правильный ответ)

Б) крапива двудомная

В) ромашка аптечная

Г) череда трехраздельная

2185. РАСТВОР АЛЬБУЦИДА ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ

А) травме роговицы

Б) катаракте

В) глаукоме

Г) иридоциклите

2186. ГРЕЛКИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ …

А) в подвешенном виде в слегка надутом состоянии

Б) в шкафах и ящиках, на стеллажах и поддонах, выкрашенных изнутри светлой

В) масляной краской

Г) уложенными в один слой в ящиках

2187. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, СОДЕРЖАЩИМ

ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, НЕОБХОДИМУЮ И

ДОСТАТОЧНУЮ ДЛЯ ЕГО ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО

МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) инструкция по применению лекарственного препарата

Б) фармакопейная статья ЛП

В) формулярная статья ЛП

Г) статья в справочной литературе

2188. ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ:

А) тропикамид

Б) пилокарпин

В) неостигмина метилсульфат

Г) тимолол

2189. КАК ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ СРЕДСТВО ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) бутамирата цитрат

Б) лазолван

В) морфин

Г) доктор мом

2190. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ МЕХАНИЗМ

ДЕЙСТВИЯ ЖЕЛЧЕГОННЫХ ПРЕПАРАТОВ СПОСОБСТВУЕТ ВЫДЕЛЕНИЮ

ЖЕЛЧИ

А) повышение тонуса желчного пузыря

Б) влияние на секреторную функцию паренхимы печени

В) снижение тонуса желчного пузыря

Г) повышение тонуса сфинктера Одди

2191. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ВИТАМИН

ОБЛАДАЕТ АНТИОКСИДАНТНЫМИ СВОЙСТВАМИ

А) альфа-токоферол (витамин Е)

Б) рибофлавин

В) эргокальциферол

Г) рутозид (рутин)

2192. КОМБИНИРОВАННЫЙ ПРЕПАРАТ АМОКСИЦИЛЛИНА

А) Амоксиклав

Б) Ампициллин

В) Макропен

Г) Клион Д

2193. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРИ ОТПУСКЕ, КАКИЕ ОСНОВНЫЕ

ЭФФЕКТЫ ДЕСМОПРЕССИНА

А) регулирует реабсорбцию воды в дистальной части нефрона

Б) стимулирует продукцию глюкокортикоидов

В) стимулирует развитие молочных желез и лактацию

Г) повышает содержание сахара в крови

2194. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ГОРМОНАЛЬНЫЙ

ПРЕПАРАТ, ОКАЗЫВАЕТ СТИМУЛИРУЮЩЕЕ ВЛИЯНИЕ НА МИОМЕТРИЙ

А) окситоцин

Б) бромокриптин

В) кортикотропин

Г) левотироксин

2195. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ

ОТНОСИТСЯ К АНТИЭСТРОГЕННЫМ

А) тамоксифен

Б) нандролон (ретаболил)

В) финастерид

Г) беклометазон

2196. ПРИ ОБМОРОЧНЫХ СО-СТОЯНИЯХ ФАРМА-ЦЕВТ МОЖЕТ

ИНФОРМИРОВАТЬ О ВОЗМОЖНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

А) раствора аммиака

Б) пероксида водорода

В) настойки полыни

Г) борной кислоты

2197. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ

ГИПОТОНИИ ОТНОСЯТ

А) никетамид (кордиамин)

Б) анаприлин

В) доксазозин (тонокардин)

Г) амлодипин

2198. МНН ПРЕПАРАТА КУРАНТИЛ

А) дипиридамол

Б) клопидогрел

В) тиклопидин

Г) тикагрелор

2199. СТИМУЛЯТОР ЭРИТРОПОЭЗА

А) эритропоэтин

Б) нейпоген

В) фейба

Г) метипред

2200. ТЕМПЕРАТУРА ВОЗДУХА, РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДЛЯ

ТОРГОВОГО ЗАЛА

А) 16-23˚С

Б) 15-18˚С

В) 22-25˚С

Г) 15-20˚С

2201. ТЕМПЕРАТУРА ВОЗДУХА, РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДЛЯ

ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ

А) 18-23˚С

Б) 12-16˚С

В) 20˚С

Г) 22-25˚С

2202. НОМЕР ПРИКАЗА, СОДЕРЖАЩИЙ ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ,

ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ

А) МЗ РФ от 21.10.1997 г. № 309

Б) МЗ РФ от 11.07.2017 г. №403н

В) МЗ РФ от 26.10.2015 Г. №751н

Г) Минздравсоцраз-вития РФ от 23.08.2010 г. №706н

2203. НОМЕР ПРИКАЗА, СОДЕРЖАЩИЙ ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ

К ЛИЧНОЙ ГИГИЕНЕ РАБОТНИКОВ АПТЕКИ

А) МЗ РФ от 21.10.1997 г. №309

Б) МЗ РФ от 22.04.2014 г. №183н

В) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 г. №706н

Г) МЗ РФ от 11.07.2017 г. №403 н

2204. ПРАВИЛА ПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ ЗАПРЕЩАЮТ

А) тушить водой и пенным огнетушителем возгорание в электроустановке

Б) тушить очаг возгорания самостоятельно

В) информировать работников пожарной охраны о местах хранения ядовитых и

взрывоопасных веществ

Г) проводить эвакуацию людей самостоятельно

2205. ОРГАН, УСТАНАВЛИВАЮЩИЙ СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ

ОРГАНИЗАЦИИУСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ

А) Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и

благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзором)

Б) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения или ее территориальным

органом (Росздравнадзором)

В) орган исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

Г) контрольно-аналитическая лаборатория

2206. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЯЗАТЕЛЬНО

ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ СИСТЕМАМИ

А) отопления и приточно-вытяжной вентиляции

Б) кондиционирования и приточно-вытяжной вентиляции

В) отопления и естественной вентиляции

Г) приточно-вытяжной вентиляции

2207. ПОКАЗАНИЕ ДЛЯ НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ВЫШЕ МЕСТА

РАНЕНИЯ

А) артериальное кровотечение

Б) венозное кровотечение

В) капиллярное кровотечение

Г) паренхиматозное кровотечение

2208. МЕСТО НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ПРИ АРТЕРИАЛЬНОМ

КРОВОТЕЧЕНИИ

А) выше раны

Б) ниже раны

В) на рану

Г) латеральнее раны

2209. ТЕХНИКА НАЛОЖЕНИЯ КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩЕГО

ЖГУТА ПРИ АРТЕРИАЛЬНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ

А) наложение жгута выше места кровотечения (с указанием времени наложения в

записке)

Б) наложение жгута выше места кровотечения

В) наложение жгута ниже места кровотечения (с указанием времени наложения в

записке)

Г) наложение жгута ниже места кровотечения

2210. ТРАНСПОРТИРОВКА ПОСТРАДАВШЕГО С ПРОНИКАЮЩИМ

РАНЕНИЕМ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ

А) полусидя

Б) лежа на животе

В) лежа на спине

Г) лежа на боку

2211. КАК ОСТАНОВИТЬ ОБИЛЬНОЕ ВЕНОЗНОЕ КРОВОТЕЧЕНИЕ?

А) наложить давящую повязку

Б) наложить гемостатическую губку

В) обработать рану спиртом и закрыть стерильной салфеткой

Г) продезинфицировать спиртом и обработать йодом

2212. ВМЕСТО ЖГУТА ПРИ ВЕНОЗНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ МОЖНО

ИСПОЛЬЗОВАТЬ

А) давящую повязку

Б) закрутку

В) холод к ране

Г) компресс

2213. ЧЕРЕЗ СКОЛЬКО МИНУТ ПОСЛЕ НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА

ЗИМОЙ, ЕГО НЕОБХОДИМО ОСЛАБЛЯТЬ НА

А) 30 мин

Б) 50 мин

В) 60 мин

Г) не имеет значения

2214. К ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТУРНОГО

БЛАНКА ФОРМЫ № 148-1/У-88 ОТНОСИТСЯ

А) печать «Для рецептов»

Б) круглая печать медицинской организации

В) надпись «По специальному назначению»

Г) подпись главного врача медицинской организации

2215. МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ

ДОЗУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРОПИСЬЮ И ПОСТАВИТЬ

ВОСКЛИЦАТЕЛЬНЫЙ ЗНАК, ЕСЛИ ПРЕВЫШАЕТСЯ

А) высшая разовая доза

Б) высшая суточная доза

В) предельно рекомендованное количество ЛП на 1 рецепт

Г) предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

2216. ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ ТРЕБОВАНИЙ-НАКЛАДНЫХ НА

ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) на отдельном бланке для каждой учетной группы препаратов

Б) на бланке вместе с другими препаратами

В) не выписывают

Г) выписывают по решению аптечной организации

2217. К ОСНОВНЫМ ЗАДАЧАМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ

ЭКСПЕРТИЗЫ РЕЦЕПТА ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) формирование предельной розничной надбавки

Б) определения правомочности лица, выписавшего рецепт

В) установления соответствия формы рецептурного бланка, наличия основных и

Г) дополнительных реквизитоврецепта

2218. ПРЕПАРАТ НО-ШПА ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) отпускается без рецепта

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

2219. НОМЕР ПРИКАЗА, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-

КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) Минздрава России от 22.04.2014 г.№ 183н

Б) Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 г. №706н

В) Минздрава России от 21.10.1997 г. №309

Г) Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н

2220. ТРИТУРАЦИЯ – ЭТО

А) смеси лекарственных веществ ядовитых и сильнодействующих с молочным

сахаром, применяемые в том случае, когда общее количество этих веществ на все

дозы менее 0,05

Б) смеси двух или более веществ в часто встречающихся прописях

В) смеси двух веществ для ускорения приготовления порошков

Г) различные смеси

2221. ЕСЛИ СООТНОШЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В

ПРОПИСИ НЕ ПРЕВЫШАЕТ СООТНОШЕНИЕ 1:20, ПОСЛЕ ЗАТИРАНИЯ ПОР

СТУПКИ, ВЕЩЕСТВА ПОМЕЩАЮТ В ПОРЯДКЕ

А) от меньшего количества к большему

Б) в первую очередь ядовитые или сильнодействующие вещества

В) от большего количества к меньшему

Г) прописанном в

2222. ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ТРИТУРАЦИИ В ПОРОШКАХ, В

СОСТАВ КОТОРЫХ ВХОДИТ САХАР, ЕЕ МАССУ

А) вычитают из массы сахара

Б) прибавляют к массе сахара

В) вычитают из общей массы порошков

Г) не учитывают

2223. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЖЛФ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ

РАСТВОРЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ (КОНЦЕНТРАТЫ) ДОБАВЛЯЮТ

А) в отпускной флакон к профильтрованному раствору лекарственных веществ или к

рассчитанному количеству воды

Б) в подставку к раствору других лекарственных веществ

В) в отпускной флакон в первую очередь

Г) к смеси настоек

2224. ВОДНЫЕ РАСТВОРЫ ЙОДА ГОТОВЯТ

А) растворением йода в насыщенном растворе калия йодида

Б) на горячей очищенной воде

В) при энергичном встряхивании с растворителем

Г) предварительно растворив в 96% спирте

2225. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ

ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА КОЛЛАРГОЛА

А) растирают в ступке с небольшим количеством воды до полного растворения с

последующим разбавлением остатком

Б) растворяют в концентрированном растворе своих солей

В) растворяют при нагревании

Г) растворяют во флаконе для отпуска в слабокислом растворе

2226. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ СУСПЕНЗИЙ В КАЧЕСТВЕ

СТАБИЛИЗАТОРА ИСПОЛЬЗУЮТ ЖЕЛАТОЗУ ДЛЯ

А) камфоры, ментола, фенилсалицилата

Б) цинка оксида, талька, висмута субнитрата

В) оксида, магния, белой глины, серы

Г) магния карбоната основного, крахмала, кислоты борной

2227. К ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКИМ МАЗЯМ-СУСПЕНЗИЯМ

ОТНОСИТСЯ

А) мазь цинковая

Б) мазь с протарголом

В) мазь камфорная

Г) мазь калия йодида

2228. СПОСОБ РАСТВОРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИ

КОНЦЕНТРАЦИИ МАЗИ-СУСПЕНЗИИ МЕНЕЕ 5%

А) в масле подходящему к основе

Б) в спирте

В) в глицерине

Г) в части расплавленной основы

2229. МАЗЬ- РАСТВОР ОБРАЗУЕТ ТВЁРДОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ

ВЕЩЕСТВО

А) растворимые в основе

Б) растворимые в воде

В) не растворимые ни вводе, ни в основе

Г) растворимые в вазелине

2230. ПО КОНЦЕНТРАЦИИ МАЗЬ СЕРНАЯ ОТНОСИТСЯ

А) к пастам

Б) к мазям-эмульсиям

В) к мазям-суспензиям с концентрацией сухих веществ менее 5%

Г) к мазям-сплавам

2231. К ГИДРОФОБНЫМ (ЛИПОФИЛЬНЫМ) ОСНОВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) масло какао, бутирол, гидрогенизированные жиры

Б) бутирол, мыльно-глицериновая, ГХМ 5Т

В) ГХМ 5Т, полиэтиленоксиды, желатино-глицериновая

Г) витепсол, бутирол, полиэтиленоксиды

2232. ПО ТИПУ СУСПЕНЗИИ ВВОДЯТ В ГИДРОФОБНУЮ

СУППОЗИТОРНУЮ ОСНОВУ

А) стрептоцид

Б) новокаин

В) экстракт красавки

Г) камфора

2233. 200 МЛ 0,9% РАСТВОРА НАТРИЯ ХЛОРИДА ДЛЯ ИНФУЗИЙ

СТЕРИЛИЗУЮТ НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ ПРИ

ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120° – 12 мин.

Б) 120° – 15 мин.

В) 180° – 30 мин.

Г) 100° – 60 мин.

2234. ФЛАКОНЫ ДЛЯ ОТПУСКА ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ

СТЕРИЛИЗУЮТ НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ ПРИ

ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120° – 45 мин.

Б) 120° – 10 мин.

В) 180° – 30 мин.

Г) 180° – 15 мин.

2235. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОДНОКОМПОНЕНТНЫХ РАСТВОРОВ

ИЗМЕНЕНИЕ ОБЩЕГО ОБЪЕМА НЕ УЧИТЫВАЮТ, ЕСЛИ:

А) изменение объема не превышает допустимые отклонения

Б) изменение объема превышает допустимые отклонения

В) изменение объема раствора составляет 5%

Г) изменение объема раствора составляет 25%

2236. ОБЩИЙ ОБЪЕМ МИКСТУРЫ ОПРЕДЕЛЯЮТ

А) суммированием объемов всех жидких компонентов

Б) объему

В) суммированию всех ингредиентов

Г) объему воды очищенной

2237. В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ В ОТМЕРЕННОМ КОЛИЧЕСТВЕ ВОДЫ

ОЧИЩЕННОЙ РАСТВОРЯЮТ ВЕЩЕСТВА

А) списков А и Б

Б) легко растворимые

В) трудно растворимые

Г) по прописи

2238. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ

А) фурацилин

Б) калия перманганат

В) новокаин

Г) серебра нитрат

2239. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТОЯЩАЯ ИЗ

ТВЕРДЫХЧАСТИЦ ДИСПЕРСНОЙ ФАЗЫ, ОБЛАДАЮЩАЯ СВОЙСТВОМ

СЫПУЧЕСТИ

А) порошки

Б) растворы

В) суспензии

Г) суппозитории

2240. ЕСЛИ В РЕЦЕПТУРНОЙ ПРОПИСИ НЕ УКАЗАНА

КОНЦЕНТРАЦИЯ КРАХМАЛЬНОЙ СЛИЗИ, ЕЁ ИЗГОТАВЛИВАЮТ В

КОНЦЕНТРАЦИИ

А) 2%

Б) 5%

В) 10%

Г) 1%

2241. ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ РАСТВОРОВ СОЛЕЙ СЛАБЫХ КИСЛОТ

И СИЛЬНЫХ ОСНОВАНИЙ НЕОБХОДИМО ДОБАВЛЕНИЕ

А) натрия гидрокарбоната или 0,1 М раствор натрия гидроксида

Б) 0,1 М раствора кислоты хлористоводородной

В) раствора Вейбеля

Г) 0,05 М раствор цинка хлорида

2242. В МИКСТУРУ ДОБАВЛЯЮТ МЕТОДОМ ДВОЙНОГО

ВЗБАЛТЫВАНИЯ

А) нашатырно-анисовые капли, настойка мяты, раствор цитраля 1%

Б) настойка валерианы, настойка мяты, адонизид

В) настойка пустырника, настойка белладонны

Г) концентрированные растворы, растворы глицерина

2243. К СУППОЗИТОРИЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ТРЕБОВАНИЕ

А) однородность

Б) стерильность

В) апирогенность

Г) неоднородность

2244. ПРИ РАЗДЕЛИТЕЛЬНОМ СПОСОБЕ ВЫПИСЫВАНИЯ

ПОРОШКОВ МАССА ВЕЩЕСТВА НА ОДНУ РАЗОВУЮ ДОЗУ

А) рассчитывается делением выписанной массы на число доз

Б) указана в рецепте

В) рассчитывается делением выписанной массы на число приемов

Г) указана в сигнатуре

2245. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ПОРОШКОВ С ЭУФИЛЛИНОМ НУЖНО

УЧИТЫВАТЬ, ЧТО ОН ЧАСТО ДАЕТ СЛЕДУЮЩИЙ ВИД

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ НЕСОВМЕСТИМОСТИ

А) отсыревание

Б) адсорбция

В) коагуляция

Г) реакция без внешних изменений

2246. ДЛЯ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ РАСТВОРА ПЕРОКСИДА

ВОДОРОДА 3% – 300 МЛ, 30% ПЕРОКСИДА ВОДОРОДА ПОТРЕБУЕТСЯ

А) 9,0

Б) 90,0

В) 30 мл

Г) 3,0

2247. ЧТО ТАКОЕ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ?

А) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций, в более высокой

концентрации, чем в рецепте, предназначенные для получения растворов

Б) путем последующего их разведения заранее приготовленные растворы

лекарственных субстанций, в более низкой концентрации, чем в рецепте

В) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций, в более высокой

концентрации, чем допустимые отклонения в процентной концентрации

Г) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций, в произвольной

концентрации

2248. МЕТОДОМ КОМПЛЕКСОНО-МЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ

ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО:

А) кальция хлорид

Б) калия хлорид

В) натрия хлорид

Г) натрия гидрокарбонат

2249. ВОДА ОЧИЩЕННАЯ И ВОДА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ДОЛЖНЫ

ПОДВЕРГАТЬСЯ ПОЛНОМУ ХИМИЧЕСКОМУ АНАЛИЗУ КОНТРОЛЬНО –

АНАЛИТИЧЕСКОЙ ЛАБОРАТОРИЕЙ

А) ежеквартально

Б) еженедельно

В) ежедневно

Г) ежемесячно

2250. РАСТВОР КАЛИЯ

А) ПИРОАНТИМОНАТА (ГЕКСАГИДРОКСОСТИБАТА V КАЛИЯ)

ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ

Б) натрия хлорида

В) магния сульфата

Г) калия хлорида

2251. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ, ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ

КОНТРОЛЕ, РАСТВОРА КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ:

А) алкалиметрия

Б) кислотно-основное титрование в неводной среде

В) аргентометрия

Г) комплексонометрия

2252. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОДЕРЖАНИЕ КОТОРОГО

ОПРЕДЕЛЯЮТ МЕТОДОМ НИТРИТОМЕТРИИ

А) сульфацетамид натрия

Б) кодеин

В) кофеин

Г) кислота аскорбиновая

2253. МЕТОДОМ АЛКАЛИМЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ

А) бендазола гидрохлорид

Б) кодеин

В) кофеин

Г) сульфацетамид натрия

2254. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ ПОСТУПЛЕНИЯ В АПТЕЧНУЮ

ОРГАНИЗАЦИЮ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ

СУБСТАНЦИЙ ОБЕСПЕЧИВАЕТ КОНТРОЛЬ:

А) приемочный

Б) органолептический

В) физический

Г) химический

2255. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

А) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС, требованиям

документа в области контроля качества, наличие листовки-вкладыша на русском

языке источника поступления ЛС и правильности оформления сопроводительных

Б) документов

В) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха ЛС

Г) целостности упаковки и соответствия физико-химическим свойствам ЛС

2256. ПРИКАЗ МЗ РФ, УТВЕРЖДАЮЩИЙ ИНСТРУКЦИЮ ПО

САНИТАРНОМУ РЕЖИМУ АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ

А) № 309 от 21.10.1997

Б) № 214 от 16.07.1997

В) № 751н от 26.10.2015

Г) № 318 от 05.11.1997

2257. КОМПЛЕКТ СПЕЦИАЛЬНОЙ ОДЕЖДЫ ДЛЯ ПЕРСОНАЛА,

РАБОТУЮЩЕГО В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ ХРАНЯТ В ЗАКРЫТЫХ

БИКСАХ НЕ БОЛЕЕ

А) 3-х суток

Б) суток

В) 2-х суток

Г) 5-х суток

2258. ПЕРЕНОС НЕОБХОДИМЫХ ПРЕДМЕТОВ И МАТЕРИАЛОВ В

АСЕПТИЧЕСКОЕ ПОМЕЩЕНИЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТОЛЬКО ЧЕРЕЗ

А) воздушный шлюз

Б) специальное окно

В) входную дверь

Г) специальный блок

2259. СУШКА И СТЕРЕЛИЗАЦИЯ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ГОРЯЧИМ ВОЗДУХОМ - ПРИ

А) 1800С -60 минут

Б) 1800С -30 минут

В) 2000С -30 минут

Г) 2000С -60 минут

2260. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ И СРОК ГОДНОСТИ

ПРОСТЕРИЛИЗОВАННОГО РАСТВОРИТЕЛЯ (ВОДЫ ДЛЯ ИНЪКЦИЙ) ВО

ФЛАКОНАХ ОБЪЕМОМ 100 МЛ, УКУПОРЕННЫХ ПОД ОБКАТКУ

А) 12008\*; 30 суток

Б) \*; 10 суток

В) \*; 0 суток

Г) 12008\*; 1 сутки

2261. МЫТЬЕ И ДЕЗИНФЕКЦИЮ ТРУБОПРОВОДА ПОДАЧИ ВОДЫ

НА РАБОЧЕЕ МЕСТО ФАРМАЦЕВТА В ПРОЦЕССЕ ЭКСПЛУАТАЦИИ

ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ

А) 1 раз в 14 дней

Б) 2 раза в 14 дней

В) 3раза в месяц

Г) 1 раз в полгода

2262. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ПРОВОДЯТ ОБРАБОТКУ

ТРУБОПРОВОДА (ИЗ ТЕРМОСТОЙКИХ МАТЕРИАЛОПОДАЧИ ВОДЫ НА

РАБОЧЕЕ МЕСТО ФАРМАЦЕВТА ОСТРЫМ ПАРОМ (В МИНУТАХ)

А) 30

Б) 40

В) 20

Г) 10

2263. РЕАГЕНТОМ, ПРИ СТЕРИЛИЗАЦИИ ТРУБОПРОВОДА (ИЗ

ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ И СТЕКЛПОДАЧИ ВОДЫ НА РАБОЧЕЕ МЕСТО

ФАРМАЦЕВТА В ТЕЧЕНИИ 6 ЧАСОВ ЯВЛЯЕТСЯ

А) 6% перекись водорода

Б) 3% перекись водорода

В) калия перманганат 1%

Г) моющее средство 5%

2264. ОСНОВНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

ФОРМЫ 148-1/У-88 ЯВЛЯЮТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) подписи главного врача

Б) штампа медицинской организации

В) номера карты пациента или его адреса

Г) номера и серии рецепта

2265. ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕВЫШАЕТ ВЫСШИЙ

ОДНОКРАТНЫЙ ПРИЕМ, И РЕЦЕПТ ОФОРМЛЕН НЕ ДОЛЖНЫМ ОБРАЗОМ,

ТО ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале

не правильно выписанных рецептов и вернуть больному

Б) отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая

В) отпустить в количествах, указанных в рецепте

Г) вернуть рецепт больному

2266. РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ В ШТАНГЛАССАХ В АПТЕКЕ РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А) контроля лекарственных средств на подлинность

Б) органолептического, физического и химического контроля

В) учета лабораторных и фасовочных работ

Г) контроля регистрации воды очищенной

2267. ЭТИКЕТКА ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ НА

БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) оранжевый

Б) зеленый

В) розовый

Г) синий

2268. У ЗАВЕДУЮЩЕЙ АПТЕКИ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕЙ

НЕДЕЛИ СОСТАВЛЯЕТ

А) 40 часов

Б) 42 часа

В) 44 часа

Г) 36 часов

2269. В АПТЕКЕ ТОВАРНЫЕ ПОТЕРИ (ЕСТЕСТВЕННУЮ УБЫЛЬ,

БОЙ, ПОРЧУ) ОТНОСЯТ К

А) прочему документированному расходу

Б) недостаче

В) оптовой реализации

Г) розничной реализации

2270. ИЗЪЯТИЕ ЛП ИЗ АПТЕКИ НА АНАЛИЗ В КОНТРОЛЬНО-

АНАЛИТИЧЕСКУЮ АБОРАТОРИЮ ОТНОСИТСЯ К

А) прочему документированному расходу товаров

Б) недостачам

В) оптовой реализации

Г) розничной реализации

2271. ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО

НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПУТЕМ

А) ограничения торговой надбавки и экономического обоснования цены

производителя

Б) экономического обоснования оптовой цены

В) ограничения торговой надбавки

Г) установления прогрессивного налога на сверхнормативную прибыль

производителя

2272. ЦЕНООБРАЗОВАНИЕ КАКИХ ГРУПП ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО

АССОРТИМЕНТА РЕГУЛИРУЕТСЯ ГОСУДАРСТВОМ

А) лекарственных препаратов перечня жизненно необходимых и важнейших

лекарственных препаратов

Б) биологически активных добавок

В) медицинской техники

Г) средств личной гигиены

2273. ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ПОДЛЕЖАТ ЦЕНЫ НА

А) только ЖНВЛП

Б) только наркотические средства

В) все лекарственные средства

Г) детское питание

2274. ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ АПТЕКА ФОРМИРУЕТ ЦЕНЫ НА

ИЗГОТОВЛЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИСХОДЯ ИЗ

А) стоимости ингредиентов + стоимости упаковки и воды + тарифа за изготовлением

НДС

Б) стоимости ингредиентов + стоимости упаковки и воды

В) стоимости ингредиентов + тарифа за изготовление и НДС

Г) стоимости ингредиентов + стоимости упаковки и воды и НДС

2275. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО

ПЕРЕДАВАТЬ ИЛИ РЕАЛИЗОВАТЬ ЛП

А) населению

Б) аптечным организациям

В) медицинским организациям

Г) организациям оптовой торговли

2276. НА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ РАСПРОСТРАНЯЮТЯ

А) правила надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов

для медицинского применения

Б) правила надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для

медицинского применения

В) правила изготовления лекарственных препаратов для медицинского применения

Г) правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения

2277. ГРУППОВОЙ РЕАКТИВ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ

КИСЛОТЫ

А) нитрат кобальта

Б) хлорид бария

В) хлорид железа

Г) оксалат аммония

2278. СПЕЦИФИЧЕСКИЙ РЕАКТИВ НА ПРОИЗВОДНЫЕ

БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ

А) сульфат меди

Б) хлорид бария

В) хлорид железа

Г) нитрат кобальта

2279. ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ ФЕНОБАРБИТАЛА И СУЛЬФАТА

МЕДИ ОБРАЗУЕТСЯ ОСАДОК

А) бледно-сиреневого цвета

Б) красно-фиолетового цвета

В) кирпично-красного цвета

Г) бледно-желтого цвета

2280. ИНДИКАТОРОМ МЕТОДА КОМПЛЕКСОНОМЕТРИИ

ЯВЛЯЕТСЯ

А) кислотный хром темно-синий

Б) бромтимоловый синий

В) эозинат натрия

Г) кристаллический фиолетовый

2281. МЕТОДОМ ПЕРМАНГАНАТОМЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ

А) перекись водорода

Б) фурацилин

В) калия йодид

Г) нитрат серебра

2282. ТИТРОВАНИЕ БОРНОЙ КИСЛОТЫ МЕТОДОМ

АЛКАЛИМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ

А) глицерина

Б) ацетата окисной ртути

В) аммиачно-буферного раствора

Г) ледяной уксусной кислоты

2283. ТИТРОВАНИЕ МАГНИЯ СУЛЬФАТА МЕТОДОМ

КОМПЛЕКСОНОМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ

А) аммиачно-буферного раствора

Б) глицерина

В) ацетата окисной ртути

Г) разбавленной серной кислоты

2284. ТИТРОВАНИЕ ПЕРЕКИСИ ВОДОРОДА МЕТОДОМ

ПЕРМАНГАНАТОМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ

А) разбавленной серной кислоты

Б) аммиачно-буферного раствора

В) ледяной уксусной кислоты

Г) гидроксида натрия

2285. ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА С

СУЛЬФАТОМ МЕДИ ОБРАЗУЕТСЯ

А) сине-фиолетовое окрашивание

Б) изумрудно-зеленое окрашивание

В) красно-коричневое окрашивание

Г) красно-фиолетовое окрашивание

2286. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СОДЕРЖАЩИЕ

ХЛОРИСТОВОДОРОДНУЮ КИСЛОТУ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) полному химическому контролю обязательно

Б) полному химическому контролю выборочно

В) качественному анализу

Г) не подвергают