Тестовые задания для проведения экзамена по дисциплине « Управление и экономика фармации» для студентов 5 курса специальности «Фармация» (в т.ч. ФИС)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Вид** | **Код** | **Текст названия трудовой функции/ вопроса задания/ вариантов ответа** |
| Ф |  |  |
|  |  |  |
| В | 001 | Проведение в Российской Федерации единой государственной политики в области обеспечения лекарственными препаратами граждан на территории РФ относится к полномочиям: |
| О | А | Федеральных органов исполнительной власти |
| О | Б | Органов исполнительной власти субъектов федерации |
| О | В | Организаций оптовой торговли ЛС |
| О | Г | Аптечных организаций |
|  |  |  |
| В | 002 | Государственной регистрации подлежат все ЛП, кроме: |
| О | А | ЛП, изготовленные в аптеках |
| О | Б | Оригинальные лекарственные препараты |
| О | В | Воспроизведенные лекарственные препараты |
| О | Г | Новые комбинации зарегистрированных ранее ЛП |
|  |  |  |
| В | 003 | Официальным источником информации о ЛС, прошедших государственную регистрацию, является: |
| О | А | Государственный реестр ЛС |
| О | Б | Регистр ЛС России |
| О | В | Энциклопедия ЛС |
| О | Г | Государственная фармакопея |
|  |  |  |
| В | 004 | Государственная регистрация установленных производителями предельных отпускных цен на ЖНВЛП и ведение государственного реестра предельных отпускных цен производителей на ЖНВЛП относится к полномочиям: |
| О | А | Минздрава России |
| О | Б | Минпромторга России |
| О | В | Росздравнадзора |
| О | Г | Роспотребнадзора |
|  |  |  |
| В | 005 | Перечень ЖНВЛП утверждается: |
| О | А | Правительством РФ |
| О | Б | Минпромторгом России |
| О | В | Минздравом России |
| О | Г | Росздравнадзором |
|  |  |  |
| В | 006 | Предельные размеры розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП устанавливаются: |
| О | А | К фактическим отпускным ценам производителей ЛС |
| О | Б | К зарегистрированным ценам производителей ЛС |
| О | В | К фактическим отпускным ценам организации оптовой торговли ЛС |
| О | Г | К ценам, определяемым региональным тарифным соглашением |
|  |  |  |
| В | 007 | Для утверждения предельных уровней оптовых и розничных надбавок на ЖНВЛП установлены все перечисленные ценовые группы, кроме: |
| О | А | ЛП стоимостью свыше 1000 руб. |
| О | Б | ЛП стоимостью до 50 руб |
| О | В | ЛП стоимостью свыше 50 руб. до 500 руб. |
| О | Г | ЛП стоимостью свыше 500 руб. |
|  |  |  |
| В | 008 | Производители ЛС могут осуществлять продажу ЛС или передавать их в установленном законодательством РФ порядке всем, кроме: |
| О | А | Физическим лицам для личного, семейного или домашнего пользования |
| О | Б | Другим производителям ЛС для производства ЛС |
| О | В | Организациям оптовой торговли ЛС |
| О | Г | Научно-исследовательским организациям для научно-исследовательской работы |
|  |  |  |
| В | 009 | ФЗ «Об обращении лекарственных средств» организация оптовой торговли лекарственными средствами определена как: |
| О | А | Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку |
| О | Б | Организация, осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям |
| О | В | Организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения |
| О | Г | Организация, осуществляющая производство лекарственных средств, их хранение, перевозку |
|  |  |  |
| В | 010 | ФЗ «Об обращении лекарственных средств» аптечная организация определена как: |
| О | А | Организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения |
| О | Б | Организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку |
| О | В | Организация, осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям |
| О | Г | Организация, осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям |
|  |  |  |
| В | 011 | Министерством здравоохранения и социального развития утверждены следующие виды аптек, кроме: |
| О | А | Аптека больничная |
| О | Б | Аптека готовых лекарственных форм |
| О | В | Аптека производственная |
| О | Г | Аптека производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов |
|  |  |  |
| В | 012 | Объектами государственного контроля при обращении лекарственных средств является все, кроме: |
| О | А | Товароборот фармацевтических организаций |
| О | Б | Доклинические, клинические исследования ЛС |
| О | В | Качество, производство, изготовление ЛС |
| О | Г | Перевозка, ввоз на территорию РФ, реклама |
|  |  |  |
| В | 013 | ФЗ «Об обращении лекарственных средств» дано следующее определение фальсифицированного лекарственного средства: |
| О | А | ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе |
| О | Б | ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа |
| О | В | ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства |
| О | Г | ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства |
|  |  |  |
| В | 0014 | ФЗ «Об обращении лекарственных средств» дано следующее определение недоброкачественного лекарственного средства: |
| О | А | ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа |
| О | Б | ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе |
| О | В | ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства |
| О | Г | ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства |
|  |  |  |
| В | 0015 | ФЗ «Об обращении лекарственных средств» дано следующее определение контрафактного лекарственного средства: |
| О | А | ЛС, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства |
| О | Б | ЛС, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе |
| О | В | ЛС, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа |
| О | Г | ЛС, находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства |
|  |  |  |
| В | 0016 | Согласно ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» основанием для отказа в предоставлении лицензии является: |
| О | А | Наличие в представленных соискателем лицензии заявлении и (или) прилагаемых к нему документах недостоверной или искаженной информации и несоответствие соискателя лицензии лицензионным требованиям |
| О | Б | Решение о нецелесообразности открытия данной организации |
| О | В | Отсутствие разрешения органа исполнительной власти субъекта РФ |
| О | Г | Отсутствие разрешения Роспотребнадзора |
|  |  |  |
| В | 0017 | Согласно ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» основанием для приостановления действия лицензии лицензирующим органом является: |
| О | А | Привлечение лицензиата к административной ответственности за неисполнение в установленный срок предписания об устранении грубого нарушения лицензионных требований, назначение лицензиату административного наказания в виде административного приостановления деятельности за грубое нарушение лицензионных требований |
| О | Б | Несоблюдение лицензионных требований к персоналу |
| О | В | Выявление лицензирующими органами неоднократных нарушений лицензиатом лицензионных требований |
| О | Г | Выявление лицензирующими органами грубого нарушения лицензиатом лицензионных требований |
|  |  |  |
| В | 0018 | Площадь складских помещений организации оптовой торговли ЛС: |
| О | А | Не регламентирована нормативными документами |
| О | Б | Должна быть не менее 150 кв. м |
| О | В | Должна быть не менее 190 кв. м |
| О | Г | Должна быть не менее 100 кв.м |
|  |  |  |
| В | 0019 | Для открытия аптеки готовых лекарственных форм целесообразно иметь следующий минимальный набор помещений, кроме: |
| О | А | Ассистентская |
| О | Б | Торговый зал |
| О | В | Помещение хранения ЛС и других товаров, разрешенных к отпуску из аптеки |
| О | Г | Помещения для персонала (комната персонала, кабинет заведующего, санузел, гардеробная) |
|  |  |  |
| В | 0020 | Реклама ЛП разрешена: |
| О | А | Для ЛП, разрешенных к отпуску без рецепта врача |
| О | Б | Для ЛП, изготовленных аптечной организацией |
| О | В | Для ЛП, содержащих сильнодействующие вещества |
| О | Г | Для ЛП, применяемых только в условиях стационара |
|  |  |  |
| В | 0021 | Минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи, утвержден: |
| О | А | Правительством Российской Федерации |
| О | Б | Министерством здравоохранения РФ |
| О | В | Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзором) |
| О | Г | Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ |
|  |  |  |
| В | 0022 | Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных, фальсифицированных ЛС является: |
| О | А | Решение владельца ЛС, Решение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) |
| О | Б | Решение суда |
| О | В | Решение Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) |
| О | Г | Решение Министерства здравоохранения РФ |
|  |  |  |
| В | 0023 | Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения контрафактных ЛС является: |
| О | А | Решение суда |
| О | Б | Решение владельца ЛС, Решение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) |
| О | В | Решение Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) |
| О | Г | Решение Министерства здравоохранения РФ |
|  |  |  |
| В | 0024 | Фармацевтическая деонтология изучает: |
| О | А | Нормы поведения фармацевтических работников при общении с покупателями, врачами, коллегами по работе |
| О | Б | Права и ответственность фармацевтических работников |
| О | В | Должностные обязанности фармацевтических работников |
| О | Г | Соблюдение фармацевтическими работниками требований нормативных правовых актов по обращению ЛП |
|  |  |  |
| В | 0025 | Управление представляет собой: |
| О | А | Управленческое воздействие на трудовой коллектив с целью достижения определенного результата |
| О | Б | Временное объединение организаций для осуществления конкретных производственных проектов |
| О | В | Комплексную систему организации производственной деятельности организации |
| О | Г | Профессиональную деятельность по управлению людьми, работающими в разных сферах в целях получения максимальной прибыли |
|  |  |  |
| В | 0026 | Согласно теории менеджмента, организация - это: |
| О | А | Группа людей, деятельность которых сознательно координируется для достижения общей цели или целей |
| О | Б | Комплексная система организации производственной деятельности предприятия |
| О | В | Профессиональная деятельность в сфере осуществления производственных операций и процедур |
| О | Г | Специфическая форма финансирования капитальных вложений в основные фонды |
|  |  |  |
| В | 0027 | Группа должна соответствовать нескольким обязательным требованиям, чтобы считаться организацией. К ним относится все перечисленное, кроме: |
| О | А | Наличие финансовых средств для обеспечения деятельности группы |
| О | Б | Наличие по крайней мере двух людей, которые считают себя частью этой группы |
| О | В | Наличие по крайней мере одной цели (т.е. желаемого конечного состояния или результата), которую принимают как общую все члены данной группы |
| О | Г | Наличие членов группы, которые намеренно работают вместе, чтобы достичь значимой для всех цели |
|  |  |  |
| В | 0028 | К общим характеристикам организаций относят все, кроме: |
| О | А | Коммуникации |
| О | Б | Ресурсы |
| О | В | Зависимость от внешней среды |
| О | Г | Горизонтальное и вертикальное разделение труда |
|  |  |  |
| В | 0029 | Под номенклатурой дел понимают: |
| О | А | Систематизированный перечень наименований дел |
| О | Б | Список видов документов, подшитых в дела |
| О | В | Журнал учета входящих и исходящих документов |
| О | Г | Систему обработки документов |
|  |  |  |
| В | 0030 | К общим функциям управления в фармацевтической организации относят все перечисленное, кроме: |
| О | А | Заключение договоров |
| О | Б | Планирование целей организации |
| О | В | Организация выполнения работ для достижения целей |
| О | Г | Мотивация |
|  |  |  |
| В | 0031 | К экономическим методам управления относят: |
| О | А | Налогообложение |
| О | Б | Ценовая политика организации |
| О | В | Законы |
| О | Г | Приказ, распоряжение руководителя организации |
|  |  |  |
| В | 0032 | К правовым методам управления можно отнести: |
| О | А | Законы |
| О | Б | Ценовая политика организации |
| О | В | Приказ, распоряжение руководителя организации |
| О | Г | Налогообложение |
|  |  |  |
| В | 0033 | К социально-психологическим методам управления можно отнести: |
| О | А | Убеждение |
| О | Б | Рекомендации |
| О | В | Приказ руководителя организации |
| О | Г | Распоряжение руководителя организации |
|  |  |  |
| В | 0034 | Стиль управления – это: |
| О | А | Особенность взаимодействия руководителя с коллективом организации |
| О | Б | Ориентированная на потребителя и прибыль «философия» организации |
| О | В | Специфика оформления управленческих решений, принятая в организации |
| О | Г | Особенность структуры управления, сложившейся в организации |
|  |  |  |
| В | 0035 | Какого стиля руководства не существует |
| О | А | Классический |
| О | Б | Авторитарный |
| О | В | Демократический |
| О | Г | Либеральный |
|  |  |  |
| В | 0036 | Авторитарный стиль способствует: |
| О | А | Увеличению власти руководителя над подчиненным и возможности влиять на подчиненных через принуждение |
| О | Б | Достижению максимальной производительности труда |
| О | В | Повышению удовлетворенности сотрудников трудом |
| О | Г | Увеличению власти подчиненных над руководителем |
|  |  |  |
| В | 0037 | Демократический стиль способствует: |
| О | А | Достижению максимальной производительности и эффективности труда |
| О | Б | Увеличению власти подчиненных над руководителем |
| О | В | Укреплению трудовой дисциплины |
| О | Г | Увеличению возможности влиять на подчиненных через принуждение |
|  |  |  |
| В | 0038 | Либеральный стиль способствует: |
| О | А | Увеличению власти подчиненных над руководителем |
| О | Б | Достижению максимальной производительности и эффективности труда |
| О | В | Укреплению трудовой дисциплины |
| О | Г | Увеличению возможности влиять на подчиненных через принуждение |
|  |  |  |
| В | 0039 | Что не является причиной конфликта |
| О | А | Взаимосвязанность задач и взаимозависимость |
| О | Б | Неудовлетворительные коммуникации |
| О | В | Некорректное распределение обязанностей |
| О | Г | Несправедливая оплата труда |
|  |  |  |
| В | 0040 | Какая специальность не входит в номенклатуру фармацевтических специальностей для лиц с высшим фармацевтическим образованием |
| О | А | Клиническая фармация |
| О | Б | Фармацевтическая технология |
| О | В | Фармацевтическая химия и фармакогнозия |
| О | Г | Управление и экономика фармации |
|  |  |  |
| В | 0041 | Трудовые договоры могут заключаться: |
| О | А | На неопределенный срок и на определенный срок не более 5 лет |
| О | Б | На определенный срок не боле 10 лет |
| О | В | На определенный срок, не более 1 года |
| О | Г | На определенный срок, не более 3 лет |
|  |  |  |
| В | 0042 | Какое взыскание не применяется за совершение дисциплинарного проступка |
| О | А | Перевод на нижеоплачиваемую работу на срок до трех месяцев |
| О | Б | Замечание |
| О | В | Выговор |
| О | Г | Увольнение по соответствующим основаниям |
|  |  |  |
| В | 0043 | Заработная плата конкретному работнику устанавливается: |
| О | А | Трудовым договором в соответствии с действующими у данного работодателя системами оплаты труда |
| О | Б | Штатным расписанием |
| О | В | Коллективным договором, соглашением |
| О | Г | Локальным нормативным актом в соответствии с трудовым законодательством и иными нормативными правовыми актами |
|  |  |  |
| В | 0044 | Работа, выполняемая работником по инициативе работодателя за пределами установленной для работника продолжительности ежедневной работы (смены) (сверхурочная работа): |
| О | А | Оплачивается за первые два часа работы не менее чем в полуторном размере, за последующие часы – не менее чем в двойном размере, по желанию работника может компенсироваться предоставлением дополнительного времени отдыха |
| О | Б | Оплачивается не менее чем в двойном размере |
| О | В | По инициативе работодателя может компенсироваться предоставлением дополнительного времени отдыха |
| О | Г | Не может компенсироваться отгулом |
|  |  |  |
| В | 0045 | Согласно требованиям санитарного режима перед началом работы в помещениях аптечной организации проводят: |
| О | А | Влажную уборку с применением дезсредств |
| О | Б | Генеральную уборку |
| О | В | Уборку не проводят |
| О | Г | Сухую уборку с применением дезсредств |
|  |  |  |
| В | 0046 | Оборудование производственных помещений и торговых залов аптек подвергают: |
| О | А | Ежедневной уборке |
| О | Б | Еженедельной уборке |
| О | В | Уборке не реже двух раз в неделю |
| О | Г | Уборке по мере загрязнения |
|  |  |  |
| В | 0047 | Согласно требованиям санитарного режима в аптечной организации смена полотенец для личного пользования должна производиться: |
| О | А | Ежедневно |
| О | Б | 2 раза в неделю |
| О | В | 1 раз в неделю |
| О | Г | 1 раз в 2 дня |
|  |  |  |
| В | 0048 | Поверхности стен и потолков производственных помещений аптеки должны быть: |
| О | А | Гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку с применением дезсредств |
| О | Б | Гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку |
| О | В | Гладкими, допускающими влажную уборку |
| О | Г | Гладкими, допускающими влажную уборку с применением дезсредств |
|  |  |  |
| В | 0049 | Смена специальной одежды производится: |
| О | А | Не реже 2 раз в неделю |
| О | Б | Не реже 1 раза в неделю |
| О | В | Не реже 1 раза в два дня |
| О | Г | Не реже 1 раза в месяц |
|  |  |  |
| В | 0050 | При изготовлении ЛП после каждого отвешивания ручные весы: |
| О | А | Вытирают одноразовой салфеткой |
| О | Б | Моют |
| О | В | Моют и дезинфицируют |
| О | Г | Стерилизуют |
|  |  |  |
| В | 0051 | При изготовлении ЛП шпатели, ножницы и другой мелкий инвентарь в конце смены: |
| О | А | Протирают спирто-эфирной смесью |
| О | Б | Моют |
| О | В | Моют и дезинфицируют |
| О | Г | Моют и стерилизуют |
|  |  |  |
| В | 0052 | Уборку помещений асептического блока аптек (полов и оборудования) проводят: |
| О | А | Не реже 1 раза в смену в конце работы с использованием дезсредств |
| О | Б | Не реже 1 раза в смену перед началом работы |
| О | В | Не реже 1 раза в смену в конце работы |
| О | Г | Не реже 2 раз в смену |
|  |  |  |
| В | 0053 | К приемочному контролю поступающих ЛС не относится проверка: |
| О | А | Цены |
| О | Б | Упаковки |
| О | В | Маркировки ЛС |
| О | Г | Сопроводительных документов |
|  |  |  |
| В | 0054 | Что не относится к маркировке ЛП |
| О | А | Сведения о декларации соответствия |
| О | Б | Номер серии, номер регистрационного удостоверения и срок годности |
| О | В | Способ применения, дозировка, лекарственная форма |
| О | Г | Условия отпуска, условия хранения и предупредительные надписи |
|  |  |  |
| В | 0055 | В помещениях хранения ЛС проверка температуры и влажности воздуха должна осуществляться: |
| О | А | Не реже 1 раза в сутки |
| О | Б | Не реже 2 раз в смену |
| О | В | Не реже 2 раз в сутки |
| О | Г | Не реже 1 раза в смену |
|  |  |  |
| В | 0056 | Термометры и гигрометры в помещении хранения ЛС должны находиться на расстоянии от дверей, окон и отопительных приборов не менее: |
| О | А | 3 метров |
| О | Б | 1 метра |
| О | В | 2 метров |
| О | Г | 2,5 метров |
|  |  |  |
| В | 0057 | При выявлении ЛС с истекшим сроком годности такие ЛС: |
| О | А | Хранят отдельно от других групп ЛС в карантинной зоне |
| О | Б | Возвращают поставщику |
| О | В | Уничтожают в условиях аптеки |
| О | Г | Направляют на анализ и по результатам анализа принимают решение |
|  |  |  |
| В | 0058 | Дезинфицирующие средства хранятся: |
| О | А | В герметически укупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий |
| О | Б | На стеллаже в обычных условиях |
| О | В | В защищенном от естественного и искусственного освещения месте |
| О | Г | В прохладном месте |
|  |  |  |
| В | 0059 | Спиртовые растворы и настойки обладают следующими свойствами: |
| О | А | Легковоспламеняющимися |
| О | Б | Взрывчатыми |
| О | В | Взрывоопасными |
| О | Г | Легкогорючими |
|  |  |  |
| В | 0060 | Калия перманганат обладает следующими свойствами: |
| О | А | Взрывоопасными |
| О | Б | Легкогорючими |
| О | В | Легковоспламеняющимися |
| О | Г | Пожароопасными |
|  |  |  |
| В | 0061 | Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, находящихся под международным контролем, осуществляется: |
| О | А | В технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС |
| О | Б | В изолированных помещениях хранения |
| О | В | На стеллаже в обычных условиях |
| О | Г | В отдельном шкафу |
|  |  |  |
| В | 0062 | Хранение сильнодействующих и ядовитых ЛС, не находящихся под международным контролем, осуществляется: |
| О | А | В металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня |
| О | Б | В обычных помещениях хранения |
| О | В | В изолированных помещениях хранения |
| О | Г | В технически укрепленных помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических и психотропных ЛС |
|  |  |  |
| В | 0063 | Декларация о соответствии – это: |
| О | А | Документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов |
| О | Б | Документ о качестве, выданный производителем |
| О | В | Протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией |
| О | Г | Документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях |
|  |  |  |
| В | 0064 | Свидетельство о государственной регистрации – это: |
| О | А | Документ, подтверждающий безопасность продукции в части ее соответствия Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям Таможенного союза |
| О | Б | Протокол испытаний аккредитованной лаборатории |
| О | В | Документ, удостоверяющий аккредитацию организации |
| О | Г | Документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях |
|  |  |  |
| В | 0065 | Срок действия декларации о соответствии ЛС: |
| О | А | Равен сроку годности ЛС |
| О | Б | 1 год |
| О | В | 0,5 года |
| О | Г | 3 года |
|  |  |  |
| В | 0066 | Учетные документы, фиксирующие факт свершения хозяйственной операции, называются: |
| О | А | Первичными |
| О | Б | Накопительными |
| О | В | Сводными |
| О | Г | Внутренними |
|  |  |  |
| В | 0067 | Первичный учетный документ составляется: |
| О | А | В момент совершения хозяйственной операции либо сразу после ее окончания |
| О | Б | В конце отчетного периода |
| О | В | Перед составлением товарного отчета |
| О | Г | Перед составлением годового баланса |
|  |  |  |
| В | 0068 | Готовая продукция других организаций, закупленная аптекой для розничной торговли, это: |
| О | А | Товары |
| О | Б | Материалы |
| О | В | Сырье |
| О | Г | Основные средства |
|  |  |  |
| В | 0069 | Хозяйственные связи между поставщиком и покупателем (аптечной организацией) оформляются: |
| О | А | Договором |
| О | Б | Соглашением |
| О | В | Спетификацией |
| О | Г | Актом |
|  |  |  |
| В | 0070 | В случае несоответствия фактического наличия товаров или отклонения по качеству данным, указанным в сопроводительных документах, в аптечной организации должен составляться: |
| О | А | Акт об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно-материальных ценностей |
| О | Б | Приемный акт |
| О | В | Рекламационный акт |
| О | Г | Акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика |
|  |  |  |
| В | 0071 | Какой лекарственный препарат выписывается на рецептурном бланке формы № 107-1/у |
| О | А | Галоперидол |
| О | Б | Омнопон |
| О | В | Элениум |
| О | Г | Азалептин |
|  |  |  |
| В | 0072 | Мерчандайзинг для апетки – это, прежде всего |
| О | А | Увеличение рентабельности торговых площадей и, соответственно, объема продаж |
| О | Б | Улучшение качества обслуживания покупателей |
| О | В | Рациональное расположение витрин |
| О | Г | Удобство в работе сотрудников |
|  |  |  |
| В | 0073 | Первым этапом продажи товара в аптеке является |
| О | А | Установление контакта |
| О | Б | Выявление потребности |
| О | В | Презентация товара |
| О | Г | Ответ на возражения |
|  |  |  |
| В | 0074 | Количество морфина табл. (капс.) Пролонгированного действия, которое может быть выписано в одном рецепте |
| О | А | 60 мг 40 табл. (капс.) |
| О | Б | 100 мг 40 табл. (капс.) |
| О | В | 60 мг 60 табл. (капс.) |
| О | Г | 200 мг 40 табл. (капс.) |
|  |  |  |
| В | 0075 | Дополнительными реквизитами для рецептурного бланка формы 148-1/у-88 являются все, кроме |
| О | А | Подписи главного врача |
| О | Б | Печати «для рецептов» |
| О | В | Номера карты пациента или его адреса |
| О | Г | Номера и серии рецепта |
|  |  |  |
| В | 0076 | В «горячей» зоне располагают |
| О | А | Товары, приносящие наибольшую прибыль (сезонные, рекламируемые, ходовые) |
| О | Б | Товары импульсного спроса (жевательная резинка, витамины, леденцы, гематоген и др.) |
| О | В | Дорогостоящую косметику |
| О | Г | Препараты, нуждающиеся в срочной реализации (с истекающими сроками годности) |
|  |  |  |
| В | 0077 | Товарный ассортимент в фармацевтическом маркетинге определяется как |
| О | А | Группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам покупателей, диапазону цен и др. |
| О | Б | Все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале |
| О | В | Совокупность ассортиментных групп, товарных единиц |
| О | Г | Перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача |
|  |  |  |
| В | 0078 | Какой из лекарственных препаратов не подлежит предметно-количественному учету |
| О | А | Феназепам |
| О | Б | ЗоЛПидем |
| О | В | Бензонал |
| О | Г | Фенобарбитал |
|  |  |  |
| В | 0079 | К основным товароведческим характеристикам фармацевтических товаров относятся |
| О | А | Ассортиментная, качественная, количественная |
| О | Б | Количественная, социальная, эргономическая |
| О | В | Техническая, качественная, стоимостная |
| О | Г | Ассортиментная, количественная, социальная |
|  |  |  |
| В | 0080 | Рецепт, оформленный на рецептурном бланке формы n 148-1/у-04 (л) ребенку-инвалиду, действителен |
| О | А | 90 дней |
| О | Б | 30 дней |
| О | В | 60 дней |
| О | Г | 15 дней |
|  |  |  |
| В | 0081 | Приходные и расходные кассовые операции отражают движение |
| О | А | Денежных средств |
| О | Б | Основных средств |
| О | В | Нематериальных активов |
| О | Г | Товаров |
|  |  |  |
| В | 0082 | Маркетинговый комплекс включает все составляющие, кроме |
| О | А | Посредник |
| О | Б | Товар |
| О | В | Цена |
| О | Г | Продвижение |
|  |  |  |
| В | 0083 | Ответственность, которую несет провизор за отпуск препарата по неправильно выписанному рецепту |
| О | А | Дисциплинарная ответственность |
| О | Б | Штраф от пяти тысяч до десяти тысяч рублей |
| О | В | Приостановление деятельности на срок до девяноста суток |
| О | Г | Штраф от одной тысячи до трех тысяч рублей |
|  |  |  |
| В | 0084 | Основным признаком стадии зрелости фармацевтической продукции на рынке является |
| О | А | Стабилизирующийся сбыт |
| О | Б | Быстрорастущая прибыль |
| О | В | Быстрорастущий сбыт |
| О | Г | Максимальная прибыль |
|  |  |  |
| В | 0085 | Срок хранения в аптеке рецептурного бланка формы 148-1/у-88 |
| О | А | 3 года |
| О | Б | 5 лет |
| О | В | 3 месяца |
| О | Г | 1 год |
|  |  |  |
| В | 0086 | К основным критериям выбора поставщика не относится |
| О | А | Размер уставного капитала организации |
| О | Б | Цена товаров и организация расчетов |
| О | В | Местонахождение |
| О | Г | Полнота ассортимента |
|  |  |  |
| В | 0087 | Претензионное письмо поставщику при обнаружении различных недостатков при приемке товара в аптеке направляется в течение |
| О | А | 7 дней для импортных и 3 дней для отечественных |
| О | Б | 15 дней для импортных и 7 дней для отечественных |
| О | В | 12 дней для импортных и 6 дней для отечественных |
| О | Г | 1 месяц для импортных и 2 недели для отечественных |
|  |  |  |
| В | 0088 | Действия с лекарственными препаратами в случае возникновения сомнений в их качестве |
| О | А | Хранятся в карантинной зоне с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» |
| О | Б | Принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности |
| О | В | Реализуются по меньшей стоимости |
| О | Г | Хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора |
|  |  |  |
| В | 0089 | Обязательные для аптеки журналы учета при приемке товара, кроме |
| О | А | Журнал периодической регистрации температуры внутри холодильного оборудования |
| О | Б | Журнал регистрации результатов приемочного контроля |
| О | В | Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету |
| О | Г | Журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров |
|  |  |  |
| В | 0090 | При контроле лекарственных средств по  Показателю «упаковка» проверяется |
| О | А | Целостность упаковки |
| О | Б | Размер упаковки |
| О | В | Оформление упаковки |
| О | Г | Количество упаковок в коробке |
|  |  |  |
| В | 0091 | Как регистрируют поступивший товар |
| О | А | Ставят отметку о приеме товара на товарной накладной и записывают в журнал регистрации поступивших товаров |
| О | Б | Ставят отметку о приеме товара на спецификации |
| О | В | Регистрируют в журнале обращения товаров для медицинского применения |
| О | Г | Ставят отметку в транспортной накладной поставщика |
|  |  |  |
| В | 0092 | Какой вид фальсификации не существует |
| О | А | Документальный |
| О | Б | Пересортица |
| О | В | Стоимостной |
| О | Г | Качественный |
|  |  |  |
| В | 0093 | Что из нижеперечисленного указывается только на вторичной упаковке лекарственных препаратов |
| О | А | Номер регистрационного удостоверения |
| О | Б | Номер серии |
| О | В | Срок годности |
| О | Г | Активность в единицах действия или количество доз |
|  |  |  |
| В | 0094 | Фактор, не влияющий на формирование ассортимента в аптеке |
| О | А | Организационно-правовая форма |
| О | Б | Направление деятельности |
| О | В | Вид организации |
| О | Г | Тип |
|  |  |  |
| В | 0095 | Какой группе препаратов соответствует буква «j» согласно анатомо-терапевтическо-химической классификации |
| О | А | Противомикробные препараты для системного использования |
| О | Б | Противопаразитарные препараты, инсектициды и репелленты |
| О | В | Противоопухолевые препараты и иммуномодуляторы |
| О | Г | Гормональные препараты для системного использования |
|  |  |  |
| В | 0096 | Как маркируется упаковка лекарственных препаратов, предназначенная исключительно для экспорта |
| О | А | В соответствии с требованиями страны-импортера |
| О | Б | В соответствии с требованиями страны-экспортера. |
| О | В | В соответствии с требованиями общих международных стандартов |
| О | Г | По согласованию стран-партнеров |
|  |  |  |
| В | 0097 | Что из нижеперечисленного относится к организационно-распорядительной документации |
| О | А | Инструкции |
| О | Б | Справки |
| О | В | Акты |
| О | Г | Заявления |
|  |  |  |
| В | 0098 | Температурный интервал, соответствующий режиму хранения «хранить при температуре не ниже 8°с» |
| О | А | от 8 °С до 25 °С |
| О | Б | от 8 °С до 30 °С |
| О | В | от 8 °С до 15 °С |
| О | Г | от 8 °С до 10 °С |
|  |  |  |
| В | 0099 | Что означают первые две (три) цифры штрихового кода |
| О | А | Код страны-изготовителя |
| О | Б | Код предприятия-изготовителя |
| О | В | Код товара |
| О | Г | Контрольное число |
|  |  |  |
| В | 0100 | Срок приемки товара по качеству и комплектности на оптовом складе при иногородней поставке |
| О | А | Не позднее 20 дней |
| О | Б | Не позднее 30 дней |
| О | В | Не позднее 10 дней |
| О | Г | Не позднее 7 дней |
|  |  |  |
| В | 0101 | Контроль за температурным режимом хранения  Иммунобиологических лекарственных препаратов  Осуществляется |
| О | А | 2 раза в сутки |
| О | Б | 1 раз в сутки |
| О | В | Каждый час |
| О | Г | Каждые 2 часа |
|  |  |  |
| В | 0102 | При какой относительной влажности необходимо хранить лекарственные средства с гигроскопическими свойствами в упаковке |
| О | А | Не более 50% |
| О | Б | Не более 40% |
| О | В | Не более 60% |
| О | Г | Не более 30% |
|  |  |  |
| В | 0103 | Обязательные для аптеки журналы учета охраны труда, кроме |
| О | А | Журнала регистрации приказов (распоряжений) по организации |
| О | Б | Журнала регистрации вводного инструктажа по охране труда |
| О | В | Журнала регистрации инструктажа на рабочем месте |
| О | Г | Журнала регистрации инструктажа по электробезопасности |
|  |  |  |
| В | 0104 | Периодическая проверка фактического наличия и состояния материальных ценностей, а также денежных средств и расчетов |
| О | А | Инвентаризация |
| О | Б | Контрольная проверка |
| О | В | Товарный отчет |
| О | Г | Баланс |
|  |  |  |
| В | 0105 | Листья эвкалипта хранят |
| О | А | Отдельно, как эфиромасличные |
| О | Б | В общем помещении для лекарственного растительного сырья |
| О | В | Отдельно, в специальной кладовой для плодов и семян |
| О | Г | Отдельно, как ядовитое вещество |
|  |  |  |
| В | 0106 | Фактор, не влияющий на сохранение качества товаров аптечного ассортимента |
| О | А | Объем помещения для хранения |
| О | Б | Свет |
| О | В | Влажность |
| О | Г | Температура воздуха |
|  |  |  |
| В | 0107 | Фармацевтические субстанции, требующие защиты от света, следует хранить в следующей таре, кроме |
| О | А | Картонных коробов |
| О | Б | Стеклянной тары оранжевого стекла |
| О | В | Алюминиевой фольги |
| О | Г | Металлической таре |
|  |  |  |
| В | 0108 | Помещения для хранения ядовитых и сильнодействующих веществ в обязательном порядке должны оборудоваться |
| О | А | Металлическими шкафами, опечатываемыми или пломбируемыми в конце рабочего дня |
| О | Б | Многорубежными системами охранной сигнализации |
| О | В | Внутренними решетками на оконных проемах, с диаметром прута не менее 16 мм |
| О | Г | Сейфами не ниже 3-го класса устойчивости к взлому |
|  |  |  |
| В | 0109 | Какое средство не обладает легковоспламеняющимися свойствами |
| О | А | Физраствор |
| О | Б | Спиртовая настойка |
| О | В | Эфирный экстракт |
| О | Г | Органическое масло |
|  |  |  |
| В | 0110 | Что из нижеперечисленного относится к информационно-справочной документации |
| О | А | Протокол |
| О | Б | Приказ |
| О | В | Договор |
| О | Г | Постановление |
|  |  |  |
| В | 0111 | Температурный интервал, соответствующий режиму хранения «прохладное место» |
| О | А | 8-15 °C |
| О | Б | 2-8 °C |
| О | В | 10-15 °C |
| О | Г | 15-25 °C |
|  |  |  |
| В | 0112 | Условия хранения резиновых грелок |
| О | А | Сухое, затемненное помещение с повышенной влажностью, в шкафах в один слой, слегка надутыми |
| О | Б | Сухое помещение, на полках и в шкафах в несколько слоев |
| О | В | В плотно закрытых коробках, густо пересыпанных тальком |
| О | Г | В скатанном виде, пересыпанные тальком |
|  |  |  |
| В | 0113 | Какой показатель не относится к климатическим требованиям режима хранения |
| О | А | Чистота |
| О | Б | Влажность |
| О | В | Температура |
| О | Г | Освещенность |
|  |  |  |
| В | 0114 | На каком расстоянии от окон и дверей размещают измерительные части приборов для регистрации параметров воздуха в помещениях аптек |
| О | А | Не менее 3 м |
| О | Б | Не менее 5 м |
| О | В | Не менее 2 м |
| О | Г | Не менее 1 м |
|  |  |  |
| В | 0115 | В технологический процесс движения товаров на складе входит все, кроме |
| О | А | Заготовка |
| О | Б | Проверка качества |
| О | В | Разгрузка |
| О | Г | Размещение по местам |
|  |  |  |
| В | 0116 | Основной задачей аптечной организации является |
| О | А | Обеспечение населения качественными, безопасными и эффективными товарами аптечного ассортимента |
| О | Б | Контроль качества изготовленных в аптеке лекарств |
| О | В | Изготовление лекарств по рецептам |
| О | Г | Информирование врачей и населения о новых лекарственных препаратах |
|  |  |  |
| В | 0117 | Анализ слабых и сильных сторон организации является элементом |
| О | А | Планирования |
| О | Б | Контроля |
| О | В | Мотивации |
| О | Г | Организации |
|  |  |  |
| В | 0118 | С какой целью проводится анализ месторасположения аптеки |
| О | А | Для выделения целевой группы покупателей и привлечения новых посетителей |
| О | Б | Для эффективного зонирования торговых площадей |
| О | В | Для установления цен |
| О | Г | Для лучшей ориентации покупателей |
|  |  |  |
| В | 0119 | Трудноразрешимое противоречие в коллективе в процессе трудовой деятельности называется |
| О | А | Конфликт |
| О | Б | Формальное отношение |
| О | В | Деловое взаимодействие |
| О | Г | Неформальное отношение |
|  |  |  |
| В | 0120 | Передача полномочий от руководителя подчиненному - это |
| О | А | Делегирование |
| О | Б | Координация |
| О | В | Организация |
| О | Г | Коммуникация |
|  |  |  |
| В | 0121 | Процесс побуждения сотрудника к целенаправленным действиям – это |
| О | А | Мотивация |
| О | Б | Координация |
| О | В | Коммуникация |
| О | Г | Организация |
|  |  |  |
| В | 0122 | В течение какого времени можно вернуть приобретенное в аптеке изделие медицинского назначения надлежащего качества |
| О | А | Обмену и возврату не подлежит |
| О | Б | В течение гарантийного срока службы |
| О | В | В течение 2 недель с момента приобретения |
| О | Г | В течение 10 дней с момента приобретения |
|  |  |  |
| В | 0123 | К условиям официальных взаимоотношений не входит |
| О | А | Управляемость |
| О | Б | Ответственность |
| О | В | Власть |
| О | Г | Подотчетность |
|  |  |  |
| В | 0124 | Какое качество характерно для авторитарного руководителя |
| О | А | Считает наказание основным методом стимулирования |
| О | Б | Распределяет ответственность в соответствии с переданными полномочиями |
| О | В | Ровная манера поведения, постоянный самоконтроль |
| О | Г | Снимает с себя всякую ответственность |
|  |  |  |
| В | 0125 | Столкновение противоположно направленных взглядов, позиций, интересов, целей двух или более людей - это |
| О | А | Конфликт |
| О | Б | Конфликтная ситуация |
| О | В | Инцидент |
| О | Г | Конкуренция |
|  |  |  |
| В | 0126 | Обмен информацией между членами организации – это |
| О | А | Коммуникация |
| О | Б | Координация |
| О | В | Субординация |
| О | Г | Адаптация |
|  |  |  |
| В | 0127 | Элементы (действия) активного слушания все, кроме |
| О | А | Закрой глаза |
| О | Б | Не отвлекайся |
| О | В | Оценивай понимание |
| О | Г | Не раздражайся |
|  |  |  |
| В | 0128 | Что из нижеперечисленного является характеристикой аптеки, расположенной в бизнес-центре |
| О | А | Высокая доля импульсных и дорогостоящих покупок |
| О | Б | Покупатели на 80% состоят из населения, проживающего рядом с аптекой (в радиусе 0,5-1 км) |
| О | В | Доля парафармацевтики ниже 20-25% позиций ассортимента |
| О | Г | Доля пенсионеров часто колеблется в пределах 10-30% |
|  |  |  |
| В | 0129 | Товар предварительного спроса в аптеке |
| О | А | Массажёр |
| О | Б | Парацетамол |
| О | В | Гематоген |
| О | Г | Спрей для защиты от солнца |
|  |  |  |
| В | 0130 | Эмоциональная причина совершения покупки в аптеке |
| О | А | Комфорт |
| О | Б | Ожидаемая польза |
| О | В | Высокое качество |
| О | Г | Выгода |
|  |  |  |
| В | 0131 | Воду очищенную хранят в закрытых емкостях не более |
| О | А | 3 суток |
| О | Б | 1 суток |
| О | В | 12 часов |
| О | Г | 2 суток |
|  |  |  |
| В | 0132 | Срок хранения стерильной посуды не более |
| О | А | 3 суток |
| О | Б | 1 суток |
| О | В | 12 часов |
| О | Г | 1 часа |
|  |  |  |
| В | 0133 | Воду для инъекций хранят в закрытых емкостях не более |
| О | А | 24 часов |
| О | Б | 12 часов |
| О | В | 6 часов |
| О | Г | 3 часов |
|  |  |  |
| В | 0134 | Если во время поступления товаров документы поставщика отсутствуют, приемная комиссия составляет: |
| О | А | Акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика |
| О | Б | Приемный акт |
| О | В | Рекламационный акт |
| О | Г | Акт об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно-материальных ценностей |
|  |  |  |
| В | 0135 | Чем не подтверждается факт окончательной приемки товаров, кроме оформления штампа приемки |
| О | А | Подписью бухгалтера |
| О | Б | Подписью материально-ответственных лиц в товарной накладной |
| О | В | Подписью руководителя организации в товарной накладной |
| О | Г | Печатью аптечной организации в товарной накладной |
|  |  |  |
| В | 0136 | При отпуске товаров из аптеки в аптечный пункт аптеки оформляется: |
| О | А | Накладная на внутреннее перемещение товара |
| О | Б | Товарно-транспортная накладная |
| О | В | Счет |
| О | Г | Счет – фактура |
|  |  |  |
| В | 0137 | Приходная часть товарного отчета мелкорозничной сети оформляется на основании следующих первичных документов: |
| О | А | Накладных на внутреннее перемещение товара, товарных накладных поставщика |
| О | Б | Квитанций к приходным кассовым ордерам |
| О | В | Расходных кассовых ордеров |
| О | Г | Расходно-приходных накладных |
|  |  |  |
| В | 0138 | Лимит остатка наличных денег в кассе устанавливается |
| О | А | Юридическим лицом |
| О | Б | Руководителем аптеки |
| О | В | Обслуживающим банком |
| О | Г | Банком по согласованию с руководителем аптеки |
|  |  |  |
| В | 0139 | В конце отчетного периода стоимость лекарственных средств, изъятых на анализ, отражается в: |
| О | А | Расходной части товарного отчета |
| О | Б | Кассовой книге организации |
| О | В | Журнале кассира-операциониста |
| О | Г | Приходной части товарного отчета |
|  |  |  |
| В | 0140 | Для проверки правильности составления товарного отчета используется формула товарного баланса, имеющая вид: |
| О | А | Он + П = Р + Ок |
| О | Б | Он -П = Р + Ок |
| О | В | Он + Р = П + Ок |
| О | Г | Р + П = Он-Ок |
|  |  |  |
| В | 0141 | Для расчета остатка товаров (в сумме) на конец отчетного периода используется формула товарного баланса, имеющая вид: |
| О | А | Ок= Он+П-Р |
| О | Б | Ок= П - Он –Р |
| О | В | Ок= Он+Р –П |
| О | Г | Ок= П+Р+ Он |
|  |  |  |
| В | 0142 | Стоимость товаров, изъятых лекарственных средств на анализ, в конце отчетного периода отражается в: |
| О | А | Расходной части товарного отчета |
| О | Б | Кассовой книге организации |
| О | В | Журнале кассира-операциониста |
| О | Г | Приходной части товарного отчета |
|  |  |  |
| В | 0143 | Изъятие лекарственных средств из аптеки на анализ относится к: |
| О | А | Прочему документированному расходу товаров |
| О | Б | Недостачам |
| О | В | Мелкорозничной реализации |
| О | Г | Розничной реализации |
|  |  |  |
| В | 0144 | Обороты по амбулаторной рецептуре, безрецептурному отпуску и по мелкорозничной сети входят в структуру: |
| О | А | Розничного товарооборота |
| О | Б | Снабжения |
| О | В | Оптового товарооборота |
| О | Г | Товарного покрытия |
|  |  |  |
| В | 0145 | Для осуществления предметно-количественного учета используют следующие измерители: |
| О | А | Натуральные |
| О | Б | Денежные |
| О | В | Абсолютные |
| О | Г | Трудовые |
|  |  |  |
| В | 0146 | Выведение и сверка книжных и фактических остатков лекарственных средств, находящихся на предметно-количественном учете, проводится в аптеке: |
| О | А | Ежемесячно |
| О | Б | Ежеквартально |
| О | В | Еженедельно |
| О | Г | На усмотрение руководителя организации |
|  |  |  |
| В | 0147 | По лабораторно-фасовочным работам за счет округления цены готовой продукции в сторону увеличения стоимости возникает: |
| О | А | Дооценка |
| О | Б | Уценка |
| О | В | Переоценка |
| О | Г | Наценка |
|  |  |  |
| В | 0148 | Учет поступления бифидумбактерина, кроме приходной части товарного отчета, необходимо отразить в: |
| О | А | Журнале учета поступления и расхода иммунобиологических препаратов |
| О | Б | Журнале регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ |
| О | В | Журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Г | Журнале учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения |
|  |  |  |
| В | 0149 | Порядок ведения учета ЛС с ограниченным сроком годности в аптечной организации: |
| О | А | Устанавливается руководителем организации |
| О | Б | Устанавливается лицензирующим органом |
| О | В | Устанавливается органом исполнительной власти субъекта РФ |
| О | Г | Устанавливается постановлением Правительства РФ |
|  |  |  |
| В | 0150 | Суммы, списанные в аптеке на хозяйственные нужды, относят на: |
| О | А | Издержки обращения |
| О | Б | Реализацию |
| О | В | Товарные потери |
| О | Г | Убытки |
|  |  |  |
| В | 0151 | Товарооборот аптечной организации – это: |
| О | А | Стоимость проданных товаров за отчетный период |
| О | Б | Прибыль от реализации товаров |
| О | В | Количество проданных упаковок ЛП |
| О | Г | Валовая прибыль организации |
|  |  |  |
| В | 0152 | Товарооборот за отчетный период можно установить по: |
| О | А | Расходной части товарного отчета данного периода |
| О | Б | Кассовой книге организации |
| О | В | Приходной части товарного отчета данного периода |
| О | Г | Журналу поступления товаров |
|  |  |  |
| В | 0153 | Планирование экономических показателей хозяйственной деятельности аптечной организации начинается, как правило, с расчета: |
| О | А | Товарооборота |
| О | Б | Расходов на продажу (издержек обращения) |
| О | В | Валовой прибыли |
| О | Г | Товарных запасов |
|  |  |  |
| В | 0154 | Экономический показатель, определяющий уровень дохода от продажи товаров на каждый рубль товарооборота - это: |
| О | А | Уровень валового дохода торговли (торговых наложений) |
| О | Б | Рентабельность от реализации |
| О | В | Уровень издержек обращения |
| О | Г | Товарооборачиваемость |
|  |  |  |
| В | 0155 | Валовый доход торговли (торговые наложения) аптечной организации - это: |
| О | А | Разность между выручкой от реализации товаров и их оптовой стоимостью |
| О | Б | Валовая прибыль |
| О | В | Чистая прибыль |
| О | Г | Стоимость проданных товаров за отчетный период |
|  |  |  |
| В | 0156 | Расходы на продажу (издержки обращения) экономически выгодно: |
| О | А | Снижать |
| О | Б | Увеличивать |
| О | В | Индексировать |
| О | Г | Не изменять |
|  |  |  |
| В | 0157 | К основным экономическим показателям, определяющим результаты хозяйственной деятельности аптеки, относят: |
| О | А | Прибыль и рентабельность |
| О | Б | Валовый доход и внереализационные расходы |
| О | В | Торговые надбавки и торговые скидки |
| О | Г | Среднее число посетителей и средний чек |
|  |  |  |
| В | 0158 | Под чистой прибылью аптеки понимают: |
| О | А | Валовую прибыль за вычетом налогов |
| О | Б | Разницу между стоимостью реализованных товаров в розничных и оптовых ценах |
| О | В | Валовый доход от продажи единицы продукции |
| О | Г | Валовый доход за минусом заработной платы сотрудникам |
|  |  |  |
| В | 0159 | К условно-переменным издержкам аптечной организации относятся: |
| О | А | Расходы на хранение товаров |
| О | Б | Расходы на электроэнергию |
| О | В | Расходы по охране аптеки |
| О | Г | Амортизационные отчисления |
|  |  |  |
| В | 0160 | При увеличении товарооборота условно-постоянные издержки обращения в сумме: |
| О | А | Не изменяются |
| О | Б | Уменьшаются |
| О | В | Увеличиваются |
| О | Г | Уменьшаются в арифметической прогрессии |
|  |  |  |
| В | 0161 | Экономический показатель, определяющий уровень расходов на каждый рубль товарооборота - это: |
| О | А | Уровень издержек обращения |
| О | Б | Товарооборачиваемость |
| О | В | Коэффициент себестоимости |
| О | Г | Торговая маржа |
|  |  |  |
| В | 0162 | Деятельность аптечной организации по реализации товаров прибыльна, если: |
| О | А | Валовый доход торговли превышает расходы на продажу (издержки обращения) |
| О | Б | Валовый доход торговли равен сумме расходов на продажу(издержкам обращения) |
| О | В | Сумма расходов на продажу (издержки обращения) превышает валовый доход торговли |
| О | Г | Аптечная организация занимается изготовлением ЛП |
|  |  |  |
| В | 0163 | Экономический показатель, определяющий уровень прибыли от реализации товаров на каждый рубль товарооборота – это: |
| О | А | Рентабельность от реализации |
| О | Б | Коэффициент себестоимости |
| О | В | Товарооборачиваемость |
| О | Г | Ликвидность |
|  |  |  |
| В | 0164 | Руководитель аптечной организации обязан рассмотреть запись, внесенную в Книгу отзывов и предложений, разобраться в существе вопроса и принять необходимые меры к устранению отмеченных недостатков в работе организации или осуществлению приемлемых предложений срок: |
| О | А | 2 дня |
| О | Б | 3 дня |
| О | В | 5 дней |
| О | Г | 10 дней |
|  |  |  |
| В | 0165 | Согласно установленным «Правилам продажи…» предпродажная подготовка лекарственных препаратов и медицинских изделий включает все перечисленное, КРОМЕ: |
| О | А | Проверку качества (качественный химический анализ) |
| О | Б | Распаковку |
| О | В | Рассортировку и осмотр товара |
| О | Г | Проверку качества товара (по внешним признакам) |
|  |  |  |
| В | 0166 | Какая информация отсутствует на ценниках товаров, реализуемых аптекой |
| О | А | Наименование аптеки |
| О | Б | Наименование товара |
| О | В | Цена за единицу |
| О | Г | Дата оформления ценника |
|  |  |  |
| В | 0167 | Ассортимент реализуемых товаров в аптечных организациях устанавливается: |
| О | А | Руководителем аптеки самостоятельно с учетом условий лицензии |
| О | Б | Министерством здравоохранения РФ по минимальному перечню для оказания медицинской помощи |
| О | В | Органом управления фармацевтической службой субъекта РФ |
| О | Г | Органом местного самоуправления |
|  |  |  |
| В | 0168 | Если по результатам инвентаризации выявлена недостача товаров, то работники аптечной организации привлекаются к ответственности: |
| О | А | Материальной |
| О | Б | Уголовной |
| О | В | Дисциплинарной |
| О | Г | Административной |
|  |  |  |
| В | 0169 | Вид материальной ответственности в зависимости от размеров возмещения причиненного ущерба, к которой привлекаются работники аптечной организации, если по результатам инвентаризации выявлена недостача товаров: |
| О | А | Полная |
| О | Б | Индивидуальная |
| О | В | Ограниченная |
| О | Г | Кратная |
|  |  |  |
| В | 0170 | К вредным производственным факторам согласно ст. 209 Трудового Кодекса относятся производственные факторы, воздействие которых на работника могут привести: |
| О | А | К заболеванию работника |
| О | Б | К производственной травме |
| О | В | К снижению производительности труда отдельного работника |
| О | Г | К снижению профессиональных навыков работников |
|  |  |  |
| В | 0171 | К опасным производственным факторам согласно ст. 209 Трудового Кодекса относятся производственные факторы, воздействие которых на работника могут привести: |
| О | А | К производственной травме |
| О | Б | К заболеванию работника |
| О | В | К снижению производительности труда отдельного работника |
| О | Г | К снижению профессиональных навыков работников |
|  |  |  |
| В | 0172 | Обучению по охране труда и проверке знаний требований охраны труда подлежат: |
| О | А | Все работники организации |
| О | Б | Только руководитель |
| О | В | Только ответственный за охрану труда |
| О | Г | Только работодатель |
|  |  |  |
| В | 0173 | Вводный инструктаж проводится: |
| О | А | Со всеми вновь принимаемыми на работу, с временными работниками, командированными, студентам, прибывшими на практику и др. |
| О | Б | Со всеми работниками не реже одного раза в полугодие |
| О | В | До начала производственной деятельности на рабочем месте |
| О | Г | Со всеми работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда |
|  |  |  |
| В | 0174 | Первичный инструктаж на рабочем месте проводится |
| О | А | Со всеми вновь принимаемыми на работу, с временными работниками, командированными, студентам, прибывшими на практику и др. При приеме на работу |
| О | Б | Со всеми работниками не реже одного раза в полугодие |
| О | В | С каждым работником или с группой работников в пределах общего рабочего места до начала производственной деятельности на рабочем месте |
| О | Г | Со всеми работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда |
|  |  |  |
| В | 0175 | Первичный инструктаж с работником проводит: |
| О | А | Непосредственный руководитель работника |
| О | Б | Руководитель организации |
| О | В | Заместитель руководителя |
| О | Г | Начальник отдела кадров |
|  |  |  |
| В | 0176 | Принадлежность ЛП к безрецептурным ЛП определяется: |
| О | А | Информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП |
| О | Б | Перечнем лекарственных средств, утвержденным Приказом Минздравсоцразвития РФ |
| О | В | Правительством РФ |
| О | Г | Провизором при отпуске ЛП |
|  |  |  |
| В | 0177 | Документ, который является основанием для отпуска лекарственных препаратов в отделения медицинской организации: |
| О | А | Требование медицинской организации |
| О | Б | Наряд-заказ отделения ЛПУ |
| О | В | Накладная на внутреннее перемещение |
| О | Г | Рецепт |
|  |  |  |
| В | 0178 | Индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность, запрещается выписывать рецепты на: |
| О | А | ЛП, содержащие наркотические средства и психотропные вещества |
| О | Б | ЛП, внесенные в [списки II](consultantplus://offline/ref=F0BE1036301F130BECCE354E3671B7D337BEEC4A8DDDA76B9C8F0A81163BBC89B1169C2F861302nE5CL) и [III](consultantplus://offline/ref=F0BE1036301F130BECCE354E3671B7D337BEEC4A8DDDA76B9C8F0A81163BBC89B1169C2F861104nE50L) Перечня НС, ПВ и их прекурсоров |
| О | В | Ядовитые вещества |
| О | Г | Сильнодействующие вещества |
|  |  |  |
| В | 0179 | Кетамин выписывается: |
| О | А | В требовании-накладной |
| О | Б | На рецептурном бланке формы № 107-1/у |
| О | В | На рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 |
| О | Г | На рецептурном бланке формы № 107/у – НП |
|  |  |  |
| В | 0180 | Рецепты на лекарственные препараты: |
| О | А | В. Выписываются на латинском языке, должны иметь штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона |
| О | Б | Выписываются на русском языке, должны иметь штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона |
| О | В | Выписываются на русском языке, должны иметь штамп аптечной организации с указанием ее наименования, адреса и телефона |
| О | Г | Выписываются на латинском языке, должны иметь штамп аптечной организации с указанием ее наименования, адреса и телефона |
|  |  |  |
| В | 0181 | Рецепт на бланке формы № 107-1/у подписывается врачом и заверяется: |
| О | А | Личной печатью врача |
| О | Б | Печатью медицинской организации «Для рецептов» |
| О | В | Треугольной печатью медицинской организации «Для рецептов» |
| О | Г | Круглой печатью медицинской организации |
|  |  |  |
| В | 0182 | Рецепты на ЛП, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня, действительны в течение: |
| О | А | 5 дней |
| О | Б | 10 дней |
| О | В | 1 месяца |
| О | Г | 2 месяцев |
|  |  |  |
| В | 0183 | Рецепты на ЛП, содержащие психотропные вещества, внесенные в список III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету и ЛП, обладающие анаболической активностью, действительны в течение: |
| О | А | 10 дней |
| О | Б | 5 дней |
| О | В | 1 месяца |
| О | Г | 2 месяцев |
|  |  |  |
| В | 0184 | Естественная убыль (трата) медикаментов начисляется от: |
| О | А | Расхода |
| О | Б | Книжного остатка |
| О | В | Фактического остатка |
| О | Г | Поступления |
|  |  |  |
| В | 0185 | Неправильно выписанные рецепты в аптечной организации: |
| О | А | Погашаются штампом «Рецепт недействителен» и возвращаются больному |
| О | Б | Погашаются путем надрыва и остаются в организации |
| О | В | Погашаются путем надрыва и возвращаются больному |
| О | Г | Погашаются штампом «Рецепт недействителен» и остаются в организации |
|  |  |  |
| В | 0186 | Помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ, относятся к: |
| О | А | 2 категории |
| О | Б | 1 категории |
| О | В | 3 категории |
| О | Г | 4 категории |
|  |  |  |
| В | 0187 | Запас наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях не должен превышать: |
| О | А | Месячной потребности |
| О | Б | 3-х дневной потребности |
| О | В | 5-дневной потребности |
| О | Г | 10-дневной потребности |
|  |  |  |
| В | 0188 | В аптечных организациях наркотические и психотропные лекарственные средства хранятся раздельно с учетом: |
| О | А | Способа применения (парентерального, внутреннего, наружного) |
| О | Б | Высших суточных доз |
| О | В | Номеров серий |
| О | Г | Физико-химических свойств |
|  |  |  |
| В | 0189 | В аптечных организациях хранение месячного запаса наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, осуществляется: |
| О | А | В помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны – в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью |
| О | Б | В холодильных камерах |
| О | В | В запирающихся холодильниках (холодильных камерах) |
| О | Г | В специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью |
|  |  |  |
| В | 0190 | Лица, ответственные за хранение наркотических средств и психотропных веществ, назначаются приказом: |
| О | А | Руководителя организации |
| О | Б | Руководителя лицензирующего органа |
| О | В | Руководителя Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков |
| О | Г | Руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения |
|  |  |  |
| В | 0191 | Порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, где хранятся наркотические средства и психотропные вещества, устанавливается приказом: |
| О | А | Руководителя организации |
| О | Б | Руководителя лицензирующего органа |
| О | В | Руководителя Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков |
| О | Г | Руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения |
|  |  |  |
| В | 0192 | Предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в: |
| О | А | Журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Б | Журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ |
| О | В | Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения |
| О | Г | Книге учета наркотических лекарственных средств |
|  |  |  |
| В | 0193 | Журналы регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, хранятся в: |
| О | А | Металличес ком шкафу (сейфе) |
| О | Б | Металлическом шкафу в технически укрепленном помещении |
| О | В | Сейфе в технически укрепленном помещении |
| О | Г | Рабочем столе руководителя организации |
|  |  |  |
| В | 0194 | Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ в аптечной организации проводится: |
| О | А | Ежемесячно |
| О | Б | Ежеквартально |
| О | В | Ежегодно |
| О | Г | Периодичность определяется руководителем организации |
|  |  |  |
| В | 0195 | Рецепт на ЛП с пометкой «statim» с момента обращения пациента в аптечную организацию обслуживается в срок: |
| О | А | Не превышающий один рабочий день |
| О | Б | Не превышающий двух рабочих дней |
| О | В | Не превышающий пяти рабочих дней |
| О | Г | Не превышающий десяти рабочих дней |
|  |  |  |
| В | 0196 | Рецепт на ЛП с пометкой «сito» с момента обращения больного в аптечную организацию обслуживается в срок: |
| О | А | Не превышающий двух рабочих дней |
| О | Б | Не превышающий один рабочий день |
| О | В | Не превышающий пяти рабочих дней |
| О | Г | Не превышающий десяти рабочих дней |
|  |  |  |
| В | 0197 | Перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на получение ЛП бесплатно (за счет средств федерального бюджета), утверждается: |
| О | А | Правительством РФ |
| О | Б | Министерством здравоохранения РФ |
| О | В | Федеральным фондом обязательного медицинского страхования |
| О | Г | Территориальным фондом обязательного медицинского страхования |
|  |  |  |
| В | 0198 | Наркотические и психотропные ЛП списка II для амбулаторного лечения граждан, имеющих право на получение ЛП бесплатно или со скидкой выписываются: |
| О | А | Специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество 107/у-НП и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л) |
| О | Б | Только на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество 107/у-НП |
| О | В | Только на рецептурном бланке формы 148-1/у-88 |
| О | Г | Только рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л) |
|  |  |  |
| В | 0199 | Психотропные ЛП списка III и иные ЛС, подлежащие ПКУ для граждан, имеющих право на получение ЛП бесплатно или со скидкой выписываются: |
| О | А | На рецептурном бланке формы 148-1/у-88 и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л) |
| О | Б | Только на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество 107/у-НП |
| О | В | Только на рецептурном бланке формы 148-1/у-88 |
| О | Г | Только на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л) |
|  |  |  |
| В | 0200 | Органом, осуществляющим ведение Федерального регистра больных по высокозатратным нозологиям, является: |
| О | А | Министерство здравоохранения РФ |
| О | Б | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития РФ |
| О | В | Федеральный фонд обязательного медицинского страхования |
| О | Г | Пенсионный фонд РФ |
|  |  |  |
| В | 0201 | Выберите группу лекарственных препаратов, не подлежащих предметно-количественному учету в аптечных организациях: |
| О | А | Антибактериальные препараты рецептурного отпуска |
| О | Б | Кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах |
| О | В | Психотропные вещества списка III |
| О | Г | Прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV |
|  |  |  |
| В | 0202 | К организационно-правовой документации относятся все перечисленные документы, кроме: |
| О | А | Приказ |
| О | Б | Учредительный договор |
| О | В | Должностная инструкция |
| О | Г | Устав |
|  |  |  |
| В | 0203 | К распорядительной документации относятся все перечисленные документы, кроме: |
| О | А | Положение об аптеке |
| О | Б | Протокол решения общего собрания организации |
| О | В | Указание |
| О | Г | Приказ |
|  |  |  |
| В | 0204 | Укажите документ, который НЕ является справочно-информационной документацией: |
| О | А | Должностная инструкция |
| О | Б | Протокол |
| О | В | Акт проверки |
| О | Г | Деловое письмо |
|  |  |  |
| В | 0205 | Документом, составленным несколькими лицами для подтверждения установленного факта, события, или действия, является: |
| О | А | Акт |
| О | Б | Справка |
| О | В | Протокол |
| О | Г | Инструкция |
|  |  |  |
| В | 0206 | Датой инструкции является дата: |
| О | А | Утверждения |
| О | Б | Составления |
| О | В | Подписания |
| О | Г | Ознакомления |
|  |  |  |
| В | 0207 | Датой приказа является дата: |
| О | А | Подписания |
| О | Б | Составления |
| О | В | Утверждения |
| О | Г | Ознакомления |
|  |  |  |
| В | 0208 | Датой протокола является дата: |
| О | А | События, зафиксированного в документе |
| О | Б | Составления |
| О | В | Утверждения |
| О | Г | Подписания |
|  |  |  |
| В | 0209 | Реквизит «Наименование вида документа» не указывается в: |
| О | А | Письме |
| О | Б | Должностной инструкции |
| О | В | Приказе |
| О | Г | Положении |
|  |  |  |
| В | 0210 | Структура номенклатуры дел организации не зависит от: |
| О | А | Устава организации |
| О | Б | Структуры организации |
| О | В | Штатного расписания организации |
| О | Г | Направления деятельности организации |
|  |  |  |
| В | 0211 | Назначение распорядительных документов – это: |
| О | А | Регулирование деятельности, позволяющее органу управления обеспечивать реализацию поставленных перед ним задач |
| О | Б | Планирование деятельности организации |
| О | В | Контроль деятельности организации |
| О | Г | Сообщение сведений, побуждающих органы управления принимать определенные решения |
|  |  |  |
| В | 0212 | Справка – это документ, содержащий: |
| О | А | Подробное описание какого-либо факта или события с выводами и предложениями автора |
| О | Б | Подробный ход какого-либо мероприятия |
| О | В | Перечень мероприятий |
| О | Г | Подтверждение или описание тех или иных фактов и событий |
|  |  |  |
| В | 0213 | Документ, фиксирующий ход обсуждения какого-либо вопроса – это: |
| О | А | Протокол |
| О | Б | Приказ |
| О | В | Инструкция |
| О | Г | Докладная записка |
|  |  |  |
| В | 0214 | Раздел должностной инструкции, отражающий действия, обеспечивающие качественное выполнение возложенных на работников функций, называется: |
| О | А | Должностные обязанности |
| О | Б | Общие положения |
| О | В | Функции |
| О | Г | Взаимоотношения |
|  |  |  |
| В | 0215 | Укажите орган государственного надзора, осуществляющий контроль соблюдения законодательства об обращении лекарственных средств для медицинского применения: |
| О | А | Росздравнадзор |
| О | Б | Министерство здравоохранения РФ |
| О | В | Россельхознадзор |
| О | Г | Роспотребнадзор |
|  |  |  |
| В | 0216 | На потребление ЛП влияют все перечисленные факторы, кроме: |
| О | А | Правила осуществления фармацевтической деятельности |
| О | Б | Рост численности населения и рост материального благосостояния (социальные и демографические) |
| О | В | Уровень развития здравоохранения |
| О | Г | Развитие новых методов диагностики и лечения. |
|  |  |  |
| В | 0217 | Закономерности поведения потребителей на фармацевтическом рынке определяются: |
| О | А | Потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями |
| О | Б | Эластичностью спроса |
| О | В | Фактором времени |
| О | Г | Предложением |
|  |  |  |
| В | 0218 | Спрос в маркетинге характеризуется как: |
| О | А | Потребность, обеспеченная покупательной способностью |
| О | Б | Ощущение потребителем нехватки чего-либо |
| О | В | Особая форма товарно-денежных отношений |
| О | Г | Заинтересованность покупателя в приобретении товаров |
|  |  |  |
| В | 0219 | Концепция этичного фармацевтического маркетинга включает все, кроме |
| О | А | Установление продолжительности пребывания ЛП на фармацев­тическом рынке |
| О | Б | Удовлетворения нужд потребителей ЛП самым эффективным способом |
| О | В | Повышения благосостояния потребителей |
| О | Г | Повышения благосостояния общества в целом |
|  |  |  |
| В | 0220 | Самые высокие затраты на маркетинг фирма несет, когда её товар находится на стадии цикла: |
| О | А | Внедрения на рынок |
| О | Б | Роста |
| О | В | Зрелости |
| О | Г | Упадка |
|  |  |  |
| В | 0221 | Конкурентоспособность ЛП можно оценить, используя все нижеперечисленные критерии, за исключением: |
| О | А | Способа реализации |
| О | Б | Эффективности |
| О | В | Побочных действий |
| О | Г | Доступности по цене |
|  |  |  |
| В | 0222 | Для неудовлетворенного спроса характерно: |
| О | А | Наличие спроса при отсутствии товара |
| О | Б | Проведение выборочного анализа реализации товаров с целью определения уровня спроса |
| О | В | Слабая координация работы подразделений организации |
| О | Г | Наличие неоднородного ассортимента реализуемой продукции |
|  |  |  |
| В | 0223 | Товар «лекарственный препарат» имеет особенности, кроме следующей: |
| О | А | Потребительской стоимости |
| О | Б | Спрос на ЛП регулируется патологией человека |
| О | В | Генератором спроса является промежуточный потребитель - врач |
| О | Г | Эластичность спроса по цене может зависеть от характера забо­левания, способа оплаты |
|  |  |  |
| В | 0224 | Для определения потребности аптеки в этиловом спирте необходимо учитывать все факторы, кроме: |
| О | А | Товарооборота |
| О | Б | Норматива потребления на 1000 экстемпоральных рецептов |
| О | В | Количества ЛП, отпускаемых по экстемпоральным рецептам |
| О | Г | Норматива потребления на 1 прикрепленного к ЛПУ жителя в год |
|  |  |  |
| В | 0225 | Широта торгового ассортимента аптечной организации: |
| О | А | Характеризуется общей численностью ассортиментных групп |
| О | Б | Влияет на товарный рынок страны |
| О | В | Складывается из числа товарных единиц, входящих в отдельные ассортиментные группы |
| О | Г | Определяется числом разновидностей отдельного вида товара |
|  |  |  |
| В | 0226 | Коэффициент полноты ассортимента рассчитывается как: |
| О | А | Отношение числа ассортиментных позиций, имеющихся в наличии, к базовому показателю |
| О | Б | Отношение фактического числа ассортиментных групп к базовому показателю |
| О | В | Произведение числа ассортиментных групп на удельный вес новых товаров |
| О | Г | Отношение числа разновидностей товара к базовому показателю |
|  |  |  |
| В | 0227 | Глубина ассортимента: |
| О | А | Устанавливается, исходя из количества разновидностей конкретных видов товаров |
| О | Б | Определяется фактическим числом ассортиментных групп |
| О | В | Характеризует устойчивый потребительский спрос |
| О | Г | Cкладывается из общего числа ассортиментных позиций |
|  |  |  |
| В | 0228 | Какой из нижеприведенных показателей не относится к этапам жизненного цикла товара: |
| О | А | Потребление |
| О | Б | Насыщение |
| О | В | Зрелость |
| О | Г | Спад |
|  |  |  |
| В | 0229 | Максимальную прибыль аптечная организация получает при реализации товара, находящегося на стадии жизненного цикла: |
| О | А | Роста |
| О | Б | Внедрения на рынок |
| О | В | Зрелости |
| О | Г | Упадка |
|  |  |  |
| В | 0230 | Основной целью ценообразования аптечной организации может быть: |
| О | А | Увеличение объема продаж |
| О | Б | Снижение объема продаж |
| О | В | Анализ деятельности конкурентов |
| О | Г | Изучение рынка |
|  |  |  |
| В | 0231 | У прямых и сложных каналов товародвижения общим является наличие: |
| О | А | Производителя и потребителя |
| О | Б | Только розничного звена |
| О | В | Только оптового звена |
| О | Г | Оптового и розничного звена |
|  |  |  |
| В | 0232 | Совокупность мероприятий, направленных на увеличение сбыта на местах продаж товаров: |
| О | А | Мерчандайзинг |
| О | Б | Маркетинг |
| О | В | Менеджмент |
| О | Г | Логистика |
|  |  |  |
| В | 0233 | Эффективность покупки заключается: |
| О | А | В своевременном получении необходимого количества качественного товара по минимально возможным ценам |
| О | Б | В покупке необходимых товаров на условиях, предложенных Поставщиком |
| О | В | В выборе наиболее необходимых и качественных товаров |
| О | Г | В своевременном получении необходимого количества качественного товара по минимально возможным ценам |
|  |  |  |
| В | 0234 | Правильная организация снабжения аптечной организации не влияет на: |
| О | А | Соблюдение правил ведения кассовых операций |
| О | Б | Финансово-экономические показатели деятельности |
| О | В | Формирование ассортиментной политики |
| О | Г | Соблюдение лицензионных требований |
|  |  |  |
| В | 0235 | Выбор поставщика осуществляется по всем следующим критериям кроме: |
| О | А | Система складирования у поставщика |
| О | Б | Качество поставляемой продукции; |
| О | В | Организация поставок и сервис |
| О | Г | Деловая этика (обходительность, дружелюбное отношение) |
|  |  |  |
| В | 0236 | В договоре купли-продажи не оговариваются: |
| О | А | Лицензионные условия осуществления деятельности |
| О | Б | Предмет договора |
| О | В | Цена и порядок расчетов |
| О | Г | Качество товаров, а также претензии по количеству и качеству |
|  |  |  |
| В | 0237 | Договор поставки подписывается: |
| О | А | Руководителем организации, либо лицом, имеющим доверенность на право заключения договора |
| О | Б | Главным бухгалтером |
| О | В | Заместителем руководителя |
| О | Г | Материально-ответственным лицом |
|  |  |  |
| В | 0238 | «Наименование и количество товаров» это раздел договора: |
| О | А | Предмет договора |
| О | Б | Порядок поставки |
| О | В | Порядок приемки |
| О | Г | Определение сторон |
|  |  |  |
| В | 0239 | Качество поставляемых товаров, а также остаточные сроки годности товаров оговариваются в следующих разделах договора: |
| О | А | Качество и комплектность товара |
| О | Б | Предмет договора |
| О | В | Порядок приемки |
| О | Г | Порядок поставки |
|  |  |  |
| В | 0240 | Процесс снабжения аптечного учреждения товарами состоит из следующих хозяйственных операций, оформляемых документально, за исключением: |
| О | А | Реализация товаров |
| О | Б | Выбор поставщика и оформление договорных отношений |
| О | В | Доставка товаров и их приемка |
| О | Г | Оплата товаров и транспортных расходов по их доставке |
|  |  |  |
| В | 0241 | К проблемам организации снабжения на этапе формирования заказа не относится: |
| О | А | Плохие условия хранения |
| О | Б | Закупка слишком большого количества наименований |
| О | В | Закупка неоправданно дорогостоящих товаров |
| О | Г | Закупка неподходящих товаров |
|  |  |  |
| В | 0242 | К факторам, влияющим на рациональное использование лекарств, относятся следующие, за исключением: |
| О | А | Правила осуществления фармацевтической деятельности |
| О | Б | Большое количество зарегистрированных ЛС на рынке РФ |
| О | В | Активный маркетинг компаний-производителей ЛС |
| О | Г | Профессионализм медицинских специалистов по вопросам выбора и использования ЛС |
|  |  |  |
| В | 0243 | Основная задача аптеки медицинской организации |
| О | А | Обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения |
| О | Б | Обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами |
| О | В | Обеспечение больных информацией по ответственному самолечению |
| О | Г | Получение прибыли |
|  |  |  |
| В | 0244 | Метод «Совокупного анализ затрат на ЛС»: |
| О | А | АВС-анализ |
| О | Б | VEN-анализ |
| О | В | Частотный анализ |
| О | Г | Анализ «Стоимости болезни» |
|  |  |  |
| В | 0245 | С позиций АВС-анализа, к классу С относятся препараты: |
| О | А | Занимают 20% стоимости годового потребления ЛП в медицинской организации |
| О | Б | Имеют общую стоимость годового потребления более 50 тысяч рублей |
| О | В | Занимают 70-80 % от общего количества использованных ЛП в МО |
| О | Г | Занимают 70-80 % стоимости годового потребления ЛП в медицинской организации |
|  |  |  |
| В | 0246 | С позиций VEN-анализа все ЛС подразделяются на следующие группы, за исключением: |
| О | А | Дорогостоящие |
| О | Б | Жизненно-важные |
| О | В | Необходимые |
| О | Г | Второстепенные |
|  |  |  |
| В | 0247 | С позиций VEN-анализа к жизненно-необходимым относятся: |
| О | А | ЛС, важные для спасения жизни, имеющие опасный для жизни синдром отмены, постоянно необходимые для поддержания жизни |
| О | Б | ЛС, эффективные для лечения не самых опасных, но серьезных заболеваний |
| О | В | ЛС, для лечения легких заболеваний, сомнительной эффективности, дорогостоящие ЛС с симптоматическими показаниями |
| О | Г | ЛС, применяемые в тех случаях, когда ухудшение здоровья вызвано образом жизни, или когда с ним лучше справляться, меняя образ жизни |
|  |  |  |
| В | 0248 | Товарная номенклатура фармацевтической организации – это: |
| О | А | Совокупность ассортиментных групп, то­варных единиц |
| О | Б | Все, что предлагается рынку с целью ис­пользования или потребления |
| О | В | Разновидность (варианты предложений) конкретного вида товара |
| О | Г | Группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам клиентов |
|  |  |  |
| В | 0249 | Выявить удельный вес ассортимента, дающего наибольший вклад в объем продаж, позволяет: |
| О | А | Проведение АВС-анализа |
| О | Б | Проведение XYZ-анализа |
| О | В | Определение коэффициента рациональности |
| О | Г | Анализ жизненных циклов товаров совместно с построением матрицы BCG |
|  |  |  |
| В | 0250 | Определить ассортимент товаров, имеющих наиболее стабильное потребление, позволяет: |
| О | А | Проведение XYZ-анализа |
| О | Б | Проведение VEN-анализа |
| О | В | Анализ жизненных циклов товаров совместно с построением матрицы BCG |
| О | Г | Оценка скорости реализации товаров |
|  |  |  |
| В | 0251 | Конкурентоспособность товара – это: |
| О | А | Совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара, определяющих его сравнительные позиции на рынке |
| О | Б | Управленческая деятельность, обеспечивающая товарам успех на рынке |
| О | В | Совокупность управленческих методов, обеспечивающих ускорение процессов разработки нового товара на всех этапах |
| О | Г | Успешная деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов |
|  |  |  |
| В | 0252 | Новый товар, мало известный покупателю, как правило, находится на этапе жизненного цикла товара: |
| О | А | Внедрение |
| О | Б | Спад |
| О | В | Зрелость |
| О | Г | Насыщение |
|  |  |  |
| В | 0253 | Современный подход к осуществлению маркетинговой деятельности основан на: |
| О | А | Достижении целей компании через удовлетворение потребностей потребителей |
| О | Б | Удовлетворении потребностей потребителей через достижение целей компании |
| О | В | Комплексном подходе к использованию инструментов маркетинга |
| О | Г | Максимальном удовлетворении потребностей потребителей |
|  |  |  |
| В | 0254 | Маркетинг начинается с: |
| О | А | Изучения рынка и запросов потребителей |
| О | Б | Разработки рекламного производства |
| О | В | Программы стимулирования сбыта |
| О | Г | Формирования пакета ценовых стратегий |
|  |  |  |
| В | 0255 | Быстрота передаваемой информации, возможность быстрого реагирования и принятия решений характерны для: |
| О | А | Оперативного учета |
| О | Б | Управленческого учета |
| О | В | Финансового учета |
| О | Г | Статистического учета |
|  |  |  |
| В | 0256 | От объема реализации (величины товарооборота) зависит: |
| О | А | Прибыль |
| О | Б | Норма естественной прибыли |
| О | В | Арендная плата |
| О | Г | Сумма амортизации основных средств |
|  |  |  |
| В | 0257 | Учётные документы, фиксирующие факт свершения хозяйственной операции, называются: |
| О | А | Первичными |
| О | Б | Накопительными |
| О | В | Внутренними |
| О | Г | Сводными |
|  |  |  |
| В | 0258 | Документом, подтверждающим соответствие медицинских изделий установленным нормам, является: |
| О | А | Декларация о соответствии |
| О | Б | Сертификат соответствия |
| О | В | Свидетельство об утверждении типа средства измерения |
| О | Г | Свидетельство о государственной регистрации |
|  |  |  |
| В | 0259 | Расходная часть товарного отчёта мелкорозничной сети оформляется на основании: |
| О | А | Квитанций к приходным кассовым ордерам |
| О | Б | Счетов |
| О | В | Расходно-приходных накладных |
| О | Г | Расходных кассовых ордеров |
|  |  |  |
| В | 0260 | Сдаваемая в кассу аптеки выручка мелкорозничной сети отражается в: |
| О | А | Кассовой книге аптечной организации |
| О | Б | Рецептурном журнале |
| О | В | Журнале учёта рецептуры |
| О | Г | Накладной на внутреннее перемещение товара |
|  |  |  |
| В | 0261 | В соответствии с законом РФ «О защите прав потребителей» реализация товара: |
| О | А | Возможна, если товар может быть использован до окончания срока годности |
| О | Б | Возможна до истечения срока годности |
| О | В | Невозможна, если до истечения срока годности осталось менее половины срока годности |
| О | Г | Возможна, если по истечении срока годности сохранены потребительские свойства товара |
|  |  |  |
| В | 0262 | Специальная оценка условий труда не включает в себя: |
| О | А | Оценку своевременной выплаты заработной платы работникам |
| О | Б | Идентификацию, исследования (испытания) и измерения вредных и (или) опасных производственных факторов |
| О | В | Отнесение условий труда на рабочем месте по степени вредности и (или) или опасности к классу (подклассу) условий труда |
| О | Г | Оформление результатов проведения специальной оценки условий труда |
|  |  |  |
| В | 0263 | Лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ предоставляются: |
| О | А | Бессрочно |
| О | Б | На 1 год |
| О | В | На 5 лет |
| О | Г | На 10 лет |
|  |  |  |
| В | 0264 | Допуск лиц к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами списка IV перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, не предусматривает: |
| О | А | Прохождение аттестации о знании законодательства РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах |
| О | Б | Ознакомление лиц с законодательством РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах |
| О | В | Заключение трудового договора с включением взаимных обязательств организации и лица, связанного с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров |
| О | Г | Проведение психиатрического освидетельствования |
|  |  |  |
| В | 0265 | К работе с наркотическими средствами, психотропными веществами не допускаются лица: |
| О | А | Больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом |
| О | Б | Достигшие 18-летнего возраста |
| О | В | Не имеющие непогашенных или неснятых судимостей за преступления средней тяжести, тяжкие преступления, особо тяжкие преступления |
| О | Г | Достигшие пенсионного возраста |
|  |  |  |
| В | 0266 | Плановые проверки соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в аптечных организациях проводятся: |
| О | А | Не чаще 1 раза в год |
| О | Б | Не чаще 1 раза в 2 года |
| О | В | С периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом |
| О | Г | Не чаще 1 раза в 3 года |
|  |  |  |
| В | 0267 | Плановые проверки соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в организациях оптовой торговли лс проводятся: |
| О | А | Не чаще 1 раза в 2 года |
| О | Б | Не чаще 1 раза в год |
| О | В | С периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом |
| О | Г | Не чаще 1 раза в 3 года |
|  |  |  |
| В | 0268 | К требованиям, предъявляемым при оформлении журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, не относится то, что журнал должен быть: |
| О | А | Заверен руководителем МВД |
| О | Б | Пронумерован |
| О | В | Прошнурован |
| О | Г | Заверен печатью юридического лица |
|  |  |  |
| В | 0269 | В соответствии с законом РФ «О защите прав потребителей», потребитель является: |
| О | А | Гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд |
| О | Б | Гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) для предпринимательских целей |
| О | В | Юридическим лицом, имеющем намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд |
| О | Г | Тем, кто использует товар по назначению |
|  |  |  |
| В | 0270 | Глюкометр (при условии, что у потребителя нет претензий к его качеству, заявленному изготовителем), приобретённый в аптечной организации: |
| О | А | Обмену и возврату не подлежит |
| О | Б | Можно обменять в течение срока службы |
| О | В | Можно обменять в течение гарантийного срока |
| О | Г | Можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении |
|  |  |  |
| В | 0271 | Уничтожение ЛС не производится: |
| О | А | Владельцами ЛС, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность |
| О | Б | Организациями, имеющими соответствующую лицензию |
| О | В | На специально оборудованных площадках, полигонах |
| О | Г | В специально оборудованных помещениях |
|  |  |  |
| В | 0272 | В структуру естественной убыли (траты) в аптечной организации входят: |
| О | А | Расходы некоторых медикаментов на технологические нужды при приготовлении лекарств |
| О | Б | Потери готовых лекарственных препаратов при отпуске и хранении |
| О | В | Расходы некоторых товаров на хозяйственные нужды аптеки |
| О | Г | Потери тары |
|  |  |  |
| В | 0273 | При необходимости экстренного отпуска лекарственного средства врач должен: |
| О | А | Проставить на рецепте обозначения «cito» или «statim» |
| О | Б | Позвонить в аптеку |
| О | В | В верхней части рецепта написать красным карандашом «экстренно!» |
| О | Г | Использовать особую форму бланка рецепта |
|  |  |  |
| В | 0274 | В соответствии с инструкцией по санитарному режиму в аптеке декоративное оформление и озеленение допускается: |
| О | А | В непроизводственных помещениях |
| О | Б | Без ограничений |
| О | В | В производственных помещениях |
| О | Г | При частоте уборки не реже 1 раза в неделю |
|  |  |  |
| В | 0275 | В случае, если в рецепте выписанная доза наркотического лс превышает высший однократный приём, и рецепт оформлен не должным образом, то провизор должен: |
| О | А | Погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале неправильно выписанных рецептов и вернуть больному |
| О | Б | Отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая |
| О | В | Отпустить в количествах, указанных в рецепте |
| О | Г | Вернуть рецепт больному |
|  |  |  |
| В | 0276 | Срок действия рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в список II перечня НС, ПВ и их прекурсоров, составляет (дней): |
| О | А | 15 |
| О | Б | 10 |
| О | В | 30 |
| О | Г | 5 |
|  |  |  |
| В | 0277 | Рецептурный бланк формы № 107-1/у действителен в течение (дней): |
| О | А | 60 |
| О | Б | 30 |
| О | В | 10 |
| О | Г | 5 |
|  |  |  |
| В | 0278 | С целью предупреждения поступления в аптеку некачественных лекарственных средств проводится контроль: |
| О | А | Приёмочный |
| О | Б | Органолептический |
| О | В | Физический |
| О | Г | Химический |
|  |  |  |
| В | 0279 | Контроль лекарственных средств (ЛС) по показателю «Описание» включает проверку: |
| О | А | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета и запаха ЛС |
| О | Б | Соответствия оформления ЛС действующим требованиям |
| О | В | Внешнего вида, целостности упаковки и её соответствия физико-химическим свойствам ЛС |
| О | Г | Наличия листовки-вкладыша |
|  |  |  |
| В | 0280 | Приёмочный контроль лекарственных средств (ЛС) по показателю «Маркировка» включает проверку: |
| О | А | Соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки требованиям документа в области контроля качества |
| О | Б | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета и запаха ЛС |
| О | В | Внешнего вида, целостности упаковки и ее соответствия физико-химическим свойствам ЛС |
| О | Г | Правильности оформленных сопроводительных документов |
|  |  |  |
| В | 0281 | Приёмочный контроль лекарственных средств (ЛС) по показателю «Упаковка» включает проверку: |
| О | А | Внешнего вида, целостности упаковки и её соответствия физико-химическим свойствам ЛС |
| О | Б | Соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки требованиям документа в области контроля качества |
| О | В | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета и запаха ЛС |
| О | Г | Правильности оформленных сопроводительных документов |
|  |  |  |
| В | 0282 | В случае, если при проведении приёмочного контроля возникают сомнения в качестве ЛС, то: |
| О | А | Образцы направляются в испытательную лабораторию, а ЛП изолируются с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» |
| О | Б | Образцы направляются в испытательную лабораторию, а ЛП размещаются по местам хранения |
| О | В | Проводится анализ образцов ЛП провизором-аналитиком аптеки, а ЛП изолируются с обозначением «Забраковано при приемочном контроле» |
| О | Г | ЛП размещаются по местам хранения |
|  |  |  |
| В | 0283 | Поступившие в аптечную организацию и оприходованные сильнодействующие лекарственные препараты дополнительно регистрируются в журнале регистрации: |
| О | А | Лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту |
| О | Б | Операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ |
| О | В | Лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности |
| О | Г | Операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ |
|  |  |  |
| В | 0284 | В помещениях хранения установка стеллажей должна осуществляется таким образом, чтобы они: |
| О | А | Обеспечивали доступ к лекарственным средствам, свободный проход персонала, а также доступность стеллажей, стен, пола для уборки |
| О | Б | Находились от наружных стен на расстоянии не менее 0,5 м |
| О | В | Находились от пола на расстоянии не менее 0,75 м |
| О | Г | Расстояние между стеллажами составляло не менее 0,5 м |
|  |  |  |
| В | 0285 | Наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное всемирной организацией здравоохранения является: |
| О | А | Международным непатентованным наименованием лекарственного средства |
| О | Б | Торговым наименованием лекарственного средства |
| О | В | Группировочным наименованием лекарственного препарата наименованием |
| О | Г | Наименованием референтного лекарственного препарата |
|  |  |  |
| В | 0286 | Наименование лекарственного средства, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата является: |
| О | А | Торговым наименованием лекарственного средства |
| О | Б | Международным непатентованным наименованием лекарственного средства |
| О | В | Группировочным наименованием лекарственного препарата |
| О | Г | Наименованием референтного лекарственного препарата |
|  |  |  |
| В | 0287 | Если потребитель требует ознакомить его с документами, подтверждающими качество лекарственного препарата, в соответствии с действующими правилами продажи отдельных видов товаров провизор обязан: |
| О | А | Ознакомить его с товарно-сопроводительной документацией на ЛП, содержащей по каждому наименованию сведения о сертификате соответствия, его номере, сроке его действия, органе, выдавшем сертификат, или сведения о декларации о соответствии, в том числе её регистрационный номер, срок её действия, наименование лица, принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший |
| О | Б | Ознакомить его с сертификатом или декларацией о соответствии на лекарственный препарат |
| О | В | Ознакомить его с копией сертификата на лекарственный препарат, заверенной держателем подлинника сертификата |
| О | Г | Предоставить паспорт качества на лекарственный препарат предприятия- производителя |
|  |  |  |
| В | 0288 | Под количеством изделий одного типа, отгружаемых одновременно в один адрес по одному транспортному документу понимается: |
| О | А | Партия товара |
| О | Б | Стандарт |
| О | В | Упаковка |
| О | Г | Норма отгрузки |
|  |  |  |
| В | 0289 | Масса транспортной упаковки вместе с продукцией называется: |
| О | А | Брутто |
| О | Б | Нетто |
| О | В | Общим весом |
| О | Г | Партией товара |
|  |  |  |
| В | 0290 | Средство или комплекс средств, обеспечивающих защиту продукции от окружающей среды, повреждения, потерь и облегчающих процесс обращения, транспортирование, хранение, реализацию называется: |
| О | А | Упаковка |
| О | Б | Стандарт |
| О | В | Партия товара |
| О | Г | Контейнер |
|  |  |  |
| В | 0291 | Основной документ, регламентирующий приёмку лекарственного растительного сырья: |
| О | А | Государственная фармакопея Российской Федерации XIII издания |
| О | Б | Государственная фармакопея СССР XI издания |
| О | В | Фармакопейная статья |
| О | Г | Технические условия |
|  |  |  |
| В | 0292 | К ЛС, включённым в список IV прекурсоров, относят: |
| О | А | Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин |
| О | Б | Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол |
| О | В | Барбитал, Диазепам (Седуксен), Тазепам, Фенобарбитал |
| О | Г | Аконит, Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат |
|  |  |  |
| В | 0293 | Единовременный отпуск лекарственного препарата по рецепту, выписанному на рецептурном бланке формы N 107-1/у, срок действия которого составляет один год, допускается по: |
| О | А | Согласованию с медицинским работником, выписавшим рецепт |
| О | Б | Решению провизора |
| О | В | Решению руководителя аптеки |
| О | Г | Решению руководителя медицинской организации |
|  |  |  |
| В | 0294 | Обмен непродовольственного товара надлежащего качества не проводится, если: |
| О | А | Указанный товар был в употреблении |
| О | Б | Сохранены его товарный вид, потребительские свойства |
| О | В | Имеется товарный или кассовый чек |
| О | Г | Имеется возможность ссылаться на свидетельские показания |
|  |  |  |
| В | 0295 | К ЛС, включенным в список II наркотических средств и психотропных веществ, относят: |
| О | А | Кодеин, Морфин, Омнопон, Промедол |
| О | Б | Эфедрин, Псевдоэфедрин, Эрготамин, Эргометрин |
| О | В | Барбитал, Диазепам, Тазепам, Фенобарбитал |
| О | Г | Гиосциамин, Змеиный яд, Мышьяковистый ангидрид, Стрихнина нитрат |
|  |  |  |
| В | 0296 | Форма специального рецептурного бланка предназначена для выписывания лекарственных препаратов: |
| О | А | Наркотических и психотропных Списка II, за исключением трансдермальных терапевтических систем |
| О | Б | Психотропных списка III |
| О | В | Обладающих анаболической активностью |
| О | Г | Включённых в список сильнодействующих веществ |
|  |  |  |
| В | 0297 | К основным (обязательным) реквизитам рецепта не относят: |
| О | А | Номер медицинской карты пациента |
| О | Б | Дату выписки |
| О | В | ФИО больного, его возраст |
| О | Г | Подпись, личную печать врача |
|  |  |  |
| В | 0298 | Задачей фармацевтической экспертизы рецепта не является: |
| О | А | Определение стоимости лекарства |
| О | Б | Определение правомочности лица, выписавшего рецепт |
| О | В | Установление соответствия формы рецептурного бланка, наличия основных и дополнительных реквизитов рецепта |
| О | Г | Установление срока действия рецепта |
|  |  |  |
| В | 0299 | Стандартизация лекарственного растительного сырья представляет собой: |
| О | А | Определение его соответствия требованиям нормативного документа на данный вид сырья |
| О | Б | Проверку его биологической активности |
| О | В | Приведение сырья в стандартное состояние |
| О | Г | Совокупность нормативных документов на него |
|  |  |  |
| В | 0300 | «Фальсифицированное лекарственное средство» в соответствии с ФЗ № 61 от 12.04.2010 г «Об обращении лекарственных средств» представляет собой лекарственное средство: |
| О | А | Сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе |
| О | Б | Находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства |
| О | В | Не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа |
| О | Г | Лекарственное средство, преднамеренно и противоправно снабжённое ложной маркировкой в отношении его подлинности и (или) источнике происхождения |
|  |  |  |
| В | 0301 | Разрешение на клинические испытания в России выдаёт: |
| О | А | Фармакологический комитет МЗ РФ |
| О | Б | Комиссия по этике и фармакопейный комитет МЗ РФ |
| О | В | Всемирная организация здравоохранения |
| О | Г | Лицензионная комиссия |
|  |  |  |
| В | 0302 | Согласно требованиям санитарного режима поверхности стен и потолков производственных помещений аптеки должны быть: |
| О | А | Гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку с применением дезсредств |
| О | Б | Гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную уборку без дезсредств |
| О | В | Окрашены водоэмульсионной краской |
| О | Г | Обработаны антисептическими и противопожарными средствами |
|  |  |  |
| В | 0303 | Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных ЛП осуществляется организациями, имеющими лицензию на: |
| О | А | Деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV класса опасности |
| О | Б | Фармацевтическую деятельность |
| О | В | Производство лекарственных средств |
| О | Г | Медицинскую деятельность |
|  |  |  |
| В | 0304 | Официальными источниками информации о выявленных недоброкачественных и (или) фальсифицированных ЛП являются: |
| О | А | Информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти |
| О | Б | Сведения, полученные от поставщиков ЛС |
| О | В | Сведения, полученные от владельцев ЛС |
| О | Г | Сведения, полученные от производителей ЛС |
|  |  |  |
| В | 0305 | При продаже товаров продавец доводит до сведения покупателя информацию о подтверждении соответствия товаров установленным требованиям путём ознакомления потребителя по его требованию с одним из документов: |
| О | А | Товарно-сопроводительный документ, содержащий по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании |
| О | Б | Счёт на оплату |
| О | В | Счёт-фактура |
| О | Г | Протокол согласования цен поставки |
|  |  |  |
| В | 0306 | Держателем сертификата соответствия является: |
| О | А | Производитель продукции |
| О | Б | Орган по сертификации продукции |
| О | В | Испытательная лаборатория |
| О | Г | Аптечная организация |
|  |  |  |
| В | 0307 | Срок действия декларации о соответствии лекарственного препарата: |
| О | А | Равен сроку годности лекарственного препарата |
| О | Б | Равен гарантийному сроку |
| О | В | Равен сроку эксплуатации |
| О | Г | Одинаковый для всех препаратов |
|  |  |  |
| В | 0308 | В аптечной организации оперативный учёт уценки и дооценки по лабораторно-фасовочным работам в течение месяца ведётся в: |
| О | А | Журнале учёта лабораторных и фасовочных работ |
| О | Б | Журнале учёта рецептуры |
| О | В | Оборотной ведомости |
| О | Г | Реестре выписанных счетов |
|  |  |  |
| В | 0309 | Суммы, списанные в аптеке на оказание первой медицинской помощи, относят на: |
| О | А | Издержки обращения |
| О | Б | Убытки |
| О | В | Реализацию |
| О | Г | Товарные потери |
|  |  |  |
| В | 0310 | Стоимость товаров, израсходованных в аптеке на хозяйственные нужды, относят на: |
| О | А | Издержки обращения |
| О | Б | Убытки |
| О | В | Реализацию |
| О | Г | Товарные потери |
|  |  |  |
| В | 0311 | Расход товаров на хозяйственные нужды относится к: |
| О | А | Прочему документированному расходу |
| О | Б | Безрецептурному отпуску |
| О | В | Отпуску по безналичным расчётам |
| О | Г | Отпуску по рецептам |
|  |  |  |
| В | 0312 | Ежемесячное списание товаров, израсходованных в аптеке на хозяйственные нужды, оформляется: |
| О | А | Актом |
| О | Б | Накладной |
| О | В | Реестром |
| О | Г | Справкой |
|  |  |  |
| В | 0313 | До начала проверки фактического наличия имущества инвентаризационной комиссии не обязательно: |
| О | А | Получить сведения о результатах предыдущей инвентаризации |
| О | Б | Получить последний на момент инвентаризации отчёт о движении имущества |
| О | В | Завизировать все приходные и расходные документы, приложенные к отчёту, с указанием «До инвентаризации на « \_» (дата)» |
| О | Г | Опломбировать места хранения имущества, имеющие отдельный вход (выход) и получить расписки от материально ответственных лиц о том, что к началу проведения инвентаризации все документы о движении имущества учтены |
|  |  |  |
| В | 0314 | Исправления ошибок в инвентаризационных описях: |
| О | А | Должны быть оговорены и подписаны всеми членами инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами |
| О | Б | Должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами |
| О | В | Должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и руководителем коллектива (бригадира) |
| О | Г | Не допускаются |
|  |  |  |
| В | 0315 | В каналах товародвижения аптека, как правило, представляет: |
| О | А | Розничное звено |
| О | Б | Производителя |
| О | В | Оптовое звено |
| О | Г | Мелкооптовое звено |
|  |  |  |
| В | 0316 | Трудовые отношения возникают между работником и работодателем на основании заключённого ими в соответствии с трудовым кодексом РФ: |
| О | А | Трудового договора |
| О | Б | Договора о материальной ответственности |
| О | В | Протокола согласования |
| О | Г | Коллективного договора |
|  |  |  |
| В | 0317 | В трудовом договоре, наряду с обязательными условиями, могут предусматриваться условия: |
| О | А | Дополнительные |
| О | Б | Временные |
| О | В | Существенные |
| О | Г | Основные |
|  |  |  |
| В | 0318 | При фактическом допущении работника к работе по поручению работодателя: |
| О | А | Работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее трёх рабочих дней со дня фактического допущения работника к работе |
| О | Б | Письменное оформление трудовых отношений производится только с согласия работника |
| О | В | Работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее следующего рабочего дня |
| О | Г | Письменное оформление трудовых отношений не обязательно |
|  |  |  |
| В | 0319 | Документом, в котором определяются должностные обязанности работника учреждения является: |
| О | А | Инструкция |
| О | Б | Правила |
| О | В | Устав |
| О | Г | Положение |
|  |  |  |
| В | 0320 | Отметка о поступлении документа в организацию размещается: |
| О | А | В нижнем правом углу первой страницы документа |
| О | Б | В нижнем правом углу любой страницы документа |
| О | В | В нижнем левом углу первой страницы документа |
| О | Г | На любом свободном от текста месте |
|  |  |  |
| В | 0321 | Отметка об исполнителе включает в себя: |
| О | А | Инициалы и фамилию исполнителя документа, номер телефона |
| О | Б | Инициалы и фамилию исполнителя документа, адрес |
| О | В | Адрес, номер телефона |
| О | Г | Номер телефона |
|  |  |  |
| В | 0322 | Реквизит «Отметка об исполнителе» содержит сведения о: |
| О | А | Составителе |
| О | Б | Согласовании |
| О | В | Утверждении |
| О | Г | Регистрации |
|  |  |  |
| В | 0323 | Датой протокола является дата: |
| О | А | События, зафиксированного в документе |
| О | Б | Утверждения |
| О | В | Подписания |
| О | Г | Ознакомления |
|  |  |  |
| В | 0324 | Датой инструкции является дата: |
| О | А | Утверждения |
| О | Б | События, зафиксированного в документе |
| О | В | Подписания |
| О | Г | Ознакомления |
|  |  |  |
| В | 0325 | Под номенклатурой дел понимают: |
| О | А | Систематизированный перечень наименований дел |
| О | Б | Список видов документов, подшитых в дела |
| О | В | Совокупность операций ДОУ, направленных на формирование и оформление дел |
| О | Г | Журнал учёта входящих и исходящих документов |
|  |  |  |
| В | 0326 | Справка представляет собой документ, содержащий: |
| О | А | Подробное описание какого-либо факта или события с выводами и предложениями автора |
| О | Б | Подробный ход какого-либо мероприятия |
| О | В | Перечень мероприятий |
| О | Г | Информацию для руководителя организации о сложившейся ситуации |
|  |  |  |
| В | 0327 | Заверительная надпись на документе «Верно» удостоверяет, что: |
| О | А | Копия документа точно совпадает с подлинником |
| О | Б | Правильно указано наименование организации-заявителя |
| О | В | Паспортные данные заявителя соответствуют действительности |
| О | Г | Дата документа верна |
|  |  |  |
| В | 0328 | При заверении соответствия копии документа подлиннику ставят заверительную надпись: |
| О | А | «Верно», личную подпись заверившего копию, указывают его должность, расшифровку подписи (инициалы, фамилию), дату заверении и проставляют любую печать, по усмотрению организации |
| О | Б | «Копия верна», личную подпись заверившего копию, указывают его должность, расшифровку подписи (инициалы, фамилию), дату заверении и проставляют любую печать, по усмотрению организации |
| О | В | «Верно», личную подпись заверившего копию, указывают его должность, расшифровку подписи (инициалы, фамилию), дату заверении и проставляют главную печать организации |
| О | Г | «Копия верна», личную подпись заверившего копию, указывают его должность, расшифровку подписи (инициалы, фамилию), дату заверении и проставляют главную печать организации |
|  |  |  |
| В | 0329 | Либеральный стиль способствует: |
| О | А | Увеличению власти подчинённых над руководителем |
| О | Б | Увеличению власти руководителя над подчинённым |
| О | В | Достижению максимальной производительности и эффективности труда |
| О | Г | Укреплению трудовой дисциплины |
|  |  |  |
| В | 0330 | Демократический стиль способствует: |
| О | А | Достижению максимальной производительности и эффективности труда |
| О | Б | Увеличению власти руководителя над подчинённым |
| О | В | Увеличению возможности влиять на подчинённых через принуждение |
| О | Г | Увеличению власти подчинённых над руководителем |
|  |  |  |
| В | 0331 | Авторитарный стиль способствует: |
| О | А | Увеличению власти руководителя над подчинённым и возможности влиять на подчинённых через принуждение |
| О | Б | Достижению максимальной производительности труда |
| О | В | Увеличению власти подчинённых над руководителем |
| О | Г | Повышению эффективности труда |
|  |  |  |
| В | 0332 | Основной задачей аптеки медицинской организации является: |
| О | А | Обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями |
| О | Б | Получение прибыли |
| О | В | Обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами |
| О | Г | Обеспечение больных информацией по ответственному самолечению |
|  |  |  |
| В | 0333 | Под формулярным списком ЛП медицинской организации понимают перечень: |
| О | А | ЛП, утверждённых приказом главного врача медицинской организации для применения в данной организации |
| О | Б | Жизненно необходимых и важнейших ЛП для медицинского применения, утверждённый Правительством РФ |
| О | В | Минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи |
| О | Г | ЛП для медицинского применения, в том числе ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций |
|  |  |  |
| В | 0334 | Для исключения отказов покупателям и формирования положительного имиджа аптечной организации необходимо ежедневно регистрировать спрос: |
| О | А | Неудовлетворённый |
| О | Б | Действительный |
| О | В | Угасающий |
| О | Г | Сезонный |
|  |  |  |
| В | 0335 | Если повышение цены на ЛП влияет на увеличение спроса на его аналог, то эти ЛП являются: |
| О | А | Взаимозаменяемыми |
| О | Б | Взаимодополняющими |
| О | В | Независимыми в потреблении |
| О | Г | Товарами «Второй необходимости» |
|  |  |  |
| В | 0336 | Приобретённый в аптечной организации тонометр надлежащего качества: |
| О | А | Обмену и возврату не подлежит |
| О | Б | Можно обменять в течение срока службы |
| О | В | Можно обменять в течение гарантийного срока |
| О | Г | Можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении |
|  |  |  |
| В | 0337 | Согласно действующим «Правилам продажи отдельных видов товаров…» под покупателем понимается: |
| О | 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 |
| О | Б | Организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары для осуществления предпринимательской деятельности |
| О | В | Индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления предпринимательской деятельности |
| О | Г | Аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению |
|  |  |  |
| В | 0338 | Лицензирование фармацевтической деятельности в части деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли ЛС, предназначенными для медицинского применения, и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук осуществляет: |
| О | А | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |
| О | Б | Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору |
| О | В | Орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации |
| О | Г | Орган местного самоуправления |
|  |  |  |
| В | 0339 | Лицензирование фармацевтической деятельности, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли ЛС, предназначенными для медицинского применения, и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук, а также деятельности, осуществляемой организациями в сфере обращения ЛС, предназначенных для животных, осуществляет: |
| О | А | Орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации |
| О | Б | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |
| О | В | Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору |
| О | Г | Орган местного самоуправления |
|  |  |  |
| В | 0340 | 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» лицензионные требования определяются как совокупность требований: |
| О | А | Установленных положениями о лицензировании конкретных видов деятельности, основанные на соответствующих требованиях законодательства РФ и направленные на обеспечение достижения целей лицензирования |
| О | Б | Установленных нормативными правовыми актами, и выполнение которых лицензиатом обязательно при осуществлении лицензируемого вида деятельности |
| О | В | Соответствующих нормам и правилам в сфере обращения ЛС и медицинских изделий, устанавливаемым Минздравом России |
| О | Г | К помещениям, оборудованию, персоналу фармацевтических организаций и обращению ЛС |
|  |  |  |
| В | 0341 | Перечень видов деятельности, подлежащих лицензированию, утверждается: |
| О | А | Федеральным законом |
| О | Б | Постановлением Правительства РФ |
| О | В | Приказом федерального органа исполнительной власти |
| О | Г | Нормативным правовым актом субъекта РФ |
|  |  |  |
| В | 0342 | Органом государственного надзора, который осуществляет проверку соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в розничных фармацевтических организациях, подведомственных органам исполнительной власти субъектов РФ, является: |
| О | А | Лицензирующий орган |
| О | Б | Министерство здравоохранения РФ |
| О | В | Росздравнадзор |
| О | Г | Роспотребнадзор |
|  |  |  |
| В | 0343 | Органом государственного надзора, который осуществляет проверку соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в розничных фармацевтических организациях муниципальной формы собственности, является |
| О | А | Лицензирующий орган |
| О | Б | Министерство здравоохранения РФ |
| О | В | Росздравнадзор |
| О | Г | Роспотребнадзор |
|  |  |  |
| В | 0344 | Органом государственного надзора, который осуществляет проверку соблюдения лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности в розничных фармацевтических организациях частной формы собственности, является: |
| О | А | Лицензирующий орган |
| О | Б | Министерство здравоохранения РФ |
| О | В | Росздравнадзор |
| О | Г | Роспотребнадзор |
|  |  |  |
| В | 0345 | Выборочный контроль качества лекарственных средств осуществляется: |
| О | А | Росздравнадзором |
| О | Б | Министерством здравоохранения РФ |
| О | В | Роспотребнадзором |
| О | Г | Лицензирующим органом |
|  |  |  |
| В | 0346 | Перечень ЖНВЛП утверждается: |
| О | А | Правительством РФ |
| О | Б | Минпромторгом России |
| О | В | Минздравом России |
| О | Г | Росздравнадзором |
|  |  |  |
| В | 0347 | Перечень ЖНВЛП с целью государственного регулирования цен формирует: |
| О | А | Минздрав России |
| О | Б | Минпромторг России |
| О | В | Росздравнадзор |
| О | Г | Роспотребнадзор |
|  |  |  |
| В | 0348 | Количество кассовых книг в организации: |
| О | А | Одна |
| О | Б | Зависит от наличия контрольно-кассовой техники |
| О | В | Зависит от количества материально-ответственных лиц, на которых возложена ответственность за денежные средства |
| О | Г | Не регламентировано |
|  |  |  |
| В | 0349 | Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения контрафактных ЛС является решение: |
| О | А | Суда и владельца ЛС |
| О | Б | Владельца ЛС и Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) |
| О | В | Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) |
| О | Г | Министерства здравоохранения РФ |
|  |  |  |
| В | 0350 | Оптимальный ассортимент – это: |
| О | А | Набор товаров удовлетворяющий реальные потребности с максимально полезным эффектом для потребителя при минимальных затратах на их проектирование, разработку, производство и доведение до потребителей; |
| О | Б | Набор товаров разных групп, видов, наименований, отличающихся большим разнообразием |
| О | В | Набор товаров представленный значительным количеством групп, видов, разновидностей и наименований товаров, которые удовлетворяют разнообразные потребности |
| О | Г | Правильного ответа нет |
|  |  |  |
| В | 0351 | Утверждённые правила хранения ЛС для медицинского применения: |
| О | А | Устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС и регламентируют условия хранения ЛС для медицинского применения |
| О | Б | Устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС для ветеринарного применения |
| О | В | Регламентируют условия хранения медицинских изделий |
| О | Г | Регламентируют условия хранения ЛС для ветеринарного применения |
|  |  |  |
| В | 0352 | Информация о ЛП, отпускаемых по рецепту, может содержаться в: |
| О | А | Специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников |
| О | Б | Информации для населения, размещаемой в поликлиниках |
| О | В | Информации для населения, размещаемой в торговых залах аптек |
| О | Г | Рекламной информации производителя, размещаемой в газете, не являющейся специализированным изданием для медицинских фармацевтических, ветеринарных работников |
|  |  |  |
| В | 0353 | Проведение мониторинга безопасности ЛП для медицинского применения возложено на: |
| О | А | Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и её территориальные органы (Росздравнадзор) |
| О | Б | Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и её территориальные органы (Роспотребнадзор) |
| О | В | Органы исполнительной власти в сфере здравоохранения субъектов РФ |
| О | Г | Министерство здравоохранения РФ |
|  |  |  |
| В | 0354 | Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями осуществляется по: |
| О | А | Рецептам на ЛП, по требованиям медицинских организаций |
| О | Б | Рецептам на ветеринарные ЛП |
| О | В | Требованиям ветеринарных организаций |
| О | Г | Просьбе посетителя аптеки на основании предъявленного им флакона с этикеткой ранее применяемого изготовленного в аптеке ЛП |
|  |  |  |
| В | 0355 | Проведение в Российской Федерации единой государственной политики в области обеспечения лекарственными препаратами граждан на территории РФ относится к полномочиям: |
| О | А | Федеральных органов исполнительной власти |
| О | Б | Органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации |
| О | В | Аптечных организаций |
| О | Г | Организаций-производителей ЛП |
|  |  |  |
| В | 0356 | Приёмочный контроль инъекционных лекарственных средств осуществляется в: |
| О | А | Обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения |
| О | Б | Помещениях особого класса чистоты |
| О | В | Специальном помещении для хранения инъекционных лекарственных средств |
| О | Г | Транспортном средстве поставщика |
|  |  |  |
| В | 0357 | Если при проведении приёмочного контроля возникли сомнения в качестве наркотического лекарственного средства, такое лекарственное средство: |
| О | А | Помещают в карантинную зону в условия, соответствующие требованиям законодательства по хранению наркотических лекарственных средств |
| О | Б | Помещают в карантинную зону в обычные условия, так как это возможно не наркотическое средство |
| О | В | Сдают на утилизацию |
| О | Г | Отпускают в реализацию |
|  |  |  |
| В | 0358 | Если при проведении приёмочного контроля обнаружено, что лекарственное средство имеет нечёткую, размытую маркировку, то такое лекарственное средство: |
| О | А | Помещают в карантинную зону |
| О | Б | Уничтожают |
| О | В | Размещают на хранение по сведениям в сопроводительных документах |
| О | Г | Отпускают в реализацию |
|  |  |  |
| В | 0359 | Если при проведении приёмочного контроля интерферона обнаружены окрашенные вкрапления, препарат: |
| О | А | Помещают в карантинную зону в соответствии с температурным режимом хранения, указанным на упаковке |
| О | Б | Помещают в карантинную зону при комнатной температуре |
| О | В | Сразу утилизируют |
| О | Г | Используют как образец для витрины |
|  |  |  |
| В | 0360 | Приёмочный контроль взрывоопасных лекарственных средств осуществляется в |
| О | А | Обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения |
| О | Б | Специальных укреплённых помещениях |
| О | В | Специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств |
| О | Г | Транспортном средстве поставщика |
|  |  |  |
| В | 0361 | Приёмочный контроль легковоспламеняющихся лекарственных средств осуществляется в: |
| О | А | Обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения |
| О | Б | Специальных укреплённых помещениях |
| О | В | Специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств |
| О | Г | Транспортном средстве поставщика |
|  |  |  |
| В | 0362 | Надпись на вторичной упаковке «Продукция прошла радиационный контроль» обязательна для: |
| О | А | Лекарственных растительных препаратов |
| О | Б | Всех лекарственных средств |
| О | В | Детских лекарственных средств |
| О | Г | Инъекционных лекарственных средств |
|  |  |  |
| В | 0363 | Номер регистрационного удостоверения указывается на упаковке лекарственных средств: |
| О | А | Всех |
| О | Б | Лекарственных средств |
| О | В | Лекарственных средств |
| О | Г | Инъекционных |
|  |  |  |
| В | 0364 | Приёмочный контроль гигроскопичных лекарственных средств осуществляют в: |
| О | А | Обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения |
| О | Б | Помещении с влажностью не более 50% |
| О | В | Специальном помещении для хранения гигроскопичных лекарственных средств |
| О | Г | Транспортном средстве поставщика |
|  |  |  |
| В | 0365 | Приёмочный контроль светочувствительных лекарственных средств осуществляют в: |
| О | А | Обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения |
| О | Б | Тёмном помещении |
| О | В | Специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств |
| О | Г | Транспортном средстве поставщика |
|  |  |  |
| В | 0366 | Условия отпуска указываются на упаковке лекарственных средств: |
| О | А | Всех |
| О | Б | Рецептурного отпуска |
| О | В | Зарубежного производства |
| О | Г | Отечественного производства |
|  |  |  |
| В | 0367 | Несоответствие маркировки установленным требованиям: |
| О | А | Может свидетельствовать о фальсификации |
| О | Б | Допускается для лекарственных средств зарубежного производства |
| О | В | Может свидетельствовать об изменении технологии производства |
| О | Г | Может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем |
|  |  |  |
| В | 0368 | Если при проведении приёмочного контроля обнаружено нарушение целостности вторичной упаковки, то такие лекарственные средства: |
| О | А | Помещают в карантинную зону |
| О | Б | Утилизируют |
| О | В | Отпускают в первичной упаковке |
| О | Г | Размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя |
|  |  |  |
| В | 0369 | Если при приёмочном контроле обнаружено лекарственное средство с посторонним запахом, его: |
| О | А | Помещают в карантинную зону |
| О | Б | Используют как образец для витрины |
| О | В | Утилизируют |
| О | Г | Размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя |
|  |  |  |
| В | 0370 | Внешний вид лекарственных средств контролируется: |
| О | А | Органолептически |
| О | Б | С помощью инструментальных методов анализа |
| О | В | С помощью химических методов анализа |
| О | Г | С помощью специального оборудования |
|  |  |  |
| В | 0371 | Приёмочному контролю подвергаются: |
| О | А | Все лекарственные средства, поступающие в аптеку |
| О | Б | Лекарственные средства зарубежного производства |
| О | В | Фармацевтические субстанции |
| О | Г | Инъекционные лекарственные средства |
|  |  |  |
| В | 0372 | При контроле лекарственных средств по показателю «Упаковка» проверяется: |
| О | А | Целостность упаковки |
| О | Б | Отсутствие постороннего запаха |
| О | В | Отсутствие общих и специфических примесей |
| О | Г | Подлинность |
|  |  |  |
| В | 0373 | При контроле лекарственных средств по показателю «Описание» проверяется: |
| О | А | Внешний вид |
| О | Б | Количественное содержание |
| О | В | Наличие специфических примесей |
| О | Г | Наличие общих примесей |
|  |  |  |
| В | 0374 | Целью приёмочного контроля является: |
| О | А | Предупреждение поступления в аптеку некачественных лекарственных средств |
| О | Б | Проверка качества укупорки лекарственных средств |
| О | В | Проверка лекарственных средств на соответствие требованиям Государственной фармакопеи |
| О | Г | Проверка лекарственных средств на соответствие требованиям нормативной документации по физико-химическим показателям |
|  |  |  |
| В | 0375 | При приёмочном контроле в аптечной организации установили, что в одном наименовании лекарственного препарата отсутствуют инструкции по применению. ЛП будет «Забракован при приёмочном контроле» по показателю: |
| О | А | Упаковка |
| О | Б | Маркировка |
| О | В | Описание |
| О | Г | Количество доз в упаковке |
|  |  |  |
| В | 0376 | Лекарственное средство, вызвавшее сомнение в качестве при приёмочном контроле, маркируют: |
| О | А | Забраковано при приёмочном контроле |
| О | Б | Не удовлетворяет требованиям НД |
| О | В | Не соответствует требованиям НД |
| О | Г | Забраковано |
|  |  |  |
| В | 0377 | Лекарственное средство, забракованное при приёмочном контроле: |
| О | А | Хранят в карантинной зоне |
| О | Б | Хранят вместе со всеми лекарственными средствами |
| О | В | Хранят в соответствии с правилами для препаратов данной группы |
| О | Г | Уничтожают самостоятельно |
|  |  |  |
| В | 0378 | При приёмочном контроле лекарственного средства по показателю описание согласно действующим приказам определяют: |
| О | А | Внешний вид, цвет, запах |
| О | Б | Внешний вид, цвет, запах, вкус |
| О | В | Растворимость |
| О | Г | Температуру плавления |
|  |  |  |
| В | 0379 | Приёмочный контроль проводят в аптеке с целью: |
| О | А | Предупредить поступление в аптеку некачественных лекарственных веществ |
| О | Б | Изучить номенклатуру поступающих лекарственных веществ |
| О | В | Изучить поставщиков лекарственных веществ |
| О | Г | Проверить наличие листовок-вкладышей в упаковках лекарственных веществ |
|  |  |  |
| В | 0380 | При приёмочном контроле ЛС может быть проверено по показателям описание, упаковка, маркировка при наличии документа: |
| О | А | Счёт-фактуры |
| О | Б | Подтверждающего качество ЛС (декларации / копии сертификата соответствия требованиям НД) |
| О | В | Товарно-транспортной накладной |
| О | Г | Сопроводительного письма |
|  |  |  |
| В | 0381 | При физическом внутриаптечном контроле проверяют: |
| О | А | Массу отдельных доз |
| О | Б | Прозрачность, цвет и запах |
| О | В | Подлинность компонентов прописи |
| О | Г | Количественное содержание компонентов прописи |
|  |  |  |
| В | 0382 | К обязательным видам внутриаптечного контроля относятся: |
| О | А | Письменный, органолептический, контроль при отпуске |
| О | Б | Письменный, опросный, контроль при отпуске |
| О | В | Письменный, органолептический, физический |
| О | Г | Физический, химический, контроль при отпуске |
|  |  |  |
| В | 0383 | Контроль по показателю «Маркировка» включает проверку: |
| О | А | Соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке |
| О | Б | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства |
| О | В | Целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества |
| О | Г | Растворимости лекарственного вещества |
|  |  |  |
| В | 0384 | Контроль по показателю «Упаковка» включает проверку: |
| О | А | Целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества |
| О | Б | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства |
| О | В | Соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного  Средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке |
| О | Г | Растворимости лекарственного вещества |
|  |  |  |
| В | 0385 | Контроль по показателю «Описание» включает проверку: |
| О | А | Внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха лекарственного средства |
| О | Б | Целостности упаковки и её соответствие физико-химическим свойствам лекарственного вещества |
| О | В | Соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки лекарственного средства требованиям нормативных правовых актов, наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке |
| О | Г | Растворимости лекарственного вещества |
|  |  |  |
| В | 0386 | При проведении приёмочного контроля проводится: |
| О | А | Проверка поступающих лекарственных средств на соответствие требованиям по показателям: «Описание», «Упаковка», «Маркировка», проверка правильности оформления сопроводительных документов, включая документы, подтверждающие качество лекарственных средств |
| О | Б | Заполнение паспорта письменного контроля |
| О | В | Проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат |
| О | Г | Оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств |
|  |  |  |
| В | 0387 | Целью приёмочного контроля является: |
| О | А | Предупреждение поступления в аптечную организацию недоброкачественных лекарственных средств, используемых для изготовления лекарственных препаратов по рецептам и требованиям, а также некачественных упаковочных материалов |
| О | Б | Проверка лекарственного препарата по внешнему виду, запаху, однородности смешивания, отсутствию механических включений в жидких лекарственных формах |
| О | В | Проверка общей массы или объёма лекарственного препарата, количества и массы отдельных доз, входящих в лекарственный препарат |
| О | Г | Оценка качества изготовления лекарственных препаратов по показателям: качественный анализ: подлинность лекарственных средств; количественный анализ: количественное определение лекарственных средств |
|  |  |  |
| В | 0388 | Все изготовленные в аптеке лекарственные формы подлежат следующим обязательным видам внутриаптечного контроля: |
| О | А | Письменному, органолептическому, контролю при отпуске |
| О | Б | Органолептическому, химическому, письменному |
| О | В | Опросному, физическому, письменному |
| О | Г | Физическому, органолептическому, опросному |
|  |  |  |
| В | 0389 | Описание, упаковка и маркировка лекарственных средств в аптеке проверяются при проведении контроля: |
| О | А | Приёмочного |
| О | Б | Физического |
| О | В | Органолептического |
| О | Г | Письменного |
|  |  |  |
| В | 0390 | Журналы результатов контроля качества лекарственных средств по окончании календарного года должны храниться в течение: |
| О | А | Года |
| О | Б | Полугода |
| О | В | 2 лет |
| О | Г | Квартала |
|  |  |  |
| В | 0391 | При отпуске товаров из аптеки в аптечный пункт аптеки оформляется: |
| О | А | Накладная на внутреннее перемещение товара |
| О | Б | Товарно-транспортная накладная |
| О | В | Счёт |
| О | Г | Счёт-фактура |
|  |  |  |
| В | 0392 | Расходная часть товарного отчёта мелкорозничной сети оформляется на основании: |
| О | А | Квитанций к приходным кассовым ордерам |
| О | Б | Счетов |
| О | В | Расходно-приходных накладных |
| О | Г | Расходных кассовых ордеров |
|  |  |  |
| В | 0393 | Лимит остатка наличных денег в кассе устанавливается: |
| О | А | Юридическим лицом |
| О | Б | Руководителем аптеки |
| О | В | Банком по согласованию с руководителем аптеки |
| О | Г | Налоговым органом |
|  |  |  |
| В | 0394 | Для учёта движения наличных денег в кассе организации необходимо вести: |
| О | А | Кассовую книгу |
| О | Б | Журнал кассира - операциониста |
| О | В | Книгу учёта принятых и выданных кассиром денежных средств |
| О | Г | Журнал регистрации приходных и расходных кассовых документов |
|  |  |  |
| В | 0395 | Первичный учёт расхода товаров на хозяйственные нужды ведётся в: |
| О | А | Журнале учёта расхода медицинских товаров на хозяйственные нужды |
| О | Б | Кассовой книге |
| О | В | Инвентарной книге |
| О | Г | Реестре выписанных счетов |
|  |  |  |
| В | 0396 | Первичный учёт расхода товаров на оказание первой медицинской помощи ведётся в: |
| О | А | Журнале учёта фармацевтических товаров, израсходованных на оказание первой медицинской помощи |
| О | Б | Кассовой книге |
| О | В | Инвентарной книге |
| О | Г | Рецептурном журнале |
|  |  |  |
| В | 0397 | Первичный учёт уценки и дооценки товаров в производственной аптеке по лабораторно-фасовочным работам ведётся в: |
| О | А | Журнале учёта лабораторных и фасовочных работ |
| О | Б | Журнале учёта рецептуры |
| О | В | Журнале предметно-количественного учёта |
| О | Г | Кассовой книге |
|  |  |  |
| В | 0398 | При размещении лекарственных средств в помещениях хранения не учитывается: |
| О | А | Поставщик лекарственного средства |
| О | Б | Фармакологическая группа |
| О | В | Способ применения |
| О | Г | Агрегатное состояние фармацевтических субстанций |
|  |  |  |
| В | 0399 | Процедура организации хранения лекарственных средств не предусматривает: |
| О | А | Наличие рабочего места провизора-технолога |
| О | Б | Идентификацию стеллажей, шкафов, полок |
| О | В | Специальные помещения для хранения разных групп лекарственных средств |
| О | Г | Поддержание определённых температуры и влажности воздуха в помещениях хранения |
|  |  |  |
| В | 0400 | При выявлении лекарственных средств с истёкшим сроком годности такие лекарственные средства: |
| О | А | Хранят отдельно от других групп лекарственных средств в карантинной зоне |
| О | Б | Возвращают поставщику |
| О | В | Направляют на анализ в аккредитованную лабораторию |
| О | Г | Уничтожают в условиях аптеки |
|  |  |  |
| В | 0401 | Контроль за своевременной реализацией в аптеке ЛП с ограниченным сроком годности ведётся в: |
| О | А | Журнале регистрации ЛП с ограниченным сроком годности и стеллажной карточке |
| О | Б | Инвентарной карточке |
| О | В | Оборотной ведомости |
| О | Г | Акте |
|  |  |  |
| В | 0402 | Организация, осуществляющая оптовую торговлю ЛП, их хранение, перевозку является: |
| О | А | Организацией оптовой торговли |
| О | Б | Аптечной организацией |
| О | В | Аптечным киоском |
| О | Г | Аптечным пунктом |
|  |  |  |
| В | 0403 | Организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения, является: |
| О | А | Аптечной организацией |
| О | Б | Аптечным складом |
| О | В | Аптечным киоском |
| О | Г | Аптечным пунктом |
|  |  |  |
| В | 0404 | Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, не находящиеся под международным контролем, хранятся в: |
| О | А | В металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня |
| О | Б | В изолированных помещениях хранения |
| О | В | В технически укреплённых помещениях, аналогичных помещениям хранения наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Г | В отдельно стоящих зданиях |
|  |  |  |
| В | 0405 | Отметка на рецепте об отпуске препарата не включает: |
| О | А | Срока годности ЛП |
| О | Б | Наименования и дозировки ЛП |
| О | В | Наименования или номера аптечной организации |
| О | Г | Подписи отпустившего ЛП |
|  |  |  |
| В | 0406 | Контроль при отпуске заключается в проверке: |
| О | А | Соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ |
| О | Б | Общего объёма лекарственной формы |
| О | В | Общей массы лекарственной формы |
| О | Г | Качества укупорки |
|  |  |  |
| В | 0407 | Согласно установленным «Правилам продажи отдельных видов товаров…» предпродажная подготовка лекарственных препаратов и медицинских изделий не включает: |
| О | А | Качественный и количественный химический анализ |
| О | Б | Распаковку |
| О | В | Проверку качества товара (по внешним признакам) |
| О | Г | Проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе (поставщике) |
|  |  |  |
| В | 0408 | В случае отсутствия у покупателя рецепта на лекарственный препарат, подлежащий рецептурному отпуску, работник аптеки вправе: |
| О | А | Предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска |
| О | Б | Отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания |
| О | В | Отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу |
| О | Г | Потребовать документ, удостоверяющий личность |
|  |  |  |
| В | 0409 | Предметно-количественный учёт этилового спирта в аптеке ведётся в: |
| О | А | Килограммах |
| О | Б | Литрах |
| О | В | Миллимолях |
| О | Г | Граммах в пересчёте на 96° спирт |
|  |  |  |
| В | 0410 | Доступ в комнату, где хранятся наркотические ЛС в аптеке, имеет: |
| О | А | Лицо, непосредственно работающее с ними и имеющее допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами |
| О | Б | Только материально-ответственное лицо |
| О | В | Фармацевтический персонал |
| О | Г | Заведующий аптекой |
|  |  |  |
| В | 0411 | Списание товаров по бою, браку и порче товаров, произошедших во время хранения или при подготовке товара к реализации, производится: |
| О | А | В момент установления факта боя, брака, порчи товаров |
| О | Б | Во время инвентаризации |
| О | В | Ежемесячно |
| О | Г | 1 раз в квартал |
|  |  |  |
| В | 0412 | Для хранения огнеопасных и взрывоопасных ЛС в условиях аптеки используются: |
| О | А | Изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией |
| О | Б | Несгораемые шкафы и сейфы |
| О | В | Материальные комнаты |
| О | Г | Отдельно стоящие стеллажи в материальной комнате |
|  |  |  |
| В | 0413 | Лекарственные препараты, требующие при хранении соблюдения определённой температуры, размещаются: |
| О | А | В соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке ЛП |
| О | Б | На стеллажах в обычных условиях |
| О | В | В прохладном, тёмном месте |
| О | Г | В отдельном запирающемся шкафу |
|  |  |  |
| В | 0414 | В случае необходимости уничтожение ЛС производится: |
| О | А | Организациями, имеющими соответствующую лицензию |
| О | Б | Сотрудниками аптеки |
| О | В | Сотрудниками Росздравнадзора |
| О | Г | Поставщиком |
|  |  |  |
| В | 0415 | В целях сохранности качества поставляемой продукции, создания условий для своевременной и правильной приёмки её по качеству отправитель обязан обеспечить: |
| О | А | Соблюдение правил упаковки, маркировки и опломбирования отдельных мест |
| О | Б | Охрану транспортируемого товара |
| О | В | Вывоза с территории склада |
| О | Г | Быструю выгрузку поставляемых товаров |
|  |  |  |
| В | 0416 | Претензия в связи с недостачей продукции должна быть направлена отправителю (поставщику) не позднее чем: |
| О | А | В 10-дневный срок |
| О | Б | В 20-дневный срок |
| О | В | Через месяц |
| О | Г | Через 45 дней |
|  |  |  |
| В | 0417 | Выборочная (частичная) проверка количества продукции с распространением результатов проверки какой- либо части продукции на всю партию: |
| О | А | Допускается, когда это предусмотрено договором |
| О | Б | Не допускается |
| О | В | Допускается с разрешения руководителя аптечной организации |
| О | Г | Допускается в присутствии представителя транспортной компании |
|  |  |  |
| В | 0418 | При одновременном получении продукции в нескольких местах, стоимость которой оплачивается по одному расчётному документу, получатель обязан: |
| О | А | Проверить количество поступившей продукции во всех местах |
| О | Б | Проверить только одно место |
| О | В | Пригласить для проверки представителя поставщика |
| О | Г | Потребовать отгружать товар по одному счёту в одном транспортном месте |
|  |  |  |
| В | 0419 | При приёмке иммуноглобулинов и вакцин необходимо сделать запись в: |
| О | А | Журнале учёта движения ИЛП |
| О | Б | Журнале учёта лекарственных средств, подлежащих ПКУ |
| О | В | Рецептурном журнале |
| О | Г | Акте приёмки товаров |
|  |  |  |
| В | 0420 | Во время приёмки иммуноглобулинов и токсинов при заполнении журнала учёта движения ИЛП показания термоиндикаторов: |
| О | А | Фиксируются в разделе «Приход» |
| О | Б | Не фиксируются |
| О | В | Фиксируются в разделах «Приход» и «Расход» |
| О | Г | Фиксируются в разделе «Расход» |
|  |  |  |
| В | 0421 | Приёмку лекарственных средств в аптеке могут осуществлять: |
| О | А | Лица, уполномоченные на данную процедуру |
| О | Б | Только заведующий и его заместители |
| О | В | Только провизоры |
| О | Г | Только фармацевты |
|  |  |  |
| В | 0422 | При получении фальсифицированного и контрафактного товара необходимо: |
| О | А | Переместить его в карантинную зону |
| О | Б | Переместить его в зону экспедиции минуя зону основного хранения |
| О | В | Оставить в зоне приёмки товаров |
| О | Г | Незамедлительно вернуть поставщику |
|  |  |  |
| В | 0423 | Акт об установленных расхождениях при приёмке товара составляется при обнаружении: |
| О | А | Расхождений как по количеству, так и по качеству |
| О | Б | Расхождений только по количеству |
| О | В | Расхождений только по качеству |
| О | Г | Только пересортицы |
|  |  |  |
| В | 0424 | Серия лекарственного средства представляет собой: |
| О | А | Количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем |
| О | Б | Количество импортного лекарственного средства, ввезённого на территорию РФ |
| О | В | Количество лекарственного средства, зарегистрированного в МЗ РФ |
| О | Г | Номер регистрационной записи в документации завода-изготовителя |
|  |  |  |
| В | 0425 | При проведении контроля в ходе приёмки лекарственных средств по показателю «Упаковка» обращают внимание на: |
| О | А | Целостность и соответствие физико-химическим свойствам лекарственных средств |
| О | Б | Наличие срока годности |
| О | В | Номер регистрационного удостоверения и наименование производителя |
| О | Г | Соответствие надписям на вторичной и первичной упаковке |
|  |  |  |
| В | 0426 | Соответствие оформления лекарственного средства действующему законодательству контролируется по показателю: |
| О | А | Маркировка |
| О | Б | Описание |
| О | В | Упаковка |
| О | Г | Первичная упаковка |
|  |  |  |
| В | 0427 | Наименование лекарственного средства, номер серии, срок годности и дозировка указываются на: |
| О | А | Первичной упаковке |
| О | Б | Вторичной упаковке |
| О | В | Потребительской упаковке |
| О | Г | Упаковочном вкладыше |
|  |  |  |
| В | 0428 | Проверка внешнего вида, цвета, запаха относится к контролю по показателю: |
| О | А | Описание |
| О | Б | Упаковка |
| О | В | Маркировка |
| О | Г | Вторичная упаковка |
|  |  |  |
| В | 0429 | Номенклатура, единица измерения, количество, цена и стоимость поступивших в аптеку товаров указываются в: |
| О | А | Товарной накладной |
| О | Б | Регистрационном удостоверении |
| О | В | Декларации соответствия |
| О | Г | Протоколе согласования цен |
|  |  |  |
| В | 0430 | При отсутствии отказа получателем аптечной организации от товаров, ассортимент которых не соответствует требованиям (пересортица), он обязан: |
| О | А | Оплатить их по цене, согласованной с продавцом |
| О | Б | Оплатить их по цене, ниже на 10% |
| О | В | Не оплачивать такой товар |
| О | Г | Оплатить такой товар с отсрочкой 30 дней |
|  |  |  |
| В | 0431 | Время в днях, в течение которого реализуется товарный запас в размере средней величины, называется: |
| О | А | Товарооборачиваемостью |
| О | Б | Объёмом реализации |
| О | В | Издержками обращения |
| О | Г | Точкой заказа |
|  |  |  |
| В | 0432 | Медицинские изделия, приобретённые в аптеке, подлежат возврату или обмену при условии: |
| О | А | Неисправности прибора в течение гарантийного срока |
| О | Б | По требованию покупателя |
| О | В | В течение двух недель со дня приобретения |
| О | Г | В течение срока, установленного продавцом |
|  |  |  |
| В | 0433 | Для информирования о грузополучателе и грузоотправителе продукции предназначена маркировка: |
| О | А | Транспортная |
| О | Б | Первичная |
| О | В | Потребительская |
| О | Г | Производственная |
|  |  |  |
| В | 0434 | Выведение остатков лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учёте, проводится в аптеке: |
| О | А | Ежемесячно |
| О | Б | Ежеквартально |
| О | В | Не реже одного раза в год |
| О | Г | На усмотрение местной администрации |
|  |  |  |
| В | 0435 | Материальную ответственность за сохранность денег в кассе аптечной организации несёт: |
| О | А | Кассир |
| О | Б | Провизор |
| О | В | Бухгалтер |
| О | Г | Руководитель организации |
|  |  |  |
| В | 0436 | Сдача выручки в банк через инкассатора относится к расходной кассовой операции, юридическим основанием которой является: |
| О | А | Комплект документов для инкассации |
| О | Б | Расчётно-платёжная ведомость |
| О | В | Объявление на взнос наличными |
| О | Г | Заявление о выдаче наличных денег |
|  |  |  |
| В | 0437 | Выручка мелкорозничной сети ежедневно сдаётся в кассу аптеки и отражается в: |
| О | А | Кассовой книге |
| О | Б | Рецептурном журнале |
| О | В | Приходной части «Товарного отчёта» |
| О | Г | Расходной части «Товарного отчёта» |
|  |  |  |
| В | 0438 | Сумма оборота по безрецептурному отпуску, определяемая по данным кассового аппарата как выручка отдела отпуска лекарств без рецептов, фиксируется ежедневно в: |
| О | А | Кассовой книге |
| О | Б | Рецептурном журнале |
| О | В | Журнале учёта рецептуры |
| О | Г | Приходной части «Товарного отчёта» |
|  |  |  |
| В | 0439 | Списание товаров в связи с естественной убылью в аптеке производится: |
| О | А | Во время инвентаризации |
| О | Б | Ежемесячно |
| О | В | После утверждения акта приёмки |
| О | Г | В момент установления факта естественной убыли |
|  |  |  |
| В | 0440 | Актирование товарных потерь, произошедших в результате боя, порчи, производится: |
| О | А | В момент установления факта боя, порчи |
| О | Б | Ежемесячно |
| О | В | После утверждения акта приёмки |
| О | Г | Во время инвентаризации |
|  |  |  |
| В | 0441 | В «Журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения» после ежемесячной сверки книжных остатков и фактического наличия ЛС последующие расчёты с начала следующего месяца производятся от: |
| О | А | Фактического остатка |
| О | Б | Книжного остатка |
| О | В | Расхода |
| О | Г | Поступления |
|  |  |  |
| В | 0442 | Исчисление суммы потерь от естественной убыли на основе данных первичных учётных документов не производится по: |
| О | А | Бою, браку, порче, потерям за счёт истечения срока годности ЛС |
| О | Б | Отпуску (реализации) лекарственных средств, индивидуально изготовленных по рецептам и требованиям учреждений здравоохранения |
| О | В | Отпуску (реализации) внутриаптечной заготовки и фасовки |
| О | Г | Отпуску в массе (ангро), с нарушением оригинальной упаковки |
|  |  |  |
| В | 0443 | Нормы естественной убыли применяются к лекарственным препаратам и медицинским изделиям: |
| О | А | Реализованным за межинвентаризационный период |
| О | Б | Поступившим за межинвентаризационный период |
| О | В | Числящимся в остатке на конец межинвентаризационного периода |
| О | Г | Числящимся в остатке на начало межинвентаризационного периода |
|  |  |  |
| В | 0444 | Сведения о фактическом наличии имущества записываются в: |
| О | А | Инвентаризационную опись (акт инвентаризации) |
| О | Б | Накладную |
| О | В | Приказ о проведении инвентаризации |
| О | Г | Журнал предметно- количественного учёта |
|  |  |  |
| В | 0445 | Стоимость товаров, пришедших в негодность (списание), в конце отчётного периода отражается в: |
| О | А | Расходной части товарного отчёта |
| О | Б | Кассовой книге организации |
| О | В | Журнале кассира-операциониста |
| О | Г | Приходной части товарного отчёта |
|  |  |  |
| В | 0446 | Приходные и расходные кассовые операции регистрируются в: |
| О | А | Кассовой книге организации |
| О | Б | Реестре выписанных покупателям счетов |
| О | В | Журнале кассира-операциониста |
| О | Г | Журнале учёта движения товаров и выручки по прикреплённой мелкорозничной сети |
|  |  |  |
| В | 0447 | Кассовые операции отражают движение: |
| О | А | Денежных средств в кассе организации |
| О | Б | Товаров |
| О | В | Основных средств |
| О | Г | Денежных средств на расчётном счёте |
|  |  |  |
| В | 0448 | Расходная часть товарного отчёта аптечного пункта аптеки оформляется на основании: |
| О | А | Первичных документов на сдачу выручки |
| О | Б | Счетов |
| О | В | Приходных накладных |
| О | Г | Кассовых чеков |
|  |  |  |
| В | 0449 | Первичный учётный документ составляется: |
| О | А | В момент совершения хозяйственной операции либо сразу после её окончания |
| О | Б | В конце отчётного периода |
| О | В | Перед составлением товарного отчёта |
| О | Г | Перед составлением годового баланса |
|  |  |  |
| В | 0450 | Фактическое наличие имущества определяют: |
| О | А | Путём обязательного подсчёта, взвешивания, обмера |
| О | Б | Методом опроса материально-ответственных лиц |
| О | В | По данным компьютерного учёта имущества |
| О | Г | Расчётным методом по формуле товарно-материального баланса |
|  |  |  |
| В | 0451 | При определении потребности в специфических лекарственных препаратах учитывается: |
| О | А | Число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде |
| О | Б | Метод лекарственного обеспечения населения |
| О | В | Переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее вещество |
| О | Г | Уровень доступности лекарственной помощи |
|  |  |  |
| В | 0452 | Возможность и желание продавца (производителя) предлагать свои товары для продажи на рынке по определённым ценам является: |
| О | А | Предложением |
| О | Б | Спросом |
| О | В | Величиной (объёмом) спроса |
| О | Г | Величиной (объёмом) предложения |
|  |  |  |
| В | 0453 | В каналах товародвижения аптека представляет: |
| О | А | Розничное звено |
| О | Б | Производителя |
| О | В | Оптовое звено |
| О | Г | Мелкооптовое звено |
|  |  |  |
| В | 0454 | К должностям, утверждённым для фармацевтических работников, имеющих высшее фармацевтическое образование не относятся: |
| О | А | Фармацевт |
| О | Б | Провизор, провизор-стажёр |
| О | В | Старший провизор |
| О | Г | Провизор-аналитик |
|  |  |  |
| В | 0455 | Инвентаризуемые ценности и их количество в описях указывают по: |
| О | А | Номенклатурным позициям в единицах измерения |
| О | Б | Товарным группам |
| О | В | Поставщику |
| О | Г | Дате поступления |
|  |  |  |
| В | 0456 | Инвентаризационные описи могут быть заполнены: |
| О | А | Ручным способом только чернилами или шариковой ручкой либо с использованием компьютерной техники |
| О | Б | Только ручным способом |
| О | В | Только с использованием компьютерной техники |
| О | Г | Требования не установлены |
|  |  |  |
| В | 0457 | Регистрационное удостоверение лекарственного препарата представляет собой: |
| О | А | Документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата |
| О | Б | Количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем |
| О | В | Кодовое обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации |
| О | Г | Кодовое обозначение, присвоенное результату единовременного исследования химической эквивалентности лекарственных препаратов |
|  |  |  |
| В | 0458 | Контроль за уничтожением недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных ЛС осуществляет: |
| О | А | Уполномоченный федеральный орган |
| О | Б | Владелец ЛС |
| О | В | Производитель ЛС |
| О | Г | Поставщик ЛС |
|  |  |  |
| В | 0459 | Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных ЛП не осуществляется: |
| О | А | В помещениях аптечных организаций |
| О | Б | На специально оборудованных площадках, полигонах |
| О | В | В специально оборудованных помещениях |
| О | Г | С соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ |
|  |  |  |
| В | 0460 | При отсутствии нормы отпуска на лекарственный препарат, отпускаемый по рецепту врача: |
| О | А | Отпускают в количестве, указанном в рецепте |
| О | Б | Отпускают столько, сколько попросит покупатель |
| О | В | Норму отпуска может установить аптека в зависимости от спроса |
| О | Г | Принимается решение на усмотрение фармацевтического специалиста |
|  |  |  |
| В | 0461 | Товарно-сопроводительные документы, содержащие сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании, не должны в обязательном порядке содержать информацию: |
| О | А | О розничных ценах |
| О | Б | Подпись и печать изготовителя (поставщика, продавца) |
| О | В | Место нахождения (адрес) изготовителя (поставщика, продавца) |
| О | Г | Телефон изготовителя (поставщика, продавца) |
|  |  |  |
| В | 0462 | Информация о подтверждении соответствия товаров установленным требованиям в товарно- сопроводительных документах не должна содержать: |
| О | А | Дату выдачи сертификата |
| О | Б | Номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат |
| О | В | Регистрационный номер декларации о соответствии, срок её действия |
| О | Г | Наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший |
|  |  |  |
| В | 0463 | При продаже товаров продавец доводит до сведения покупателя информацию о подтверждении соответствия товаров установленным требованиям путём ознакомления потребителя по его требованию с: |
| О | А | Товарно-сопроводительными документами, содержащими по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании |
| О | Б | Сертификатом или декларацией о соответствии |
| О | В | Копией сертификата или декларации о соответствии |
| О | Г | Паспортом предприятия-производителя |
|  |  |  |
| В | 0464 | Декларация о соответствии представляет собой: |
| О | А | Документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов |
| О | Б | Документ о качестве, выданный производителем |
| О | В | Протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией |
| О | Г | Документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях |
|  |  |  |
| В | 0465 | Сертификат соответствия представляет собой: |
| О | А | Документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов |
| О | Б | Документ о качестве, выданный производителем |
| О | В | Протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией |
| О | Г | Документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях |
|  |  |  |
| В | 0466 | Держателем сертификата соответствия является: |
| О | А | Юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия |
| О | Б | Орган, выдавший сертификат |
| О | В | Аптека |
| О | Г | Поставщик |
|  |  |  |
| В | 0467 | Документом, подтверждающим соответствие медицинских изделий требованиям нормативных документов, является: |
| О | А | Декларация о соответствии |
| О | Б | Сертификат соответствия |
| О | В | Свидетельство об утверждении типа средств измерений |
| О | Г | Свидетельство о государственной регистрации |
|  |  |  |
| В | 0468 | Исправление ошибок в инвентаризационных описях: |
| О | А | Производится во всех экземплярах путём зачёркивания неправильных записей и проставления над зачёркнутыми записями правильных данных |
| О | Б | Не допускается |
| О | В | Производится в первом экземпляре |
| О | Г | Производится с помощью корректора |
|  |  |  |
| В | 0469 | Оставлять незаполненные строки в инвентаризационных описях: |
| О | А | Не допускается |
| О | Б | Допускается |
| О | В | Допускается на последних страницах |
| О | Г | Допускается на первых страницах |
|  |  |  |
| В | 0470 | На последней странице инвентаризационной описи необходимо: |
| О | А | Сделать отметку о проверке цен, таксировки и подсчёта итогов, заверенную подписями лиц, производивших эту проверку |
| О | Б | Поставить только подпись председателя инвентаризационной комиссии |
| О | В | Поставить только подпись главного бухгалтера |
| О | Г | Сделать отметку об окончании инвентаризации |
|  |  |  |
| В | 0471 | Контрольные проверки правильности проведения инвентаризации проводятся: |
| О | А | По окончании инвентаризации с участием членов инвентаризационных комиссий и материально-ответственных лиц |
| О | Б | Председателем инвентаризационной комиссии |
| О | В | В ходе инвентаризации |
| О | Г | В первый рабочий день после окончания инвентаризации |
|  |  |  |
| В | 0472 | Товарно-материальные ценности, поступающие во время проведения инвентаризации: |
| О | А | Принимаются материально-ответственными лицами в присутствии членов инвентаризационной комиссии, заносятся в отдельную опись и приходуются после инвентаризации |
| О | Б | Запрещается принимать |
| О | В | Принимаются материально-ответственными лицами, приходуются и заносятся в инвентаризационные описи |
| О | Г | Приходуются по реестру или товарному отчёту в процессе инвентаризации |
|  |  |  |
| В | 0473 | Под товарной единицей в фармацевтическом маркетинге понимают: |
| О | А | Разновидности (варианты предложений) конкретного товара с присущими только ему характеристиками |
| О | Б | Группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования |
| О | В | Группы покупателей, диапазону цен и др. |
| О | Г | Все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале |
|  |  |  |
| В | 0474 | Конкурентоспособность товара представляет собой: |
| О | А | Совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара, определяющих его сравнительные позиции на рынке |
| О | Б | Управленческую деятельность, обеспечивающая товарам успех на рынке |
| О | В | Успешную деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов |
| О | Г | Сформированный в сознании потребителей чёткий образ компании или продукта, отличный от конкурентов |
|  |  |  |
| В | 0475 | Предметно-количественный учёт прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях осуществляется в: |
| О | А | Журнале регистрации операций, при которые изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Б | Журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ |
| О | В | Журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения |
| О | Г | Книге учёта наркотических лекарственных средств |
|  |  |  |
| В | 0476 | Журналы регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, хранятся в: |
| О | А | Металлическом шкафу (сейфе) в технически укреплённом помещении |
| О | Б | Сейфе |
| О | В | Рабочем столе руководителя организации |
| О | Г | Бухгалтерии |
|  |  |  |
| В | 0477 | Контроль за соблюдением аптечной организацией лицензионных требований при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, производится: |
| О | А | На основании распоряжения руководителя лицензирующего органа |
| О | Б | Без распоряжения руководителя лицензирующего органа |
| О | В | На основании распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Г | Без распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ |
|  |  |  |
| В | 0478 | К работе с наркотическими средствами, психотропными веществами допускаются лица: |
| О | А | Признанные в установленном порядке пригодными к выполнению работ, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ |
| О | Б | Не достигшие 18-летнего возраста |
| О | В | Имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление |
| О | Г | Больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом |
|  |  |  |
| В | 0479 | Государственное регулирование цен осуществляется путём: |
| О | А | Ограничения торговой надбавки и экономического обоснования оптовой цены производителя |
| О | Б | Ограничения торговой надбавки |
| О | В | Экономического обоснования оптовой цены производителя |
| О | Г | Ограничения торговой надбавки и установления прогрессивного налога на сверхнормативную прибыль производителя |
|  |  |  |
| В | 0480 | В случае временного приостановления своей деятельности (для проведения плановых санитарных дней, ремонта и в других случаях) аптечная организация обязана предоставить информацию: |
| О | А | Своевременно о дате и сроках приостановления деятельности |
| О | Б | Своевременно о дате приостановления деятельности |
| О | В | Своевременно о сроках приостановления деятельности |
| О | Г | За неделю о сроках приостановления деятельности |
|  |  |  |
| В | 0481 | К лицензионным требованиям, которым должен соответствовать соискатель лицензии (индивидуальный предприниматель) для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения ЛП для медицинского применения, не относится наличие: |
| О | А | Квалификационной категории |
| О | Б | Необходимых помещений и оборудования, соответствующих установленным требованиям |
| О | В | Высшего фармацевтического образования, стажа работы по специальности не менее 3 лет |
| О | Г | Сертификата специалиста |
|  |  |  |
| В | 0482 | Разрешение на осуществление фармацевтической деятельности аптечной организацией подтверждается наличием у неё: |
| О | А | Лицензии |
| О | Б | Паспорта аптеки |
| О | В | Устава организации |
| О | Г | Акта обследования аптеки |
|  |  |  |
| В | 0483 | Цена на экстемпоральную рецептуру, кроме стоимости ингредиентов и аптечной посуды, включает: |
| О | А | Тарифы за изготовление |
| О | Б | Заработную плату сотрудников |
| О | В | Оплату за охрану помещений |
| О | Г | Торговую надбавку |
|  |  |  |
| В | 0484 | При формировании в аптеке розничных цен на лекарственные препараты промышленного производства можно использовать: |
| О | А | Торговые надбавки |
| О | Б | Нормативы потребления ЛП |
| О | В | Калькулирование себестоимости |
| О | Г | Уровень издержек обращения |
|  |  |  |
| В | 0485 | В системе ценообразующих факторов к факторам спроса на ЛП относят: |
| О | А | Эффективность и побочное действие ЛП, стоимость курса лечения |
| О | Б | Тип рынка, группы врачей, назначающих ЛП |
| О | В | Количество производителей-конкурентов ЛП, тип рынка |
| О | Г | Величину расходов государства на здравоохранение |
|  |  |  |
| В | 0486 | Предельные размеры оптовых и розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП: |
| О | А | Устанавливаются в процентах |
| О | Б | Устанавливаются в абсолютной сумме |
| О | В | Дифференцированы по стоимости, исходя из зарегистрированной цены производителя ЛП |
| О | Г | Дифференцированы по стоимости, исходя из оптовой цены ЛП |
|  |  |  |
| В | 0487 | Согласно 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» контрафактным лекарственным средством является лекарственное средство |
| О | А | Находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства |
| О | Б | Сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе |
| О | В | Не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее  Отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа |
| О | Г | Находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства |
|  |  |  |
| В | 0488 | К аптечным организациям не относятся: |
| О | А | Аптечные склады |
| О | Б | Аптеки, обслуживающие население |
| О | В | Аптечные пункты |
| О | Г | Аптечные киоски |
|  |  |  |
| В | 0489 | Совокупность методов, направленных на увеличение объёмов продаж непосредственно в аптечной организации является: |
| О | А | Мерчандайзингом |
| О | Б | Коучингом |
| О | В | Франчайзингом |
| О | Г | Лизингом |
|  |  |  |
| В | 0490 | В соответствии с правилами продажи отдельных видов товаров, лекарственные препараты надлежащего качества: |
| О | А | Не подлежат возврату и обмену |
| О | Б | Подлежат обмену |
| О | В | Подлежат возврату на завод-изготовитель |
| О | Г | Подлежат дополнительному анализу |
|  |  |  |
| В | 0491 | При выписке новых рецептов на ЛП, содержащих наркотические и психотропные ЛП, требовать возврата первичных и вторичных упаковок, использованных в медицинских целях: |
| О | А | Запрещается |
| О | Б | Разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации |
| О | В | Разрешается в исключительных случаях |
| О | Г | Разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации |
|  |  |  |
| В | 0492 | При обнаружении полученной серии лекарственного препарата в списке забракованных лекарственных средств, следует: |
| О | А | Возвратить товар поставщику, после подтверждении достоверности полученной информации |
| О | Б | Потребовать от поставщика декларацию о соответствии или сертификат соответствия |
| О | В | Возвратить товар поставщику немедленно без дополнительной проверки |
| О | Г | Потребовать от поставщика новые товарно-сопроводительные документы |
|  |  |  |
| В | 0493 | Наименование лекарственного препарата, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата, является: |
| О | А | Торговым |
| О | Б | Международным непатентованным |
| О | В | Группировочным |
| О | Г | Химическим |
|  |  |  |
| В | 0494 | Позиционирование товара представляет собой: |
| О | А | Определение основных потребительских свойств товара и уточнение места товара на рынке |
| О | Б | Анализ рыночной политики предприятия |
| О | В | Определение потенциальных потребителей товара |
| О | Г | Координацию усилий посредников |
|  |  |  |
| В | 0495 | Показатели температуры и влажности регистрируются в: |
| О | А | Журнале (карте) регистрации параметров воздуха |
| О | Б | Стеллажной карте |
| О | В | Справке |
| О | Г | Журнале предметно количественного учёта |
|  |  |  |
| В | 0496 | Для лекарственных препаратов, требующих особых условий хранения, обращения и применения, на этикетках: |
| О | А | Могут печататься или наклеиваться дополнительные предупредительные надписи |
| О | Б | Есть допустимые отклонения |
| О | В | Есть дополнительные знаки |
| О | Г | Есть печати |
|  |  |  |
| В | 0497 | Препараты, требующие защиты от света, должны храниться: |
| О | А | В шкафах, окрашенных изнутри чёрной краской и в таре из оранжевого стекла |
| О | Б | В холодильнике |
| О | В | В запирающемся шкафу с надписью на внутренней стороне: «Обращаться с осторожностью, светочувствительные препараты» |
| О | Г | На полках |
|  |  |  |
| В | 0498 | Розничную торговлю лекарственными препаратами не могут осуществлять: |
| О | А | Аптеки медицинской организации |
| О | Б | Аптечные организации |
| О | В | Индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность |
| О | Г | Медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленных подразделений (амбулатории ФАПы и т. Д.), расположенные в сельских населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации |
|  |  |  |
| В | 0499 | На рецепте надпись «по специальному назначению» дополнительно заверяется: |
| О | А | Подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов» |
| О | Б | Подписью и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для рецептов» |
| О | В | Подписью медицинского работника и круглой печатью медицинской организации |
| О | Г | Подписью и личной печатью врача |
|  |  |  |
| В | 0500 | Товарный ассортимент в фармацевтическом маркетинге определяется как: |
| О | А | Группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группам покупателей, диапазону цен и др. |
| О | Б | Всё, что предлагается рынку с целью использования или потребления |
| О | В | Совокупность ассортиментных групп; товарных единиц |
| О | Г | Все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале |