



Министерство здравоохранения Российской Федерации

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования

«Рязанский государственный медицинский университет
имени академика И.П. Павлова»

Министерства здравоохранения Российской Федерации
ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России

Утверждено решением ученого совета
Протокол № 10 от 20.05.2025 г.

Комплект оценочных материалов по дисциплине	Приемочный контроль, хранение, учет в аптеке
Образовательная программа	Основная профессиональная образовательная программа высшего образования - программа специалитета по специальности 33.05.01 Фармация
Квалификация	Провизор
Форма обучения	Очная

Разработчик: кафедра управления и экономики фармации

ИОФ	Ученая степень, ученое звание	Место работы (организация)	Должность
Д.С. Титов	Кандидат биологических наук	ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России	Заведующий кафедрой
Л.В. Корецкая	Кандидат фармацевтических наук, доцент	ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России	Доцент

Рецензенты:

ИОФ	Ученая степень, ученое звание	Место работы (организация)	Должность
А.Н. Николашкин	Кандидат фармацевтических наук, доцент	ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России	заведующий кафедрой фармацевтической технологии
С.В. Дармограй	Кандидат фармацевтических наук, доцент	ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России	доцент кафедры фармацевтической химии и фармакогнозии

Одобрено учебно-методической комиссией по специальностям Фармация и
Промышленная фармация
Протокол № 5 от 17.04.2025 г.

Одобрено учебно-методическим советом.
Протокол № 5 от 24.04.2025г.

.

1. Паспорт комплекта оценочных материалов

1.1. Комплект оценочных материалов (далее – КОМ) предназначен для оценки планируемых результатов освоения рабочей программы дисциплины «Приемочный контроль, хранение, учет в аптеке».

1.2. КОМ включает задания для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации.

Общее количество заданий и распределение заданий по типам и компетенциям:

Код и наименование компетенции	Количество заданий закрытого типа	Количество заданий открытого типа
УК -1. Способен осуществить критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, выработать стратегию действий.	22	20
ОПК-4. Способен осуществлять профессиональную деятельность в соответствии с этическими нормами и морально-нравственными принципами фармацевтической этики и деонтологии	22	20
ОПК-6. Способен понимать принципы работы современных информационных технологий и использовать их для решения задач профессиональной деятельности	20	20
ПК-2. Способен проводить приемочный контроль поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	22	20
ПК-3. Способен обеспечить хранение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	20	20
Итого	106	100

2. **Задания всех типов, позволяющие осуществлять оценку всех компетенций, установленных рабочей программой дисциплины (модуля) Приемочный контроль, хранение, учет в аптеке**

Код и наименование компетенции	№ п/п	Задание с инструкцией									
ПК-2. Способен проводить приемочный контроль поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента УК -1. Способен осуществить критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, выработать стратегию действий. ОПК-4. Способен осуществлять		Задания закрытого типа на установление последовательности									
	1.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность проведения в аптеке приемочного контроля лекарственных средств. 1. Контроль лекарственных средств по показателям «Описание», «Упаковка», «Маркировка». 2. Контроль документов поставщика. 3. Размещение принятого товара по местам хранения. 4. Регистрация принятого товара. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г					
	А	Б	В	Г							
2.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность представления информации в систему МДЛП при прямом порядке акцептования принятого в аптеке товара. 1. Аптека подтверждает в системе МДЛП сведения поставщика об отгрузке товара; 2. Аптека уведомляет поставщика о поступлении товаре; 3. Поставщик уведомляет аптеку об отгрузке товара; 4. Поставщик регистрирует отгрузку товара в системе МДЛП. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г						
А	Б	В	Г								
3.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность представления информации в систему ФГИС МДЛП при обратном порядке акцептования принятого в аптеке товара. 1. Поставщик осуществляет отгрузку товара. 2. Поставщик подтверждает в ИС МДЛП сведения о приемке товара аптекой. 3. Аптека осуществляет приемку и передает сведения в ИС МДЛП о поступлении										

профессиональную деятельность в соответствии с этическими нормами и морально-нравственными принципами фармацевтической этики и деонтологии		товара поставщика. 4. Аптека уведомляет поставщика о поступлении товара. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г					
	А	Б	В	Г							
	4.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность оформления документации для перевозки наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III и предназначенных для реализации фармацевтическим оптовым организациям. 1. Оформление маршрута перевозки; 2. Оформление акта опечатывания наркотических средств и психотропных веществ; 3. Издание приказа руководителем юридического лица – перевозчика о назначении ответственных лиц за перевозку; 4. Заключение договора с юридическим лицом – перевозчиком о перевозке наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
5.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность продвижения иммунобиологических лекарственных препаратов на всех уровнях системы «холодовой цепи»: 1. Аптечные и медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность. 2. Медицинские организации и их обособленные подразделения, в которых используются иммунобиологические лекарственные препараты. 3. Организации оптовой торговли лекарственными средствами. 4. Организации – производители и организации – импортеры иммунобиологических лекарственных препаратов. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г						
А	Б	В	Г								
6.	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность документального оформления при перемещении в карантинную зону и дальнейший возврат поставщику недоброкачественного лекарственного препарата. 1. Акт о перемещении лекарственного препарата в карантинную зону. 2. Журнал результатов приемочного контроля.										

		3. Возвратная накладная. 4. Журнал регистрации движения лекарственных препаратов, временно перемещенных в карантинную зону. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
7.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность действий при приемочном контроле иммунобиологических лекарственных препаратов. 1. Распечатка показаний термоиндикаторов. 2. Выгрузка и размещение в местах хранения в кратчайший срок. 3. Контроль сопроводительных документов поставщика. 4. Оформление журнала учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
8.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность действий приемной комиссии при проведении приемочного контроля: в случае обнаружения расхождений в качестве поступившего в аптеку товара. 1. Товар помещается в карантинную зону на временное хранение. 2. Приемная комиссия оформляет претензию поставщику. 3. Приемная комиссия оформляет Акт об установленном расхождении в количестве и качестве при приемке товарно-материальных ценностей. 4. Производится запись в журнале регистрации движения лекарственных препаратов, временно перемещенных в карантинную зону. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
9.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Отразите последовательно особенности приемки производственной аптекой фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола). 1. Производители фармацевтической субстанции спирта этилового отпускают его аптечным, ветеринарным аптечным и медицинским организациям в таре объемом не более 1 литра. 2. Фармацевтическим организациям оптовой торговли лекарственными средствами запрещен оборот фармацевтической субстанции спирта этилового.									

		3. Поставщик фармацевтической субстанции спирта этилового должен иметь две лицензии – лицензию от Росалкогольрегулирования и лицензию Минпромторга России. 4. Этиловый спирт внесен в список ядовитых веществ в соответствии с постановлением Правительства РФ №964. Предметно-количественный учет ведется в Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения.. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
10.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Укажите последовательность изъятия из обращения и уничтожения фальсифицированных лекарственных средств: 1. Владелец фальсифицированных лекарственных средств (ЛС) должен изъять такие ЛС из обращения, поместить их в карантинную зону и уничтожить изъятые ЛС в течение 6 месяцев со дня вынесения решения об уничтожении. 2. Владелец фальсифицированного лекарственного средства должен представить в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти документ или его заверенную копию, подтверждающий факт уничтожения. 3. Фальсифицированным признается тот лекарственный препарат, который признан Росздравнадзором таковым после тщательной проверки и информация о котором опубликована на сайте Росздравнадзора. 4. Основанием для изъятия из обращения и уничтожения фальсифицированных лекарственных средств является решение владельца ЛС, решение федерального органа исполнительной власти или решение суда. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
11.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Укажите последовательность изъятия из обращения и уничтожения контрафактных лекарственных средств. 1. Владелец контрафактного лекарственного средства (ЛС) должен уничтожить изъятые ЛС в течение 6 месяцев со дня вынесения решения об уничтожении. 2. Владелец контрафактных лекарственных средств должен изъять такие ЛС из обращения и поместить их в карантинную зону. 3. Владелец контрафактного лекарственного средства должен представить в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти документ или его заверенную копию, подтверждающий факт уничтожения.									

		4. Основанием для изъятия из обращения и уничтожения контрафактных лекарственных средств является решение суда. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г													
А	Б	В	Г																
12.		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Представьте последовательность действий приемной комиссии при проведении приемочного контроля: в случае отсутствия сопроводительных документов поставщика. 1. Приемная комиссия уведомляет поставщика. 2. Приемная комиссия оформляет Акт приемки товара, поступившего без счета поставщика. 3. Товар помещается в карантинную зону на временное хранение. 4. Производится запись в журнале регистрации движения лекарственных препаратов, временно перемещенных в карантинную зону. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г													
А	Б	В	Г																
Задания закрытого типа на установление соответствия																			
1.		Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие документального оформления предметно-количественного учета лекарственных средств. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th><th>Объект</th><th></th><th>Характеристика</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>А</td><td>Наркотические и психотропные ЛС</td><td>1</td><td>Журнал учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения</td></tr> <tr> <td>Б</td><td>Сильнодействующие и ядовитые ЛС</td><td>2</td><td>Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ</td></tr> <tr> <td>В</td><td>Комбинированные ЛС, содержащие кроме малых количеств наркотических</td><td>3</td><td>Журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате</td></tr> </tbody> </table>		Объект		Характеристика	А	Наркотические и психотропные ЛС	1	Журнал учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения	Б	Сильнодействующие и ядовитые ЛС	2	Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ	В	Комбинированные ЛС, содержащие кроме малых количеств наркотических	3	Журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате	
	Объект		Характеристика																
А	Наркотические и психотропные ЛС	1	Журнал учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения																
Б	Сильнодействующие и ядовитые ЛС	2	Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ																
В	Комбинированные ЛС, содержащие кроме малых количеств наркотических	3	Журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате																

	средств и психотропных веществ другие фармакологические активные вещества		которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ
Г	Прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ	4	Журнал учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

2.

Прочитайте текст и установите соответствие.
Текст задания: ... Установите соответствие регистрации в документах лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца:

	Объект		Характеристика
А	Журнал учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения	1	Прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ
Б	Журнал регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ	2	Наркотические и психотропные ЛС
В	Журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ	3	Комбинированные ЛС, содержащие кроме малых количеств наркотических средств и психотропных веществ другие фармакологические активные вещества
Г	Журнал учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов	4	Сильнодействующие и ядовитые ЛС

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

3.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ...Установите соответствие продвижения иммунобиологических лекарственных препаратов на всех уровнях «холодовой цепи»: К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>I уровень</td><td>1</td><td>Аптечные и медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность</td></tr><tr><td>Б</td><td>II уровень</td><td>2</td><td>Медицинские организации и их обособленные подразделения, в которых используются иммунобиологические лекарственные препараты</td></tr><tr><td>В</td><td>III уровень</td><td>3</td><td>Организации – производители и организации – импортеры иммунобиологических лекарственных препаратов</td></tr><tr><td>Г</td><td>IV уровень</td><td>4</td><td>Организации оптовой торговли лекарственными средствами</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	I уровень	1	Аптечные и медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность	Б	II уровень	2	Медицинские организации и их обособленные подразделения, в которых используются иммунобиологические лекарственные препараты	В	III уровень	3	Организации – производители и организации – импортеры иммунобиологических лекарственных препаратов	Г	IV уровень	4	Организации оптовой торговли лекарственными средствами	А	Б	В	Г				
	Объект		Характеристика																										
А	I уровень	1	Аптечные и медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность																										
Б	II уровень	2	Медицинские организации и их обособленные подразделения, в которых используются иммунобиологические лекарственные препараты																										
В	III уровень	3	Организации – производители и организации – импортеры иммунобиологических лекарственных препаратов																										
Г	IV уровень	4	Организации оптовой торговли лекарственными средствами																										
А	Б	В	Г																										
4.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ...Установите соответствие сроков приемки товара, поступившего от поставщика. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Срок приемка продукции по качеству и комплектности на складе получателя в случае однородней поставки.</td><td>1</td><td>Не позднее 24 часов.</td></tr><tr><td>Б</td><td>Срок приемка продукции, поступившей от иногороднего поставщика, по качеству и комплектности.</td><td>2</td><td>В течение 10 дней.</td></tr><tr><td>В</td><td>Срок приемки скоропортящейся продукции по качеству и комплектности.</td><td>3</td><td>В сроки, определенные условием договора.</td></tr><tr><td>Г</td><td>Срок предъявления претензионного письма к поставщику.</td><td>4</td><td>В течение 20 дней.</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	Срок приемка продукции по качеству и комплектности на складе получателя в случае однородней поставки.	1	Не позднее 24 часов.	Б	Срок приемка продукции, поступившей от иногороднего поставщика, по качеству и комплектности.	2	В течение 10 дней.	В	Срок приемки скоропортящейся продукции по качеству и комплектности.	3	В сроки, определенные условием договора.	Г	Срок предъявления претензионного письма к поставщику.	4	В течение 20 дней.	А	Б	В	Г				
	Объект		Характеристика																										
А	Срок приемка продукции по качеству и комплектности на складе получателя в случае однородней поставки.	1	Не позднее 24 часов.																										
Б	Срок приемка продукции, поступившей от иногороднего поставщика, по качеству и комплектности.	2	В течение 10 дней.																										
В	Срок приемки скоропортящейся продукции по качеству и комплектности.	3	В сроки, определенные условием договора.																										
Г	Срок предъявления претензионного письма к поставщику.	4	В течение 20 дней.																										
А	Б	В	Г																										

5.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие сроков оформления документов при уничтожении фальсифицированных лекарственных средств. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Владелец фальсифицированного ЛС должен осуществить его уничтожение...</td><td>1</td><td>в день уничтожения</td></tr><tr><td>Б</td><td>Акт об уничтожении фальсифицированного ЛС оформляется...</td><td>2</td><td>в течение 5 рабочих дней со дня его составления</td></tr><tr><td>В</td><td>Владелец фальсифицированного ЛС должен сообщить уполномоченному органу о несогласии уничтожить ЛС...</td><td>3</td><td>в течение 6 месяцев со дня принятия решения об уничтожении</td></tr><tr><td>Г</td><td>Владелец уничтоженных фальсифицированных ЛС направляет уполномоченному органу акт об уничтожении или его копию...</td><td>4</td><td>в течение 30 дней со дня вынесения решения</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	Владелец фальсифицированного ЛС должен осуществить его уничтожение...	1	в день уничтожения	Б	Акт об уничтожении фальсифицированного ЛС оформляется...	2	в течение 5 рабочих дней со дня его составления	В	Владелец фальсифицированного ЛС должен сообщить уполномоченному органу о несогласии уничтожить ЛС...	3	в течение 6 месяцев со дня принятия решения об уничтожении	Г	Владелец уничтоженных фальсифицированных ЛС направляет уполномоченному органу акт об уничтожении или его копию...	4	в течение 30 дней со дня вынесения решения	А	Б	В	Г				
	Объект		Характеристика																										
А	Владелец фальсифицированного ЛС должен осуществить его уничтожение...	1	в день уничтожения																										
Б	Акт об уничтожении фальсифицированного ЛС оформляется...	2	в течение 5 рабочих дней со дня его составления																										
В	Владелец фальсифицированного ЛС должен сообщить уполномоченному органу о несогласии уничтожить ЛС...	3	в течение 6 месяцев со дня принятия решения об уничтожении																										
Г	Владелец уничтоженных фальсифицированных ЛС направляет уполномоченному органу акт об уничтожении или его копию...	4	в течение 30 дней со дня вынесения решения																										
А	Б	В	Г																										
6.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие при ведении журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, при которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Журналы регистрации, оформленные на бумажном носителе, должны быть...</td><td>1</td><td>не реже одного раза в течение дня совершения операций с наркотическими средствами и психотропными веществами на основании документов, подтверждающих совершение этих операций.</td></tr><tr><td>Б</td><td>Записи в журналах регистрации производятся лицом, ответственным за их ведение и хранение...</td><td>2</td><td>сброшюрованы, пронумерованы и скреплены подписью руководителя юридического лица или уполномоченного им должностного лица и печатью юридического лица.</td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	Журналы регистрации, оформленные на бумажном носителе, должны быть...	1	не реже одного раза в течение дня совершения операций с наркотическими средствами и психотропными веществами на основании документов, подтверждающих совершение этих операций.	Б	Записи в журналах регистрации производятся лицом, ответственным за их ведение и хранение...	2	сброшюрованы, пронумерованы и скреплены подписью руководителя юридического лица или уполномоченного им должностного лица и печатью юридического лица.																
	Объект		Характеристика																										
А	Журналы регистрации, оформленные на бумажном носителе, должны быть...	1	не реже одного раза в течение дня совершения операций с наркотическими средствами и психотропными веществами на основании документов, подтверждающих совершение этих операций.																										
Б	Записи в журналах регистрации производятся лицом, ответственным за их ведение и хранение...	2	сброшюрованы, пронумерованы и скреплены подписью руководителя юридического лица или уполномоченного им должностного лица и печатью юридического лица.																										

В	Исправления в журналах регистрации, оформленных на бумажном носителе,...	3	не допускаются.
Г	Подчистки и незаверенные исправления в журналах регистрации, оформленных на бумажном носителе,...	4	заверяются подписью лица, ответственного за их ведение и хранение.

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

7.

Прочитайте текст и установите соответствие.

Текст задания: ...Установите соответствие основных терминов, применяемых в системе ФГИС МДЛП.

К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца:

	Объект		Характеристика
А	GTIN (Global Trade Item Number)	1	Уникальный идентификатор вторичной (потребительской) упаковки.
Б	SGTIN (Serialised Global Trade Item Number)	2	Идентифицирует: Торговое наименование + Дозировка + Упаковка + Форма выпуска.
В	Агрегация	3	Глобально-уникальный код грузовых контейнеров.
Г	SSCC (Serial Shipping Container Code)	4	Объединение потребительских упаковок в групповую. Помещение сериализованных вторичных упаковок с нанесенным SGTIN в заводской короб.

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

8.

Прочитайте текст и установите соответствие.

Текст задания: ... Установите соответствие маркировки лекарственных препаратов.

К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца:

	Объект		Характеристика
А	Дата выпуска лекарственного препарата указывается на первичной и вторичной упаковке...	1	лекарственных растительных препаратов.
Б	Надпись «Продукция прошла радиационный контроль» наносится на вторичную (потребительскую) упаковку...	2	радиофармацевтических ЛС.
В	Надпись «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют» наносится на вторичную упаковку ЛС, полученных...	3	иммунобиологических лекарственных препаратов.
Г	Знак радиационной опасности наносится на первичную и вторичную упаковку...	4	из крови, плазмы крови, органов и тканей человека.

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

	9.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие в определении недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных ЛС согласно Федеральному закону №61-ФЗ. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Недоброкачественное ЛС</td><td>1</td><td>Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.</td></tr><tr><td>Б</td><td>Фальсифицированное ЛС</td><td>2</td><td>Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.</td></tr><tr><td>В</td><td>Контрафактное ЛС</td><td>3</td><td>Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативных документов.</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	Недоброкачественное ЛС	1	Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.	Б	Фальсифицированное ЛС	2	Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.	В	Контрафактное ЛС	3	Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативных документов.	А	Б	В					
	Объект		Характеристика																							
А	Недоброкачественное ЛС	1	Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе.																							
Б	Фальсифицированное ЛС	2	Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.																							
В	Контрафактное ЛС	3	Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативных документов.																							
А	Б	В																								
	10	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие при поиске информации, необходимой при проведении приемочного контроля. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Наличие лицензии у поставщика лекарственных средств.</td><td>1</td><td>Сайт Минздрава.России</td></tr><tr><td>Б</td><td>Лицензирование экспорта/импорта лекарственных средств.</td><td>2</td><td>Сайт Росздравнадзора.</td></tr><tr><td>В</td><td>Государственный реестр лекарственных средств.</td><td>3</td><td>Государственный реестр лекарственных средств.</td></tr><tr><td>Г</td><td>Внесение лекарственного препарата в перечень ЖНВЛП.</td><td>4</td><td>Сайт Минпромторга.России</td></tr><tr><td>...</td><td></td><td>...</td><td></td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:		Объект		Характеристика	А	Наличие лицензии у поставщика лекарственных средств.	1	Сайт Минздрава.России	Б	Лицензирование экспорта/импорта лекарственных средств.	2	Сайт Росздравнадзора.	В	Государственный реестр лекарственных средств.	3	Государственный реестр лекарственных средств.	Г	Внесение лекарственного препарата в перечень ЖНВЛП.	4	Сайт Минпромторга.России	...		...	
	Объект		Характеристика																							
А	Наличие лицензии у поставщика лекарственных средств.	1	Сайт Минздрава.России																							
Б	Лицензирование экспорта/импорта лекарственных средств.	2	Сайт Росздравнадзора.																							
В	Государственный реестр лекарственных средств.	3	Государственный реестр лекарственных средств.																							
Г	Внесение лекарственного препарата в перечень ЖНВЛП.	4	Сайт Минпромторга.России																							
...		...																								

		<table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
		Задания открытого типа								
	1	Поясните цель проведения приемочного контроля.								
	2	Поясните порядок первичной приемки товара, поступившего от организации оптовой торговли.								
	3	Поясните, в каком помещении аптеки осуществляется приемка наркотических средств по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров.								
	4	Укажите, в каких случаях приемка товара осуществляется в соответствии с Инструкциями о порядке приемки продукции П-6 и П-7.								
	5	Укажите, как следует поступить, если при проведении приемочного контроля обнаружена серия лекарственного препарата, квалифицированного приемной комиссией как фальсифицированное средство.								
	6	Поясните, как следует поступить, если при приемке товара обнаружена арифметическая ошибка в сопроводительных документах поставщика.								
	7	Поясните, что проверяют при приемочном контроле по показателю «Маркировка».								
	8	Укажите, в каком журнале регистрируется факт приемки в аптеке сильнодействующих лекарственных средств.								
	9	Укажите, в каком журнале регистрируется факт приемки в аптеке эфедрина гидрохлорид.								
	10	Укажите, в каком документе фиксируется факт поступления в аптеку иммунобиологических лекарственных препаратов.								
11	Поясните, как следует поступить приемной комиссии при обнаружении при приемочном контроле изменение цвета лекарственного препарата.									

	12	Поясните, как следует поступить приемной комиссии, если при проведении приемочного контроля по показателю «Упаковка» обнаружено отсутствие инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата на русском языке.
	13	Поясните, что проверяется при проведении приемочного контроля.
	14	Поясните, что проверяют при приемочном контроле по показателю «Описание».
	15	Поясните, по какому показателю лекарственный препарат будет забракован при проведении приемочного контроля в случае отсутствия в упаковке листка-вкладыша на русском языке.
	16	Поясните, как следует поступить приемной комиссии, если при приемочном контроле обнаружено нарушение целостности вторичной упаковки.
	17	Поясните условия проведения приемочного контроля светочувствительных лекарственных препаратов.
	18	Поясните, что проверяют при приемочном контроле по показателю «Упаковка».
	19	Поясните, что указывается на первичной упаковке лекарственного препарата.
	20	Поясните, что указывается на вторичной (потребительской) упаковке лекарственного препарата.
ПК-3. Способен обеспечить хранение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	Задания закрытого типа на установление последовательности	
ОПК-6. Способен	1	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: Установите последовательность действий, если при контроле сроков годности лекарственных препаратов в аптеке обнаружены 3 упаковки лекарственного препарата с истекшим сроком годности. 1. Оформляется договор с организаций, имеющей лицензию на осуществление деятельности по сбору, транспортированию, обработке, утилизации, обезвреживанию, размещению отходов I-IV классов опасности. 2. Лекарственный препарат помещается в карантинную зону. 3. Лекарственные препараты с истекшим сроком годности считаются недоброкачественными. Они подлежат уничтожению. 4. Осуществляется запись в журнале регистрации движения лекарственных препаратов, временно перемещенных в карантинную зону.

понимать принципы работы современных информационных технологий и использовать их для решения задач профессиональной деятельности		Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
	2	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установить последовательность обоснования постановки лекарственного препарата на предметно-количественный учет. 1. При отсутствии данного наименования лекарственного препарата в списках приказа Минздрава РФ №183н следует изучить состав лекарственного препарата. 2. Если лекарственный препарат содержит сильнодействующее или ядовитое вещество, внесенное в список сильнодействующих и ядовитых веществ, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, в соответствии с постановлением Правительства РФ №964 лекарственный препарат находится на предметно-количественном учете. 3. Проверить наличие данного наименования лекарственного препарата в перечне лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, утвержденному приказом Минздрава РФ №183н. 4. Предметно-количественный учет лекарственных препаратов, содержащих сильнодействующие или ядовитые вещества, осуществляется в Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
	3	Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность ведения записей в Журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ. 1. В графу «Остаток на первый рабочий день месяца» переносится книжный остаток (количество упаковок) наркотического или психотропного ЛС на последний рабочий день месяца за предыдущий месяц.									

		2. В графе «Расход» регистрируется количество отпущенных упаковок ЛП по рецептам и требованиям медицинских организаций по каждому документу и каждому наименованию ЛП отдельно. 3. В графе «Остаток на последний рабочий день месяца» регистрируется количество упаковок наркотического препарата на конец месяца, определяемый по формуле товарного баланса.. 4. В графе «Приход» отражается количество поступивших упаковок ЛП от поставщиков по каждому документу отдельно. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
4		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность действий в аптеке в связи с решением Минздрава РФ об отмене государственной регистрации лекарственного препарата Реланиум (МНН Диазепам, Польша), и исключением его из Государственного реестра лекарственных средств. 1. Оформить возвратную накладную поставщику. 2. Зарегистрировать количество Диазепама, возвращаемого поставщику, в расходной части Журнала регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, при которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ. 3. Поместить лекарственный препарат в карантинную зону. 4. Осуществить запись в Журнале регистрации движения лекарственных препаратов, временно перемещенных в карантинную зону. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
5		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность постановки на предметно-количественный учет комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества. 1. Проверить наличие данного лекарственного препарата в разделе III перечне лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, утвержденному приказом Минздрава РФ №183н. 2. Если состав ингредиентов данного лекарственного препарата соответствует разделу III приказа Минздрава РФ №183н, данный комбинированный лекарственный препарат находится на предметно-количественном учете; 3. Если состав ингредиентов данного комбинированного лекарственного								

		препарата не соответствует разделу III приказа Минздрава РФ №183н, данный комбинированный лекарственный препарат не находится на предметно-количественном учете; 4. Движение комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров и находящихся на предметно-количественном учете, осуществляется в Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
6		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательность регистрации операций в Журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, в случае предметно-количественного учета фармацевтической субстанции спирта этилового 95%. 1. В графе «Расход» регистрируется расход фармсубстанции этилового спирта на изготовление ЛС по рецептам и требованиям медицинских организаций по каждому документу отдельно. 2. В графу «Остаток на первый рабочий день месяца» переносится книжный остаток фармсубстанции этилового спирта на последний рабочий день месяца за предыдущий месяц. 3. В графе «Приход» отражается поступление фармсубстанции этилового спирта от поставщиков по каждому документу отдельно. 4. В графе «Остаток на последний рабочий день месяца» регистрируется количество фармсубстанции этилового спирта на конец месяца, определяемого по формуле товарного баланса. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	А	Б	В	Г					
А	Б	В	Г								
7		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ... Установите последовательно особенности предметно-количественного учета перманганата калия. 1. Перманганат калия внесен в список IV постановления Правительства РФ №681 – является прекурсором. 2. Перманганат калия отпускается из аптек без рецепта, поэтому невозможно отразить в документации его ежедневный расход. В документации отражается количество реализованного перманганата калия общим итогом за месяц. 3. Движение перманганата калия в аптеке осуществляется в Журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров									

		наркотических средств и психотропных веществ. 4. Перманганат калия подлежит предметно-количественному учету в соответствии с приказом Минздрава РФ №183н. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
8		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность оформления стеллажной карты на поступившую серию лекарственного препарата. 1. Серия ЛП. 2. Наименование, лекарственная форма и дозировка ЛП. 3. Производитель. 4. Срок годности. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
9		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Укажите последовательность изъятия из обращения и уничтожения недоброкачественных лекарственных средств. 1. Владелец недоброкачественных лекарственных средств (ЛС) должен уничтожить изъятые ЛС в течение 6 месяцев со дня вынесения решения об уничтожении. 2. Владелец недоброкачественных лекарственных средств должен изъять такие ЛС из обращения и поместить их в карантинную зону. 3. Основанием для изъятия и уничтожения недоброкачественных лекарственных средств является решение владельца ЛС, решение федерального органа исполнительной власти или решение суда. 4. Владелец недоброкачественного лекарственного средства должен представить в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти документ или его заверенную копию, подтверждающий факт уничтожения. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Б	В	Г				
А	Б	В	Г							
10		Прочитайте текст и установите последовательность. Текст задания: ...Установите последовательность оформления документов при уничтожении недоброкачественных наркотических средств и психотропных веществ. 1. Акт уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным.								

	2. Акт приема-передачи наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным. 3. Договор на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения. 4. Акт об обнаружении недоброкачественного наркотического или психотропного лекарственного средства. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо: <table border="1"> <tr> <td>А</td> <td>Б</td> <td>В</td> <td>Г</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	А	Б	В	Г																												
А	Б	В	Г																														
Задания на установление соответствия																																	
1.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: Установите соответствие режимов хранения лекарственных средств. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Объект</th> <th></th> <th>Характеристика</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>А</td> <td>Указание на вторичной упаковке «Хранить в сухом месте»</td> <td>1</td> <td>Хранение ЛС при температуре от 15 до 25°C, в зависимости от климатических условий, до 30°C.</td> </tr> <tr> <td>Б</td> <td>Хранить в холодном месте.</td> <td>2</td> <td>Хранение ЛС при температуре от 2 до 15°C.</td> </tr> <tr> <td>В</td> <td>Хранить в прохладном месте.</td> <td>3</td> <td>Влажность воздуха не должна превышать 50% при комнатной температуре.</td> </tr> <tr> <td>Г</td> <td>Хранить при комнатной температуре.</td> <td>4</td> <td>Хранение ЛС в холодильнике при температуре от 2 до 8°C, не допуская замораживания.</td> </tr> <tr> <td>...</td> <td></td> <td>...</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table border="1"> <tr> <td>А</td> <td>Б</td> <td>В</td> <td>Г</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		Объект		Характеристика	А	Указание на вторичной упаковке «Хранить в сухом месте»	1	Хранение ЛС при температуре от 15 до 25°C, в зависимости от климатических условий, до 30°C.	Б	Хранить в холодном месте.	2	Хранение ЛС при температуре от 2 до 15°C.	В	Хранить в прохладном месте.	3	Влажность воздуха не должна превышать 50% при комнатной температуре.	Г	Хранить при комнатной температуре.	4	Хранение ЛС в холодильнике при температуре от 2 до 8°C, не допуская замораживания.	...		...		А	Б	В	Г				
	Объект		Характеристика																														
А	Указание на вторичной упаковке «Хранить в сухом месте»	1	Хранение ЛС при температуре от 15 до 25°C, в зависимости от климатических условий, до 30°C.																														
Б	Хранить в холодном месте.	2	Хранение ЛС при температуре от 2 до 15°C.																														
В	Хранить в прохладном месте.	3	Влажность воздуха не должна превышать 50% при комнатной температуре.																														
Г	Хранить при комнатной температуре.	4	Хранение ЛС в холодильнике при температуре от 2 до 8°C, не допуская замораживания.																														
...		...																															
А	Б	В	Г																														
2.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие температурного интервала режиму хранения лекарственных средств. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Объект</th> <th></th> <th>Характеристика</th> </tr> </thead> </table>		Объект		Характеристика																												
	Объект		Характеристика																														

		<table><tr><td>А</td><td>Хранить при температуре не выше 30 °С.</td><td>1</td><td>от 8 до 25 °С.</td></tr><tr><td>Б</td><td>Хранить при температуре не выше 15 °С.</td><td>2</td><td>от 2 до 30 °С.</td></tr><tr><td>В</td><td>Хранить при температуре не выше 8 °С.</td><td>3</td><td>от 2 до 15 °С.</td></tr><tr><td>Г</td><td>Хранить при температуре не ниже 8 °С</td><td>4</td><td>от 2 до 8 °С.</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	А	Хранить при температуре не выше 30 °С.	1	от 8 до 25 °С.	Б	Хранить при температуре не выше 15 °С.	2	от 2 до 30 °С.	В	Хранить при температуре не выше 8 °С.	3	от 2 до 15 °С.	Г	Хранить при температуре не ниже 8 °С	4	от 2 до 8 °С.	А	Б	В	Г								
А	Хранить при температуре не выше 30 °С.	1	от 8 до 25 °С.																											
Б	Хранить при температуре не выше 15 °С.	2	от 2 до 30 °С.																											
В	Хранить при температуре не выше 8 °С.	3	от 2 до 15 °С.																											
Г	Хранить при температуре не ниже 8 °С	4	от 2 до 8 °С.																											
А	Б	В	Г																											
3.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ...Установите соответствие сроков хранения в аптечной организации результатов температурного контроля. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Журнал (карта) регистрации температуры в помещениях хранения,</td><td>1</td><td>Не реже одного раза в неделю</td></tr><tr><td>Б</td><td>Журнал (карта) ежедневного температурного картирования хранится в организации оптовой торговли ЛС.</td><td>2</td><td>В течение 5 лет.</td></tr><tr><td>В</td><td>Создание электронной копии и распечатку данных терморегистратора на бумажном носителе при хранении ИЛП.</td><td>3</td><td>В течение одного года.</td></tr><tr><td>Г</td><td>Распечатка данных терморегистратора на бумажном носителе на каждом уровне «холодовой цепи».</td><td>4</td><td>В течение двух (2) лет.</td></tr></table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table><tr><td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	Журнал (карта) регистрации температуры в помещениях хранения,	1	Не реже одного раза в неделю	Б	Журнал (карта) ежедневного температурного картирования хранится в организации оптовой торговли ЛС.	2	В течение 5 лет.	В	Создание электронной копии и распечатку данных терморегистратора на бумажном носителе при хранении ИЛП.	3	В течение одного года.	Г	Распечатка данных терморегистратора на бумажном носителе на каждом уровне «холодовой цепи».	4	В течение двух (2) лет.	А	Б	В	Г					
	Объект		Характеристика																											
А	Журнал (карта) регистрации температуры в помещениях хранения,	1	Не реже одного раза в неделю																											
Б	Журнал (карта) ежедневного температурного картирования хранится в организации оптовой торговли ЛС.	2	В течение 5 лет.																											
В	Создание электронной копии и распечатку данных терморегистратора на бумажном носителе при хранении ИЛП.	3	В течение одного года.																											
Г	Распечатка данных терморегистратора на бумажном носителе на каждом уровне «холодовой цепи».	4	В течение двух (2) лет.																											
А	Б	В	Г																											
4.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ...Установите соответствие помещений для хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в аптечных и медицинских организациях. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>1 категория</td><td>1</td><td>Помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса НС и ПВ,</td></tr></table>		Объект		Характеристика	А	1 категория	1	Помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса НС и ПВ,																					
	Объект		Характеристика																											
А	1 категория	1	Помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса НС и ПВ,																											

					внесенных в список II Перечня и месячного запаса ПВ, внесенных в список III Перечня.													
	Б	2 категория	2		Помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 3-дневного запаса НС и ПВ..													
	В	3 категория	3		Помещения, обособленных подразделений медицинских организаций, производящих отпуск НС и ПВ физическим лицам и предназначенные для хранения месячного запаса НС и ПВ.													
	Г	4 категория	4		Помещения производителей НС, ПВ и их прекурсоров; Помещения организаций, осуществляющих оптовую торговлю НС, ПВ и их прекурсорами.													
	Д	5 категория	5		Помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса или 6-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях) НС и ПВ; Помещения ветеринарных аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса НС и ПВ.													
	Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:																	
	А	Б	В	Г	Д													
5.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие оборудования для хранения лекарственных средств в аптечной организации. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table><tr><td></td><td>Объект</td><td></td><td>Характеристика</td></tr><tr><td>А</td><td>Наркотические и психотропные лекарственные средства</td><td>1</td><td>В металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.</td></tr><tr><td>Б</td><td>Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, находящиеся под международным контролем.</td><td>2</td><td>В изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, и в местах временного хранения.</td></tr></table>							Объект		Характеристика	А	Наркотические и психотропные лекарственные средства	1	В металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.	Б	Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, находящиеся под международным контролем.	2	В изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, и в местах временного хранения.
	Объект		Характеристика															
А	Наркотические и психотропные лекарственные средства	1	В металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.															
Б	Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, находящиеся под международным контролем.	2	В изолированных помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, и в местах временного хранения.															

В	Сильнодействующие и ядовитые лекарственные средства, не находящиеся под международным контролем.	3	В металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.
Г	Лекарственные средства, подлежащие предметно количественному учету (за исключением наркотических и психотропных ЛС, сильнодействующих и ядовитых ЛС).	4	В помещениях, оборудованных инженерными и техническими средствами охраны, аналогичными предусмотренным для хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.

Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами:

А	Б	В	Г

6.

Прочитайте текст и установите соответствие.
Текст задания: ... Установите соответствие правил хранения лекарственных средств в зависимости от физико-химических свойств.
К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца:

	Объект		Характеристика
А	Лекарственные средства, требующие защиты от света должны храниться.. ...	1	В стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином.
Б	Лекарственные средства, требующие защиты от газов окружающей среды, следует хранить...	2	В прохладном месте, в герметично укупоренной упаковке, непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов или в первичной и вторичной (потребительской) упаковке в соответствии с требованиями, указанными в фармакопейной статье и на упаковке.
В	Лекарственные средств, требующие защиты от влаги следует хранить..	3	В упаковке, обеспечивающей защиту от естественного и искусственного освещения.
Г	Летучие и высыхающие лекарственные средства	4	В герметичной упаковке из материалов, непроницаемых для газов. Упаковка, по

	<table border="1"> <tr> <td></td> <td>рекомендуется хранить...</td> <td></td> <td>возможности, должна быть заполнена доверху и укупорена герметично.</td> </tr> </table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table border="1"> <tr> <td>А</td> <td>Б</td> <td>В</td> <td>Г</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		рекомендуется хранить...		возможности, должна быть заполнена доверху и укупорена герметично.	А	Б	В	Г																					
	рекомендуется хранить...		возможности, должна быть заполнена доверху и укупорена герметично.																											
А	Б	В	Г																											
7.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: Установите соответствие распределения лекарственных средств по указанным группам. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Объект</th> <th></th> <th>Характеристика</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>А</td> <td>Легковоспламеняющиеся ЛС</td> <td>1</td> <td>Нитроглицерин.</td> </tr> <tr> <td>Б</td> <td>Легкогорючие ЛС</td> <td>2</td> <td>Спиртовые настойки, спирт этиловый, эфир.</td> </tr> <tr> <td>В</td> <td>ЛС со взрывчатыми свойствами</td> <td>3</td> <td>Перманганат калия, нитрат серебра.</td> </tr> <tr> <td>Г</td> <td>Взрывоопасные ЛС</td> <td>4</td> <td>Глицерин, лекарственное растительное сырье, растительные масла, марля.</td> </tr> </tbody> </table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table border="1"> <tr> <td>А</td> <td>Б</td> <td>В</td> <td>Г</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		Объект		Характеристика	А	Легковоспламеняющиеся ЛС	1	Нитроглицерин.	Б	Легкогорючие ЛС	2	Спиртовые настойки, спирт этиловый, эфир.	В	ЛС со взрывчатыми свойствами	3	Перманганат калия, нитрат серебра.	Г	Взрывоопасные ЛС	4	Глицерин, лекарственное растительное сырье, растительные масла, марля.	А	Б	В	Г					
	Объект		Характеристика																											
А	Легковоспламеняющиеся ЛС	1	Нитроглицерин.																											
Б	Легкогорючие ЛС	2	Спиртовые настойки, спирт этиловый, эфир.																											
В	ЛС со взрывчатыми свойствами	3	Перманганат калия, нитрат серебра.																											
Г	Взрывоопасные ЛС	4	Глицерин, лекарственное растительное сырье, растительные масла, марля.																											
А	Б	В	Г																											
8.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие физико-химических свойств фармацевтических субстанций. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Объект</th> <th></th> <th>Характеристика</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>А</td> <td>Серебра нитрат.</td> <td>1</td> <td>Особо чувствителен к влаге.</td> </tr> <tr> <td>Б</td> <td>Этакридина лактат.</td> <td>2</td> <td>Особо чувствителен к свету.</td> </tr> <tr> <td>В</td> <td>Тимол.</td> <td>3</td> <td>Обладает красящими свойствами</td> </tr> <tr> <td>Г</td> <td>Гипс жженный</td> <td>4</td> <td>Обладает пахучими свойствами.</td> </tr> </tbody> </table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table border="1"> <tr> <td>А</td> <td>Б</td> <td>В</td> <td>Г</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		Объект		Характеристика	А	Серебра нитрат.	1	Особо чувствителен к влаге.	Б	Этакридина лактат.	2	Особо чувствителен к свету.	В	Тимол.	3	Обладает красящими свойствами	Г	Гипс жженный	4	Обладает пахучими свойствами.	А	Б	В	Г					
	Объект		Характеристика																											
А	Серебра нитрат.	1	Особо чувствителен к влаге.																											
Б	Этакридина лактат.	2	Особо чувствителен к свету.																											
В	Тимол.	3	Обладает красящими свойствами																											
Г	Гипс жженный	4	Обладает пахучими свойствами.																											
А	Б	В	Г																											

	9.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие условий хранения медицинских изделий. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <tr> <th></th><th>Объект</th><th></th><th>Характеристика</th></tr> <tr> <td>А</td><td>Изделия из пластмасс</td><td>1</td><td>В защищенном от действия солнечных лучей месте, при температуре от 0 до 20°С, при влажности не менее 65%, на расстоянии от нагревательных приборов не менее 1 метра, избегая сквозняков и механических повреждений.</td></tr> <tr> <td>Б</td><td>Резиновые медицинские изделия</td><td>2</td><td>Хранят в сухом проветриваемом помещении в шкафах, ящиках, на стеллажах и поддонах. Шкафы и ящики которые должны быть выкрашены изнутри светлой масляной краской и содержаться в чистоте.</td></tr> <tr> <td>В</td><td>Перевязочные средства.</td><td>3</td><td>В сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре. Температура и относительная влажность воздуха в помещениях хранения не должны резко колебаться. Относительная влажность воздуха не должна превышать 60%.</td></tr> <tr> <td>Г</td><td>Хирургические инструменты и другие металлические изделия.</td><td>4</td><td>В вентилируемом помещении, в защищенном от действия солнечных лучей месте, при влажности не более 65%., на расстоянии от отопительных систем не менее 1 метра.</td></tr> </table> Запишите выбранные цифры под соответствующими буквами: <table border="1"> <tr> <td>А</td><td>Б</td><td>В</td><td>Г</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>		Объект		Характеристика	А	Изделия из пластмасс	1	В защищенном от действия солнечных лучей месте, при температуре от 0 до 20°С, при влажности не менее 65%, на расстоянии от нагревательных приборов не менее 1 метра, избегая сквозняков и механических повреждений.	Б	Резиновые медицинские изделия	2	Хранят в сухом проветриваемом помещении в шкафах, ящиках, на стеллажах и поддонах. Шкафы и ящики которые должны быть выкрашены изнутри светлой масляной краской и содержаться в чистоте.	В	Перевязочные средства.	3	В сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре. Температура и относительная влажность воздуха в помещениях хранения не должны резко колебаться. Относительная влажность воздуха не должна превышать 60%.	Г	Хирургические инструменты и другие металлические изделия.	4	В вентилируемом помещении, в защищенном от действия солнечных лучей месте, при влажности не более 65%., на расстоянии от отопительных систем не менее 1 метра.	А	Б	В	Г					
	Объект		Характеристика																												
А	Изделия из пластмасс	1	В защищенном от действия солнечных лучей месте, при температуре от 0 до 20°С, при влажности не менее 65%, на расстоянии от нагревательных приборов не менее 1 метра, избегая сквозняков и механических повреждений.																												
Б	Резиновые медицинские изделия	2	Хранят в сухом проветриваемом помещении в шкафах, ящиках, на стеллажах и поддонах. Шкафы и ящики которые должны быть выкрашены изнутри светлой масляной краской и содержаться в чистоте.																												
В	Перевязочные средства.	3	В сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре. Температура и относительная влажность воздуха в помещениях хранения не должны резко колебаться. Относительная влажность воздуха не должна превышать 60%.																												
Г	Хирургические инструменты и другие металлические изделия.	4	В вентилируемом помещении, в защищенном от действия солнечных лучей месте, при влажности не более 65%., на расстоянии от отопительных систем не менее 1 метра.																												
А	Б	В	Г																												
	10.	Прочитайте текст и установите соответствие. Текст задания: ... Установите соответствие запасов наркотических и психотропных ЛС в помещениях аптечных и медицинских организаций. К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца: <table border="1"> <tr> <th></th><th>Объект</th><th></th><th>Характеристика</th></tr> <tr> <td>А</td><td>Городские аптечные организации и ветеринарные аптечные организации.</td><td>1</td><td>Месячный запас наркотических средств и психотропных веществ. .</td></tr> </table>		Объект		Характеристика	А	Городские аптечные организации и ветеринарные аптечные организации.	1	Месячный запас наркотических средств и психотропных веществ. .																					
	Объект		Характеристика																												
А	Городские аптечные организации и ветеринарные аптечные организации.	1	Месячный запас наркотических средств и психотропных веществ. .																												

		международным контролем.
10.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните, как следует поступить в случае обнаружения ЛП с истекшим сроком годности.	
11.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните порядок хранения в аптеке дезинфицирующих средств.	
12.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Укажите, на каком расстоянии от пола должны находиться приборы для регистрации параметров воздуха в помещениях хранения ЛС.	
13.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните особенности хранения нитрата серебра.	
14.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните, какие группы лекарственного растительного сырья должны храниться отдельно друг от друга и от остальных видов сырья.	
15.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Дайте определение термину «холодовая цепь».	
16.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните особенности хранения спиртов в больших количествах.	
17.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Укажите периодичность контроля температуры в помещениях и холодильном оборудовании для хранения иммунобиологических ЛП.	
18.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Назовите обязательные реквизиты стеллажной карты.	
19.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Поясните, к какой категории относятся помещения аптечных организаций для хранения наркотических и психотропных ЛС.	
20.	<i>Прочитайте текст и дайте развернутый обоснованный ответ.</i> Укажите, какой температурный интервал предусмотрен в системе «холодовой цепи» для хранения и транспортирования иммунобиологических ЛП.	