



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

УТВЕРЖДЕН

ученым советом

ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России

(протокол от 20.05.2025 № 10)

Ректор Р.Е. Калинин

Комплект оценочных материалов	ГИА. Государственная итоговая аттестация
Образовательная программа	Основная профессиональная образовательная программа - программа подготовки специалистов среднего звена по специальности 33.02.01 Фармация
Квалификация	Фармацевт
Форма обучения	Очная

Разработчик (и): кафедры ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России: кафедра управления и экономики фармации, кафедра фармацевтической химии и фармакогнозии, кафедра фармацевтической технологии.

Рецензент (ы):

ИОФ	Ученая степень, ученое звание	Место работы (организация)	Должность
В.А. Кирюшин	доктор медицинских наук, профессор	ФГБОУ ВО РязГМУ Минздрава России	Заведующий кафедрой профильных гигиенических дисциплин
Е.Е. Кириченко	кандидат биологических наук	ГАУ РО «Рязань- Фармация»	Директор

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. СТРУКТУРА И УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ЭКЗАМЕНАЦИОННОГО ЗАДАНИЯ

1 этап государственного экзамена – тестирование – проводится с использованием тестовых заданий, комплектуемых для каждого обучающегося путем случайного выбора 80 тестовых заданий из единой базы оценочных средств. Каждое тестовое задание содержит 4 варианта ответа, среди которых только один правильный. На решение варианта тестовых заданий отводится 60 минут.

2 этап государственного экзамена – выполнение практических заданий – включает 3 практических задания, на выполнение каждого задания отводится 10 минут. Общее время выполнения заданий составляет 30 минут на каждого студента.

Государственная итоговая аттестация выпускников, осваивающих основную профессиональную образовательную программу среднего профессионального образования по специальности 33.02.01 Фармация, проводится с учетом требований к аккредитации специалистов, установленных законодательством Российской Федерации в сфере охраны здоровья. В рамках методического сопровождения используется интернет-ресурс Методического центра аккредитации специалистов <https://fmza.ru>.

1 ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ ЭКЗАМЕНАЦИОННОГО ЗАДАНИЯ

2.1. Оценочные средства для 1 этапа государственного экзамена-тестирования

1. ПО СТЕПЕНИ ОХВАТА ПРОДУКЦИИ КОНТРОЛЬ БЫВАЕТ

- а) сплошным и выборочным
- б) непрерывным и периодическим
- в) стационарным и скользящим
- г) входным, промежуточным и окончательным

2. В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 1234567890 3 ЦИФРЫ «67890» ОЗНАЧАЮТ

- а) код товара
- б) контрольное число
- в) код изготовителя или продавца
- г) код страны-изготовителя

3. УПАКОВКА, НЕПОСРЕДСТВЕННО СОПРИКАСАЮЩАЯСЯ С ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ

- а) первичная
- б) третичная
- в) групповая
- г) вторичная

4 ИЗМЕНЕНИЕ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЕТСЯ У ПАПАВЕРИНА ГИДРОХЛОРИДА ПО ПРИЧИНЕ

- а) окисления
- б) восстановления
- в) гидролиза
- г) выветривания кристаллизационной воды

5. ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ НАБЛЮДАЮТСЯ У КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ПО ПРИЧИНЕ

- а) окисления
- б) выветривания кристаллизационной воды
- в) восстановления
- г) гидролиза

6. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С УКАЗАНИЕМ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ «ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» ХРАНЯТ ПРИ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ НЕ БОЛЕЕ

- а) 50%
- б) 55%
- в) 60%
- г) 65%

7. ВИДЫ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ МИНЗДРАВА РОССИИ

- а) № 751 н от 26.10.2015
- б) № 706н от 23.08.2010
- в) № 309 от 21.10.1997

г) № 646н от 31.08.2016

8. ПРИ ХРАНЕНИИ ТРЕБУЕТ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

- а) камфора
- б) натрия хлорид
- в) фуразолидон
- г) висмута субнитрат

9 НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ»

- а) лекарственных растительных препаратов
- б) лекарственных препаратов в форме инъекционных растворов
- в) всех лекарственных препаратов
- г) лекарственных препаратов, применяемых в детской практике

10. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ

- а) спиртовые экстракты и настойки
- б) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды
- в) органопрепараты
- г) антибиотики

11. ОСНОВНЫМИ ТОВАРОВЕДЧЕСКИМИ ХАРАКТЕРИСТИКАМИ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ ЯВЛЯЮТСЯ

- а) ассортиментная, качественная, количественная
- б) техническая, эксплуатационная, эстетическая
- в) ассортиментная, социальная, стоимостная
- г) социальная, эргономическая, степень новизны

12. НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП «ФИТОГАСТРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

- а) «Продукция прошла радиационный контроль»
- б) «Изготовлено из качественного
- в) «Не является лекарственным средством»
- г) «Гомеопатическое лекарственное средство»

13. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ №40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

- а) «Не является лекарственным средством»
- б) «Принимать по назначению врача»
- в) «Является лекарственным препаратом»
- г) «Клинически апробировано»

14. ПРИ АВАРИЙНОМ ОТКЛЮЧЕНИИ ХОЛОДИЛЬНОГО ОБОРУДОВАНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

- а) в термоконтейнере с хладоэлементами
- б) в морозильной камере
- в) на стеллаже в материальной комнате
- г) в металлическом шкафу под замком

15. ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

- а) виферон
- б) уголь активированный
- в) натрия хлорид
- г) ацетилсалициловая кислота

16. ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ С КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

- а) рибофлавин
- б) фенол
- в) скипидар
- г) камфора

17. К ПАХУЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- а) камфора
- б) кислота аскорбиновая
- в) бриллиантовый зеленый
- г) этакридина лактат

18. К ТОВАРАМ ОСНОВНОГО АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ОТНОСЯТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И

- а) медицинские изделия
- б) БАД
- в) лечебная косметика
- г) санитарно-гигиенические товары

19. ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ - ЭТО

- а) безопасность
- б) эффективность
- в) качество
- г) обращение

20. С ЦЕЛЬЮ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПОСТУПЛЕНИЯ В АПТЕКУ НЕКАЧЕСТВЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРОВОДИТСЯ

- а) приемочный контроль
- б) органолептический контроль
- в) химический контроль
- г) физический контроль

21. ФАКТ ПРИЕМА ТОВАРА НЕОБХОДИМО ОТМЕТИТЬ В СЛЕДУЮЩЕМ ДОКУМЕНТЕ

- а) товарная накладная
- б) журнал предметно-количественного учета
- в) декларация о соответствии
- г) счет-фактура

22. ЦВЕТКАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕЕ СОБОЙ ВЫСУШЕННЫЕ

- а) отдельные цветки или соцветия, а также их части или свежие цветки
- б) или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- в) или свежие надземные части травянистых растений
- г) отдельные цветки и листья

23. ТРАВАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕЕ СОБОЙ ВЫСУШЕННЫЕ

- а) или свежие надземные части травянистых растений
- б) или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- в) отдельные цветки и листья
- г) отдельные цветки или соцветия, а также их части или свежие цветки

24. У ДУШИЦЫ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву
- б) цветки
- в) листья
- г) семена

25. ПОЛНУЮ ХАРАКТЕРИСТИКУ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ДАЕТ АНАЛИЗ

- а) товароведческий
- б) биологический
- в) микроскопический
- г) макроскопический

26. К АНАТОМИЧЕСКИМ ПРИЗНАКАМ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ОТНОСЯТ

- а) строение эпидермиса
- б) характер излома корня
- в) форму стебля
- г) форма листьев

27. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ШИПОВНИКА ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) в период созревания до заморозков
- б) заморозки не влияют на время сбора сырья
- в) в период созревания после заморозков
- г) в период плодоношения

28. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ГОРИЦВЕТА ВЕСЕННЕГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву
- б) плоды
- в) цветки
- г) корни

29. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЖЕНЬШЕНЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) корни
- б) плоды
- в) цветки
- г) листья

30. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СЫРЬЯ У МАТЬ-И- МАЧЕХИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) листья
- б) плоды

- в) траву
- г) цветки

31. НЕДОПУСТИМЫМИ ПРИМЕСЯМИ В ЛЕКАРСТВЕННОМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕ ЯВЛЯЮТСЯ

- а) кусочки стекла
- б) части других, неядовитых растений
- в) песок, мелкие камешки
- г) части сырья, утратившие окраску

32. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЦЕЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО ПРОВОДЯТ АНАЛИЗ

- а) макроскопический
- б) количественный
- в) микроскопический
- г) качественный

33. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ КРАПИВЫ

- а) двудомной
- б) жгучей
- в) глухой
- г) обыкновенной

34. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) листья
- б) цветки
- в) корни
- г) плоды

35. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У СОСНЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) почки
- б) листья
- в) шишки
- г) кору

36. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У АЛТЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) корни
- б) плоды
- в) цветки
- г) листья

37. У РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) цветки
- б) корни
- в) семена
- г) листья

38. У ХВОЩА ПОЛЕВОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву

б) цветки

в) листья

г) корни

39. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ХВОЩА

а) полевого

б) болотного

в) лугового

г) лесного

40. У ШАЛФЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) листья

б) семена

в) цветки

г) траву

41. У НАПЕРСТЯНКИ ПУРПУРНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) листья

б) траву

в) цветки

г) корни

42. У ЧЕРНИКИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) плоды

б) листья

в) цветки

г) корневища и корни

43. У ШИПОВНИКА КОРИЧНОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) плоды

б) корни

в) цветки

г) листья

44. У ЧЕРЕМУХИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) плоды

б) кору

в) листья

г) цветки

45. У ФЕНХЕЛЯ ОБЫКНОВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) плоды

б) цветки

в) траву

г) корни

46. ПЕРЕД СУШКОЙ НЕ МОЮТ, А ОЧИЩАЮТ ОТ ПРОБКИ КОРНИ

а) алтея

б) одуванчика

в) женьшеня

г) ревеня

47. У ДЕВЯСИЛА ВЫСОКОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

а) корневища и корни

б) траву

в) корни

г) цветки

48. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА, СОСТОЯЩИЕ ИЗ ГЛИКОНА И АГЛИКОНА, НАЗЫВАЮТ

а) гликозидами

б) эфирными маслами

в) полисахаридами

г) жирными маслами

49. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ

а) термопсис ланцетный

б) тысячелистник обыкновенный

в) горец птичий

г) ландыш майский

50. В ПЕРИОД БУТОНИЗАЦИИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву череды трехраздельной

б) листья подорожника большого

в) траву фиалки трехцветной

г) траву чабреца ползучего

51. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЗВЕРОБОЯ ПРОДЫРЯВЛЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву

б) цветки

в) корни

г) плоды

52. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЧИСТОТЕЛА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву

б) цветки

в) корни

г) плоды

53. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЭХИНАЦЕИ ПУРПУРНОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву

б) корни

в) плоды

г) цветки

54. В ДИКОМ ВИДЕ НЕ ВСТРЕЧАЕТСЯ В РОССИИ, НО ПОВСЕМЕСТНО КУЛЬТИВИРУЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

- а) ноготки лекарственные
- б) первоцвет весенний
- в) крапива двудомная
- г) череда трехраздельная

55. ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЕ, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ, ИЗЛОМ РОВНЫЙ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ, ВКУС СИЛЬНО ВЯЖУЩИЙ - ЭТО КОРНЕВИЩА

- а) горца змеиного
- б) одуванчика
- в) алтея
- г) лапчатки

56. ЛЕКАРСТВЕННЫМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕМ ЛИПЫ ЯВЛЯЮТСЯ

- а) соцветия с прицветным листом
- б) отдельные цветки
- в) соцветия с остатком цветоноса до 3 см
- г) цветы и плоды

57. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ЛАНДЫША МАЙСКОГО МОЖЕТ БЫТЬ

- а) купена
- б) тысячелистник обыкновенный
- в) пупавка собачья
- г) ромашка аптечная

58. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЛИСТЬЕВ МАТЬ-И-МАЧЕХИ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) белокопытник
- б) чернобыльник
- в) подорожник большой
- г) пустырник сердечный

59. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ПОЛЫНИ ГОРЬКОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) чернобыльник
- б) зверобой продырявленный
- в) пижма обыкновенная
- г) тысячелистник обыкновенный

60. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЦВЕТКОВ РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) пупавка собачья
- б) ноготки лекарственные
- в) пижма обыкновенная
- г) арника горная

61. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ КОРНЕВИЩ С КОРНЯМИ ВАЛЕРИАНЫ ЛЕКАРСТВЕННОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) посконник
- б) девясил высокий
- в) левзея сафлоровидная
- г) синюха голубая

62. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ МЯТЫ СОДЕРЖИТ

ЭФИРНОЕ МАСЛО

- а) ментол, флавоноиды
- б) цинеол, флавоноиды
- в) пинен, флавоноиды
- г) тимол, флавоноиды

63. СЕМЕНА ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) лен посевной
- б) душица обыкновенная
- в) чистотел большой
- г) дуб обыкновенный

64. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) жостер слабительный
- б) аир болотный
- в) крушина ломкая
- г) багульник болотный

65. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) рябина обыкновенная
- б) аир болотный
- в) крушина ломкая
- г) багульник болотный

66. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) дуб обыкновенный
- б) сосна обыкновенная
- в) береза повислая
- г) боярышник сглаженный

67. ЦИЛИНДРИЧЕСКИЕ, СЛЕГКА ПРОДОЛЬНО-МОРЩИНИСТЫЕ, ИЗЛОМ СВЕТЛО-ЖЕЛТЫЙ, ВОЛОКНИСТЫЙ, ВКУС СЛАДКИЙ, ПРИТОРНЫЙ - ЭТО КОРНИ

- а) солодки
- б) бадана
- в) змеевика
- г) девясила

68. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

- а) приказом руководителя аптечной организации
- б) постановлением Правительства РФ
- в) приказом Министерства здравоохранения субъекта РФ
- г) приказом Министерства здравоохранения РФ

69. КОНТРОЛЬ ЗА ТЕМПЕРАТУРНЫМ РЕЖИМОМ В ХОЛОДИЛЬНИКЕ, В КОТОРОМ ХРАНЯТСЯ МЕДИЦИНСКИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- а) два раза в день
- б) несколько раз в день
- в) один раз в два дня
- г) один раз в день

70. ХРАНЕНИЕ ПАХУЧИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- а) в герметичной укупоренной таре
- б) в специально выделенном шкафу
- в) при комнатной температуре
- г) в прохладном месте

71. В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ СОДЕРЖАНИЕ ОГНЕ- И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

- а) необходимое количество для работы в течение 1 смены
- б) месячный запас
- в) необходимое количество для работы в течение недели
- г) 3-дневный запас

72. ПРИ ХРАНЕНИИ ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СЛЕДУЕТ ПРИНИМАТЬ МЕРЫ

- а) предохранения от загрязнения их пылью
- б) воздействия пониженной температуры
- в) предохранения от загрязнения их микроорганизмами
- г) воздействия повышенной влажности

73. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА, КОТОРУЮ СЛЕДУЕТ ПОДДЕРЖИВАТЬ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ВЫСЫХАНИЯ, ПОТЕРИ ЭЛАСТИЧНОСТИ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ НЕ МЕНЕЕ

- а) 65%
- б) 80%
- в) 70%
- г) 50%

74. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПЕРЕВЯЗОЧНЫХ СРЕДСТВ В

- а) сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской
- б) сухом, прохладном, защищенном от света месте
- в) защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не менее 65%
- г) защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не более 65%

75. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСНАЩАЮТ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА

- а) гигрометрами
- б) термометрами
- в) манометрами
- г) барометрами

76. ПОКАЗАНИЯ ГИГРОМЕТРОВ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

- а) один раз в день
- б) два раза в неделю
- в) два раза в день
- г) один раз в неделю

77. РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (В °С)

- а) +8 +15

- б) +2 +8
- в) +2 +15
- г) 0+8

78. ПРИ АВАРИЙНОМ ОТКЛЮЧЕНИИ ХОЛОДИЛЬНИКОВ, ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ ХРАНЯТ В

- а) термоконтейнерах с хладоэлементами
- б) транспортной упаковке с хладоэлементами
- в) любом свободном холодильнике
- г) холодильнике для хранения термолабильных лекарственных препаратов

79. ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

- а) в таре, исключающей испарение жидкостей
- б) при пониженной влажности
- в) при температуре +2 +8°C
- г) прохладном, защищенном от света месте

80. МАКСИМАЛЬНАЯ СТЕПЕНЬ (ОБЪЕМ) ЗАПОЛНЕНИЯ ТАРЫ С ОГНЕОПАСНЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

- а) 90%
- б) 80%
- в) 100%
- г) 85%

81. ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ РАЗМЕЩАЮТСЯ НА СТЕЛЛАЖАХ НА ВЫСОТУ

- а) в один ряд
- б) не более 2 рядов
- в) в несколько рядов
- г) не менее 5 рядов

82. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ БУЖЕЙ, КАТЕТЕРОВ, ПУЗЫРЕЙ ДЛЯ ЛЬДА, ПЕРЧАТОК

- а) лежащем положении
- б) в подвешенном состоянии
- в) плотно заполненных ящиках в несколько рядов
- г) в горизонтальном положении в рулонах

83. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ КРУГОВ ПОДКЛАДНЫХ, ГРЕЛОК РЕЗИНОВЫХ, ПУЗЫРЕЙ ДЛЯ ЛЬДА

- а) слегка надутым
- б) в лежащем положении
- в) в подвешенном состоянии
- г) в горизонтальном положении в рулонах

84. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ СТЕРИЛЬНОГО ПЕРЕВЯЗОЧНОГО МАТЕРИАЛ

- а) в первичной заводской упаковке
- б) во вторичной упаковке
- в) в транспортной упаковке
- г) в аптечной упаковке

85. ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

- а) при комнатной температуре

- б) повышенной температуре
- в) при пониженной температуре
- г) в прохладном месте

86. К ВЗРЫВЧАТЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- а) нитроглицерин
- б) калия перманганат
- в) серебра нитрат
- г) прозерин

87. СПИРТЫ В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ ХРАНЯТСЯ В МЕТАЛЛИЧЕСКИХ ЕМКОСТЯХ, ЗАПОЛНЯЕМЫХ НЕ БОЛЕЕ

- а) 75%
- б) 95%
- в) 80%
- г) 90%

88. В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ

- а) однодневный
- б) пятидневный
- в) десятидневный
- г) трехдневный

89. ПРИ ХРАНЕНИИ НЕ ДОПУСКАЕТСЯ ЗАМЕРЗАНИЕ

- а) раствора инсулина
- б) растворов для регидрации для парентерального введения
- в) вакцины против полиомиелита
- г) плазмозамещающих растворов

90. В ТАРЕ, ЗАЛИТОЙ СВЕРХУ ПАРАФИНОМ, ХРАНЯТ ВЕЩЕСТВА

- а) гигроскопические
- б) красящие
- в) термолабильные
- г) светочувствительные

91. СУБСТАНЦИЮ МАГНИЯ СУЛЬФАТА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

- а) в прохладном месте, в герметически укупоренной таре
- б) в прохладном месте в первичной упаковке
- в) в первичной упаковке, в холодильнике
- г) при комнатной температуре, в штанглазе

92. НА ПРОЦЕССЫ ПРИЕМА, ТРАНСПОРТИРОВКИ И РАЗМЕЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ должны БЫТЬ РАЗРАБОТАНЫ

- а) стандартные операционные процедуры
- б) приказы руководителя предприятия
- в) приказы Минздрава России
- г) стандарты предприятия

93. ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ РАСХОЖДЕНИЙ В КОЛИЧЕСТВЕ И КАЧЕСТВЕ ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ СОСТАВЛЯЕТСЯ

- а) акт
- б) справка
- в) информационное письмо

г) инвентаризационная ведомость

94. ДО ВЫЯСНЕНИЯ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ РАСХОЖДЕНИЙ ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ, ОН ПОМЕЩАЕТСЯ В

а) карантинную зону

б) зону хранения

в) зону приемки

г) административную зону

95. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ РАЗМЕЩАЮТСЯ С УЧЕТОМ

а) физико-химических свойств

б) производителя лекарственных средств

в) поставщика лекарственных средств

г) объема поставки

96. ДОСТАВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕКУ ДОЛЖНА ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ В ТАРЕ

а) транспортной

б) потребительской

в) разовой

г) производственной

97. ПРИЕМКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕКЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В ЗОНЕ

а) специально выделенной

б) административной

в) карантинной

г) хранения

98. ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ

а) постановлением Главного государственного санитарного врача РФ

б) приказом Минздрава России

в) законом РФ

г) постановлением Правительства РФ

99. В «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОТНОСЯТСЯ К УРОВНЮ

а) третьему

б) четвертому

в) первому

г) второму

100. ПРИ ПРИЕМЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ТЕМПЕРАТУРА В ТЕРМОКОНТЕЙНЕРЕ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ПОКАЗАТЕЛЯМ (°C)

а) +2 +8

б) +8 +15

в) 0 +4

г) -2 +2

101. ПОСТУПЛЕНИЕ И РАСХОД ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖЕН РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ В

а) журнале учета движения
б) стандартных операционных процедурах
в) журнале предметно-количественного учета
реестре приходных и расходных накладных102. К КОМПЛЕКТУ ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРИЛАГАЕТСЯ

- а) реестр документов качества
- б) декларация о соответствии
- в) регистрационное удостоверение
- г) лицензия поставщика

103. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

- а) специально созданная комиссия
- б) материально-ответственное лицо
- в) ответственное лицо

руководитель организации104. ПРИ НАРУШЕНИИ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОН ПОМЕЩАЕТСЯ В ЗОНУ

- а) карантинную
- б) хранения
- в) административную
- г) приемки

105. ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ НЕ ВХОДИТ В ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ОЦЕНКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

- а) подлинность
- б) целостность упаковки
- в) маркировка
- г) внешний вид, запах, цвет

106. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ПРОВОДИТСЯ ПО

- а) внешним признакам
- б) подлинности
- в) количественному составу
- г) микробиологической чистоте

107. ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ПРОВЕРКУ

- а) качества по внешним признакам
- б) договоров с поставщиками
- в) товарно-сопроводительных документов

документов по качеству108. В СЛУЧАЕ НАРУШЕНИЯ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ ПРОДУКТОВ ДЕТСКОГО, ДИЕТИЧЕСКОГО ПИТАНИЯ, БАД, ОНИ ПОДЛЕЖАТ

- а) возврату поставщику
- б) уценке
- в) списанию
- г) утилизации

109. ПЕРЕЧЕНЬ ДОКУМЕНТОВ ПО КАЧЕСТВУ ПРОДУКТОВ ДЕТСКОГО, ДИЕТИЧЕСКОГО ПИТАНИЯ, БАД ОТРАЖАЕТСЯ В

- а) реестре

- б) счете
- в) приходной накладной
- г) товарно-транспортной накладной

110. РЕЗУЛЬТАТЫ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГИСТРИРУЮТСЯ

- а) записью в специальном журнале
- б) отметкой о проверке в товарно-транспортной накладной
- в) отметкой о проверке в реестре документов по качеству
- г) специально составленном акте

111. ПОМЕЩЕНИЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ БАД ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ

- а) гигрометрами
- б) манометрами
- в) барометрами

водосчетчиками112. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОХОЖДЕНИЯ

МЕТРОЛОГИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ГИГРОМЕТРОВ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

- а) производителем приборов
- б) аптечной организацией
- в) Минздравом России
- г) Правительством РФ

113. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ БАД УСТАНОВЛИВАЮТСЯ

- а) производителем
- б) Роспотребнадзором
- в) аптечной организацией
- г) поставщиком

114. ХРАНЕНИЕ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С

- а) физико-химическими свойствами
- б) сроком годности
- в) ассортиментом
- г) датой выпуска

115. ХРАНЕНИЕ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- а) отдельно от лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента
- б) отдельно от лекарственных препаратов
- в) совместно с лекарственными препаратами и товарами аптечного ассортимента
- г) совместно с товарами аптечного ассортимента

116. РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНУЮ СЕТЬ ПОДЛЕЖАТ БАД, ПРОШЕДШИЕ

- а) государственную регистрацию
- б) сертификацию
- в) приемочный контроль
- г) санитарно-эпидемиологический контроль

117. ПО ОКОНЧАНИИ СРОКА ГОДНОСТИ, БАД ПОДЛЕЖАТ

- а) утилизации
- б) возврату поставщику
- в) возврату производителю

г) сдаче на анализ на соответствие качественного и количественного составов

118. ПРИ ХРАНЕНИИ ГОРЧИЧНИКИ ТРЕБУЮТ ЗАЩИТЫ ОТ

- а) влаги
- б) газов
- в) повышенной температуры
- г) света

119. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ СУБСТАНЦИЮ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В

- а) стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином
- б) металлической таре с герметичной укупоркой
- в) стеклянной таре с герметичной укупоркой
- г) в прохладном месте

120. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ХРАНЯТСЯ В

- а) металлических или деревянных шкафах, опечатываемых в конце рабочего дня
- б) в специально оборудованной комнате на стеллажах
- в) закрывающихся шкафах
- г) сейфах

121. КОНТРОЛЬ ЗА ТЕМПЕРАТУРНЫМ РЕЖИМОМ В ХОЛОДИЛЬНИКЕ, В КОТОРОМ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ТЕРМОЛАБИЛЬНЫХ БАД ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- а) один раз в день
- б) один раз в неделю
- в) два раза в день
- г) один раз в два дня

122. ПРИ УСЛОВИИ ХРАНЕНИЯ «В СУХОМ МЕСТЕ» ПОДДЕРЖИВАЕТСЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ

- а) 50%
- б) 60%
- в) 70%
- г) 40%

123. ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО АЛФАВИТНОМУ ПРИНЦИПУ, ПО КОДАМ ДОПУСКАЕТСЯ ПРИ

- а) использовании компьютерных технологий
- б) хранении с учетом физико- химического состояния
- в) хранении по агрегатному состоянию
- г) использовании фармакологических групп

124. ПОД ВЛИЯНИЕМ НИЗКОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ УХУДШАЮТСЯ СВОЙСТВА РАСТВОРОВ

- а) формальдегида
- б) гемодеза
- в) глюкозы

г) ацесоли

125. ПРОТАРГОЛ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ В

- а) защищенном от света месте
- б) герметично укупоренной таре
- в) прохладном месте
- г) таре, заполненной доверху

126. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

- а) соответствие оформления лекарственных препаратов требованиям нормативной Документации
- б) целостность упаковки
- в) наличие запаха
- г) внешний вид

127. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

- а) отдельно от пластмассовых и металлических изделий
- б) в помещении получения воды очищенной
- в) вместе с хирургическими инструментами (возможно)

совместно с медицинскими изделиями128. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВОЗМОЖНО ХРАНЕНИЕ

- а) ядовитых и сильнодействующих лекарственных средств, находящихся под международным контролем
- б) лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
- в) ядовитых и сильнодействующих лекарственных средств, не находящихся под международным контролем

других лекарственных средств129. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ФЕНТАНИЛ ТТС 12,5 МКГ/ЧАС №5 ХРАНИТСЯ

- а) специально оборудованном помещении в сейфе
- б) в металлическом шкафу под замком
- в) в деревянном шкафу под замком
- г) специально оборудованном помещении на стеллаже

130. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ТРОПИКАМИД ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ ХРАНИТСЯ В

- а) запирающемся металлическом шкафу
- б) специально оборудованном помещении на стеллаже
- в) специально оборудованном помещении в сейфе
- г) деревянном шкафу

131. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ РЕДУКСИН МЕТ ХРАНИТСЯ

- а) в деревянном шкафу
- б) в деревянном шкафу под замком
- в) специально оборудованном помещении на стеллаже
- г) в металлическом шкафу под замком

132. РАСТВОРЫ ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНФУЗИЙ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

- а) в защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C
- б) при температуре не выше 8°C
- в) при температуре не выше 25°C

г) в защищенном от света месте, при температуре не выше 15°C

133. ТЕРМОЛАБИЛЬНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

а) теряют свои свойства при температуре 15-25°C и более

б) сохраняют свои потребительские свойства при комнатной температуре и выше

в) теряют свои потребительские свойства только при температуре 30°C и выше

г) теряют свои свойства при температуре 8-15°C

134. АПТЕЧНЫЕ ЭТИКЕТКИ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

а) оранжевый

б) синий

в) зеленый

г) розовый

135. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, КОТОРЫМ НЕОБХОДИМА ЗАЩИТА ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ

а) спиртовые экстракты и настойки

б) лекарственное растительное сырье, содержащее сердечные гликозиды

в) органопрепараты

г) антибиотики

136. К ГЛАЗНЫМ КАПЛЯМ НЕ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ТРЕБОВАНИЕ

а) апиrogenности

б) стабильности

в) стерильности

г) изоосмотичности

137. ИНЪЕКЦИОННЫЕ РАСТВОРЫ, ПРИГОТОВЛЕННЫЕ АСЕПТИЧЕСКИ, ИМЕЮТ СРОК ХРАНЕНИЯ

а) 1 сутки

б) 5 суток

в) 30 суток

г) 10 суток

138. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ В СЫРЬЕ ЗАТХЛОГО УСТОЙЧИВОГО ПОСТОРОННЕГО ЗАПАХА, НЕ ИСЧЕЗАЮЩЕГО ПРИ ПРОВЕТРИВАНИИ, ПАРТИЯ СЫРЬЯ

а) не подлежит приемке

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

в) подлежит приемке, после чего может быть отправлена на фармацевтическую фабрику для приготовления галеновых препаратов

г) подлежит приемке с последующей отправкой сырья на химико-фармацевтические заводы для получения индивидуальных препаратов

139. ВРЕМЯ ЗАГОТОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ШИПОВНИКА

а) в период созревания до заморозков

б) заморозки не влияют на время сбора сырья

в) в период созревания после заморозков

г) в период плодоношения

140. ИЗМЕНЯЕТ ВНЕШНИЙ ВИД ПРИ ХРАНЕНИИ ВСЛЕДСТВИЕ ПОТЕРИ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ

а) меди сульфат

б) натрия йодид

в) кальция хлорид

г) калия хлорид

141. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

а) термопсис ланцетный

б) горец птичий

в) тысячелистник обыкновенный

г) ландыш майский

142. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ, КОРНЕВИЩА КОТОРОГО ИМЕЮТ ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЙ ВИД, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ, РОВНЫЙ ИЗЛОМ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ ЦВЕТ И СИЛЬНО ВЯЖУЩИЙ ВКУС

а) горец змеиный

б) алтей лекарственный

в) одуванчик лекарственный

г) лапчатка прямостоячая

143. НАДПИСИ, ЗНАКИ ИЛИ УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ, КОТОРЫЕ НАНОСЯТСЯ НЕПОСРЕДСТВЕННО НА ТОВАР ИЛИ ЕГО УПАКОВКУ И КОТОРЫЕ НЕСУТ НЕОБХОДИМУЮ ИНФОРМАЦИЮ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ – ЭТО

а) маркировка

б) описание

в) информация

г) серия

144. ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ТРЕБУЮЩИХ ЗАЩИТЫ ОТ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ 1-Й И 2-Й КАТЕГОРИИ В

а) запирающихся холодильниках

б) помещение с постоянно работающим кондиционером

в) отдельной, запирающейся камере холодильника

холодных подвальных помещениях
145. СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

а) не допускается

б) допускается при хранении других препаратов на отдельных полках

в) допускается при хранении других препаратов на дверной панели холодильника

г) допускается при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов на дверной панели холодильника

146. ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ДРУГИХ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЕННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ

ОРГАНИЗАЦИЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА, КРОМЕ

- а) тонометров
- б) термометров
- в) психрометров
- г) гигрометров

147. ОПТИМАЛЬНАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ СОСТАВЛЯЕТ

- а) 65% и более
- б) 50-70%
- в) до 50%
- г) до 40%

148. НОРМАТИВНО-ПРАВОВОЙ АКТ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ ПРИНЦИП СИСТЕМАТИЗАЦИИ ТОВАРОВ ПРИ ХРАНЕНИИ В АПТЕКЕ

- а) приказ руководителя аптечной организации
- б) приказ Министерства здравоохранения субъекта РФ
- в) постановление Правительства РФ
- г) приказ Минздрава России

149. РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ

- а) +15 +25 °С
- б) +2 +8 °С
- в) +15 +30°С
- г) +8 +15°С

150. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА, КОТОРУЮ СЛЕДУЕТ ПОДДЕРЖИВАТЬ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ВЫСЫХАНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ И ПОТЕРИ ИХ ЭЛАСТИЧНОСТИ НЕ МЕНЕЕ

- а) 65%
- б) 50%
- в) 80%
- г) 70%

151. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ЖГУТОВ И ЗОНДОВ

- а) в подвешенном состоянии
- б) плотно заполненных ящиках в несколько рядов
- в) в горизонтальном положении в рулонах
- г) в лежащем положении

152. В ПРОЦЕССЕ ХРАНЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ СУЛЬФАЦИЛА НАТРИЯ ПОД ДЕЙСТВИЕМ СВЕТА И КИСЛОРОДА ВОЗДУХА МОЖЕТ ПРОИСХОДИТЬ

- а) пожелтение раствора
- б) сдвиг pH в кислую сторону
- в) сдвиг pH в щелочную сторону
- г) появление осадка

153. МЕСТО ХРАНЕНИЯ ТОВАРОВ ДО ВЫЯСНЕНИЯ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ РАСХОЖДЕНИЙ ПРИ ИХ ПРИЕМКЕ

- а) карантинная зона
- б) административная зона
- в) зона приемки

г) зона хранения

154. УРОВЕНЬ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ В «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

а) третий

б) четвертый

в) первый

г) второй

155. ЗОНА ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРИ НАРУШЕНИИ ЦЕЛОСТНОСТИ ЕГО УПАКОВКИ

а) карантинная зона

б) зона хранения

в) административная зона

г) зона приемки

156. ПРОЦЕСС РАЗМЕЩЕНИЯ ПРОДУКЦИИ С ОБЕСПЕЧЕНИЕМ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ С МОМЕНТА ПОСТУПЛЕНИЯ ДО МОМЕНТА ПОЛУЧЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕМ НАЗЫВАЕТСЯ

а) хранение

б) складирование

в) управление потоками

г) хозяйственная операция

157. В МЕСТАХ ВРЕМЕННОГО ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

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

б) в специально оборудованных боксах

в) на вертушке, находящейся рядом с провизором, который изготавливает лекарственные формы

г) в ящике ассистентского стола, запирающемся на ключ

158. ОСНОВАНИЕ ДЛЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ

а) требование-накладная

б) рецепт

в) заявка

г) накладная на внутреннее перемещение

159. К ПЕРВОЙ КАТЕГОРИИ ПОМЕЩЕНИЙ ХРАНЕНИЯ НС И ПВ ОТНОСЯТСЯ ПОМЕЩЕНИЯ

а) производителей и изготовителей (за исключением аптечных организаций) наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции

б) медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список III перечня

в) аптечных организаций, предназначенные для хранения 3- месячного или 6-месячного запаса

г) медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ,

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

160. СРОК ХРАНЕНИЯ ЖУРНАЛОВ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НС И ПВ, СОСТАВЛЯЕТ

- а) 5 лет
- б) 3 года
- в) 2 года, не считая текущего
- г) 1 год

161. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ С ПОМЕТКОЙ «STATIM» СОСТАВЛЯЕТ

- а. 1 рабочий день
- б. 2 рабочих дней
- в. 5 рабочих дней
- г. 10 рабочих дней

162. ПРЕПАРАТ ДИАЗЕПАМ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. 148-1/у-88
- б. 107/У-НП
- в. 148-1/у-04 (п)
- г. 107-1/у

163. ПРЕПАРАТ ТРИМЕПЕРИДИН, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. 107/у-НП
- б. 148-1/у-88
- в. 107-1/у
- г. 148-1/у-04 (п)

164. ПРЕПАРАТ ОМЕПРАЗОЛ 20МГ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. 107-1/у
- б. 107/У-НП
- в. 148-1/у-88
- г. Отпускается без рецепта

165. ПРЕПАРАТ СЕРТРАЛИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. 107-1/у
- б. 148-1/у-88
- в. 148-1/у-04 (л)
- г. 107У-НП

166. ПРЕПАРАТ ДЖОЗАМИЦИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. 107-1/у
- б. 107/у-НП
- в. 148-1/у-88
- г. Отпускается без рецепта

167. ПРЕПАРАТ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

- а. циклопентолат

- б. цефекон Н
- в. церукал
- г. цефритаксон

168. КЕТАМИН ОТПУСКАЕТСЯ ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК ПО БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. не отпускается по рецептам, применяется в стационаре
- б. 148-1/у-88
- в. 148-1/у-04 (л)
- г. 107/У-НП

169. КОЛИЧЕСТВО АМПУЛ МОРФИНА В ФОРМЕ РАСТВОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ, КОТОРОЕ МОЖЕТ БЫТЬ ВЫПИСАНО В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ СОСТАВЛЯЕТ

- а. 20
- б. 25
- в. 10
- г. 5

170. СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОВЕРЕННОСТИ, ПО КОТОРОЙ ЭТИЛОВЫЙ СПИРТ ОТПУСКАЕТСЯ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СОСТАВЛЯЕТ

- а. 1 месяц
- б. 15 дней
- в. 10 дней
- г. 1 квартал

171. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПК У СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

- а. Приказ Минздрава России от 22.04.2014 г. № 183н
- б. Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
- в. Постановление Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599
- г. Приказ Минздрава России от 17.05.2012 г. № 562н

172. ПРЕГАБАЛИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПК У СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

- а. Приказ Минздрава России от 22.04.2014 № 183н
- б. Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 N 964
- в. Постановление Правительства РФ от 20.07.2011 № 599
- г. Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 N 681

173. НИТРАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ

- а. Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 N 681
- б. Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 N 964
- в. Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 № 599
- г. Приказом Минздрава России от 17.05.2012 N 562н

174. ПРЕПАРАТ ВАЛЕМИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а. Отпускается без рецепта
- б. 107-1/у
- в. 107/У-НП
- г. 148-1/у-88

175. ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ПРЕДОСТАВЛЯЮТСЯ НА СРОК

- а. Бессрочно
- б. 2 лет
- в. 1 год
- г. 5 лет

176. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЮЩЕЙСЯ СТРУКТУРНЫМ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕМ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Обеспечение отделений медицинской организации
- б. Обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
- в. Обеспечение больных информацией по ответственному самолечению
- г. Получение прибыли

177. ПРИ ОТПУСКЕ ИЛИ НА РЕЦЕПТЕ ИЛИ КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА УКАЗЫВАЕТСЯ

- а. Точное время отпуска в часах и минутах
- б. ФИО пациента
- в. Противопоказания к применению препарата
- г. Побочные эффекты препарата

178. УЧЕТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ВЕДЕТСЯ В

- а. Журнале учета фармацевтических товаров, израсходованных на оказание первой медицинской помощи
- б. Инвентарной книге
- в. Кассовой книге
- г. Рецептурном журнале

179. УЧЕТ УЦЕНКИ И ДООЦЕНКИ ТОВАРОВ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ВЕДЕТСЯ В

- а. Журнале учета лабораторных и фасовочных работ
- б. Журнале предметно-количественного учета
- в. Кассовой книге
- г. Журнале учета рецептуры

180. ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЕТ ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ

- а. Дооценка
- б. Оптовая цена
- в. Надбавка
- г. Уценка

181. ПРАВИЛА ВЕДЕНИЯ И ХРАНЕНИЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ ЖУРНАЛОВ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДЕНЫ

- а. постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419
- б. постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644
- в. приказом Минздрава России от 12.11.1997 № 330

г. приказом Минздрава России от 17.06.2013 № 378н

182. В ЖУРНАЛ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЗАНОСИТСЯ

а. Инфлювак

б. ИРС-19

в. Имудон

г. Имунофан

183. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА ПРЕПАРАТ «ПЕНТАЛГИН ICN» СОСТАВЛЯЕТ

а. 15 дней

б. 10 дней

в. 30 дней

г. 5 дней

184. ФЕНТАНИЛ В ФОРМЕ ТТС ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

а. 148-1/у-88

б. 107-1/у

в. 107/у-НП

г. 148-1/у-06 (л)

185. ПРЕПАРАТЫ ПЕНИЦИЛЛИНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

а. 107-1/у

б. 148-1/у-04 (л)

в. 107/у-НП

г. 148-1/у-88

186. РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС И ПВ ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

а. 15 дней

б. 10 дней

в. 1 месяца

г. 5 дней

187. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА ВЫПУСКА ПИЛОКАРПИНА

а. Глазные капли

б. Таблетки

в. Мазь

г. Капсулы

188. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ ИСПОЛЬЗУЮТ

а. Клонидин

б. Тетризолин

в. Ксилометазолин

г. Фенилэфрин

189. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНО ПРИМЕНЕНИЕ

а. Пропранолола

б. Фенотерола

в. Сальбутамола

г. Будесонида

190. ХАРАКТЕРНЫМ ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ АТРОПИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Нарушение ближнего зрения
- б. Выраженная брадикардия
- в. Атриовентрикулярная блокада
- г. Ортостатическая гипотензия

191. ДОКСАЗОЗИН ОТНОСИТСЯ К СЛЕДУЮЩЕЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

- а. Альфа-адреноблокаторам
- б. Антихолинэстеразным лекарственным препаратам
- в. М-холиноблокаторам
- г. Миорелаксантам

192. ПРИ РИНИТАХ ПРИМЕНЯЮТ

- а. Ксилометазолин
- б. Тропикамид
- в. Доксазозин
- г. Галантамин

193. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КСИЛОМЕТАЗОЛИНА ВКЛЮЧАЕТ

- а. Стимуляцию альфа-2-адренорецепторов сосудов
- б. Блокаду бета-1-адренорецепторов сердца
- в. Ингибирование ацетилхолинэстеразы
- г. Неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

194. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА ВКЛЮЧАЕТ

- а. Стимуляцию бета-2-адренорецепторов бронхов
- б. Блокаду альфа-1а-адренорецепторов предстательной железы
- в. Ингибирование ацетилхолинэстеразы
- г. Неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов

195. САЛЬБУТАМОЛ ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ

- а. Купирования бронхоспазма
- б. Лечения миастении
- в. Снижения АД
- г. Исследования глазного дна

196. К КАРДИОСЕЛЕКТИВНЫМ БЕТА-АДРЕНОБЛОКАТОРАМ ОТНОСИТСЯ

- а. метопролол
- б. пропранолол
- в. карведилол
- г. тимолол

197. ПРИ ПРОСТАТИТЕ И АДЕНОМЕ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ПРИМЕНЯЮТ

- а. Тамсулозин
- б. Фенилэфрин
- в. Сальбутамол
- г. Атропин

198. АЛЬФА-2-АДРЕНОМИМЕТИКОМ С ЦЕНТРАЛЬНЫМ МЕХАНИЗМОМ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Клонидин
- б. Ксилометазолин
- в. Оксиметазолин

г. Тетризолин

199. К КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

а. Добутамин

б. Метопролол

в. Атропин

г. Сальбутамол

200. СУКСАМЕТОНИЯ ХЛОРИД ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

а. Миорелаксанты

б. Холинолитики

в. Ганглиоблокаторы

г. Адреноблокаторы

201. УГНЕТАТЬ ДЫХАТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР СПОСОБЕН

а. Морфин

б. Кеторолак

в. Парацетамол

г. Прегабалин

202. СЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРОМ ЦОГ2 ЯВЛЯЕТСЯ

а. Целекоксиб

б. Напроксен

в. Индометацин

г. Ибупрофен

203. В КАЧЕСТВЕ ПСИХОСТИМУЛЯТОРА ПРИМЕНЯЕТСЯ

а. Кофеин

б. Кетамин

в. Кодеин

г. Трамадол

204. ВАЛЬПРОЕВАЯ КИСЛОТА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

а. Противосудорожных

б. Ноотропов

в. Антидепрессантов

г. Противопаркинсонических

205 АМИТРИПТИЛИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

а. Антидепрессантов

б. Противосудорожных

в. Противопаркинсонических

г. Ноотропов

206. ЛЕВОДОПА ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

а. Противопаркинсонических

б. Антиангинальных

в. Ноотропов

г. Антидепрессантов

207. ПИРАЦЕТАМ ОТНОСИТСЯ К

а. Ноотропам

б. Антидепрессантам

в. Противопаркинсоническим средствам

г. Антиконвульсантам

208. ГАЛОПЕРИДОЛ ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- а. Типичных нейролептиков
- б. Атипичных нейролептиков
- в. Анксиолитиков
- г. Антидепрессантов

209. ХЛОРПРОМАЗИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- а. Типичных нейролептиков
- б. Анксиолитиков
- в. Атипичных нейролептиков
- г. Антидепрессантов

210. КЛОЗАПИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ ЛП

- а. Атипичных нейролептиков
- б. Антидепрессантов
- в. Типичных нейролептиков
- г. Анксиолитиков

211. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ ДИГОКСИНА

- а. Кардиотонический
- б. Гипотензивный
- в. Гиполипидемический
- г. Антиишемический

212. ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ИНГИБИРУЕТ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНЫЕ ЛИПАЗЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

- а. Орлистат
- б. Никотиновая кислота
- в. Аторвастатин
- г. Колестирамин

213. ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ ОРЛИСТАТА ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Стеаторея
- б. Фотодерматозы
- в. Проаритмогенное действие
- г. Почернение стула

214. ПРЕПАРАТОМ, ИНГИБИРУЮЩИМ АПФ, ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Эналаприл
- б. Валсартан
- в. Нифедипин
- г. Метопролол

215. ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ РЕЦЕПТОРЫ АНГИОТЕНЗИНА, ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Валсартан
- б. Метопролол
- в. Эналаприл
- г. Нифедипин

216. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА ПРИМЕНЯЮТ

- а. Каптоприл
- б. Ацетазоламид
- в. Гидрохлоротиазид

г. Индапамид

217. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ СУБЛИНГВАЛЬНУЮ ФОРМУ

а. Нитроглицерина

б. Метопролола

в. Дигоксина

г. Нитропруссид натрия

218. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НИФЕДИПИНА СОСТОИТ В

а. Блокировании медленных кальциевых каналов

б. Ингибировании ренина

в. Ингибировании АПФ

г. Блокировании рецепторов ангиотензина

219. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АМЛОДИПИНА СОСТОИТ В

а. Блокировании медленных кальциевых каналов

б. Ингибировании ренина

в. Блокировании рецепторов ангиотензина

г. Ингибировании АПФ

220. КАРДИОТОНИЧЕСКИМ СРЕДСТВОМ НЕГЛИКОЗИДНОЙ СТРУКТУРЫ ЯВЛЯЕТСЯ

а. Добутамин

б. Нимодипин

в. Дигоксин

г. Атропин

221. ДИГОКСИН ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

а. Кардиотонические лекарственные препараты

б. Антиаритмические лекарственные препараты

в. Антигипертензивные лекарственные препараты

г. Антиангинальные лекарственные препараты

222. БИСОПРОЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

а. Бета-адреноблокаторов

б. Сартанов

в. Диуретиков

г. Ингибиторов АПФ

223. НЕБИВОЛОЛ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

а. Бета-адреноблокаторов

б. Диуретиков

в. Сартанов

г. Ингибиторов АПФ

224. ПРЕПАРАТОМ ГОРМОНА ЭПИФИЗА, РЕГУЛИРУЮЩИМ БИОРИТМЫ И ПРИМЕНЯЕМЫМ В КАЧЕСТВЕ СНОТВОРНОГО СРЕДСТВА, ЯВЛЯЕТСЯ

а. Мелатонин

б. Тиамазол

в. Соматропин

г. Летрозол

225. СНОТВОРНО-СЕДАТИВНЫМ ЭФФЕКТОМ ОБЛАДАЕТ

а. Дифенгидрамин

б. Левоцетиризин

- в. Лоратадин
г. Дезлоратадин
226. МОЧЕГОННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СПОСОБСТВУЮЩИЙ ЗАДЕРЖКЕ КАЛИЯ В ОРГАНИЗМЕ
- а. Спиронолактон
б. Этакриновая кислота
в. Ацетазоламид
г. Индапамид
227. К АНТИКОАГУЛЯНТАМ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ ОТНОСИТСЯ
- а. Варфарин
б. Клопидогрел
в. Абциксимаб
г. Эноксапарин
228. К ФИБРИНОЛИТИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ
- а. Алтеплаза
б. Этамзилат
в. Варфарин
г. Абциксимаб
229. В СОСТАВ СЕДАТИВНОГО СБОРА ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ
- а. Мята перечной
б. Черемухи обыкновенной
в. Толокнянки обыкновенной
г. Крушины ломкой
230. В СОСТАВ СЛАБИТЕЛЬНОГО СБОРА ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ
- а. Крушины ломкой
б. Черемухи обыкновенной
в. Толокнянки обыкновенной
г. Наперстянки пурпурной
231. В СОСТАВ СБОРА «ЭЛЕКАСОЛ» ВХОДИТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ
- а. Эвкалипта прутовидного
б. Девясила высокого
в. Толокнянки обыкновенной
г. Мелиссы лекарственной
232. ЛИСТЬЯ ЭВКАЛИПТА ПРУТОВИДНОГО ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА
- а. Элекасол
б. Мочегонного
в. Грудного №4
г. Витаминного
233. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ЛИСТЬЯ КАССИИ (СЕННЫ) ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА
- а. Слабительного
б. Грудного N 4
в. Мочегонного
г. Витаминного

234. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ПИЖМЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЦВЕТКИ ВХОДЯТ В СОСТАВ СБОРА

- а. Желчегонного № 3
- б. Слабительного
- в. Грудного N 1
- г. Грудного №4

235. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЭВКАЛИПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЬЕВ ХАРАКТЕРНО ОСНОВНОЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

- а. Противомикробное
- б. Мочегонное
- в. Кардиотоническое
- г. Вяжущее

236. ПРЕПАРАТЫ РАСТОРОПШИ ПЯТНИСТОЙ ПЛОДЫ ОБЛАДАЮТ ВЫРАЖЕННЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ СВОЙСТВОМ

- а. Гепатопротекторным
- б. Мочегонным
- в. Вяжущим
- г. Отхаркивающим

237. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ПРЕПАРАТА «АЛЛОХОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ СЫРЬЕ, ЗАГОТАВЛИВАЕМОЕ ОТ РАСТЕНИЯ

- а. Крапива двудомная
- б. Малина обыкновенная
- в. Подорожник большой
- г. Алтей армянский

238. ИСТОЧНИКОМ БИОГЕННЫХ СТИМУЛЯТОРОВ ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

- а. Алоэ древовидное
- б. Багульник болотный
- в. Малина обыкновенная
- г. Крапива двудомная

239. ИСТОЧНИКОМ ЦЕЛАНИДА ЯВЛЯЕТСЯ СЫРЬЕ РАСТЕНИЯ

- а. Наперстянка шерстистая
- б. Мята перечная
- в. Сушеница топяная
- г. Ландыш майский

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

- а. Время отпуска
- б. Способ применения
- в. Дозировка препарата
- г. Наименование препарата

241. ЕСЛИ ПРЕПАРАТ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ЛЬГОТНОГО ОТПУСКА, ОТСУТСТВУЕТ В АПТЕКЕ НА МОМЕНТ ОБРАЩЕНИЯ, ТО РЕЦЕПТ РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

- А) учета рецептов, находящихся на отсроченном
- б) регистрации неправильно выписанных рецептов

в) учета дефектуры

г) обслуживании учета ЛП с ограниченным сроком годности

242. М-ХОЛИНОЛИТИК, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) циклопентолат

б) атропина сульфат

в) гиосцина бутилбромид

г) пилокарпина гидрохлорид

243. ФОРМОЙ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ДЛЯ ОТПУСКА ТРОПИКАМИДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) без рецепта

244. ПРОТИВОПАРКИНСОНОВОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛЕЖАЩЕЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) тригексифенидил

б) леводопа

в) пирибедил

г) бромокриптин

245. АНТИГИПЕРТЕНЗИВНОЕ СРЕДСТВО ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ, ОТПУСКАЕМОЕ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №148-1 /У-88

А) клонидин

б) эналаприл

в) лозартан

г) бисопролол

246. ТЕОФЕДРИН-Н ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) без рецепта

247. БРОНХОЛИТИН ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) № 107-1 /у

б) №148-1/у-88

в) №107/у-НП

г) без рецепта

248. ТРАМАДОЛ ОТПУСКАЕТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) №148-1/у-04 (л)

249. ПРОТИВОКАШЛЕВЫЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С КОДЕИНОМ, ОТПУСКАЮТСЯ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) №148-1/у-06 (л)250. ФОРМОЙ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ДЛЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕКИ ПРЕПАРАТА ОКСАЗЕПАМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) без рецепта

251. НЕЙРОЛЕПТИКОМ, ПОДЛЕЖАЩИМ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ ЯВЛЯЕТСЯ

А) левомепромазин

б) кветиапин

в) сульпирид

г) феназепам

253. АТИПИЧНЫЙ НЕЙРОЛЕПТИК, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №107-1/у

А) кветиапин

б) хлорпротиксен

в) клозапин

г) левомепромазин

254. К АНТИДЕПРЕССАНТУ С АНКСИОЛИТИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ, ПОДЛЕЖАЩЕМУ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ ОТНОСИТСЯ

А) тианептин

б) амитриптилин

в) флуоксетин

г) имипрамин

255. АНОРЕКСИГЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛЕЖАЩЕЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) сибутрамин

б) флуоксетин

в) орлистат

г) редуксин лайт

256. ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО РЕЦЕПТАМ 107-1/У И 148-1/У-88 ЗАПРЕЩАЕТСЯ

А) аптечными киосками

б) аптечными пунктами

в) аптеками

г) индивидуальными предпринимателями, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность

257. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ФЕНОБАРБИТАЛ

А) 15 дней

б) 10 дней

в) 1 год

г) 30 дней

258. МАКСИМАЛЬНЫЙ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 107-1/У

А) 1 год

б) 3 года

в) 2 года

г) 1 месяц

259. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С ПОМЕТКОЙ “СТАТИМ” ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 1

б) 2

в) 10

г) 5

260. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ С ПОМЕТКОЙ “СИТО” ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 2

б) 1

в) 10

г) 5

261. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ВХОДЯЩИЙ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ (КОЛИЧЕСТВО РАБОЧИХ ДНЕЙ)

А) 5

б) 1

в) 10

г) 2

262. ЛИЦОМ, ПРИНИМАЮЩИМ РЕШЕНИЕ ОБ ЕДИНОВРЕМЕННОМ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВЫПИСАННЫХ НА ОДИН ГОД, ЯВЛЯЕТСЯ

А) медицинский работник

б) фармацевт

в) провизор

г) руководство аптеки

263. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА, ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО РЕЦЕПТУ 148-1/У-О4 (Л)

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

б) регистрирует в журнале и возвращает покупателю

в) проставляет штамп «Рецепт недействителен» и возвращает покупателю

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

264. ПРИ ОТПУСКЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА РЕЦЕПТЕ ИЛИ КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА ФАРМАЦЕВТ УКАЗЫВАЕТ

А) время отпуска в часах и минутах

б) условия хранения

в) срок хранения лекарственного препарата

г) срок действия лекарственного препарата

265. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСКАТЬ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРИ

НАЛИЧИИ У ПОКУПАТЕЛЯ

- А) специального термоконтейнера
- б) полиса обязательного медицинского страхования
- в) документа, удостоверяющего личность
- г) транспортного средства

266. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II В АПТЕКЕ

- А) 5 лет
- б) 3 года
- в) 1 месяц
- г) 3 месяца

267. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ 148-1/ У-О4 (Л) В АПТЕКЕ

- А) 3 года
- б) 10 лет
- в) 1 год
- г) 3 месяца

268. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ В АПТЕКЕ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ, КРОМЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

- А) 3 года
- б) 10 лет
- в) 1 год
- г) 3 месяца

269. К ДЕЙСТВИЯМ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ НАРУШЕНИЙ В ОФОРМЛЕНИИ РЕЦЕПТА ОТНОСЯТ

- А) регистрацию рецепта в журнале, проставление штампа «Рецепт недействителен» и возвращение покупателю
- б) возвращение рецепта покупателю и рекомендация посетителю о повторном обращении к медицинскому работнику
- в) регистрацию рецепта в журнале и сохранение в аптеке
- г) сохранение рецепта в аптеке и связь по телефону с медицинским работником

270. СУБЪЕКТ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ О ФАКТАХ НАРУШЕНИЯ ПРАВИЛ ОФОРМЛЕНИЯ РЕЦЕПТОВ ИНФОРМИРУЕТ

- А) руководителя медицинской организации
- б) экспертную медицинскую комиссию
- в) работника медицинской организации, выписавшего рецепт
- г) органы управления здравоохранением

271. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСКАТЬ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА ПРИ НАЛИЧИИ У ПОКУПАТЕЛЯ

- А) документа, удостоверяющего личность
- б) полиса обязательного медицинского страхования
- в) доверенности от медицинского работника
- г) разрешение органов внутренних дел

272. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ, ПРИ ОТПУСКЕ КОТОРЫХ НЕ ВЫДАЕТСЯ СИГНАТУРА, ОТНОСЯТСЯ

А) комбинированные, указанные в пункте 9 приказа Минздрава России от 24.11.2021 №1094н

б) наркотические в виде трансдермальных терапевтических систем

в) наркотические и психотропные списка II

г) психотропные списка III

273. В ОТМЕТКЕ ОБ ОТПУСКЕ НА ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ ФАРМАЦЕВТ УКАЗЫВАЕТ, КРОМЕ КОЛИЧЕСТВА ОТПУЩЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) стоимость лекарственных препаратов

б) наименование аптечной организации

в) фамилию фармацевтического работника

г) торговые наименования

274. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III

А) 5 лет

б) 3 года

в) 3 месяца

г) 1 год

275. МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК МОЖЕТ ПРОДЛИТЬ ДЕЙСТВИЕ РЕЦЕПТА 107-1/У НА МАКСИМАЛЬНЫЙ СРОК

А) 1 год

б) 3 месяца

в) 2 года

г) 6 месяцев

276. СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА ИНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) 1 год

б) 1 месяц

в) 3 года

г) 3 месяца

277. ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО РЕЦЕПТУ С ДОЗИРОВКОЙ, КОТОРАЯ ОТСУТСТВУЕТ В АПТЕКЕ

А) допускается, при наличии в аптеке меньшей дозировки

б) запрещается, рецепт возвращается покупателю

в) запрещается, рецепт остается в аптеке

г) допускается при наличии в аптеке большей дозировки

278. ПРИ НАЛИЧИИ В АПТЕКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА С ПРЕВЫШАЮЩЕЙ ДОЗИРОВКОЙ, ЧЕМ В РЕЦЕПТЕ, РЕШЕНИЕ ОБ ОТПУСКЕ ПРИНИМАЕТ

А) медицинский работник

б) фармацевт

в) провизор

г) заведующий аптекой

279. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 148-1/У-88

А) 15 дней

б) 10 дней

в) 1 год

г) 30 дней

280. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА 107-У/НП

А) 15 дней

б) 30 дней

в) 1 год

г) 10 дней

281. РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НАЗНАЧАЕМЫЕ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИЕЙ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В ТЕЧЕНИЕ ____ РАБОЧИХ ДНЕЙ

А) 10

б) 15

в) 30

г) 2

282. ФАРМАЦЕВТУ РАЗРЕШАЕТСЯ ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО РЕЦЕПТУ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ, В СЛУЧАЕ

А) нахождение рецепта на отсроченном обслуживании

б) назначение по решению врачебной комиссии

в) наличия на рецепте печати «Для рецептов»

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

283. АНАБОЛИЧЕСКИЕ ГОРМОНЫ ОТПУСКАЮТСЯ ПО РЕЦЕПТУ

А) №148-1/у-88

б) № 107-1 /у

в) №107/у-НП

г) без рецепта

284. ПРИКАЗ МИНЗДРАВА РФ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПРАВИЛА ЗАПОЛНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ 107-У/НП

А) № 1094н от 24.11.2021

б) № 183н от 22.04.2014

в) № 4н от 14.01.2019

г) № 681 ОТ 30.06.1998

285. ФОРМА РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА, ПОЗВОЛЯЮЩАЯ ВЫПИСЫВАТЬ ДО 3 НАИМЕНОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) № 107-1 /у

б) №107/у-НП

в) №148-1/у-88

в) №148-1/у-06 (л)

286. РЕЦЕПТ 148-1/У-04(Л) НА ПРОМЕДОЛ (ТРИМЕПИРИДИН) В АМПУЛАХ ВЫПИСЫВАЕТСЯ С ПРИЛОЖЕНИЕМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ

А) №107/у-НП

б) № 107-1 /у

в) №148-1/у-88

в) №148-1/у-06 (л)

287. К ИНФОРМАЦИИ, КОТОРАЯ НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ В РЕЦЕПТЕ С ОТМЕТКОЙ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ», ОТНОСЯТ

- А) точное время в часах и минутах
- б) количество отпуска препарата
- в) периодичность отпуска
- г) срок действия рецепта

288. КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА УКАЗЫВАЕТСЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНО ПРОПИСЬЮ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

- А) №107/у-НП
- б) № 107-1 /у
- в) №148-1/у-88
- г) №148-1/у-06 (л)

289. РЕЦЕПТЫ ОТМЕЧАЮТСЯ ШТАМПОМ «ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ОТПУЩЕН» И ВОЗВРАЩАЮТСЯ ПОКУПАТЕЛЮ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

- А) антибиотики (J01)
- б) антидепрессанты (№06А)
- в) анксиолитики (№05В)
- г) антипсихотические средства (№05А)

290. РЕЦЕПТЫ НА СНОТВОРНЫЕ И СЕДАТИВНЫЕ СРЕДСТВА (КОД N05C) ПОСЛЕ ОТПУСКА

- А) хранятся в аптеке 3 месяца
 - б) регистрируются в журнале и возвращаются покупателю
 - в) отмечаются штампом «Рецепт недействителен» и возвращаются покупателю
 - г) хранятся в аптеке 3 года
291. РЕЦЕПТЫ НА АНАБОЛИЧЕСКИЕ СТЕРОИДЫ (КОД A14)

- А) ПОСЛЕ ОТПУСКА
- А) хранятся в аптеке 3 года
- б) регистрируются в журнале и возвращаются покупателю
- в) отмечаются штампом «Лекарственный препарат отпущен» и возвращаются покупателю
- г) хранятся в аптеке 3 месяца

292. РЕЦЕПТЫ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

- А) №148-1/у-88
- б) № 107-1 /у
- в) №107/у-НП
- г) без рецепта

293. РЕЦЕПТЫ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ХРАНЯТСЯ В АПТЕКЕ

- А) 5 лет
- б) 1 год
- в) 3 года
- г) 3 месяца

294. ЛЕВОФЛОКСАЦИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО ФОРМЕ

РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА

А) № 107-1 /у

б) №148-1/у-88

в) №107/у-НП

г) без рецепта

295. К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ, ОТПУСКАЕМОМУ ПО РЕЦЕПТУ №107-1/У ОТНОСИТСЯ

А) азитромицин таблетки

б) клиндамицин суппозитории вагинальные

в) тетрациклин глазная мазь

г) граммидин таблетки

296. АНТИАГРЕГАНТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА

А) аспирин кардио

б) пентоксифиллин

в) клопидогрел

г) тикагрелор

297. БЕЗРЕЦЕПТУРНЫЙ ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин

б) метопролол

в) изосорбида динитрат

г) нифедипин

298. АНТИКОНВУЛЬСАНТ С ВЫРАЖЕННЫМ АНАЛЬГЕТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) прегабалин

б) депакин

в) габапентин

г) топирамат

299. ПРЕПАРАТ СО СНОТВОРНЫМ И ПРОТИВОСУДОРОЖНЫМ ДЕЙСТВИЕМ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) фенobarбитал

б) этосуксимид

в) леветирацетам

г) фенитоин

300. КОМБИНИРОВАННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ ЭФЕДРИН И ФЕНОБАРБИТАЛ, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ №148-1/У-88

А) теофедрин-Н

б) кавинтон

в) каффетин колд

г) терафлю

301. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА

А) глицин

б) циннаризин

в) суматриптан

г) бетагистин 302. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ОТПУСКАЕТСЯ ПО

РЕЦЕПТУ №107-1У

А) метоклопрамид

б) лоперамид

в) дименгидринат

г) смектит диоктаэдрический

303. К МЕТОДАМ БОРЬБЫ С ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЙ ПРОДУКЦИЕЙ ОТНОСИТСЯ

А) инспектирование аптечных организаций для выявления подделок

б) закрытие аптечных организаций

в) инспектирование территориальных органов управления фармацией

г) закрытие медицинских организаций

304. РЕГИСТРАЦИОННЫМ УДОСТОВЕРЕНИЕМ НАЗЫВАЕТСЯ

А) документ, подтверждающий факт государственной регистрации

б) кодовое обозначение, присвоенное результату исследования товара

в) количество товара, произведенное в результате одного технологического цикла его производителем

г) кодовое обозначение, присвоенное товару при его государственной регистрации

305. ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ, ОПТИМАЛЬНЫЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЫЙ СОСТАВЛЯЕТ

А) не ниже 0°C и не выше 20°C

б) от 0°C до 11°C

в) от 12°C до 15°C

г) от 15°C до 20°C

306. РЕЗИНОВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ СЛЕДУЕТ ЗАЩИЩАТЬ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ

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

б) высоких температур

в) газов, содержащихся в окружающей среде

г) повышенной влажности

307. ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ТРЕБУЮЩИХ ОСОБЫХ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ, ОБРАЩЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ, НА ЭТИКЕТКАХ

А) могут печататься или наклеиваться дополнительные предупредительные надписи

б) есть дополнительные обозначения

в) есть печати

г) есть допустимые отклонения

308. К ХАРАКТЕРИСТИКЕ ПАРАМЕТРА ВОДЫ ДЛЯ СОДЕРЖАНИЯ ПИЯВОК ОТНОСИТСЯ

А) чистая, свободная от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов, механических загрязнений, иметь комнатную температуру

б) чистая и иметь комнатную температуру

в) охлажденная до +10°C

г) прохладная, из-под крана

309. ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОБЯЗАН ОБЕСПЕЧИВАТЬ БЕЗОПАСНОСТЬ ТОВАРА В ТЕЧЕНИЕ

- А) установленного срока службы или срока годности товара или в течение 10 лет после передачи потребителю, если срок службы не установлен
- б) периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления
- в) срока годности товара
- г) срока хранения товара

310. ПРАВИЛА ПРОДАЖИ ТОВАРОВ УТВЕРЖДЕНЫ

- А) постановлением Правительства РФ 2463 от 31.12.2020
- б) законом РФ № 2300-1 от 07.02.1992
- в) Федеральным законом N 99-ФЗ от 04.05.2011
- г) Федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.2010

311. ПРИОБРЕТЕННЫЕ ГРАЖДАНАМИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

- А) не подлежат возврату или обмену
- б) подлежат возврату и обмену в течение 10 дней
- в) подлежат возврату и обмену в течение 14 дней
- г) подлежат возврату и обмену в течение 7 дней

312. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

- А) до истечения срока годности лекарственного препарата
- б) 1 год
- в) 5 лет
- г) 10 лет

313. ИНФОРМАЦИЯ О МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЯХ НЕ ОБЯЗАНА СОДЕРЖАТЬ СВЕДЕНИЯ О

- А) химическом составе материала
- б) действии и оказываемом эффекте
- в) его назначении
- г) номере и дате разрешения на применение таких изделий

314. ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ С ЭЛАСТИЧНЫМ СПРОСОМ ОБЩАЯ ВЫРУЧКА ОТ ПРОДАЖИ

- А) возрастает при снижении цены
- б) остается постоянной при снижении цены
- в) снижается при возрастании цены
- г) уменьшается при снижении цены

315. ТОВАРЫ, ИМЕЮЩИЕ ВЫСОКУЮ ДОЛЮ И ВЫСОКИЙ ТЕМП ПРИРОСТА ПРОДАЖ, НАЗЫВАЮТСЯ

- А) звезды
- б) собаки
- в) дикие кошки
- г) дойные коровы

316. ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАТЕЛЬ ТЩАТЕЛЬНО ВЫБИРАЕТ И СРАНИВАЕТ МЕЖДУ СОБОЙ ПО РАЗЛИЧНЫМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ЯВЛЯЮТСЯ ТОВАРАМИ

- А) предварительного выбора
- б) повседневного спроса
- в) пассивного спроса
- г) особого спроса

317. ПЕРВЫМ ЭТАПОМ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА ТОВАРА ЯВЛЯЕТСЯ

ЭТАП

А) внедрения на рынок

б) зрелости

в) спада

г) роста

318. ПЕРВЫМ ЭТАПОМ ПРОДАЖИ ТОВАРА В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) установление контакта

б) презентация товара

в) ответ на возражения

г) выявление потребности

319. ГЛУБИНА ТОВАРНОГО АССОРТИМЕНТА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

А) разнообразностью дозировок, концентраций, фасовок одного наименования товара

б) общим количеством всех продаваемых товаров

в) количеством проданных ассортиментных позиций

г) числом лекарственных форм одной номенклатурой позиции

320. В КОНЦЕПЦИИ ОТВЕТСТВЕННОГО САМОЛЕЧЕНИЯ ПЕРВЫМ ЗВЕНОМ ЯВЛЯЮТСЯ

А) фармацевтические компании-производители

б) медицинские организации

в) аптечные организации

г) потребители

321. НЕДОСТАТКОМ ОТВЕТСТВЕННОГО САМОЛЕЧЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) высокий риск развития осложнений

б) экономия финансовых ресурсов

в) экономия медицинских ресурсов

г) активное участие потребителя

322. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ, ДЕЙСТВУЮЩИЕ НА МОЧЕПОЛОВУЮ СИСТЕМУ

А) «мочегонный чай»

б) «можжевельный сироп»

в) «иммуновир»

г) «валериана» капсулы

323. ПРИ ВАРИКОЗНОМ РАСШИРЕНИИ ВЕН МОЖНО РЕКОМЕНДОВАТЬ

А) эластичные компрессионные бинты

б) стерильные бинты

в) резиновые бинты

г) нестерильные бинты

324. К ГИГИЕНИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

А) вата

б) подгузники

в) щетки зубные

г) платки носовые бумажные

325. ПРОТЕЗЫ СИНОВИАЛЬНОЙ ЖИДКОСТИ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКАХ, СОДЕРЖАТ

А) гиалуроновую кислоту

б) хондроитинсульфат

в) коллаген

г) соляную кислоту

326. ВНУТРИМАТОЧНЫЕ СПИРАЛИ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ

А) эффективного предупреждения беременности

б) нормализации микрофлоры у женщин

в) лечения женского бесплодия

г) прерывания нежелательной беременности

327. НЕБУЛАЙЗЕРЫ – ЭТО УСТРОЙСТВА, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ

А) введения лекарственного препарата путем ингаляции

б) промывания миндалин

в) кварцевания верхних дыхательных путей

г) введения лекарственного препарата через кожу

328. ПЕРЕВЯЗОЧНЫЕ СРЕДСТВА ИЗГОТАВЛИВАЮТ ИЗ

А) хлопка

б) каучука

в) древесины

г) природного газа

329. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ,
УСПОКАИВАЮЩЕГО ДЕЙСТВИЯ НА ЦНС

А) «валериана» капсулы

б) «иммуновир»

в) «можжевеловый сироп»

г) «мочегонный чай»

330. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ, РЕГУЛИРУЮЩИЕ
ЭНЕРГЕТИЧЕСКИЙ ОБМЕН

А) «мульти табс»

б) «мочегонный чай»

в) «можжевеловый сироп»

г) «валериана» капсулы

331. БИНТЫ МАРЛЕВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ – ЭТО

А) изготавливаемые из медицинской отбеленной марли ленты различной длины и ширины

б) побочные продукты при производстве марли, представляющие собой ее кромочную часть

в) специально изготавливаемые ленты различной длины и ширины

г) полоска ткани из хлопка

332. СРОК СОХРАНЕНИЯ СТЕРИЛЬНОСТИ ВАТЫ

А) не менее 5 лет

б) не более 3 лет

в) не менее 3 лет

г) не более 1 года

333. ПЕРЕВЯЗОЧНЫЙ МАТЕРИАЛ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ
ПЕРЕВЯЗОК, НАЛОЖЕНИЯ ШИН И КОМПРЕССОВ

А) бинт медицинский марлевый

б) вата

в) салфетки медицинские марлевые

г) отрезки медицинские марлевые

334. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ДОБАВКИ К ПИЩЕ НЕОБХОДИМЫ ДЛЯ

- А) профилактики, вспомогательной терапии и поддержки в физиологических границах функциональной активности органов и систем
- б) стимуляции роста и/или биологической активности нормальной микрофлоры пищеварительного тракта
- в) восполнения пищевых дефицитов
- г) снижения веса

335. ТОНОМЕТРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

- А) диагностические приборы для измерения артериального давления
- б) диагностические тесты
- в) средства ухода за больными
- г) медицинские инструменты

336. ГЛЮКОМЕТРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

- А) диагностические приборы для измерения уровня глюкозы в крови
- б) диагностические тесты
- в) медицинские инструменты
- г) средства ухода за больными

337. ПАМПЕРСЫ ДЛЯ ВЗРОСЛЫХ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

- А) одноразовое средство гигиены для ежедневного обслуживания лежачего больного
- б) гигиеническое средство для ухода за кожей
- в) гигиеническое средство для профилактики пролежней
- г) средство гигиены для многократного использования

338. ТРАНСПОРТНЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ШИНЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ – ЭТО

- А) средство для обездвиживания поврежденной области или части тела пострадавшего на время его транспортировки
- б) средство для остановки кровотечения
- в) специальные средства для вытяжения конечностей
- г) средство для наложения гипса

339. ПРОБИОТИКИ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ В АПТЕКЕ СОДЕРЖАТ

- А) полезные для человека непатогенные и нетоксикогенные живые микроорганизмы, нормализующие микрофлору кишечника
- б) энтеросорбенты, осуществляющие связывание экзо- и эндогенных веществ в ЖКТ путем адсорбции
- в) компоненты пищи, которые не перевариваются и не усваиваются в верхних отделах желудочно-кишечного тракта, но ферментируются микрофлорой толстого кишечника человека и стимулируют ее рост и жизнедеятельность
- г) диетические добавки и витаминные комплексы

340. В СОСТАВ ЭУБИОТИКОВ (ПРОБИОТИКОВ) ВХОДЯТ

- А) живые непатогенные и нетоксигенные микроорганизмы
- б) гормоны
- в) микроэлементы
- г) растения пищевые и лекарственные

341. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ОВЕСОЛ» ИСПОЛЬЗУЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ

- А) цветки бессмертника
- б) цветки ромашки
- в) цветки календулы
- г) цветки липы

342. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНАЯ ДОБАВКА К ПИЩЕ «ГЕПАТРИН» ОКАЗЫВАЕТ

- А) антиоксидантное и восстанавливающее действие на клетки печени
- б) мочегонное действие
- в) седативное действие
- г) отхаркивающее действие

343. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ГЕПАТРИН» ПРИМЕНЯЮТ

- А) экстракт расторопши
- б) экстракт пустырника
- в) экстракт алтея
- г) экстракт солодки

344. ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР» ПРИМЕНЯЮТ

- А) пижму обыкновенную
- б) ромашку аптечную
- в) цветки бессмертника
- г) крапиву двудомную

345. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «ТРОЙЧАТКА ЭВАЛАР»

- А) для нормализации состояния желудочно-кишечного тракта и профилактики глистных инвазий
- б) седативное
- в) отхаркивающее
- г) мочегонное

346. В СОСТАВ НУТРИЦЕВТИКИ ВХОДЯТ

- А) незаменимые в питании вещества (макро- и микроэлементы)
- б) антибиотики, гормоны
- в) наркотические и ядовитые вещества
- г) ткани и органы человека

347. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАК ХРАНИТЬ СТЕРИЛЬНЫЕ БИНТЫ

- А) стерильные бинты хранятся в заводской упаковке
- б) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и положить на стол
- в) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и переложить в шкаф
- г) в домашних условиях у стерильных бинтов нужно нарушить заводскую упаковку и хранить в полиэтиленовом пакете

348. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАК ХРАНИТЬ СТЕРИЛЬНЫЕ МАРЛЕВЫЕ САЛФЕТКИ

- А) стерильные марлевые салфетки хранятся в заводской упаковке
- б) стерильные марлевые салфетки хранятся без заводской упаковки

в) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить заводскую упаковку и положить на подоконник

г) в домашних условиях у стерильных марлевых салфеток нужно нарушить заводскую упаковку и переложить в тумбочку

349. СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ СОСТАВЛЯЕТ

А) 30 дней

б) 15 дней

в) 10 дней

г) 60 дней

350. НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМ МЕДИЦИНСКИМ ИЗДЕЛИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя) либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации

б) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства

в) медицинское изделие, имеющее любой видимый дефект

г) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе)

351. ВЫБЕРИТЕ ТОВАР, РЕАЛИЗАЦИЯ КОТОРОГО ЗАПРЕЩЕНА В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ № 61 ОТ 12.04.10 «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

А) репеллент «Дэта»

б) очки корректирующие

в) минеральная вода «Ессентуки №17»

г) тест для экспресс-диагностики наркотических веществ

352. В ФОРМЕ ШОКОЛАДНОЙ ПЛИТКИ ВЫПУСКАЕТСЯ

А) фитолакс

б) фрутолакс

в) глицелакс

г) микролакс

353. К БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫМ ДОБАВКАМ ОТНОСИТСЯ

А) компливит селен

б) комбилипен

в) комплигам В

г) компливит для женщин 45 плюс

354. ПАРАНИТ СПРЕЙ ОБЛАДАЕТ ДЕЙСТВИЕМ

А) педикулицидным

б) бактерицидным

в) вирулицидным

г) фунгицидным

355. ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПОДТВЕРЖДАЕТ

А) соответствие медицинского изделия установленным нормам

в) сертификацию специалистов

г) закрытие аптечных организаций

д) информацию о медицинских изделиях

356. ГРУППА ТОВАРОВ, КОТОРАЯ СОДЕРЖИТ ТОЛЬКО МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

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

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

в) соски детские, презервативы, иглы инъекционные, сбор урологический, глазные мази, ванночки глазные

г) круги подкладные, вода очищенная, пузыри для льда, трости, чулки медицинские, мочеприемники, мочегонные препараты

357. ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ НАЗЫВАЕТСЯ

А) регистрационным удостоверением

б) экспертным заключением

в) сертификатом соответствия

г) декларацией о соответствии

358. ПРИЧИНОЙ ПОРЧИ РЕЗИНОВЫХ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ЯВЛЯЮТСЯ

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

б) повышенной влажности

в) высоких температур

г) газов, содержащихся в окружающей среде

359. ПОСЕТИТЕЛЬ АПТЕКИ ОБРАТИЛСЯ К ФАРМАЦЕВТУ С ПРОСЬБОЙ ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬ ЕГО ПО УСЛОВИЯМ СОДЕРЖАНИЯ ПИЯВОК. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРИ ОТПУСКЕ

А) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой, свободной от хлора, перекисных соединений, солей тяжелых металлов, механических загрязнений, иметь комнатную температуру

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

в) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть охлажденной до +10°C

г) вода, в которой содержатся пиявки медицинские должна быть чистой и иметь комнатную температуру

360. ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ № 2463 ОТ 31.12.2020 УТВЕРЖДЕНЫ

А) правила продажи товаров

б) сроки хранения товаров

в) температурный режим, оптимальный для хранения резиновых изделий

г) правила надлежащей аптечной практики

361. ТОРГОВЛЯ ТОВАРАМИ И ОКАЗАНИЕ УСЛУГ ПОКУПАТЕЛЯМ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ

А) розничной торговлей

б) фармацевтическим маркетингом

в) фармацевтической помощью

г) оптовой торговлей

362. СОГЛАСНО УСТАНОВЛЕННЫМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...» ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НЕ ВКЛЮЧАЕТ

А) проверку качества (качественный химический анализ)

б) распаковку

в) проверку качества товара (по внешним признакам)

г) проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе (поставщике)

363. В ЦЕННИКАХ НА ТОВАРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ АПТЕКОЙ, НЕ ДОЛЖНЫ СОДЕРЖАТЬСЯ СВЕДЕНИЯ О

А) наименовании аптеки

б) дате оформления ценника

в) наименовании товара

г) цене за единицу

364. В СООТВЕТСТВИИ С ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ ОТ 31.12.2020 № 2463 «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ ТОВАРОВ...» ДОГОВОР РОЗНИЧНОЙ КУПЛИ-ПРОДАЖИ СЧИТАЕТСЯ ЗАКЛЮЧЕННЫМ С МОМЕНТА

А) выдача продавцом потребителю кассового или товарного чека, либо иного документа, подтверждающего оплату товара

б) его подписания

в) выдачи товара потребителю

г) вскрытия упаковки потребителем

365. МЕХАНИЗМ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ПРИ ПРИОБРЕТЕНИИ НЕПРОДОВОЛЬСТВЕННЫХ ТОВАРОВ В СЛУЧАЯХ ОБНАРУЖЕНИЯ В ТОВАРЕ НЕДОСТАТКОВ УСТАНОВЛЕН

А) законом РФ «О защите прав потребителей»

б) Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

в) Постановлением Правительства РФ «Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров

г) Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств»

366. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНОВЛИВАЮЩИМ ЦЕЛИ И ПРИНЦИПЫ СТАНДАРТИЗАЦИИ В РФ ЯВЛЯЕТСЯ

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

б) ГОСТ 1.0-92

в) отраслевой стандарт

г) стандарт ИСО

367. ФОРМОЙ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ СООТВЕТСТВИЯ, УСТАНОВЛЕННУЮ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ ОТ 27.12.2002 N 184-ФЗ «О ТЕХНИЧЕСКОМ РЕГУЛИРОВАНИИ», ПРЕДУСМОТРЕННУЮ ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

А) декларирование соответствия

б) обязательная сертификация

в) обязательное подтверждение соответствия

г) добровольная сертификация

368. ПОД ПРИЕМКОЙ ТОВАРОВ ПОНИМАЮТ

А) проверку соответствия качества, количества и комплектности товара его характеристикам, условиям договора и техническим условиям

б) совокупность методов и приемов, позволяющих определить количественные и качественные характеристики поступивших товаров

в) проверку качества, количества товара и соответствие его требованиям каких-либо нормативных актов

г) проверку количества товара

369. ЭЛЕМЕНТ УПАКОВКИ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИЙ СОБОЙ ИЗДЕЛИЕ ИЛИ ЕМКОСТЬ ДЛЯ РАЗМЕЩЕНИЯ ПРОДУКЦИИ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) тара

б) потребительская упаковка

в) вторичная упаковка

г) транспортная тара

370. УПАКОВКА, ОБЪЕДИНЯЮЩАЯ ОПРЕДЕЛЕННОЕ КОЛИЧЕСТВО ПЕРВИЧНЫХ УПАКОВОК, НАЗЫВАЕТСЯ

А) вторичная упаковка

б) транспортная тара

в) индивидуальная тара

г) первичная упаковка

371. НЕПОСРЕДСТВЕННЫЙ КОНТАКТ УПАКОВЫВАЕМОГО ПРЕДМЕТА С МАТЕРИАЛОМ УПАКОВКИ ИМЕЕТ МЕСТО В

А) первичной упаковке

б) вторичной упаковке

в) потребительской упаковке

г) таре

372. ИНФОРМАЦИЯ ОБ ИЗДЕЛИЯХ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ, РАЗМЕЩЕННАЯ НА ИЗДЕЛИИ, ЭТИКЕТКЕ, УПАКОВКЕ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ

А) о контроле качества и сертификате соответствия

б) о назначении, способе и условиях применения

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

г) действию и оказываемом эффекте

373. ИДЕНТИФИЦИРУЮЩАЯ ФУНКЦИЯ МАРКИРОВКИ ТОВАРОВ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ТОМ, ЧТО ОНА ПОЗВОЛЯЕТ

А) довести до покупателей объем всех необходимых сведений о товаре, регламентируемых Законом РФ «О защите прав потребителей»

б) привлечь внимание потребителей к товарам конкретного производителя

в) установить соответствие нормативной документации, договорам по ассортиментной принадлежности, качеству и безопасности

г) воздействовать на психоэмоциональное состояние потребителей для мотивации покупки

374. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ ИДЕНТИФИКАЦИИ ТОВАРА В ТРАНСПОРТНОЙ УПАКОВКЕ

А) EAN-14

б) EAN-13

в) EAN-15

г) EAN-8

375. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД ПРИМЕНЯЮТ ДЛЯ МАРКИРОВКИ ТОВАРА НЕБОЛЬШОГО РАЗМЕРА

А) EAN-8

б) EAN-13

в) EAN-15

г) EAN-14

376. УКАЖИТЕ, КАКОЙ ШТРИХ-КОД НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕН НА ТЕРРИТОРИИ РФ

А) EAN-13

б) EAN-15

в) EAN-14

г) EAN-8

377. УКАЖИТЕ, ЧТО В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345 67890 3 ОЗНАЧАЮТ ЦИФРЫ «46»

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

б) контрольное число

в) код изготовителя или продавца

г) код страны-изготовителя

378. УКАЖИТЕ, ЧТО В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345 67890 3 ОЗНАЧАЕТ ЦИФРА «3»

А) контрольное число

б) код страны-изготовителя

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

г) код товара

379. ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ХРАНЕНИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377

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

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

г) постановлением Правительства РФ от 19.01.1998 N 55

380. НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ХРАНЕНИЕ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) ГОСТ Р

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

в) приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 646Н

г) СанПиН 2.3.2.1290-03

381. ПРИБОРЫ ДЛЯ КОНТРОЛЯ ЗА ТЕМПЕРАТУРОЙ И ВЛАЖНОСТЬЮ В ХРАНИЛИЩАХ РАЗМЕЩАЮТ ОТ ПОЛА НА ВЫСОТЕ

А) 1,5-1,7 м

б) 1-1,2 м

в) 1,8-1,9 м

г) 0,5-0,8 м

382. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НАБЛЮДЕНИЕ ЗА ТЕМПЕРАТУРОЙ И ВЛАЖНОСТЬЮ ВОЗДУХА

- А) 1 раз в сутки
- б) 2 раза в сутки
- в) 1 раз в смену
- г) 1 раз в неделю

383. ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ТРЕБУЮЩИЕ ХРАНЕНИЯ РАЗДЕЛЬНО ПО ГРУППАМ

- А) парфюмерно-косметические товары
- б) перевязочные средства и вспомогательные материалы
- в) резиновые изделия
- г) изделия из пластмасс

384. РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ

- А) ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни
- б) три раза в неделю
- в) два раза в неделю
- г) ежедневно, кроме выходных и праздничных дней

385. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИНСТРУМЕНТОВ

- А) в сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре
- б) в сухом, прохладном, защищенном от света месте
- в) в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской
- г) в защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не менее 65%

386. ПЕРЧАТКИ И НАПАЛЬЧНИКИ ХРАНЯТ

- А) в плотно закрытых коробках, густо пересыпанными тальком
- б) на стеллажах
- в) в слегка надутым виде
- г) в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской

387. НЕОБХОДИМАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В ХРАНИЛИЩАХ С ИЗДЕЛИЯМИ ИЗ ПЛАСТМАССЫ

- А) не более 65%
- б) 65% и более
- в) до 40%
- г) 50%

388. ЗАЩИТУ РАН ОТ ВТОРИЧНОЙ ИНФЕКЦИИ И ОСУШЕНИЯ ЕЕ, СОЗДАНИЯ УСЛОВИЙ ДЛЯ СКОРЕЙШЕГО ВЫЗДОРОВЛЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ С ПОМОЩЬЮ

- А) перевязочных средств
- б) бинтов марлевых
- в) повязок и покрытий раневых
- г) перевязочных материалов

389. ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЕЙ ВЫПУСКАЕТСЯ

- А) вата стерильная и вата нестерильная
- б) вата нестерильная в упаковке
- в) вата стерильная
- г) вата нестерильная

390. С КАКОЙ ЦЕЛЬЮ ИСПОЛЬЗУЮТ БИНТЫ МАРЛЕВЫЕ

- А) наложение повязок
- б) лечение варикозной болезни
- в) иммобилизация
- г) лечение заболеваний кожи

391. ПОТРЕБИТЕЛЬСКИЕ СВОЙСТВА РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ ЗАВИСЯТ

- А) от функционального назначения
- б) от формы изделия
- в) от условий хранения
- г) от состава резины

392. КАКОЙ ТИП СПРИНЦОВКИ ИМЕЕТ СЪЕМНЫЙ НАКОНЕЧНИК

- А) Б
- б) АБ
- в) А
- г) Г

393. КЛАССИФИКАЦИЯ БУТЫЛОЧНЫХ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД

- А) лечебные, лечебно-столовые, столовые
- б) столовые, для полосканий, лечебные
- в) лечебно-столовые
- г) столовые, лечебно-столовые, для полосканий

394. ПРИ СТАНДАРТИЗАЦИИ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД, РЕАЛИЗУЕМЫХ В АПТЕКАХ, СОГЛАСНО НАЦИОНАЛЬНОМУ СТАНДАРТУ, УЧИТЫВАЮТСЯ ПОКАЗАТЕЛИ, КРОМЕ

- А) цены
- б) органолептические показатели
- в) бактериологический показатель
- г) химический состав

395. МИНЕРАЛЬНАЯ ПРИРОДНАЯ ПИТЬЕВАЯ ВОДА ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ СЛЕДУЮЩИМ ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКИМ ПОКАЗАТЕЛЯМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

- А) непрозрачная жидкость
- б) характерные для комплекса содержащихся веществ вкус и запах
- в) допускается естественный осадок минеральных солей
- г) бесцветная или с оттенком от желтого до зеленоватого

396. ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ХРАНЕНИЮ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

- А) темные, сухие, проветриваемые помещения, температура воздуха от +5 до +20 С
- б) без требований к освещенности, при комнатной температуре воздуха
- в) в прохладном темном месте, изолированно от других товаров
- г) в прохладном месте, без требований к освещенности

397. ОСНОВНЫМ ПРИЗНАКОМ КЛАССИФИКАЦИИ ПИТЬЕВЫХ МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД ЯВЛЯЕТСЯ

- А) минерализация
- б) степень насыщения углекислым газом
- в) температура
- г) назначение

398. ОБЩЕЕ СОДЕРЖАНИЕ РАСТВОРЕННЫХ В МИНЕРАЛЬНОЙ ВОДЕ

ВЕЩЕСТВ НАЗЫВАЕТСЯ

- А) минерализацией
- б) полнотой насыщения
- в) кислотно-щелочным балансом
- г) бальнеологическим коэффициентом

399. МАРКИРОВКА МИНЕРАЛЬНЫХ ВОД НЕ ВКЛЮЧАЕТ

- А) цену
- б) наименование товара
- в) № скважины
- г) степень минерализации

400. НАЗВАНИЕ ТЕХНИЧЕСКИХ УСТРОЙСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ РАЗЛИЧНЫХ МЕДИЦИНСКИХ МАНИПУЛЯЦИЙ И ПРОЦЕДУР, УДЕРЖИВАЕМЫЕ В РУКЕ

- А) медицинские инструменты
- б) медицинские аппараты
- в) медицинское оборудование
- г) медицинские приборы

401 В соответствии В постановлением правительства РФ от 19.01.1998 N 55 (в ред. от 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", при возникновении спора о причинах появления недостатков продавец обязан провести

- А Независимую экспертизу товара
- Б Проверку целостности упаковки
- В Проверку качества товара
- Г Осмотр товара по внешним признакам

402 В соответствии В постановлением правительства РФ от 19.01.1998 N 55 (в ред. от 23.12.2016) "Об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", отсутствие у покупателя кассового или товарного чека либо иного документа, удостоверяющего факт и условия покупки товара

- А Не является основанием для отказа в удовлетворении его требований
- Б Выносится на рассмотрение суда
- В Относится на усмотрение продавца
- Г Является основанием для отказа в удовлетворении его требований

403 В соответствии с постановлением правительства РФ от 19.01.1998 N 55 (в ред. от 23.12.2016) "об утверждении правил продажи отдельных видов товаров...", гарантийный срок товара исчисляется

- А Со дня продажи
- Б Со дня, установленного производителем
- В Со дня изготовления
- Г Со дня поступления в аптеку

404 Механизм защиты прав потребителей при приобретении непродовольственных товаров в случаях обнаружения в товаре недостатков установлен

- А Законом РФ «О защите прав потребителей»
- Б Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств»
- В Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан В Российской Федерации»

Г Постановлением Правительства РФ «Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров

405 Официальным документом, устанавливающим цели и принципы стандартизации в РФ является

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

Б Стандарт ИСО

В ГОСТ 1.0-92

Г Отраслевой стандарт

406 Formой подтверждения соответствия, установленную Федеральным законом от 27.12.2002 N 184-03 «О техническом регулировании», предусмотренную для лекарственных средств и медицинских изделий

А Декларирование соответствия

Б Обязательное подтверждение соответствия

В Обязательная сертификация

Г Добровольная сертификация

407 Под приёмкой товаров понимают

А Проверку соответствия качества, количества и комплектности товара его характеристикам, условиям договора и техническим условиям

Б Совокупность методов и приемов, позволяющих определить количественные и качественные характеристики поступивших товаров

В Проверку качества, количества товара и соответствие его требованиям каких-либо нормативных актов

Г Проверку количества товара

408 Элемент упаковки, представляющий собой изделие или ёмкость для размещения продукции, называется

А Тара

Б Транспортная тара

В Потребительская упаковка

Г Вторичная упаковка

409 Упаковка, объединяющая определённое количество первичных упаковок, называется

А Вторичная упаковка

Б Транспортная тара

В Индивидуальная тара

Г Первичная упаковка

410 Непосредственный контакт упаковываемого предмета В материалом упаковки имеет место в

А Первичной упаковке

Б Вторичной упаковке

В Потребительской упаковке

Г Таре

411 Информация об изделиях медицинского назначения, размещенная на изделии, этикетке, упаковке не должна содержать следующие сведения

А О контроле качества и сертификате соответствия

Б О назначении, способе и условиях применения

В Действии и оказываемом эффекте

Г О номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских

целях

412 Идентифицирующая функция маркировки товаров заключается в том, что она позволяет

А Довести до покупателей объем всех необходимых сведений о товаре, регламентируемых Законом РФ «О защите прав потребителей»

Б Установить соответствие нормативной документации, договорам по ассортиментной принадлежности, качеству и безопасности

В Воздействовать на психоэмоциональное состояние потребителей для мотивации покупки

Г Привлечь внимание потребителей к товарам конкретного производителя

413 Укажите, какой штрих-код применяют для идентификации товара в транспортной упаковке

А EAN-14

Б EAN-15

В EAN-13

Г EAN-8

414 Укажите, какой штрих-код применяют для маркировки товара небольшого размера

А EAN-8

Б EAN-13

В EAN-15

Г EAN-14

415 Укажите, какой штрих-код наиболее распространен на территории РФ

А EAN-13

Б EAN-14

В EAN-15

Г EAN-8

416 Укажите, что в обозначении штрихового кода 46 1234567890 3 означают цифры «46»

А Код страны, где находится банк данных о штрих-кодах

Б Код страны-изготовителя

В Контрольное число

Г Код изготовителя или продавца

417 Укажите, что в обозначении штрихового кода 46 1234567890 3 означает цифра «3»

А Контрольное число

Б Код товара

В Код страны, где находится банк Данных о штрих-кодах

Г Код страны-изготовителя

418 Документом, регламентирующим хранение медицинских изделий, является

А Приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377

Б Приказ Минздрава РФ от 21.10.1997 № 309 (ред. от 24.04.2003)

В Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н (ред. от 28.12.2010)

Г Постановлением Правительства РФ от 19.01.1998 N 55

419 Нормативными документами, определяющими требование к хранению БАД являются

А СанПиН 2.3.2.1290-03

Б ГОСТ Р

В Приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 646Н

Г Приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377 (ред. от 23.08.2010)

420 Нормативным документом регламентирующим хранение минеральных вод в аптеке является

А ГОСТ Р

Б СанПиН 2.3.2.1290-03

В Приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 № 377 (ред. от 23.08.2010)

Г Приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 646Н

421 Приборы для контроля за температурой и влажностью в хранилищах размещают от пола на высоте

А 1,5-1,7 м

Б 1,8-1,9 м

В 1-1,2 м

Г 0,5-0,8 М

422 В помещениях хранения осуществляется наблюдение за температурой и влажностью воздуха

А 1 раз в сутки

Б 2 раза в сутки

В 1 раз в неделю

Г 1 раз в смену

423 Изделия медицинского назначения, не требующие хранения отдельно по группам

А Парфюмерно-косметические товары

Б Резиновые изделия

В перевязочные средства и вспомогательные материалы

Г Изделия из пластмасс

424 Результаты температурного картирования регистрируются в специальном журнале

А Ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни

Б Два раза в неделю

В Ежедневно, кроме выходных и праздничных дней

Г Три раза в неделю

425 Условия хранения медицинских инструментов

А в сухих отапливаемых помещениях при комнатной температуре

Б в сухом проветриваемом помещении в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской

В В сухом, прохладном, защищенном от света месте

Г В защищенном от света и перепадов температур месте при влажности воздуха не менее 65%

426 Перчатки и напальчники хранят ..

А в плотно закрытых коробках, густо пересыпанными тальком

Б в шкафах и ящиках, выкрашенных изнутри светлой масляной краской

В В слегка надутым виде

Г На стеллажах

427 Необходимая относительная влажность воздуха в хранилищах В изделиями из пластмассы

А Не более 65%

Б 50%

В До 40%

Г 65% и более

428 Защиту ран от вторичной инфекции и осушения её, создания условий для скорейшего выздоровления осуществляют с помощью

А Перевязочных средств

Б Бинтов марлевых

В Повязок и покрытий раневых

Г Перевязочных материалов

429 Для медицинских целей выпускается

А Вата стерильная и вата нестерильная

Б Вата нестерильная в упаковке

В Вата нестерильная

Г Вата стерильная

430 В какой целью используют бинты марлевые

А Наложение повязок

Б Иммобилизация

В Лечение заболеваний кожи

Г Лечение варикозной болезни

431 Потребительские свойства резиновых изделий зависят

А От функционального назначения

Б От состава резины

В От формы изделия

Г От условий хранения

432 Какой тип спринцовки имеет съемный наконечник

А Б

Б Г

В АБ

Г А

433 Классификация бутылочных минеральных вод

А Лечебные, лечебно-столовые, столовые

Б Столовые, лечебно-столовые, для полосканий

В Лечебно-столовые

Г Столовые, для полосканий, лечебные

434 При стандартизации минеральных вод, реализуемых в аптеках, согласно национальному стандарту, учитываются показатели, кроме

А Цены

Б Органолептические показатели

В Химический состав

Г Бактериологический показатель

435 Минеральная природная питьевая вода должна соответствовать следующим органолептическим показателям, за исключением

А Непрозрачная жидкость

Б Бесцветная или В оттенком от желтого до зеленоватого

В Допускается естественный осадок минеральных солей

Г Характерные для комплекса содержащихся веществ вкус и запах

436 Основные требования к хранению минеральных вод в аптечных организациях

А Темные, сухие, проветриваемые помещения, температура воздуха от +5 до +20 °C

Б Без требований к освещенности, при комнатной температуре воздуха

В в прохладном месте, без требований к освещенности

Г в прохладном темном месте, изолированно от других товаров

437 Основным признаком классификации питьевых минеральных вод является

А Минерализация

Б Температура

В Степень насыщения углекислым газом

Г Назначение

438 Общее содержание растворенных в минеральной воде веществ называется

...

А Минерализацией

Б Бальнеологическим коэффициентом

В Полнотой насыщения

Г Кислотно-щелочным балансом

439 Маркировка минеральных вод не включает

А Цену

Б № скважины

В Наименование товара

Г Степень минерализации

440 Название технических устройств, предназначенных для выполнения различных медицинских манипуляций и процедур, удерживаемые в руке

А Медицинские инструменты

Б Медицинские приборы

В Медицинские аппараты

Г Медицинское оборудование

441 Медицинские инструменты - это

А Шприц

Б Тонометр автоматический

В Тонометр механический

Г Глюкометр

442 Выберите из перечисленного медицинский прибор

А Термометр

Б. Игла хирургическая

В Шприц

Г Холодильник

443 Глюкометры применяются для измерения уровня

А Глюкозы в крови

Б Сахара в моче

В Сахара в крови

Г Глюкозы в моче

444 К пищевым продуктам не относятся

А Лекарственные препараты

Б Детское питание

В Биологически активные добавки к пище

Г Диетическое питание

445 К биологически активным добавкам к пище не относится следующая группа

А Диетическое питание

Б Парафармацевтики

В Нутрицевтики

Г Эубиотики

446 Обязательная информация в маркировке БАД не включает

А Информацию о применении в медицине

Б. Состав и способ применения

В Название и информация об организации-изготовителе

Г Информация о государственной регистрации

447 В состав БАД могут входить

А Полиненасыщенные жирные кислоты

Б Сильнодействующие вещества

В Растительное сырье, полученное с применением генной инженерии

Г Растительное сырье, не применяемое в медицинской практике

448 Химические соединения, не входящие в эубиотики

А Нутрицевтики

В Симбиотики

В Пробиотики

Г Пребиотики

449 Товары детского питания промышленного производства в ассортименте аптек это

А Молочные смеси для вскармливания

Б Биологические активные добавки к пище

В Соевые продукты

Г Витаминизированные препараты

450 Пищевые продукты, предназначенные для питания детей в возрасте до 14 лет и отвечающие физиологическим потребностям детского организма, называются

А Продукты детского питания

Б БАД к пище

В Пищевые продукты

Г Детское питание

451 Документ, удостоверяющий, что данный продукт детского питания разрешен для применения в качестве продукта питания - это

А Свидетельство о государственной регистрации

Б Регистрационное удостоверение

В Санитарно-эпидемиологическое заключение

Г Гигиенический сертификат

452 Условия хранения парфюмерно-косметической продукции, которые не регламентированы техническим регламентом таможенного союза

А Относительная влажность воздуха 55-70%

Б Для остальной парфюмерно-косметической продукции не ниже 0°В и не выше 25°С

В Для жидких изделий температура хранения не ниже +5°В и не выше 25°С

Г Для туалетного твердого мыла температура хранения не ниже - 5°С

453 Приемочный контроль пищевой продукции не включает

А. Органолептический контроль

Б Проверку качества товаров по внешним признакам

В Отбраковку и сортировку товаров

Г Наличия на товар необходимой документации и информации

454 Проверка качества товара по внешним признакам не включает параметр

А Цену

Б. Целостность упаковки

В Маркировку

Г Описание

455 Порядок государственной регистрации биологически активных добавок к пище (БАД)

А Без дальнейшего декларирования соответствия

Б. В дальнейшем сертифицировании

В Декларирование без государственной регистрации

Г В дальнейшего декларирования соответствия

456 Требования к маркировке пищевой продукции не включают

А. Сведения о декларации

Б Дату изготовления пищевой продукции

В Условия хранения пищевой продукции

Г Срок годности пищевой продукции

457 Изъятая некачественная пищевая продукция до ее использования, утилизации или уничтожения подлежит хранению

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

Б отдельном шкафу без указания количества

В Без проведения особого учета

Г В торговом зале

458 Парфюмерно-косметическая продукция, не подлежащая декларированию соответствия

А Средства по уходу за зубами и полостью рта, содержащие фтор

Б. Декоративную косметику

В Косметику по уходу за лицом, телом, волосами, ногтями для взрослых

Г Дезодорирующие средства

459 Медицинские изделия, не подлежащие государственной регистрации с последующим декларированием

А Изделия санитарно-гигиенические из резины, пластмасс и металла для ухода за детьми

Б. Соски молочные из латекса, резины или силиконовые

В Изделия санитарно-гигиенические разового пользования (подгузники, трусы, пеленки)

Г Приборы для детей до 3 лет

460 Биологически активные добавки к пище не производятся в виде

А Растворов для парантерального введения

Б Капсул

В Элексиров

Г Бальзамов

461 Особенность маркировки на вторичной упаковке гомеопатических лекарственных препаратов

А. Надпись гомеопатическое

Б Указание регистрационного номера

В Штрих код

Г Отпускается без рецепта

462 Совокупность методов, направленных на увеличение объемов продаж непосредственно в аптечной организации, это

А Мерчандайзинг

Б. Лизинг

В Коучинг

Г Франчайзинг

463 Позиционирование товара - это

А Определение основных потребительских свойств товара и уточнение места товара на рынке

Б. Анализ рыночной политики предприятия

В Координация усилий посредников

Г Определение потенциальных потребителей товара

464 Наиболее эффективным местом при горизонтальной выкладке является

А Центр полки

Б. В левой стороны от центра витрины

В Сбоку от центра витрины

Г В правой стороны от центра Витрины

465 Наиболее эффективным местом при вертикальной выкладке является

А Уровень «шляпы»

Б. Уровень ног

В Уровень глаз

Г Уровень рук

466 Наилучшим местом для размещения рекламы является

А. Зона продажи В правой стороны

Б Прикассовая зона

В Углы торгового зала

Д. Зона около входа

467 Стеллажи с товарами, находящимися в нижней части зрительного поля в левом углу, называются

А «мертвая зона»

Б тектоническая» выкладка

В Дисплейная выкладка

Г «золотая полка»

468 Чтобы товар был замечен и выделен среди других товаров, ширина выкладки должна быть

А Не менее 40-50 см

Б От ширины выкладки не зависит продаваемость товаров

В Не менее 1 метра

Г Не более 30 см

- 469 Полноцветный, фигурный рекламный элемент, предназначенный для визуального объединения и выделения на общей полке продукции одной торговой марки, называется
- А Шелфтокер
 - Б Диспенсер
 - В Стоппер
 - Г Воблер
- 470 К рекламному элементу на гибкой ножке относят
- А Воблер
 - Б Стоппер
 - В Шелфтокер
 - Г Диспенсер
- 471 К приспособлению для размещения листовок на местах продажи относят
- А Диспенсер
 - Б Воблер
 - В Стоппер
 - Г Шелфтокер
- 472 Наиболее благоприятными оттенками для оформления торгового зала считаются
- А Зеленые
 - Б Оранжевые
 - В Красные
 - Г Желтые
- 473 Представление товаров в больших количествах называется
- А Объемная выкладка
 - Б Вертикальная выкладка
 - В Горизонтальная выкладка
 - Г Фронтальная выкладка
- 474 Витрины, на которые выложены препараты, действующие на один орган, но вызывающие различные эффекты, называются
- А Специализированные
 - Б. Смешанные
 - В Комбинированные
 - Г узкоспециализированные
- 475 Подвесные макеты изделия, выполненные в величину, превышающую натуральную называются
- А Мобайлы
 - В Воблеры
 - В Муляжи
 - Г Шелфтокеры
- 476 Покупка, совершаемая под влиянием эмоций, называется
- А Импульсная
 - Б. Нечетко спланированная
 - В. Маркетинговая
 - Г Четко спланированная
- 477 Правильная последовательность воздействия на покупателя с помощью формулы AIDA

А. Внимание, желание, интерес, действие

В Желание, интерес, действие, внимание

В Интерес, внимание, действие, желание

Г Внимание, интерес, желание, действие

478 Выкладкой товара на полке таким образом, чтобы были видны стороны В названием марки и другой базовой информацией называют

А Фейсинг

Б Брендированный стеллаж

В Вторичная выкладка

Г Дисплей

479 Наиболее важным правилом оформления Витрины является

А Доступность

Б Рубрикация

В Массовость выкладки

Г Заполненность витрины

480 Выкладка группы товаров, произведенных одной компанией, таким образом, чтобы самая покупаемая продукция располагалась в виде стен замка по краям является условием правила

А Замка

Б Корпоративного блока.

В Дублирования

Г Порядка

481. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭНАЛАПРИЛА СВЯЗАН С

А) ингибированием АПФ

б) прямым ингибированием ренина

в) блокадой рецепторов к ангиотензину II

г) блокадой бета-1-адренорецепторов

482. ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ АНТИФЕРМЕНТНОЙ АКТИВНОСТЬЮ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО ПАНКРЕАТИТА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) аprotинин

б) адеметионин

в) панкреатин

г) пепсин

483. ПРЕПАРАТОМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ДЛЯ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ТЕРАПИИ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ПАНКРЕАТИТЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) панкреатин

б) соляная кислота разведенная

в) аprotинин

г) адеметионин

484. ПРЕПАРАТОМ, НАЗНАЧАЕМЫМ ВРАЧАМИ ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) атропин

б) галантамин

в) неостигмина метилсульфат

г) пилокарпин

485. СЛАБИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТОМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПРИ ПИЩЕВЫХ

ОТРАВЛЕНИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) магния сульфат
- б) масло касторовое
- в) бисакодил
- г) сеннозиды А и В

486. В КАЧЕСТВЕ ГЕПАТОПРОТЕКТОРА РЕКОМЕНДУЮТ

- А) эссенциальные фосфолипиды
- б) атропин
- в) мизопростол
- г) висмута субнитрат

487. К ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТАМ НЕСТЕРОИДНОЙ СТРУКТУРЫ /НПВП/ ОТНОСИТСЯ

- А) диклофенак
- б) карбамазепин
- в) диазолин
- г) преднизолон

488. МУКОЛИТИКИ ОКАЗЫВАЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ ДЕЙСТВИЕ

- А) разрывают дисульфидные связи и расщепляют мокроту на более мелкие компоненты
- б) подавляют кашлевой центр
- в) длительно активируют рвотный центр и усиливают секрецию бронхиальных желез
- г) расширяют просвет бронхов

489. К БРОНХОЛИТИКАМ ОТНОСИТСЯ

- А) сальбутамол
- б) кодеин
- в) либексин
- г) кордиамин

490. ВЫРАЖЕННЫМ ЖАРОПОНИЖАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

- А) парацетамол
- б) диклофенак
- в) индометацин
- г) кеторолак

491. К НЕСТЕРОИДНЫМ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСИТСЯ

- А) целекоксиб
- б) бромгексин
- в) бетаметазон
- г) атропин

492. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО ПРИ ПРИМЕНЕНИИ У ДЕТЕЙ НА ФОНЕ ОРВИ К СИНДРОМУ РЕЯ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ

- А) ацетилсалициловая кислота
- б) ибупрофен
- в) диклофенак натрия
- г) парацетамол

493. ОСНОВНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ ЭФФЕКТАМИ НЕСТЕРОИДНЫХ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ (НПВП),

ЯВЛЯЮТСЯ

А) обезболивающий, жаропонижающий, противовоспалительный

б) противовоспалительный, обезболивающий, седативный

в) жаропонижающий, обезболивающий, снотворный

г) обезболивающий, седативный, антиагрегантный

494. ПРОТИВОКАШЛЕВЫМ ПРЕПАРАТОМ, ОБЛАДАЮЩИМ ПЕРИФЕРИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) преноксдиазин

б) глауцин

в) кодеин

г) бутамират

495. МУКОЛИТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ

А) ацетилцистеин

б) кодеин

в) бутамират

г) преноксдиазин

496. ВАРФАРИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

А) непрямых антикоагулянтов

б) прямых антикоагулянтов

в) антиагрегантов

г) гемостатических средств

497. ПРЕПАРАТЫ ЖЕЛЕЗА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) железодефицитной анемии

б) тромбоэмболиях

в) лейкопении

г) мегалобластной анемии

498. ФОЛИЕВУЮ КИСЛОТУ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ ПРИ

А) мегалобластной анемии

б) железодефицитной анемии

в) лейкопении

г) тромбоэмболиях

499. ПРИ ГАСТРОЭЗОФАГЕАЛЬНОЙ РЕФЛЮКСНОЙ БОЛЕЗНИ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) домперидон

б) кеторолак

в) лоперамид

г) ибупрофен

500. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЕЗНИ ПАРКИНСОНА

А) леводопа + карбидопа

б) флуоксетин

в) вальпроевая кислота

г) галоперидол

501. ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ

А) меновазин

б) каолин

в) алмагель

г) смекта

502. К ИНГИБИТОРАМ ФИБРИНОЛИЗА ОТНОСИТСЯ

А) транексамовая кислота

б) абциксимаб

в) протамина сульфат

г) алтеплаза

503. АМИНОКАПРОНОВАЯ КИСЛОТА, НАЗНАЧАЕМАЯ ПРИ КРОВОТЕЧЕНИЯХ, ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) антифибринолитиков

б) фибринолитиков

в) антиагрегантов

г) антикоагулянтов

504. АЛТЕПАЗА, НАЗНАЧАЕМАЯ В СТАЦИОНАРАХ, ОТНОСИТСЯ К СЛЕДУЮЩЕЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ

А) фибринолитики

б) антиагреганты

в) антикоагулянты

г) антифибринолитики

505. ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМОВ ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) сальбутамол

б) зафирлукаст

в) будесонид

г) омализумаб

506. К АНТАЦИДНЫМ ПРЕПАРАТАМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ИЗЖОГЕ, ОТНОСИТСЯ

А) алюминия гидроксид + магния гидроксид

б) пирензепин

в) уголь активированный

г) смектит диоктаэдрический

507. К СОЛЕВЫМ СЛАБИТЕЛЬНЫМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ЗАПОРАХ, ОТНОСИТСЯ

А) магния сульфат

б) метоклопрамид

в) сеннозиды А и В

г) натрия пикосульфат

508. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАНИТИДИНА СОСТОИТ В

А) блокировании гистаминовых H₂-рецепторов

б) ингибировании протонной помпы

в) стимулировании простагландиновых рецепторов

г) блокировании M₁-холинорецепторов

509. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ОМЕПРАЗОЛА

А) ингибирование протонной помпы

б) блокирование гистаминовых H₂-рецепторов

в) блокирование M₁-холинорецепторов

г) стимулирование простагландиновых рецепторов

510. К БЛОКАТОРАМ H₂-ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ ОТНОСИТСЯ

А) ранитидин

б) омепразол

в) пирензепин

г) флуконазол

511. К ИНГИБИТОРАМ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ ОТНОСИТСЯ

А) омепразол

б) пирензепин

в) фамотидин

г) флуконазол

512. АНТИСЕКРЕТОРНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБУСЛОВЛЕННЫЙ БЛОКАДОЙ М-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРОВ, НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ

А) пирензепина

б) ранитидина

в) омепразола

г) фамотидина

513. ПРИ ДИСПЕПТИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЯХ НА ФОНЕ ЗАМЕДЛЕННОГО ОПОРОЖНЕНИЯ ЖЕЛУДКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

А) домперидон

б) ондансетрон

в) лоперамид

г) дротаверин

514. ПРОТИВОРВОТНЫМ ПРЕПАРАТОМ, БЛОКИРУЮЩИМ ЦЕНТРАЛЬНЫЕ СЕРОТОНИНОВЫЕ РЕЦЕПТОРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) ондансетрон

б) метоклопрамид

в) домперидон

г) дифенгидрамин

515. ОПИОИДНЫЕ АНАЛЬГЕТИКИ ПРИМЕНЯЮТ ПРИ

А) тяжелых травмах

б) головной боли

в) ревматических болях

г) зубной боли

516. ПОБОЧНЫМ АНОРЕКСИГЕННЫМ ЭФФЕКТОМ, О КОТОРОМ НУЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ОБЛАДАЕТ

А) флуоксетин

б) настойка полыни

в) пирацетам

г) инсулин

517. СТИМУЛИРУЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ НА ТОНУС МИОМЕТРИЯ ОБЛАДАЕТ

А) эргометрин

б) омепразол

в) сальбутамол

г) гексопреналин

518. ВАЖНО ИНФОРМИРОВАТЬ, ЧТО К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ АМИНОГЛИКОЗИДОВ ОТНОСЯТСЯ

А) ототоксичность, нарушение нервно-мышечной передачи, нефротоксичность

- б) гематотоксичность, нейротоксичность, коагулопатии
в) нейротоксичность, нарушение формирования хрящевой ткани, фотодерматозы
г) гепатотоксичность, нарушение формирования костной ткани, фотодерматозы
519. АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИЗ ГРУППЫ НИТРОФУРАНОВ, ВЫПИСАННЫЕ ВРАЧАМИ, ПРИМЕНЯЮТ ПРИ
- А) кишечных инфекциях
б) туберкулезе
в) пневмоцистной пневмонии
г) гнойном менингите
520. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ
- А) левамизол
б) празиквантел
в) кетоконазол
г) тетрацилин
521. АНТИГОРМОНАЛЬНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЕТ ПРЕПАРАТ
- А) тамоксифен
б) азатиоприн
в) метотрексат
г) доксорубицин
522. К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ НИКОТИНОВОЙ КИСЛОТЫ ОТНОСИТСЯ
- А) гиперемия лица и верхней части туловища
б) нарушение всасывания жирорастворимых витаминов
в) нарушение функции печени
г) отложение желчных камней
523. ПРИ ГИПОТИРЕОЗЕ ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ О ТОМ, ЧТО МЕТАБОЛИЗМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
- А) снижается
б) повышается
в) вначале снижается, а затем повышается
г) вначале повышается, а затем снижается
524. ВИТАМИНОМ, УЧАСТВУЮЩИМ В ОБРАЗОВАНИИ ЗРИТЕЛЬНОГО ПИГМЕНТА, В ПРОЦЕССАХ РОСТА И ДИФФЕРЕНЦИРОВКИ ЭПИТЕЛИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ
- А) ретинол
б) тиамин
в) рибофлавин
г) эргокальциферол
525. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ЯВЛЯЕТСЯ КАЛИЙСБЕРЕГАЮЩИМ ДИУРЕТИКОМ
- А) спиронолактон
б) ацетазоламид
в) фуросемид
г) маннит
526. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПО ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ОМЕПРАЗОЛА

- А) для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки
- б) в качестве рвотного средства
- в) в качестве желчегонного средства
- г) в качестве слабительного средства

527. ПРИ ГИПЕРАЦИДНОМ ГАСТРИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

- А) омепразол
- б) сок желудочный
- в) гутталакс
- г) сенаде

528. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ГРУППЫ ГАСТРОПРОТЕКТОРОВ

- А) сукральфат
- б) алгелдрат + магния гидроокись (алмагель)
- в) метоклопрамид
- г) ранитидин

529. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ СОДЕРЖИТ ЖЕЛЧЬ

- А) холензим
- б) эссенциале
- в) панкреатин
- г) мизопростол (сайтотек)

530. ПРЕДЛОЖИТЕ ЖЕЛЧЕГОННЫЙ ПРЕПАРАТ РАСТИТЕЛЬНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ

- А) фламин
- б) дротаверин (но-шпа)
- в) мизопростол (сайтотек)
- г) оксафенамид

531. ПОРЕКОМЕНДУЙТЕ ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ДИАРЕИ

- А) лоперамид (имодиум)
- б) натрия гидрокарбонат
- в) дротаверин
- г) неостигмина метилсульфат (прозерин)

532. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВАРИКОЗНОГО РАСШИРЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ

- А) ангиопротекторы
- б) антибиотики
- в) ингибиторы фибринолиза
- г) препараты железа

533. К АНГИОПРОТЕКТОРАМ ОТНОСИТСЯ

- А) детралекс
- б) сорбифер дурулес
- в) настойка эхинацеи
- г) аспирин

534. ДЛЯ ОСТАНОВКИ КАПИЛЛЯРНЫХ КРОВОТЕЧЕНИЙ ПРИМЕНЯЮТ

- А) перекись водорода
- б) раствор йода спиртовой
- в) спирт этиловый
- г) мирамистин

535. В СОСТАВ ПРЕПАРАТА «АСКОРУТИН» ВХОДИТ

А) аскорбиновая кислота

б) пиридоксин

в) никотиновая кислота

г) тиамин

536. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ ПОНИЖАЮТ СОПРОТИВЛЯЕМОСТЬ К ИНФЕКЦИЯМ, ВЕДУТ К ОСТЕОПОРОЗУ И ИЗЪЯЗВЛЕНИЯМ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЖЕЛУДОЧНО - КИШЕЧНОГО ТРАКТА

А) глюкокортикоиды

б) андрогены

в) минералокортикоиды

г) анаболические стероиды

537. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКАЯ ГРУППА АНТИБИОТИКОВ ОБЛАДАЕТ ОТОТОКСИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

А) аминогликозиды

б) макролиды

в) тетрациклины

г) цефалоспорины

538. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКИЕ АНТИБИОТИКИ МОГУТ ОКАЗЫВАТЬ НЕФРОТОКСИЧЕСКОЕ И ОТОТОКСИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

А) аминогликозиды

б) тетрациклины

в) монобактамы

г) пенициллины

539. ПРИ АЛЛЕРГИЧЕСКОМ РИНИТЕ ПРИМЕНЯЮТ

А) виброцил

б) амиксин

в) тактивин

г) гриппферон

540. К ПРОТИВОГРИБКОВЫМ АНТИБИОТИКАМ ОТНОСИТСЯ

А) нистатин

б) ламизил

в) тербинафин

г) итраконазол

541. ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ МЕТАБОЛИЗМА МИОКАРДА ПРИМЕНЯЮТ

А) рибоксин

б) симвастатин

в) тербинафин

г) амлодипин

542. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, К КАКОЙ ГРУППЕ ОТНОСИТСЯ ДОКСИЦИКЛИН

А) тетрациклины

б) линкозамиды

в) макролиды

г) полусинтетические пенициллины

543. ПРИ НАРУШЕНИИ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ ПРИМЕНЯЮТ

А) кавинтон

б) зокор

в) аминазин

г) нитронг форте

544. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ПРЕПАРАТ ОТНОСИТСЯ К КАРБАПЕНЕМАМ ПОЛИМИКСИН В

А) меропенем

б) полимиксин в

в) эритромицин

г) гентамицин

545. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКИЕ ВИДЫ ОБМЕНА РЕГУЛИРУЕТ ВИТАМИН Д

А) обмен кальция и фосфора

б) обмен белков

в) обмен жиров

г) углеводный обмен

546. ДАЙТЕ ИНФОРМАЦИЮ ПОСЕТИТЕЛЮ АПТЕКИ, КАКОЙ ВИТАМИН, НОРМАЛИЗУЕТ ФУНКЦИЮ ЭПИТЕЛИАЛЬНЫХ ПОКРОВОВ КОЖИ, СЛИЗИСЫХ, ПРИМЕНЯЕТСЯ В КОСМЕТИЧЕСКИХ КОМПОЗИЦИЯХ В ВИДЕ КРЕМОВ, МАЗЕЙ, ЭМУЛЬСИИ, МАСОК

А) витамин А

б) витамин В1

в) витамин В6

г) витамин К

547. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИЮ ПРИ ОТПУСКЕ, КАКОЙ ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ ОБЛАДАЕТ АНТИАНЕМИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

А) цианокобаламин

б) эргокальциферол

в) ретинол

г) тиамин

548. НАЗОВИТЕ ВИТАМИННЫЙ ПРЕПАРАТ, УМЕНЬШАЮЩИЙ СОСУДИСТУЮ ПРОНИЦАЕМОСТЬ

А) рутозид (рутин)

б) ретинол

в) цианокобаламин

г) альфа-токоферол (витамин Е)

549. АНАЛОГ ПРЕПАРАТА ФОСФАЛЮГЕЛЬ

А) маалокс

б) амброксол

в) холосас

г) аллохол

550. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКИЕ ПРЕПАРАТЫ ПРИМЕНЯЮТ ПАРЕНТЕРАЛЬНО ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ

А) препараты инсулина

б) производные бигуанида

в) ингибиторы альфа-глюкозидазы

г) производные сульфонилмочевины

551. ВРЕМЯ ЗАГОТОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ШИПОВНИКА

- а) в период созревания до заморозков
- б) в период плодоношения
- в) в период созревания после заморозков
- г) заморозки не влияют на время сбора сырья

552. У ЧЕРЕМУХИ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) плоды
- б) кору
- в) цветки
- г) листья

553. ПРЕПАРАТ, ПОДЛЕЖАЩИЙ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

- а) циклопентолат
- б) цефритаксон
- в) церукал
- г) цефекон

554. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЦВЕТКОВ РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) pupavka sobachya
- б) арника горная
- в) пижма обыкновенная
- г) ноготки лекарственные

555. ПРЕПАРАТЫ ПЕНИЦИЛЛИНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а) 107-1/y
- б) 148-1/y-04 (л)
- в) 148-1/y-88
- г) 107/У-НП

556. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ХВОЩА

- а) полевого
- б) болотного
- в) лесного
- г) лугового

557. К АНАТОМИЧЕСКИМ ПРИЗНАКАМ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ относят

- а) строение эпидермиса
- б) форму стебля
- в) форма листьев
- г) характер излома корня

558. В ТЕЧЕНИЕ ТРЕХ МЕСЯЦЕВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЯТСЯ РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ БОЛЕЕ_ ЭТИЛОВОГО СПИРТА ПО ОБЪЕМУ

- а) 15%
- б) 30%

в) 20%

г) 25%

559. КЕТАМИН ОТПУСКАЕТСЯ ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК ПО БЛАНКУ ФОРМЫ

а) не отпускается по рецептам, применяется в стационаре

б) 148-1/у-88

в) 148-1/у-04 (л)

г) 107/у-НП

560. НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ N 40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

а) «Не является лекарственным средством»

б) «Принимать по назначению врача»

в) «Является лекарственным препаратом»

г) «Клинически апробировано»

561. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

а) жостер слабительный

б) аир болотный

в) крушина ломкая

г) багульник болотный

562. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ГОРИЦВЕТА ВЕСЕННЕГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву

б) плоды

в) цветки

г) корни

563. ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ ПРОТИВОПОКАЗАНО ПРИМЕНЕНИЕ

а) пропранолола

б) фенотерола

в) сальбутамола

г) будесонида

564. ЦИЛИНДРИЧЕСКИЕ, СЛЕГКА ПРОДОЛЬНО-МОРЩИНИСТЫЕ, ИЗЛОМ СВЕТЛО-ЖЕЛТЫЙ, ВОЛОКНИСТЫЙ, ВКУС СЛАДКИЙ, ПРИТОРНЫЙ-ЭТО КОРНИ

а) солодки

б) девясила

в) змеевика

г) бадана

565. ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

а) в таре, исключающей испарение жидкостей

б) прохладном, защищенном от света месте

в) при температуре +2+8 °С

г) при пониженной влажности

566. ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ ШИПОВНИКА ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) в период созревания до заморозков

б) в период плодоношения

в) в период созревания после заморозков

г) заморозки не влияют на время сбора сырья

567. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ КОРНЕВИЩ С КОРНЯМИ ВАЛЕРИАНЫ ЛЕКАРСТВЕННОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

а) посконник

б) левзея сафлоровидная

в) синюха голубая

г) девясил высокий

568. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЭХИНАЦЕИ ПУРПУРНОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) траву

б) корни

в) плоды

г) цветки

569. ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ РАЗМЕЩАЮТСЯ НА СТЕЛЛАЖАХ НА ВЫСОТУ

а) в один ряд

б) не менее 5 рядов

в) не более 2 рядов

г) в несколько рядов

570. НИТРАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, УТВЕРЖДЕННОМУ НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ

а) постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 N 681

б) постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 N 964

в) приказом Минздрава России от 17.05.2012 № 562н

г) постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 №599

571. КОЛИЧЕСТВО АМПУЛ МОРФИНА В ФОРМЕ РАСТВОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ, КОТОРОЕ МОЖЕТ БЫТЬ ВЫПИСАНО В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ СОСТАВЛЯЕТ

а) 20

б) 10

в) 5

г) 25

572. БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА, СОСТОЯЩИЕ ИЗ ГЛИКОНА И АГЛИКОНА, НАЗЫВАЮТ

а) гликозидами

б) полисахаридами

в) эфирными маслами

г) жирными маслами

573. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ПОДОРОЖНИКА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) листья

б) корни

в) плоды

г) цветки

574. ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ – ЭТО

- а) безопасность
- б) обращение
- в) качество
- г) эффективность

575. ТРАВАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕЕ СОБОЙ ВЫСУШЕННЫЕ

- а) или свежие надземные части травянистых растений
- б) или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- в) отдельные цветки или соцветия, а также их части или свежие цветки
- г) отдельные цветки и листья

576. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЗВЕРОБОЯ ПРОДЫРЯВЛЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву
- б) цветки
- в) корни
- г) плоды

577. НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ДЛЯ

- а) лекарственных растительных препаратов
- б) всех лекарственных препаратов
- в) лекарственных препаратов в форме инъекционных растворов
- г) лекарственных препаратов, применяемых в детской практике

578. У ДУШИЦЫ ОБЫКНОВЕННОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву
- б) семена
- в) цветки
- г) листья

579. УХВОЦА ПОЛЕВОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- д) траву
- е) листья
- ж) цветки
- з) корни

580. ОСНОВНЫМИ ТОВАРОВЕДЧЕСКИМИ ХАРАКТЕРИСТИКАМИ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ ЯВЛЯЮТСЯ

- а) ассортиментная, качественная, количественная
- б) техническая, эксплуатационная эстетическая
- в) социальная, эргономическая, степень новизны
- г) ассортиментная, социальная, стоимостная

581. НАРУШЕНИЕ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ ЛП И ЕГО ОТПУСК В ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ДОПУСКАЕТСЯ В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ

- а) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске) меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной(потребительской) упаковке
- б) количество ЛП, указанное в рецепте или необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске) больше количества ЛП содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке
- в) количество ЛП, указанное в рецепте, меньше количества ЛП, содержащегося во вторичной потребительской) упаковке
- г) количество ЛП необходимое лицу, приобретающему ЛП (при безрецептурном отпуске) больше количества ЛП, содержащегося во вторичной потребительской) упаковке

582. СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ С ПОМЕТКОЙ «STATIM» СОСТАВЛЯЕТ

- а) 1 рабочий день
- б) 10 рабочих дней
- в) 5 рабочих дней
- г) 2 рабочих дней

583. НАДПИСИ, ЗНАКИ ИЛИ УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ, КОТОРЫЕ НАНОСЯТСЯ НЕПОСРЕДСТВЕННО НА ТОВАР ИЛИ ЕГО УПАКОВКУ И КОТОРЫЕ НЕСУТ НЕОБХОДИМУЮ ИНФОРМАЦИЮ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ - ЭТО

- а) маркировка
- б) серия
- в) описание
- г) информация

584. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У ЧИСТОТЕЛА БОЛЬШОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) траву
- б) цветки
- в) плоды
- г) корни

585. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА ВКЛЮЧАЕТ

- а) стимуляцию бета-2-адренорецепторов бронхов
- б) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов
- в) ингибирование ацетилхолинэстеразы
- г) блокаду альфа-1а-адренорецепторов

586. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ЛИСТЬЕВ МАТЬ-И-МАЧЕХИ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) белокопытник
- б) чернобыльник
- в) подорожник большой
- г) пустырник сердечный

587. ПЛОДЫ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) рябина обыкновенная
- б) крушина ломкая
- в) аир болотный

г) багульник болотный

588. РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНУЮ СЕТЬ ПОДЛЕЖАТ БАД, ПРОШЕДШИЕ

- а) государственную регистрацию
- б) санитарно-эпидемиологический контроль
- в) приемочный контроль
- г) сертификацию

589. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У МАТЬ-И-МАЧЕХИ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- А. листья
- Б. цветки
- В. плоды
- Г, траву

590. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЮЩЕЙСЯ СТРУКТУРНЫМ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕМ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

- а) обеспечение отделений медицинской организации
- б) обеспечение больных информацией по ответственному самолечению
- в) обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами
- г) получение прибыли

591. УПАКОВКА, НЕПОСРЕДСТВЕННО СОПРИКАСАЮЩАЯСЯ С ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ

- а) первичная
- б) вторичная
- в) групповая
- г) третичная

592. СЕМЕНА ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) лен посевной
- б) дуб обыкновенный
- в) душица обыкновенная
- г) чистотел большой

593. ПРИ ОТПУСКЕ ИЛП НА РЕЦЕПТЕ ИЛИ КОРЕШКЕ РЕЦЕПТА УКАЗЫВАЕТСЯ

- а) точное время отпуска в часах и минутах
- б) побочные эффекты препарата
- в) ФИО пациента
- г) противопоказания к применению препарата

594. ЛЕКАРСТВЕННЫМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕМ ЛИПЫ ЯВЛЯЮТСЯ

- а) соцветия с прицветным листом
- б) соцветия с остатком цветоноса до 3 см
- в) цветы и плоды
- г) отдельные цветки

595. ПОЛНУЮ ХАРАКТЕРИСТИКУ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ДАЕТ АНАЛИЗ

- а) товароведческий
- б) биологический
- в) макроскопический

г) микроскопический

596. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ ИСПОЛЬЗУЮТ

- а) клонидин
- б) ксилометазолин
- в) фенилэфрин
- г) тетризолин

597. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У СОСНЫ ОБЫКНОВЕННОЙ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) почки
- б) шишки
- в) кору
- г) листья

598. КОРУ ЗАГОТАВЛИВАЮТ ОТ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТЕНИЯ

- а) дуб обыкновенный
- б) сосна обыкновенная
- в) береза повислая
- г) боярышник сглаженный

599. ПРЕПАРАТ ВАЛЕМИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а) отпускается без рецепта
- б) 107-1/у
- в) 107/У-НП
- г) 148-1/у-88

600. У ШАЛФЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) листья
- б) семена
- в) цветки
- г) траву

601. ПЕРЕД СУШКОЙ НЕ МОЮТ, А ОЧИЩАЮТ ОТ ПРОБКИ КОРНИ

- а) алтея
- б) одуванчика
- в) ревеня
- г) женьшеня

602. ТРАВА И СЕМЕНА КАКОГО РАСТЕНИЯ, ДОПУЩЕННОГО К ЗАГОТОВКЕ, ОБЛАДАЮТ РАЗНЫМИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ

- а) термопсис ланцетный
- б) ландыш майский
- в) горец птичий
- г) тысячелистник обыкновенный

603. МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КСИЛОМЕТАЗОЛИНА ВКЛЮЧАЕТ

- а) стимуляцию альфа-2-адренорецепторов сосудов
- б) блокаду бета-1-адренорецепторов сердца
- в) неконкурентную блокаду никотиновых рецепторов
- г) ингибирование ацетилхолинэстеразы

604. ПРЕПАРАТ СЕРТРАЛИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а) 107-1/у
- б) 148-1/у-88
- в) 107/у-НП
- г) 148-1/у-04 (п)

605. ПРЕПАРАТ ОМЕПРАЗОЛ 20МГ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а) 107-1/у
- б) отпускается без рецепта
- в) 107/у-НП
- г) 148-1/у-88

606. ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЦЕЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПРОВОДЯТ АНАЛИЗ

- а) макроскопический
- б) микроскопический
- в) качественный
- г) количественный

607. ЗАГОТАВЛИВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ КРАПИВЫ

- а) двудомной
- б) обыкновенной
- в) жгучей
- г) глухой

608. ПРЕГАБАЛИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ, СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

- а) приказ Минздрава России от 22.04.2014 N 183н
- б) постановление Правительства РФ от 20.07.2011 N 599
- в) постановление Правительства РФ от 29.12.2007 N 964
- г) постановление Правительства РФ от 30.06.1998 N 681

609. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ПОЛЫНИ ГОРЬКОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) чернобыльник,
- б) зверобой продырявленный
- в) пижма обыкновенная
- г) тысячелистник обыкновенный

610. В ОБОЗНАЧЕНИИ ШТРИХОВОГО КОДА 46 12345 67890 3 ЦИФРЫ "678908" ОЗНАЧАЮТ

- а) код товара
- б) контрольное число
- в) код изготовителя или продавца
- г) код страны-изготовителя

611. ФЕНТАНИЛ В ФОРМЕ ТТС ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

- а) 148-1/у-88
- б) 107-1/у
- в) 107/у-НП

г) 148-1/у-06 (л)

612. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ, СОГЛАСНО НОРМАТИВНОМУ ДОКУМЕНТУ

- а) приказ Минздрава России от 22.04.2014 г. № 183н
- б) постановление Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599
- в) постановление Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
- г) приказ Минздрава России от 22.04.2012 г. № 562н

613. У ШИПОВНИКА КОРИЧНОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) плоды
- б) корни
- в) листья
- г) цветки

614. В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ У АЛТЕЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) корни
- б) плоды
- в) цветки
- г) листья

615. ВОЗМОЖНОЙ ПРИМЕСЬЮ ПРИ ЗАГОТОВКЕ ТРАВЫ ЛАНДЫША МАЙСКОГО МОЖЕТ БЫТЬ

- а) купена
- б) пупавка собачья
- в) тысячелистник обыкновенный
- г) ромашка аптечная

616. ЦВЕТКАМИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ НАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕЕ СОБОЙ ВЫСУШЕННЫЕ

- а) отдельные цветки или соцветия, также их части или свежие цветки
- б) или свежие надземные части травянистых растений
- в) или свежие листья или отдельные листочки сложного листа
- г) отдельные цветки и листья

617. У НАПЕРСТЯНКИ ПУРПУРНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) листья
- б) цветки
- в) траву
- г) корни

618. У РОМАШКИ АПТЕЧНОЙ В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

- а) цветки
- б) корни
- в) семена
- г) листья

619. ПРЕПАРАТ ДЖОЗАМИЦИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

- а) 107-1/у

б) 148-1/у-88

в) 107/У-НП

г) отпускается без рецепта

620. МАКСИМАЛЬНАЯ СТЕПЕНЬ (ОБЪЕМ) ЗАПОЛНЕНИЯ ТАРЫ С ОГНЕОПАСНЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

а) 90%

б) 80%

в) 100%

г) 85%

621. ДИКОМ ВИДЕ НЕ ВСТРЕЧАЕТСЯ В РОССИИ, НО ПОВСЕМЕСТНО КУЛЬТИВИРУЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТЕНИЕ

а) ноготки лекарственные

б) первоцвет весенний

в) череда трехраздельная

г) крапива двудомная

622. ПРЕДПРОДАЖНАЯ ПОДГОТОВКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ПРОВЕРКУ

а) качества по внешним признакам

б) договоров с поставщиками

в) товарно-сопроводительных документов

г) документов по качеству

623. НЕДОПУСТИМЫМИ ПРИМЕСЯМИ В ЛЕКАРСТВЕННОМ РАСТИТЕЛЬНОМ СЫРЬЕ ЯВЛЯЮТСЯ

а) кусочки стекла

б) части сырья, утратившие окраску

в) песок, мелкие камешки

г) части других, неядовитых растений

624. ПРЕПАРАТ ТРИМЕПЕРИДИН, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

а) 107/У-НП

б) 148-1/у-88

в) 148-1/у-04 (п)

г) 107-1/у

625. У ДЕВЯСИЛА ВЫСОКОГО В КАЧЕСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЗАГОТАВЛИВАЮТ

а) корневища и корни

б) корни

в) цветки

г) траву

626. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА ВЫПУСКА ПИЛОКАРПИНА

а) глазные капли

б) капсулы

в) мазь

г) таблетки

627. ОСНОВАНИЕ ДЛЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ

а) требование-накладная

- б) заявка
- в) рецепт
- г) накладная на внутреннее перемещение

628. ЗМЕЕВИДНО ИЗОГНУТЫЕ, С КОЛЬЧАТЫМИ УТОЛЩЕНИЯМИ, ИЗЛОМ РОВНЫЙ, РОЗОВАТЫЙ ИЛИ РОЗОВАТО-БУРЫЙ, ВКУС СИЛЬНО ВЯЖУЩИЙ-ЭТО КОРНЕВИЩА

- а) горца змеиного
- б) лапчатки
- в) алтея
- г) одуванчика

629. ХАРАКТЕРНЫМ ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТОМ АТРОПИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) нарушение ближнего зрения
- б) атриовентрикулярная блокада
- в) ортостатическая гипотензия
- г) выраженная брадикардия

630. АТИПИЧНЫЙ НЕЙРОЛЕПТИК, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА N107-1/У

- а) кветиапин
- б) хлорпротиксен
- в) клозапин
- г) левомепромазин

631. противорвотный препарат

- а. Мотилиум
- б. Нольпаза
- в. Нексиум
- г. Вентер

632. желчегонный препарат

- а. Танацехол
- б. Карсил
- в. Лоперамид
- г. Сенаде

633. к гепатопротекторам относится лекарственный препарат

- а. Эссенциале Н
- б. Фестал
- в. Аллохол
- г. Гутталакс

634. мнн препарат слаблен

- а. Пикосульфат натрия
- б. Магния сульфат
- в. Натрия хлорид
- г. Калия хлорид

635. ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОМПЕРИДОН

- а. Мотилиум
- б. Церукал
- в. Карсил
- г. Имодиум

636. ПОКАЗАНИЕМ К ПРИМЕНЕНИЮ ЭНТЕРОСОРБЕНТОВ ЯВЛЯЕТСЯ

- а. Диарея
- б. Глаукома
- в. Атония кишечника
- г. Хронический запор

637. ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГИПОХРОМНЫХ АНЕМИЙ

- а. Мальтофер
- б. Варфарин
- в. Тромбо асс
- г. Гепарин

638. АНТИКОАГУЛЯНТ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ

- а. Варфарин
- б. Апротинин
- в. Гепарин
- г. Аминокапроновая кислота

639. СИНОНИМ ПРЕПАРАТА ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ

- а. Амоксициллин
- б. Кларитромицин
- в. Левомецетин
- г. Тетрациклин

640. МНН ПРЕПАРАТА СУМАМЕД

- а. Азитромицин
- б. Рифампицин
- в. Гентамицин
- г. Амоксициллин

641. АНТИБИОТИК ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТУБЕРКУЛЕЗА

- а. Рифампицин
- б. Изониазид
- в. Пиперациллин
- г. Амоксициллин

642. МНН ПРЕПАРАТА ЦИФРАН

- а. Ципрофлоксацин
- б. Азитромицин
- в. Мидекамицин
- г. Офлоксацин

643. ПРОТИВОГЛИСТНЫЙ ПРЕПАРАТ

- а. Пирантел
- б. Ламизил
- в. Низорал
- г. Трихопол

644. ПРОТИВОГРИБКОВЫЙ ПРЕПАРАТ

- а. Тербинафин
- б. Празиквантел
- в. Мебендазол
- г. Метронидазол

645. ПРОТИВОТРИХОМАДНЫЙ ПРЕПАРАТ

- а. Метронидазол

б. Доксициклин

в. Тобрамицин

г. Празикванте

646. МНН ПРЕПАРАТА БИЛЬТРИЦИД

а. Празиквантел

б. Клотримазол

в. Левомецетин

г. Тинидазол

647. АНТИБИОТИК ГРУППЫ МАКРОЛИДОВ

а. Миодекамицин

б. Рифампицин

в. Гентамицин

г. Амоксициллин

648. К АНТИБИОТИКАМ ГРУППЫ ФТОРХИНОЛОНЫ ОТНОСИТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

а. Абактал

б. Тобрекс

в. Флемоксин солютаб

г. Метронидазол

649. УСЛОВИЯ И КОМПЛЕКС МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ СТЕРИЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ

а. Асептика

б. Предстерилизационная обработка

в. Стерилизация

г. Дезинфекция

650. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИИ, ИЛИ В ИЗДЕЛИИ, ИЛИ НА ПОВЕРХНОСТИ ПАТОГЕННЫХ И ДРУГИХ ВИДОВ МИКРООРГАНИЗМОВ

а. Дезинфекция

б. Асептика

в. Стерилизация

г. Предстерилизационная обработка

651. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИЯХ, ИЛИ В ИЗДЕЛИЯХ, ИЛИ УДАЛЕНИЕ ИЗ ОБЪЕКТА МИКРООРГАНИЗМОВ ВСЕХ ВИДОВ, НАХОДЯЩИХСЯ НА ВСЕХ СТАДИЯХ РАЗВИТИЯ, ВКЛЮЧАЯ СПОРЫ

а. Стерилизация

б. Дезинфекция

в. Асептика

г. Предстерилизационная обработка

652. УДАЛЕНИЕ БЕЛКОВЫХ, ЖИРОВЫХ, МЕХАНИЧЕСКИХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ, ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ

а. Предстерилизационная обработка

б. Асептика

в. Дезинфекция

г. Стерилизация

653. ТЕРРИТОРИЯ АПТЕКИ, СПЕЦИАЛЬНО СКОНСТРУИРОВАННАЯ И

ОБОРУДОВАННАЯ С ЦЕЛЬЮ СНИЖЕНИЯ ПРОНИКНОВЕНИЯ,
ОБРАЗОВАНИЯ И ЗАДЕРЖКИ В НЕЙ МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИХ И
ДРУГИХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ

- а. Асептический блок
- б. Дистилляционная
- в. Воздушный шлюз
- г. Моечная-стерилизационная

654. ВИД УБОРКИ ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ

- а. Влажная с применением дезинфицирующих средств
- б. Влажная без применения дезинфицирующих средств
- в. Сухая, затем влажная
- г. Сухая

655. КРАТНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ ПОМЕЩЕНИЙ
АПТЕКИ (ПОЛОВ И ОБОРУДОВАНИЯ)

- а. Ежедневно перед началом работы
- б. Не реже 2 раз в неделю
- в. Не реже 1 раза в неделю
- г. 1 раз в неделю

656. ПОСЛЕ УБОРКИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ОБОРУДОВАНИЯ ВЕТОШЬ

- а. Дезинфецируют
- б. Сушат в развешанном виде
- в. Стерилизуют
- г. Ополаскивают водой

657. ВЕТОШЬ, ПРЕДНАЗНАЧЕННУЮ ДЛЯ УБОРКИ, ПО ОКОНЧАНИИ
РАБОТЫ ХРАНЯТ В ТАРЕ

- а. Промаркированной
- б. Открыто
- в. Дезинфицированной
- г. Стерилизованной

658. ОБЪЕКТЫ, ПОДВЕРГАЮЩИЕСЯ САНИТАРНОЙ ОБРАБОТКЕ
ЕЖЕДНЕВНО

- а. Оборудование торгового зала, полы
- б. Стены, двери асептического блока
- в. Потолки, оконные стекла и рамы
- г. Шкафы для хранения лекарственных средств

659. СОТРУДНИКИ АПТЕКИ В ПЕРИОД РАСПРОСТРАНЕНИЯ ОСТРЫХ
РЕСПИРАТОРНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ДОЛЖНЫ

- а. Носить на лице марлевые повязки
- б. Надевать санитарную одежду и обувь
- в. Ежедневно дезинфицировать санитарную одежду
- г. Обрабатывать руки дезинфицирующими средствами каждые 4 часа

660. РАБОТНИКИ АПТЕКИ ПРИ ПОСТУПЛЕНИИ НА РАБОТУ ПРОХОДЯТ

- а. Медицинский осмотр (обследование)
- б. Профилактический осмотр
- в. Консультацию терапевта
- г. Экспертизу профессиональной пригодности

661. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОХОЖДЕНИЯ РАБОТНИКАМИ АПТЕКИ

ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ МЕДИЦИНСКИХ ОСМОТРОВ

- а. 1 раз в год
- б. 1 раз в 2 года
- в. 1 раз в квартал
- г. 2 раза в год

662. ЛИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ СОТРУДНИКА, В КОТОРЫЙ ВНОСЯТСЯ РЕЗУЛЬТАТЫ МЕДИЦИНСКОГО ОСМОТРА

- а. Личная медицинская книжка
- б. Медицинский сертификат
- в. Медицинская карта
- г. Полис обязательного медицинского страхования (ОМС)

663. ПРИ ОБРАБОТКЕ РУК ЗАПРЕЩАЕТСЯ

- а. Мыть руки над раковиной для мытья аптечной посуды
- б. Применять для дезинфекции спирт этиловый 70%
- в. Применять готовые крема
- г. Механически удалять загрязнения

664. РУКОВОДЯЩИЙ ПЕРСОНАЛ АПТЕКИ ИМЕЕТ ПРАВО ДОПУСКАТЬ К РАБОТЕ БОЛЬНОГО СОТРУДНИКА ПРИ НАЛИЧИИ

- а. Справки о выздоровлении
- б. Медицинской книжки
- в. Полиса обязательного медицинского страхования (ОМС)
- г. Результаты флюорографического обследования

65. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ НЕСТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ В

- а. Плотно закрытых штангласах
- б. Закрытых коробках, ящиках
- в. Полипропиленовых банках с завинчивающейся пробкой
- г. Металлических биксах

666. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ НЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ НАКРЫВАТЬ ПЛАСТМАССОВЫМИ (МЕТАЛЛИЧЕСКИМИ) ПЛАСТИНКАМИ

- а. Мерную посуду при изготовлении растворов
- б. Ступки с порошковой массой до фасовки
- в. Ступки с мазевой основой для развески
- г. Воронки при фильтровании

667. ВЫБОРКУ ИЗ СТУПОК МАЗЕЙ И ПОРОШКОВ ПРОИЗВОДЯТ

- а. Пластмассовыми пластинками
- б. Картонными полосками
- в. Фарфоровыми ложками
- г. Бумажными полосками

668. ЗАМКНУТОЕ ПРОСТРАНСТВО В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ, МЕЖДУ ПОМЕЩЕНИЯМИ РАЗЛИЧНОЙ ЧИСТОТЫ, ПРЕДОТВРАЩАЮЩЕЕ ПРОНИКНОВЕНИЕ МИКРООРГАНИЗМОВ

- а. Воздушный шлюз
- б. Дистилляционная
- в. Дезинфекционная

г. Аналитическая

669. ПЕРСОНАЛ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ПРИГОТОВЛЕНИЕ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ РАСТВОРОВ ДОЛЖЕН БЫТЬ

а. Специально обученным

б. Со средним профессиональным образованием

в. Назначен руководителем аптеки

г. Со стажем работы не менее 3 лет

670. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, В КОТОРОМ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ РАКОВИНЫ ДЛЯ МЫТЬЯ РУК ПЕРСОНАЛА И РАКОВИНЫ ДЛЯ МЫТЬЯ ПОСУДЫ

а. Моечная

б. Ассистентская

в. Шлюз асептического блока

г. Заготовочная

671. В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ НЕ РАЗРЕШАЕТСЯ

а. Пользоваться раковинами лицам, не занятым изготовлением лекарственных средств

б. Устанавливать емкости с дезинфицирующими растворами

в. Оборудовать раковины кранами с локтевыми приводами

г. Рядом с раковиной оборудовать электросушилки

672. ДЕЙСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ПЛАНИРУЮЩЕЙ РАСШИРИТЬ СВОИ ПЛОЩАДИ И ОБОРУДОВАТЬ МАТЕРИАЛЬНУЮ КОМНАТУ ЗА СЧЕТ ПРИСОЕДИНЕНИЯ КОРИДОРА И НЕСКОЛЬКИХ КОМНАТ

а. подготовить приказ руководителем аптечной организации о перепланировке

б. получить заключение местного органа Роспотребнадзора

в. сообщить о перепланировке по электронной почте в органы Росздравнадзора

г. пройти процедуру повторного лицензирования

673. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ РЕАЛИЗАЦИИ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ, ДЛЯ ОБЩЕНИЯ С КЛИЕНТАМИ, ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ ИМ КОНСУЛЬТАЦИИ ОТНОСИТЕЛЬНО ПРЕДЛАГАЕМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

а. зал обслуживания населения

б. консультационная

в. аналитическая

г. ассистентская

674. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ И ФАСОВКИ НЕСТЕРИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

а. Ассистентская

б. Аналитическая

в. Асептическая

г. Распаковочная

675. ПОСЛЕДСТВИЯ, К КОТОРЫМ ПРИВОДИТ ВОЗДЕЙСТВИЕ ВРЕДНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ СОГЛАСНО ТРУДОВОМУ КОДЕКСУ РФ

- а. Заболевание работника
- б. Производственная травма
- в. Снижение производительности труда отдельного работника
- г. Снижение профессиональных навыков работников

676. ПОСЛЕДСТВИЯ, К КОТОРЫМ ПРИВОДИТ ВОЗДЕЙСТВИЕ ОПАСНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ СОГЛАСНО ТРУДОВОМУ КОДЕКСУ РФ

- а. Производственная травма
- б. Заболевание работника
- в. Снижения профессиональных навыков работников
- г. Снижение производительности труда отдельного работника

677. КАТЕГОРИЯ ВРЕДНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ, ДЕЙСТВУЮЩИХ НА ФАРМАЦЕВТА

- а. Возможность инфицирования работающих с капельными и вирусными инфекциями
- б. Опасность работы с нагревательными приборами, с взрывопожароопасными веществами
- в. Неисправность электроприборов и аппаратов, возможность замыкания в электрической цепи
- г. Опасность травмирования осколками посуды

678. К КАТЕГОРИИ ОПАСНЫХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ФАКТОРОВ, ДЕЙСТВУЮЩИХ НА ФАРМАЦЕВТА, ОТНОСЯТСЯ

- а. неисправность электроприборов и аппаратов, возможность замыкания в электрической цепи
- б. повышенное напряжение органов зрения
- в. повышенный уровень токсических веществ, образующихся при изготовлении лекарственных веществ
- г. запыленность рабочей зоны лекарственными веществами

679. КАТЕГОРИИ РАБОТНИКОВ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ОБУЧЕНИЮ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА

- а. все работники организации
- б. только ответственный за охрану труда
- в. только руководитель
- г. только работники, занятые на работах с вредными и опасными условиями труда

680. КАТЕГОРИИ РАБОТНИКОВ, С КОТОРЫМИ ПРОВОДЯТ ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ

- а. вновь принятым на работу сотрудникам
- б. нарушившим требования охраны труда
- в. работниками, выполняющими разовые работы, не связанные с прямыми обязанностями по специальности
- г. получившими травму на рабочем месте

681. ЦЕЛЬ ПРОВЕДЕНИЯ ПЕРВИЧНОГО ИНСТРУКТАЖА НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ

- а. ознакомление с производственным процессом
- б. выполнения работниками разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности

- в. повторения правил безопасной работы
- г. введения в действие новых инструкций по охране труда

682. ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ

- а. Каждые 6 месяцев
- б. 1 раз в квартал
- в. 1 раз в год
- г. При возникновении аварийной ситуации или несчастного случая

683. СОСТАВ, ПЛОЩАДИ, ПЛАНИРОВКА И ОСНАЩЕНИЕ АПТЕЧНЫХ ПОМЕЩЕНИЙ ОБУСЛОВЛЕННЫ

- а. Объемом работы и производственной деятельностью
- б. Распоряжением заведующей аптеки
- в. Рекомендациями вышестоящих организаций
- г. Количеством штатных сотрудников аптеки

684. ИНСТРУКТАЖ, ПРОВОДИМЫХ С СОТРУДНИКАМИ ПРИ НАРУШЕНИИ ТРЕБОВАНИЙ БЕЗОПАСНОСТИ ТРУДА, КОТОРЫЕ ПРИВЕЛИ К ТРАВМЕ

- а. Внеплановый
- б. Повторный
- в. Первичный на рабочем месте
- г. Целевой

685. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПЕРСОНАЛА АПТЕКИ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПОЖАРА ИЛИ ВОЗГОРАНИЯ

- а. Сообщить о возгорании по телефону в пожарную охрану, принять посильные меры по эвакуации людей и тушению пожара
- б. Приступить к тушению пожара, а пожарных вызвать только в случае, если не удалось самостоятельно потушить пожар
- в. Приступить к спасению документов
- г. Приступить к спасению материальных ценностей

686. ПРИ ВОЗНИКНОВЕНИИ ПОЖАРОВ И ЗАГОРАНИЙ ЗАВЕДУЮЩИЙ АПТЕКОЙ ДОЛЖЕН ПОСТАВИТЬ ПРИ ЗАГОРАНИИ В ИЗВЕСТНОСТЬ РАБОТНИКОВ ПОЖАРНОЙ ОХРАНЫ

- а. о наличии и местах хранения сильнодействующих, ядовитых и взрывоопасных веществ
- б. об имеющихся средствах пожаротушения
- в. о пожарной автоматике
- г. о сроках проведения обучения по пожарной безопасности сотрудников

687. ОБУЧЕНИЕ ПО СПЕЦИАЛЬНЫМ ПРОГРАММАМ МИНИМУМА ПОЖАРНО-ТЕХНИЧЕСКИХ ЗНАНИЙ, С ОТРЫВОМ ОТ ПРОИЗВОДСТВА ПРОХОДЯТ

- а. руководители организации или лица, исполняющие их обязанности
- б. все сотрудники, независимо от квалификации, образования, стажа
- в. работники, выполняющие новую для них работу
- г. сотрудники, вновь принятые на работу

688. В АПТЕКЕ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ПРЕДУСМОТРЕНЫ ВИДЫ ЖУРНАЛОВ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ, КРОМЕ ЖУРНАЛА

- а. регистрации внепланового инструктажа
- б. регистрации вводного инструктажа по охране труда

- в. регистрации инструктажа на рабочем месте
- г. учета инструктажей по пожарной безопасности

89. ЗАПИСЬ О ПРОВЕДЕНИИ ПОВТОРНОГО ОБУЧЕНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В ДОКУМЕНТЕ

- а. журнал регистрации инструктажа на рабочем месте
- б. правила внутреннего распорядка
- в. должностная инструкция
- г. трудовой договор

690. ОТВЕТСТВЕННЫЙ ЗА ВЕДЕНИЕ И ХРАНЕНИЕ ЖУРНАЛОВ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

- а. назначается руководителем аптечной организации
- б. руководитель организации
- в. провизор аптеки
- г. фармацевт со стажем работы более 1 года

691. ЖУРНАЛ, КОТОРЫЙ НЕ ОТНОСИТСЯ В АПТЕКЕ К ОХРАНЕ ТРУДА И ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

- а. журнал регистрации результатов приемочного контроля
- б. журнал учета инструктажей по пожарной безопасности
- в. журнал регистрации инструктажа на рабочем месте
- г. журнал регистрации вводного инструктажа по охране труда

692. ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА

- а. заведующего аптекой
- б. старшего фармацевта
- в. каждого работающего сотрудника
- г. провизора

693. ДЕЙСТВИЯ РАБОТОДАТЕЛЯ В ОТНОШЕНИИ СОТРУДНИКОВ, НЕ ПРОШЕДШИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ ОБУЧЕНИЕ, ИНСТРУКТАЖ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКУ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА

- а. не допустить к работе
- б. уволить
- в. понизить в должности (перевести на другой вид работы)
- г. применить штрафные санкции

694. ОРГАНИЗАЦИЯ ПЕРИОДИЧЕСКИХ МЕДИЦИНСКИХ ОСМОТРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ

- а. работодателя
- б. спонсоров
- в. обязательного медицинского страхования
- г. собственных средств сотрудника аптеки

695. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ РУКОВОДИТЕЛЯ ПРИ НЕСЧАСТНОМ СЛУЧАЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- а. организовать первую помощь пострадавшему
- б. проинформировать о несчастном случае вышестоящую организацию
- в. принять меры по расследованию несчастного случая
- г. провести повторный инструктаж

696. ДВЕРИ ЭВАКУЦИОННЫХ ВЫХОДОВ ДОЛЖНЫ

- а. открываться в направлении выхода из здания
- б. закрываться снаружи замками
- в. изготовлены из негорючих материалов
- г. иметь один комплект ключей у ответственного лица

697 ТРЕБОВАНИЕМ ЭЛЕКТРОБЕЗОПАСНОСТИ ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПРОИЗВОДСТВЕННОМ ОТДЕЛЕ АПТЕКИ ЯВЛЯЕТСЯ

- а. проверка исправности электроприборов
- б. проверка напряжения электрической сети
- в. очистка электроустановок от пыли
- г. влажная уборка приборов электрооборудования

698. ПРИ ВКЛЮЧЕНИИ ЭЛЕКТРОПРИБОРОВ ЗАПРЕЩАЕТСЯ

- а. трогать приборы мокрыми руками
- б. проверять соответствие напряжения прибора по паспорту, напряжению в сети
- в. проверять наличие заземления у приборов, имеющих металлический корпус
- г. проверять исправность электроприборов

699. НА АСБЕСТОВЫЕ ИЛИ ДРУГИЕ ТЕПЛОИЗОЛИРУЮЩИЕ МАТЕРИАЛЫ ДОЛЖНЫ УСТАНАВЛИВАТЬСЯ

- а. электроплитки
- б. компьютеры
- в. измерительные приборы
- г. холодильники

700 ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ КОНТРОЛЬ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОГО РЕЖИМА В АПТЕКАХ

- а. роспотребнадзор
- б. управление лицензированием
- в. центр контроля качества
- г. росздравнадзор

701. ДОПУСК К ОБСЛУЖИВАНИЮ АВТОКЛАВА ИМЕЮТ

- А) сотрудники, сдавшие экзамен и получившие специальное удостоверение
- Б) фармацевты, получившие сертификат специалиста
- В) провизоры-технологи со стажем работы не менее года
- Г) сотрудники, назначенные руководителем организации

702. ПЕРВООЧЕРЕДНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ЗАГРЯЗНЕНИИ СПЕЦОДЕЖДЫ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИМИ И ЯДОВИТЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ

- А) сменить одежду, принять меры для нейтрализации грязной одежды
- Б) сложить одежду для стирки в домашних условиях
- В) отдать одежду в стирку
- Г) нейтрализовать участок одежды и продолжить работу

703. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА В СЛУЧАЕ ВЫЯВЛЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ РАБОТЫ НЕИСПРАВНОСТИ ПРИБОРА, АППАРАТА

- А) известить администрацию аптеки
- Б) принять меры по устранению неисправности самостоятельно
- В) найти и вызвать частного мастера

Г) отнести неисправный прибор в ремонт

704. ДЛЯ ОЧИСТКИ И ТЕХНИЧЕСКОГО ОБСЛУЖИВАНИЯ ОБОРУДОВАНИЯ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ЕГО УСТАНОВЛИВАТЬ НА РАССТОЯНИИ ОТ СТЕН (В МЕТРАХ)

А) не менее 0,5

Б) более одного

В) один

Г) не менее 0,5 и не более 1

705. ПЛАН-ГРАФИК ПРОВЕДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПЕРСОНАЛА УТВЕРЖДАЕТ, КОНТРОЛИРУЕТ И ОЦЕНИВАЕТ С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ЭФФЕКТИВНОСТИ

А) руководитель субъекта обращения лекарственных препаратов

Б) сторонняя организация по договору аутсорсинга

В) работники субъекта обращения лекарственных препаратов

Г) персонал субъекта обращения лекарственных препаратов

706. ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРОМ В АПТЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ

А) медикаментозная пыль

Б) асептика

В) контаминация

Г) инертные газы

707. ВИД ИНСТРУКТАЖА, ПРОВОДИМЫЙ СО ВСЕМИ РАБОТНИКАМИ ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В ПОЛУГОДИЕ

А) повторный

Б) целевой

В) внеплановый

Г) первичный

708. ВИД ИНСТРУКТАЖА, ПРОВОДИМЫЙ ПРИ ВВЕДЕНИИ НОВОГО ОБОРУДОВАНИЯ, НОВЫХ ТЕХНОЛОГИЙ, НОВЫХ ИНСТРУКЦИЙ ПО ОХРАНЕ ТРУДА

А) внеплановый

Б) целевой

В) повторный

Г) первичный

709. ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОГО ЗАКЛЮЧЕНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ВСЕ, КРОМЕ

А) заключить договор с медицинской организацией для проведения медосмотра работников

Б) обеспечить наличие помещений и оборудования, отвечающих санитарным нормам и правилам

В) заключить договоры на вывоз твердых бытовых отходов (обслуживание контейнерной площадки) и на уничтожение опасных отходов

Г) обеспечить наличие у персонала личных медицинских книжек, санитарной одежды

710. В ОБЛАСТИ ОХРАНЫ ТРУДА В ОРГАНИЗАЦИИ С ЧИСЛЕННОСТЬЮ БОЛЕЕ 50 РАБОТНИКОВ

- А) создается служба по охране труда или вводится должность специалиста по охране труда
- Б) обязанности по охране труда возлагаются на руководителя организации
- В) обязанности по охране труда возлагаются на какого-либо специалиста
- Г) заключается договор с организацией, оказывающей услуги в области охраны труда

711. СОБЫТИЯ, КОТОРЫЕ ПРИВЕЛИ К ВРЕМЕННОЙ ИЛИ СТОЙКОЙ УТРАТЕ ТРУДОСПОСОБНОСТИ ПРИ ИСПОЛНЕНИИ РАБОТНИКОМ ТРУДОВЫХ ОБЯЗАННОСТЕЙ

- А) несчастный случай на производстве
- Б) нервное расстройство
- В) конфликтная ситуация
- Г) профессиональное выгорание

712. ДВИЖЕНИЕ ВОЗДУШНЫХ ПОТОКОВ В АСЕПТИЧЕСКОМ БЛОКЕ ДОЛЖНО ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ

- А) с преобладанием притока над вытяжкой
- Б) с равноценной вытяжкой и притоком
- В) только с притоком
- Г) с преобладанием вытяжки над притоком

713. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ НА СТЕРИЛЬНУЮ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

- А) воздушном шлюзе
- Б) ассистентской асептического блока
- В) стерилизационной
- Г) помещении перед воздушным шлюзом

714. ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ САНИТАРНЫХ ПРАВИЛ В АПТЕКЕ РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ

- А) программа производственного контроля
- Б) должностные инструкции
- В) инструкции
- Г) санитарные нормы и правила

715. ЛАБОРАТОРНЫЕ И ИНСТРУМЕНТАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТСЯ

- А) аккредитованными лабораториями
- Б) руководителем предприятия
- В) специалистами Роспотребнадзора
- Г) специалистом по охране труда и технике безопасности

716. ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

- А) обеспечения санитарно-эпидемиологических критериев безопасности реализуемых товаров
- Б) соблюдения трудовой дисциплины
- В) соблюдения правил отпуска товаров аптечного ассортимента
- Г) соблюдения технологии изготовления лекарственных форм

717. ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В АПТЕКЕ

РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

- А) исключения загрязнения природной и производственной среды в результате производственной деятельности
- Б) исключения технологических ошибок при изготовлении лекарственных форм
- В) соблюдения правил отпуска товаров аптечного ассортимента
- Г) соблюдения трудовой дисциплины

718. ОТВЕТСТВЕННЫМ ЗА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) лицо, назначенное приказом руководителя
- Б) провизор-аналитик
- В) руководитель предприятия
- Г) заведующий аптекой

719. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЕЖЕДНЕВНОЙ ПРОВЕРКЕ ПОДВЕРГАЕТСЯ

- А) проверка температура воздуха внутри холодильников
- Б) проверка правильности использования дезинфицирующих средств
- В) проверка наличия моющих средств для обработки инвентаря
- Г) проверка сроков прохождения сотрудниками гигиенической подготовки

720. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ЕЖЕДНЕВНОЙ ПРОВЕРКЕ ПОДВЕРГАЕТСЯ

- А) качество и своевременность уборки помещений
- Б) правильность использования моющих средств
- В) наличие дезинфицирующих средств для обработки инвентаря
- Г) сроки прохождения сотрудниками медицинских осмотров

721. ТРЕБОВАНИЯ К ОБРАЩЕНИЮ С МЕДИЦИНСКИМИ ОТХОДАМИ УСТАНАВЛИВАЮТСЯ

- А) санитарными нормами и правилами
- Б) постановлениями Правительства РФ
- В) приказами Минздрава России
- Г) законами РФ

722. ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИИ СБОРА ОТХОДОВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РАЗРАБАТЫВАЕТСЯ

- А) инструкция
- Б) приказ
- В) план обучения специалистов
- Г) план мероприятий

723. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ ОТХОДОВ С ТЕРРИТОРИИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- А) специализированной организацией
- Б) собственником помещения
- В) жилищно-коммунальной организацией
- Г) аптечной организацией

724. К РАБОТЕ С МЕДИЦИНСКИМИ ОТХОДАМИ НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

- А) моложе 18 лет
- Б) моложе 16 лет

В) старше 18 лет

Г) старше 55 лет

725. СТИРКА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) по договору со специализированной организацией

Б) ответственным сотрудником аптечной организации

В) в химчистке

Г) на дому

726. КОНТЕЙНЕРЫ ДЛЯ СБОРА ОТХОДОВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

А) промаркированы

Б) пронумерованы

В) заполнены на половину

Г) заполнены до верху

727. ЗА ОРГАНИЗАЦИЕЙ ОБРАЩЕНИЯ С ОТХОДАМИ И

ПОВСЕДНЕВНОГО КОНТРОЛЯ ОТВЕЧАЕТ

А) специалист, назначенный приказом руководителя

Б) санитарка

В) уборщица

Г) руководитель аптечной организации

728. В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНО БЫТЬ ОБЕСПЕЧЕНО

А) отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц

Б) выход через помещения другой организации

В) полная изоляция входа/выхода

Г) вход через помещения другой организации

729. ДОСТУП В ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

ИМЕЮТ ЛИЦА,

А) уполномоченные руководителем

Б) посещающие аптеку с целью приобретения лекарственных средств

В) поставляющие товар в аптеку

Г) имеющие пропуск

730. СПЕЦИАЛИСТЫ АПТЕКИ, ЗАНИМАЮЩИЕСЯ РЕАЛИЗАЦИЕЙ

БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК, ДОЛЖНЫ

А) пройти обучение по гигиеническим нормам

Б) иметь сертификат специалиста

В) иметь диплом о фармацевтическом образовании

Г) иметь стаж работы не менее 3-х лет

731. ПРИ ХРАНЕНИИ И РЕАЛИЗАЦИИ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ

ДОБАВОК НЕОБХОДИМО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

А) производственный контроль

Б) сдачу на контроль в органы Роспотребнадзора

В) их хранение по фармакологическим группам

Г) их хранение в холодильниках

732. ПРИ ВКЛЮЧЕНИИ ЭЛЕКТРОПРИБОРОВ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

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

Б) обратиться к специалисту, ответственному за электробезопасность

В) провести влажную уборку рабочего места

Г) соблюдать правила личной гигиены

733. ПРИ ДЛИТЕЛЬНОЙ РАБОТЕ ЗА КОМПЬЮТЕРОМ НЕОБХОДИМО

- А) чередовать работу с перерывами
- Б) проверять правильность работы оборудования
- В) периодически выключать компьютер
- Г) отключать и включать разъемы устройств

734. СИСТЕМА СОХРАНЕНИЯ ЖИЗНИ И ЗДОРОВЬЯ РАБОТНИКОВ В ПРОЦЕССЕ ТРУДОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ВКЛЮЧАЮЩАЯ В СЕБЯ ПРАВОВЫЕ, СОЦИАЛЬНО-ЭКОНОМИЧЕСКИЕ, САНИТАРНО-ГИГИЕНИЧЕСКИЕ И ИНЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ

- А) охрана труда
- Б) личная гигиена
- В) производственная санитария
- Г) техника безопасности

735. НЕСЧАСТНЫЙ СЛУЧАЙ, ПРОИЗОШЕДШИЙ НА ПРОИЗВОДСТВЕ, ПОДЛЕЖИТ

- А) расследованию и учету
- Б) обсуждению в трудовом коллективе
- В) регистрации государственной инспекцией по охране труда субъекта РФ
- Г) оценке по степени травмобезопасности

736. СРЕДСТВА ИНДИВИДУАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ, ВЫДАВАЕМЫЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ РАБОТНИКАМ, ДОЛЖНЫ БЫТЬ

- А) сертифицированы
- Б) стерильны
- В) только белые
- Г) из хлопчатобумажных тканей

737. ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

- А) гладкими, без нарушения целостности покрытия
- Б) покрыты фактурной штукатуркой
- В) отделаны пластиковыми панелями
- Г) оклеены обоями

738. ТЕХНИЧЕСКИЕ ПАСПОРТА ОБОРУДОВАНИЯ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ У СУБЪЕКТОВ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ

- А) в течение всего времени эксплуатации оборудования
- Б) в течение 2 лет, не считая текущего года
- В) 5 лет с даты приобретения
- Г) в течение гарантийного срока

739. ХРАНЕНИЕ УБОРОЧНОГО ИНВЕНТАРЯ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В

- А) специально выделенном в месте (комната, шкафы) отдельно
- Б) шкафу совместно с лекарственными препаратами
- В) комнате санузла
- Г) помещении шлюза

740. УБОРОЧНЫЙ ИНВЕНТАРЬ ДОЛЖЕН БЫТЬ

- А) промаркирован
- Б) упакован
- В) пронумерован
- Г) стерилизован

741. К ДЕЙСТВИЯМ ФАРМАЦЕВТА В СЛУЧАЕ РАЗЛИВА КИСЛОТ, ЩЕЛОЧЕЙ И ДРУГИХ АГРЕССИВНЫХ РЕАГЕНТОВ ОТНОСЯТ

- А) проветривание помещения, осторожная уборка пролитой жидкости
- Б) извещение руководителя и ожидание дальнейших указаний
- В) ознакомление с инструкцией по требованию безопасности в аварийных ситуациях
- Г) эвакуацию людей

742. ОХРАНА ТРУДА РЕГЛАМЕНТИРУЕТСЯ

- А) Трудовым кодексом РФ
- Б) Федеральным законом «Об охране здоровья граждан»
- В) Федеральным законом «Об обращении лекарственных средств»
- Г) Конституцией РФ

743. ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА

- А) работодателя
- Б) комитет по охране труда
- В) вышестоящую организацию
- Г) совет директоров

744. СОГЛАСНО СТ. 217 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ СОЗДАНИЕ СЛУЖБЫ ОХРАНЫ ТРУДА ПРЕДУСМОТРЕНО В ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЧИСЛЕННОСТЬ РАБОТНИКОВ КОТОРЫХ ПРЕВЫШАЕТ

- А) 50 человек
- Б) 100 человек
- В) 200 человек
- Г) 300 человек

745. ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

- А) вновь принимаемыми на работу
- Б) работниками не реже одного раза в год
- В) работниками при выполнении ими разовых работ
- Г) работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

746. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ И ТОРГОВЫХ ЗАЛОВ АПТЕК ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ

- А) ежедневно
- Б) ежеквартально
- В) еженедельно
- Г) ежемесячно

747. СМЕНА ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ ЛИЧНОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОИЗВОДИТСЯ

- А) ежедневно
- Б) 1 раз в неделю
- В) через день
- Г) 2 раза в неделю

748. СМЕНА САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ ПРОИЗВОДИТСЯ

- А) 1 раз в неделю
- Б) через день
- В) ежедневно

Г) 2 раза в неделю

749. ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА ИЗМЕРЯЕТСЯ

А) гигрометром

Б) анемометром

В) люксметром

Г) термометром

750. ЗАДАЧЕЙ ПРИТОЧНО-ВЫТЯЖНОЙ ВЕНТИЛЯЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) удаление загрязненного воздуха и замена его чистым

Б) увлажнение воздуха

В) усиление потока воздуха

Г) приток чистого воздуха

751. К НЕБЛАГОПРИЯТНОМУ ФАКТОРУ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ АПТЕК ОТНОСЯТ

А) загрязнение воздуха аэрозолями лекарственных веществ

Б) микробное обсеменение поверхностей

В) Высокое содержание пыли

Г) высокое содержание CO₂

752. ЗАГРЯЗНЕНИЕ ВОЗДУХА РАБОЧИХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

А) аллергии

Б) варикозу

В) плевриту

Г) циститу

753. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ПРОИЗОДИТСЯ КОНТРОЛЬ ЗА СЛЕДУЮЩИМИ ПАРАМЕТРАМИ МИКРОКЛИМАТА

А) температура и влажность

Б) температура

В) освещение

Г) воздухообмен

754. ЗАГРЯЗНЕНИЕ, ВНЕСЕННОЕ ВОЗДУШНЫМ ПОТОКОМ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) контаминация микроорганизмами

Б) обсемененность

В) микробное загрязнение

Г) инфекция

755. К ПРАВАМ КАЖДОГО РАБОТНИКА ОТНОСЯТ

А) сохранение среднего заработка в случае приостановления работ вследствие нарушения требований охраны труда не по вине работника

Б) на дополнительные компенсации при низком уровне профзаболеваний в организации)

В) на ежегодный медицинский осмотр за счет средств работодателя

Г) сохранение места работы в случае приостановления работ вследствие нарушения требований охраны труда по вине работника

756. ПРОТИВОПОЖАРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ДОЛЖНЫ ПРОХОДИТЬ

А) все работники организации

Б) только руководство организации

В) только работники пожароопасных производств

Г) только члены пожарно-технической комиссии

757. ОБЯЗАННОСТЬ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЕТСЯ НА

А) работодателя

Б) главного инженера

В) органы исполнительной власти

Г) профсоюзы

758. К ЗАДАЧАМ ПЕННЫХ ОГNETУШИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТ ТУШЕНИЕ

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

Б) различных веществ и материалов

В) электроустановок

Г) деревянных конструкций

759. ПРОГУЛОМ СЧИТАЕТСЯ

А) отсутствие на рабочем месте без уважительных причин более четырех часов подряд в течение рабочего дня

Б) опоздание более чем на 15 минут

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

Г) отсутствие на рабочем месте без уважительных причин более двух часов подряд в течение рабочего дня

760. ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ОХРАНЫ ТРУДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) создание и постоянное поддержание здоровых и безопасных условий труда

Б) обеспечение выполнения законов по охране труда

В) ликвидация несчастных случаев на производстве

Г) обеспечение безопасности на производстве

761. ОБУЧЕНИЮ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ТРЕБОВАНИЙ

ЗНАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА ПОДЛЕЖАТ

А) все работники организации

Б) только руководитель

В) инженер по охране труда

Г) только работники службы охраны труда

762. ОЖОГ С ПОВРЕЖДЕНИЕМ ГЛУБОКОЛЕЖАЩИХ ТКАНЕЙ И ПОВЕРХНОСТЬЮ ЧЕРНОГО ЦВЕТА С ПРИЗНАКАМИ ОБУГЛИВАНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ОЖОГОМ

А) IV степени

Б) I степени

В) III степени

Г) II степени

763. МИНИМАЛЬНАЯ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ОБЕДЕННОГО ПЕРЕРЫВА СОГЛАСНО ТК РФ, СОСТАВЛЯЕТ НЕ МЕНЕЕ

А) 30 минут

Б) 1 часа

В) 15 минут

Г) 45 минут

764. К ОПАСНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ ОТНОСИТСЯ

А) электрический ток

Б) вибрация

В) шум

Г) низкая температура воздуха

765. СОВОКУПНОСТЬ ФАКТОРОВ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ И ТРУДОВОГО ПРОЦЕССА, ОКАЗЫВАЮЩИХ ВЛИЯНИЕ НА РАБОТОСПОСОБНОСТЬ И ЗДОРОВЬЕ РАБОТНИКА НАЗЫВАЕТСЯ

А) условия труда

Б) безопасность труда

В) охрана труда

Г) система управления охраной труда

766. СРОК РАССЛЕДОВАНИЯ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ ПРИ ЛЕГКИХ ПОВРЕЖДЕНИЯХ (ДНИ)

А) 3

Б) 2

В) 4

Г) 5

767. ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРЫЙ ВКЛЮЧАЮТСЯ ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ УСЛОВИЙ ТРУДА В ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) коллективный договор

Б) паспорт санитарно- технического состояния организации

В) ежегодный отчет

Г) отчет по травматизму и профзаболеваниям

768. СРОК РАССЛЕДОВАНИЯ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ СО СМЕРТЕЛЬНЫМ ИСХОДОМ СОСТАВЛЯЕТ

А) 15 дней

Б) 10 дней

В)

7 дней

Г) 5 дней

769. ТРАВМАТИЗМОМ ЯВЛЯЕТСЯ

А) совокупность травм, повторяющихся у аптечных работников

Б) нарушение анатомической целостности организма

В) нарушение функций организма

Г) случай воздействия на работника опасного фактора

770. КВИДАМ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, ПРЕДУСМОТРЕННЫМ ЗА НАРУШЕНИЕ ОХРАНЫ ТРУДА, ОТНОСЯТ

А) дисциплинарную, административную, уголовную, материальную

Б) дисциплинарную и административную

В) административную и уголовную

Г) дисциплинарную и материальную

771. РАССЛЕДОВАНИЕ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) комиссией, назначенной руководителем предприятия

Б) отделом охраны труда

В) профсоюзным комитетом

Г) органом внутренних дел

772. ЗАГОТОВКА ЯДОВИТОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО

СЫРЬЯ РАЗРЕШАЕТСЯ

- А) только совершеннолетним сборщикам после прохождения инструктажа
- Б) беременным женщинам
- В) школьникам
- Г) кормящим женщинам

773. ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТА ПОСЛЕ ЗАГОТОВКИ ЯДОВИТОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ

- А) кислотой промыть кожу и слизистые поверхности, подвергшиеся действию ядовитых веществ, 1-2% раствором гидрокарбоната натрия
- Б) вымыть руки и лицо 1-2% уксусной
- В) промыть руки этиловым спиртом 70 %

- Г) промыть кожу и слизистые поверхности, подвергнутые действию ядовитых веществ, 1-2% уксусной кислотой

774. ОСНОВНЫЕ МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ И ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОТРАВЛЕНИЯХ ЯДОВИТЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ РАСТЕНИЯМИ

- А) вызвать рвоту, промыть кишечник, принять солевой слабительный, теплого молока, слизистого отвара
- Б) Выпить сладкий чай
- В) выпить слабительный сбор
- Г) Выпить много воды

775. КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ КРОВЬ ВЫБРАСЫВАЕТСЯ ПУЛЬСИРУЮЩЕЙ СТРУЕЙ АЛОГО ЦВЕТА

- А) артериальное
- Б) паренхиматозное
- В) венозное
- Г) капиллярное

776. КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ КРОВЬ ВЫТЕКАЕТ МЕДЛЕННО, ТЁМНО-КРАСНОГО ЦВЕТА

- А) венозное
- Б) капиллярное
- В) «артериальное
- Г) паренхиматозное

777. ПОЛОЖЕНИЕ ПОСТРАДАВШЕГО ПРИ ПЕРЕЛОМЕ КОСТЕЙ ТАЗА

- А) в позе «лягушка»
- Б) на живот
- В) на спину
- Г) набок

778. ПЕРВОЕ ДЕЙСТВИЕ ПРИ ЭЛЕКТРОТРАВМЕ

- А) устранить воздействие тока на пострадавшего
- Б) начать непрямой массаж сердца
- В) посчитать пульс
- Г) осмотреть пострадавшего

779. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ КОЛЛАПСЕ

- А) горизонтальное положение с приподнятым ножным концом
- Б) приподнять головной конец

В) ввести гипотензивное средство

Г) поднести к носу ватку с нашатырным спиртом

780. С КАКИХ ДЕЙСТВИЙ НЕОБХОДИМО НАЧАТЬ ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОТКРЫТОМ ПЕРЕЛОМЕ

А) остановить кровотечение

Б) провести иммобилизацию конечности

В) наложить стерильную повязку на рану

Г) дать обезболивающее средство

781. ПРИЗНАКИ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОГО СОСТОЯНИЯ

А) Острое чувство голода

Б) потеря аппетита

В) головная боль

Г) тошнота

782. ПРИЗНАКИ ГИПЕРГЛИКЕМИИ

А) сильная жажда

Б) звон в ушах

В) головная боль

Г) острое чувство голода

783. СИМПТОМ ЖЕЛУДОЧНОГО КРОВОТЕЧЕНИЯ

А) рвота «кофейной гущей»

Б) повышение АД

В) изжога

Г) алая кровь в стуле

784. ПОМОЩЬ ПРИ ЖЕЛУДОЧНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) пузырь со льдом на эпигастральную область

Б) дать обезболивающие средства

В) грелку на эпигастральную область

Г) дать внутрь активированный уголь

785. ПРИЗНАК ГИПЕРГЛИКЕМИЧЕСКОЙ КОМЫ

А) запах ацетона изо рта

Б) тризм

В) гиперемия лица

Г) судороги

786. ПОМОЩЬ ПРИ «ОСТРОМ ЖИВОТЕ»

А) срочная госпитализация

Б) дать обезболивающие препараты

В) промыть желудок

Г) Поставить клизму

787. ПРИЗНАК ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЙ КОМЫ

А) холодный пот

Б) полиурия

В) сухость кожных покровов

Г) гиперемия лица

788. ДЛЯ ОТРАВЛЕНИЯ НАРКОТИКАМИ ХАРАКТЕРНО

А) «точечные» зрачки

Б) опущение века

В) боли в эпигастральной области

Г) желтушность склер

789. ПОМОЩЬ ПРИ НОСОВОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) запрокинуть голову назад холод на переносицу

Б) запрокинуть голову назад

В) дать спазмолитики

Г) уложить на спину

790. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБМОРОКЕ

А) обеспечить доступ свежего воздуха

Б) ввести глюкозу

В) приложить грелку к ногам

Г) уложить с приподнятой головой

791. ПРИЗНАК НАРУШЕНИЯ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

А) асимметрия лица

Б) судороги

В) диарея

Г) демонстративность поведения

792. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ НАРУШЕНИИ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

А) вызвать скорую помощь

Б) ввести глюкозу

В) приложить к голове пузырь со льдом

Г) снизить артериальное давление

793. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ВЫВИХЕ ПЛЕЧЕВОГО СУСТАВА

А) наложить фиксирующую повязку

Б) вправить вывих

В) приложить грелку

Г) приложить пузырь со льдом

794. ПРИЗНАК ПРИ ВЫВИХЕ ПЛЕЧЕВОГО СУСТАВА

А) деформация суставной поверхности

Б) кровотечение

В) паралич

Г) судороги

795. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПОПАДАНИИ ИНОРОДНОГО ТЕЛА В ДЫХАТЕЛЬНЫЕ ПУТИ

А) выполнить прием Геймлиха

Б) ввести спазмолитики

В) попытаться извлечь инородное тело пальцем

Г) уложить на спину

796. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ УКУСЕ ПЧЕЛЫ

А) удалить жало

Б) приложить грелку

В) применить мазь

Г) ввести диуретики

797. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ТРАВМАТИЧЕСКОМ ШОКЕ

А) обезболивание

Б) применить седативное средство

В) восполнить объем жидкости

Г) ввести гормоны

798. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ КЛИНИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

А) непрямой массаж сердца

Б) ввести глюкозу

В) выполнить прием Геймлиха

Г) поднести к носу ватку с нашатырным спиртом

799. К ПРИЗНАКАМ КЛИНИЧЕСКОЙ СМЕРТИ ОТНОСЯТ

А) отсутствие дыхания

Б) появление трупных пятен

В) помутнение роговицы

Г) симптом «кошачьего глаза»

800. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБЩЕМ ОХЛАЖДЕНИИ

А) естественное согревание

Б) предложить алкоголь

В) иглоукалывание

Г) поместить в горячую ванну

801. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ХИМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ ЩЕЛОЧЬЮ

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

Б) поверхность ожога обмыть струей холодной воды наложить мазь

В) поверхность ожога промыть

Г) струей холодной воды, затем обработать раствором соды

802. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ХИМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ КИСЛОТОЙ

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

Б) поверхность ожога обмыть струей холодной воды

В) наложить мазь

Г) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать 2% раствором уксусной кислоты

803. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ УГАРНЫМ ГАЗОМ

А) вынести пострадавшего из помещения

Б) промыть желудок

В) дать нитроглицерин

Г) напоить горячим чаем

804. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ЭПИЛЕПТИЧЕСКОМ ПРИПАДКЕ

А) положить под голову мягкое

Б) холодный компресс на голову

В) укрыть одеялом

Г) удерживать больного

805. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА

А) вызвать скорую помощь

Б) отправить домой

В) вызвать такси

Г) проводить в поликлинику

806. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ НЕГАШЕНОЙ ИЗВЕСТЬЮ

А) обработать пораженную поверхность ватой, смоченной растительным маслом

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

В) поверхность ожога промыть струей холодной воды, затем обработать раствором соды

Г) поверхность ожога обмыть струей холодной воды

807.В РАМКАХ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СОТРЯСЕНИИ ГОЛОВНОГО МОЗГА НЕОБХОДИМО ВЫПОЛНИТЬ СЛЕДУЮЩИЕ ДЕЙСТВИЯ

А) уложить, обеспечить доступ свежего воздуха

Б) приложить грелку к ногам

В) обильное питьё

Г) ввести глюкозу

808.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ НАРКОТИКАМИ

А) вызвать скорую помощь

Б) обильное питьё

В) ввести глюкозу

Г) промыть желудок

809.ПРИЗНАК АНАФИЛАКТИЧЕСКОГО ШОКА

А) резкое падение артериального давления

Б) резкое повышение артериального давления

В) спазмы

Г) тахикардия

810.ПРИЗНАК ОТЕКА КВИНКЕ

А) плотные отеки на лице

Б) повышение артериального давления

В) зуд кожи

Г) чувство жара во всем теле

811.ПРИЗНАК КРАПИВНИЦЫ

А) зудящие волдыри

Б) слабость

В) рвота

Г) повышение артериального давления

812.ПРИЗНАК ИНФАРКТА МИОКАРДА

А) интенсивная боль за грудиной

Б) головокружение

В) тремор конечностей

Г) покалывание в области сердца

813.К ПРИЗНАКАМ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА ОТНОСЯТ

А) внезапное резкое повышение артериального давления

Б) удушье

В) потеря сознания

Г) судороги

814.ПРИЗНАК ЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО ПРИПАДКА

А) клонические судороги

Б) демонстративность поведения

В) боль в области сердца

Г) брадикардия

815.ПОМОЩЬ ПРИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОМ КРИЗЕ

- А) сублингвально капотен
- Б) отправить в поликлинику
- В) напоить горячим чаем
- Г) приподнять ножной конец

816.ПРИЗНАК ПРИСТУПА БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ

- А) экспираторная одышка
- Б) кашель с “ржавой” мокротой
- В) кровохарканье
- Г) сухой кашель

817.КРОВОТЕЧЕНИЕ ИЗ МЕЛКИХ ВЕН ОСТАНАВЛИВАЮТ

- А) давящей повязкой
- Б) окклюзионной повязкой
- В) асептической повязкой
- Г) корригирующей повязкой

818.ПРОТИВОПОКАЗАНИЕ ПРИ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ В СЛУЧАЕ ПЕРЕЛОМА

- А) вставлять на место обломки костей и вправлять на место вышедшую кость
- Б) останавливать кровотечение
- В) проводить иммобилизацию поврежденных конечностей
- Г) обезболивание

819.МЕСТО НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ПРИ УКУСЕ ЯДОВИТЫХ ЗМЕЙ

- А) не накладывают
- Б) сверху и снизу укуса
- В) выше места укуса
- Г) ниже места укуса

820.ПРИЗНАК БИОЛОГИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

- А) симптом «кошачьего глаза»
- Б) отсутствие рефлексов
- В) остановка сердца
- Г) отсутствие дыхания

821.ПРИЗНАК ОТЕКА ЛЕГКОГО

- А) кашель с пенистой мокротой розового цвета
- Б) брадикардия
- В) охриплость, лающий кашель
- Г) кашель с «ржавой» мокротой

822.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОТЕКЕ ЛЕГКОГО

- А) обеспечить доступ свежего воздуха
- Б) введение противовоспалительных
- В) введение жаропонижающих
- Г) введение бронхолитиков

823.ПОЛОЖЕНИЕ БОЛЬНОГО ПРИ ОТЕКЕ ЛЕГКИХ

- А) полусидячее
- Б) лежа на спине
- В) лежа на боку
- Г) лежа на животе

824.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПИЩЕВОМ ОТРАВЛЕНИИ

- А) промыть желудок

Б) введение антибиотиков

В) обезболивание

Г) введение гормонов

825.ПРОТИВОПОКАЗАНИЕ ПРИ ОТКРЫТЫХ ТРАВМАХ ЖИВОТА

А) вправлять выпавшие внутренние органы

Б) срочная госпитализация

В) наложить асептическую повязку на рану

Г) обезболивание

826.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ТЕРМИЧЕСКОМ ОЖОГЕ I СТЕПЕНИ

А) обливание холодной водой, до исчезновения боли

Б) наложить мазь

В) срочная госпитализация

Г) смазать маслом

827.ПАРАЛИЧ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ СЛЕДУЮЩЕГО ЗАБОЛЕВАНИЯ

А) острое нарушение мозгового кровообращения

Б) Болезнь Альцгеймера

В) инфаркт миокарда

Г) перелом бедра

828.ПОЛОЖЕНИЕ ТЕЛА ЧЕЛОВЕКА ПРИ ПРОБОДНОЙ ЯЗВЕ

А) поза «эмбриона»

Б) с наклоном вперед

В) с приподнятыми ногами

Г) с приподнятым головным концом

829.КРОВОТЕЧЕНИЕ, ПРИ КОТОРОМ НАКЛАДЫВАЕТСЯ ДАВЯЩАЯ ПОВЯЗКА

А) венозное

Б) капиллярное

В) артериальное

Г) паренхиматозное

830.ПОЛОЖЕНИЕ ТЕЛА ЧЕЛОВЕКА ПРИ ПРИСТУПЕ УДУШЬЯ, ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ

А) с наклоном вперед

Б) с приподнятыми ногами

В) с приподнятым головным концом

Г) поза «эмбриона»

831.ХАРАКТЕР БОЛИ ПРИ СТЕНОКАРДИИ

А) давящая боль за грудиной

Б) жжение за грудиной

В) опоясывающая боль

Г) колющая боль

832.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРИСТУПЕ СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин

Б) аспирин

В) кардикет

Г) монокинкве

833.ПРИЗНАК КАРДИОГЕННОГО ШОКА

А) падение артериального давления

Б) кашель с отделением розовой мокроты

В) сухой кашель

Г) повышение артериального давления

834. ОТЛИЧИЕ ХАРАКТЕРА БОЛИ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА ОТ ПРИСТУПА СТЕНОКАРДИИ

А) жгучая боль за грудиной

Б) опоясывающая боль

В) колющая боль

Г) давящая боль за грудиной

835. ОТЛИЧИТЕЛЬНЫЙ ПРИЗНАК ПЕРВОЙ МЕДИКАМЕНТОЗНОЙ ПОМОЩИ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА

А) отсутствие эффекта от приема нитроглицерина

Б) эффект от приема валидола

В) эффект от приема нитроглицерина через 1-2 минуты

Г) эффект от приема баралгина

836. ПРИЗНАК ИСТЕРИЧЕСКОГО ПРИСТУПА

А) демонстративность поведения

Б) клонические судороги

В) боль в области сердца

Г) брадикардия

837. К ДЕЙСТВИЯМ В РАМКАХ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ИСТЕРИЧЕСКОМ ПРИСТУПЕ ОТНОСЯТ

А) успокоить окружающих, перенести больного в спокойное место

Б) дать успокоительные

В) доступ воздуха

Г) уговаривать

838. ПРИЗНАК ОТМОРОЖЕНИЯ III СТЕПЕНИ

А) появление некроза тканей

Б) появление пузырей

В) бледность кожных покровов

Г) гипертермия

839. ПРИЗНАК СОЛНЕЧНОГО УДАРА

А) выраженная головная боль

Б) гипертония

В) повышенное потоотделение

Г) тремор конечностей

840. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ СОЛНЕЧНОМ УДАРЕ

А) охлаждающий компресс

Б) горячее питье

В) обезболивание

Г) погружение в холодную ванну

841. ОСЛОЖНЕНИЕ ПИЩЕВОГО ОТРАВЛЕНИЯ

А) обезболивание

Б) повышение артериального давления

В) гипотермия

Г) дизартрия

842. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРОБОДНОЙ ЯЗВЕ

А) холод на эпигастральную область

Б) обильное питьё

В) седативные препараты

Г) обезболивание

843. ЛОКАЛИЗАЦИЯ БОЛИ ПРИ ПОЧЕЧНОЙ КОЛИКЕ В

А) поясничной области

Б) правой подвздошной области

В) эпигастральной области

Г) левом подреберье

844. ПОМОЩЬ ПРИ РАСТЯЖЕНИИ СВЯЗОК ГОЛЕНОСТОПНОГО СУСТАВА

А) восьмиобразная повязка

Б) наложение шины

В) массаж

Г) согревающий компресс

845. МЕТОДЫ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ВЫВИХЕ

А) иммобилизовать конечность, дать обезболивающее, приложить холод

Б) вправить вывих, дать горячее питьё, приложить грелку

В) иммобилизовать конечность, дать горячее питьё, приложить грелку

Г) дать обезболивающее, доставить в лечебное учреждение

846. ПРИ УШИБЕ РЕКОМЕНДОВАНО МЕСТНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ ХОЛОДА НА

А) 15-20 минут

Б) 5 часов

В) 30 минут

Г) 2 часа

847. ПРИ ТЕПЛОВОМ УДАРЕ НЕОБХОДИМО

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

Б) перенести больного в тень, измерить температуру

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

Г) напоить холодной водой, измерить температуру

848. МЕРЫ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ ОБМОРОКЕ

А) придать больному горизонтальное положение с возвышенным ножным концом, дать понюхать пары нашатырного спирта

Б) вызвать бригаду скорой медицинской помощи

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

Г) придать больному горизонтальное положение, расстегнуть ворот вызвать врача

849. ОСНОВНЫМИ КЛИНИЧЕСКИМИ ПРИЗНАКАМИ ОБМОРОКА ЯВЛЯЮТСЯ

А) кратковременная потеря сознания

Б) боли за грудиной

В) подъем артериального давления

Г) мелькание мушек перед глазами

850. НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ПРИСТУПЕ СТЕНОКАРДИИ

А) нитроглицерин под язык

Б) кровопускание

В) покой

Г) горчичники на область сердца

851. ПОЯВЛЕНИЕ ПУЛЬСА НА СОННОЙ АРТЕРИИ ВО ВРЕМЯ НЕПРЯМОГО МАССАЖА СЕРДЦА СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ

А) об эффективности реанимации

Б) об оживлении больного

В) о правильности проведения

Г) искусственной вентиляции легких о правильности проведения массажа сердца

852. НЕОБХОДИМОЕ УСЛОВИЕ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ НЕПРЯМОГО МАССАЖА СЕРДЦА

А) положение больного на жесткой поверхности

Б) наличие валика под головой

В) положение больного ниже колен реаниматоров

Г) запрокинутое положение головы

853. ОСНОВНЫМ ОСЛОЖНЕНИЕМ, ВОЗНИКАЮЩИМ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ЗАКРЫТОГО МАССАЖА СЕРДЦА, МОЖЕТ БЫТЬ ПЕРЕЛОМ

А) ребер

Б) ключицы

В) грудины

Г) позвоночника

854. ОСОБЕННОСТЬ ОЖОГОВ ПРИ ЭЛЕКТРОТРАВМЕ

А) безболезненные

Б) сильно болезненные

В) малоболезненные

Г) умеренно болезненные

855. СИМПТОМЫ ХАРАКТЕРНЫЕ ДЛЯ ПЕРВОГО ПЕРИОДА ОБМОРОЖЕНИЯ

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

Б) отек и пузыри с геморрагическим содержимым

В) боль и пузыри с прозрачным содержимым

Г) покраснение кожи, повышение температуры тела

856. БОЛЬ ЗА ГРУДИНОЙ, ИРРАДИИРУЮЩАЯ В ЛЕВУЮ РУКУ И ЛЕВУЮ ЛОПАТКУ, ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ

А) приступа стенокардии

Б) желчной колики

В) почечной колики

Г) приступа бронхиальной астмы

857. ПРИЗНАКОМ АРТЕРИАЛЬНОГО КРОВОТЕЧЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) сильная пульсирующая струя крови

Б) образование гематомы

В) темно-вишневый цвет крови

Г) медленное вытекание крови из раны

858. ПРИ ПАЛЬЦЕВОМ ПРИЖАТИИ СОННОЙ АРТЕРИИ ЕЕ ПРИЖИМАЮТ

К

- А) поперечному отростку VI шейного позвонка
- Б) ребру
- В) середине грудинно-ключично-сосцевидной мышцы
- Г) ключице

859. НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПРИ НОСОВОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

- А) приложить тепло к переносице нагнуть голову больного вперед, положить холод на переносицу, сделать тампонаду
- Б) положить холод на переносицу, сделать тампонаду
- В) запрокинуть голову больного назад, положить холод на переносицу, сделать тампонаду
- Г) немедленно уложить больного на спину без подушки

860. ПРИЗНАКИ ОТРАВЛЕНИЯ УГАРНЫМ ГАЗОМ

- А) слабость, тошнота, рвота, головокружение, покраснение кожных покровов
- Б) слабость, головокружение, побледнение кожных покровов
- В) головная боль, повышение температуры тела, боли в животе
- Г) головная боль, головокружение, посинение кожных покровов

861. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ КИПЯТКОМ

- А) промыть обожженный участок холодной водой минут 10, наложить стерильную повязку, дать болеутоляющие средства
- Б) обожженную поверхность присыпать пищевой содой, наложить стерильную повязку
- В) промыть обожженный участок водой, обработать антисептиком
- Г) смазать обожженный участок мазью или лосьоном, наложить стерильную повязку

862. ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ОБМОРОЖЕНИИ

- А) растереть пораженный создать условия для общего согревания, наложить ватно-марлевую повязку на обмороженный участок, дать теплое питье
- Б) участок жестким материалом или снегом
- В) растереть спиртом, наложить повязку
- Г) сделать легкий массаж, растереть пораженное место одеколоном

863. ПРИ ПОТЕРЕ СОЗНАНИЯ И ПОНИЖЕНИИ АРТЕРИАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ БЕЗ КРОВОТЕЧЕНИЯ НЕОБХОДИМО ПОЛОЖИТЬ ПОСТРАДАВШЕГО ТАК, ЧТОБЫ ЕГО

- А) ноги были выше уровня головы
- Б) голова и ноги были на одном уровне, дать обезболивающее
- В) голова и ноги были на одном уровне, дать успокоительное
- Г) ноги были выше уровня головы, дать обезболивающее

864. ПРИ ОТКРЫТОМ ПЕРЕЛОМЕ КОНЕЧНОСТИ С СИЛЬНЫМ КРОВОТЕЧЕНИЕМ РАНЫ НЕОБХОДИМО В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ

- А) остановить кровотечение
- Б) обработать край раны йодом
- В) провести иммобилизацию конечности
- Г) промыть рану перекисью водорода

865. В ПОЛЕВЫХ УСЛОВИЯХ ПРИ РАНЕНИИ ГОЛЕНИ С СИЛЬНЫМ ПУЛЬСИРУЮЩИМ КРОВОТЕЧЕНИЕМ ВОЗМОЖНО

- А) перетянуть подколенную артерию косынкой
- Б) перетянуть бедренную артерию

- В) наложить тугую стерильную повязку
- Г) наложить тугую повязку из чистой ткани и ваты

866. ПРИ ОКАЗАНИИ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ПРИ ПЕРЕЛОМЕ КОСТЕЙ ТАЗА НЕОБХОДИМО

- А) пострадавшего уложить на ровную жесткую поверхность, под согнутые и разведенные коленные суставы подложить валик (поза лягушки)
- Б) уложить на жесткую поверхность, наложить две шины с внутренней и внешней стороны бедра
- В) обработать место перелома дезинфицирующим средством, наложить шину
- Г) выпрямить ноги, уложить неподвижно и вызвать врача

867. ПРИЗНАКИ ОТКРЫТОГО ПЕРЕЛОМА

- А) открытая рана, видна костная ткань, боль, нарушение двигательной функции поврежденного органа
- Б) боль, припухлость, кровотечение
- В) нарушение двигательной функции поврежденного органа, боль, припухлость, деформация в месте травмы
- Г) боль, припухлость

868. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ РАСТЯЖЕНИИ

- А) наложить тугую повязку на поврежденное место, приложить холод, придать возвышенное положение и обеспечить покой поврежденной конечности, доставить пострадавшего в медицинское учреждение
- Б) наложить тугую повязку на поврежденное место, обеспечить покой поврежденной конечности, опустив ее как можно ниже к земле, и доставить пострадавшего в медицинское учреждение
- В) обеспечить покой поврежденной конечности, придать ей возвышенное положение и доставить пострадавшего в медицинское учреждение
- Г) доставить пострадавшего в медицинское учреждение

869. ПРИ ОТСУТСТВИИ ПОДХОДЯЩЕЙ ШИНЫ ПРИ ПЕРЕЛОМЕ БОЛЬШОЙ БЕРЦОВОЙ КОСТИ ВОЗМОЖНО

- А) прибинтовать больную ногу к здоровой
- Б) доставить пострадавшего в медицинское учреждение
- В) иммобилизовать конечность при помощи клея и брезента
- Г) иммобилизовать конечность при помощи скотча

870. «КОШАЧИЙ ГЛАЗ» ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЗНАКОМ

- А) биологической смерти
- Б) агонии
- В) обморока, травматического шока
- Г) клинической смерти

871. У ПОСТРАДАВШЕГО НА ПОЖАРЕ ПОРАЖЕНЫ ТКАНИ, ЛЕЖАЩИЕ ГЛУБОКО (ПОДКОЖНАЯ КЛЕТЧАТКА, МЫШЦЫ, СУХОЖИЛИЯ, НЕРВЫ, СОСУДЫ, КОСТИ), ЧАСТИЧНО ОБУГЛЕНА СТУПНЯ. НАЗОВИТЕ СТЕПЕНЬ ОЖОГА

- А) IV
- Б) II

В) Шб

Г) Ша

872. ПРИ НЕГЛУБОКОМ ОТМОРОЖЕНИИ УШНЫХ РАКОВИН, НОСА, ЩЕК

А) их растирают теплой рукой или мягкой тканью до покраснения, затем протирают 70% этиловым спиртом и смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

Б) их растирают снегом до покраснения, затем протирают 70% этиловым спиртом и смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

В) их растирают теплой рукой или мягкой тканью до покраснения, затем протирают холодной водой и смазывают вазелиновым маслом или каким-либо жиром

Г) доставляют пострадавшего в медицинское учреждение

873. ВО ВРЕМЯ ТЯЖЁЛОЙ ФИЗИЧЕСКОЙ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИИ С ВЫСОКОЙ ТЕМПЕРАТУРОЙ ВОЗДУХА И ВЛАЖНОСТЬЮ ВОЗМОЖЕН

А) тепловой удар

Б) травматический шок

В) солнечный удар

Г) травматический токсикоз

874. ВНЕЗАПНО ВОЗНИКАЮЩАЯ ПОТЕРЯ СОЗНАНИЯ - ЭТО

А) обморок

Б) коллапс

В) шок

Г) мигрень

875. УЧЕНИЕ О МЕХАНИЗМАХ РАЗВИТИЯ БОЛЕЗНИ НАЗЫВАЕТСЯ

А) патогенез

Б) симптом

В) этиология

Г) синдром

876. ИНФАРКТ МИОКАРДА ВОЗНИКАЕТ В РЕЗУЛЬТАТЕ

А) острого нарушения кровообращения

Б) механического повреждения тканей

В) воздействия химических веществ

Г) температурного воздействия

877. НАИБОЛЕЕ ОПАСНЫМ ПРОЯВЛЕНИЕМ НЕМЕДЛЕННОЙ АЛЛЕРГИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) анафилактический шок

Б) крапивница

В) отек Квинке

Г) бронхоспазм

878. НАИБОЛЕЕ ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ

А) гипертонический криз

Б) первичное изменение почек

В) бронхоспазм

Г) порок сердца

879. ХАРАКТЕРИСТИКИ ПАТОГЕНЕЗА СЕРДЕЧНОЙ АСТМЫ

А) снижение тонуса и сократимости миокарда

Б) спазм мозговых сосудов

В) спазм бронхов

Г) снижение АД

880. ОПАСНОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ЯЗВЕННОЙ БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА

А) прободение стенки желудка

Б) боль в эпигастральной области

В) рвота

Г) нарушение процесса пищеварения

881. ОПАСНОЕ ЛЕГОЧНОЕ КРОВОТЕЧЕНИЕ ВОЗНИКАЕТ ПРИ

А) туберкулезе легких

Б) острым бронхите

В) бронхопневмонии

Г) бронхиальной астме

882. НА ЛОКТЕВОЙ И КОЛЕННЫЙ СУСТАВЫ НАКЛАДЫВАЕТСЯ ПОВЯЗКА

А) «черепашья»

Б) 8-образная

В) циркулярная

Г) спиральная

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

А) гипертензия

Б) норма

В) гипотензия

Г) экстрасистолия

884. ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ АСПИРАЦИИ РВОТНЫХ МАСС БОЛЬНОМУ СЛЕДУЕТ ПРИДАТЬ ПОЛОЖЕНИЕ

А) на боку

Б) на животе

В) на спине

Г) полусидячее

885. СРЕДИТЕЛЬНО РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ШОК

А) анафилактический

Б) гемотрансфузионный

В) травматический

Г) геморрагический

886. С ЧЕГО НАЧИНАЕТСЯ ОКАЗАНИЕ ПОМОЩИ ПРИ УТОПЛЕНИИ С

А) удаления воды из дыхательных путей пострадавшего

Б) непрямого массажа сердца

В) согревания

Г) искусственного дыхания

887. НЕСОМНЕННЫЙ ПРИЗНАК БИОЛОГИЧЕСКОЙ СМЕРТИ

А) помутнение роговицы

Б) отсутствие сердцебиения

В) расширение зрачков

Г) отсутствие дыхания

888.К АБСОЛЮТНЫМ ПРИЗНАКАМ ПЕРЕЛОМА ОТНОСИТСЯ

А) патологическая подвижность кости

Б) ограничение движений в суставе

В) боль в месте перелома

Г) наличие гематомы

889.ЭПИЛЕПТИЧЕСКИЙ ПРИПАДОК ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

А) внезапной потерей сознания

Б) редким дыханием, бледной кожей

В) ослаблением реакции на внешние раздражители

Г) запахом ацетона изо рта

890.ДЛЯ УДУШЬЯ ХАРАКТЕРНЫ

А) сильный кашель, синюшность и отечность лица

Б) беспокойство, потливость, дрожь

В) сильная головная боль

Г) боли в сердце

891.ПЕРВАЯ ПОМОЩЬ ПРИ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЙ ПРЕДКОМЕ

А) дать пару кусков сахара, конфету, кусок хлеба

Б) ввести инсулин

срочно доставить в лечебно-

В) профилактическую организацию

Г) сделать непрямой массаж сердца

892.ОКАЗЫВАЯ ПЕРВУЮ ПОМОЩЬ ПРИ ОЖОГЕ ПЕРВОЙ СТЕПЕНИ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ НЕОБХОДИМО ОБРАБОТАТЬ ОБОЖЖЕННУЮ ПОВЕРХНОСТЬ

А) холодной водой до онемения

Б) этиловым спиртом

В) стерильным новокаином

Г) жиром

893.ПЕРВАЯ МЕДИЦИНСКАЯ ПОМОЩЬ ПРИ МЕХАНИЧЕСКИХ ПОВРЕЖДЕНИЯХ

А) обезболивание, иммобилизация

Б) щелочное питье, согревание

В) наложение лигатуры

Г) щелочное питье, холод

894.УКАЖИТЕ СРЕДСТВО ДЛЯ ЗАЩИТЫ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ПРИ РАДИАЦИОННОМ ОБЛУЧЕНИИ

А) йодид калия

Б) афин

В) этаперазин

Г) тарен

895.ПРИЧИНА ГИПОКСИИ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ УГАРНЫМ ГАЗОМ - ЭТО ОБРАЗОВАНИЕ В КРОВИ

А) карбоксигемоглобина

Б) миоглобина

В) метгемоглобина

Г) оксигемоглобина

896.ВИДПРОФИЛАКТИКИ ПУТЕМ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ
АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫХ
СРЕДСТВ ШИРОКОГО СПЕКТРА ДЕЙСТВИЯ

- А) неспецифическая
- Б) специальная
- В) гигиеническая
- Г) специфическая

897.ПРОМЫВАНИЕ ЖЕЛУДКА ПРИ ОТРАВЛЕНИИ ПРИЖИГАЮЩИМИ
ЖИДКОСТЯМИ

- А) через зонд водой комнатной температуры
- Б) беззондовое с вызыванием рвоты
- В) через зонд с введением слабительных
- Г) через зонд раствором соды

898.НЕОТЛОЖНАЯ ПОМОЩЬ ПАЦИЕНТУ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ УГАРНЫМ
ГАЗОМ НАЧИНАЕТСЯ С

- А) выноса пострадавшего на свежий воздух
- Б) ощелачивания крови
- В) применения папаверина, платифиллина
- Г) обезболивания

899.АНТИДОТОМ ПРИ ОТРАВЛЕНИИ ОПИАТАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

- А) налоксон
- Б) атропин
- В) физиологический раствор
- Г) активированный уголь

900.ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ МИОРЕЛАКСАЦИИ ПРИ СУДОРОЖНОМ
СИНДРОМЕ ПРИМЕНЯЮТ

- А) диазепам, реланиум, седуксен
- Б) хлористый кальций, глюконат кальция
- В) коргликон, строфантин
- Г) адреналин, кордиамин

901. ЗАПАХ АЦЕТОНА ИЗО РТА ВСТРЕЧАЕТСЯ ПРИ КОМЕ

- А) диабетической
- Б) гипоксической
- В) почечной
- Г) мозговой

902. ПРИ ХИМИЧЕСКИХ ОЖОГАХ КИСЛОТАМИ ПОРАЖЕННЫХ
УЧАСТКОВ ПРОМЫВАЮТ ВОДОЙ, А ЗАТЕМ

- А) 2% раствором гидрокарбоната натрия
- Б) 3% раствором пероксида водорода
- В) 1% раствором лимонной кислоты
- Г) этиловым спиртом

903. ПРИ ОЖОГАХ КРЕПКИМИ ЦЕЛОЧАМИ ПОРАЖЕННЫЙ УЧАСТОК
ПРОМЫВАЮТ ВОДОЙ, А ЗАТЕМ

- А) 1% раствором лимонной или уксусной кислот
- Б) обрабатывается глицерином
- В) этиловым спиртом
- Г) 1% раствором гидрокарбоната натрия

904. ПРИ ПОПАДАНИИ ЦЕЛОЧИ В ГЛАЗА, КРОМЕ ВОДЫ ГЛАЗА
СЛЕДУЕТ ТЩАТЕЛЬНО ПРОМЫТЬ

- А) 2% раствором борной кислоты
- Б) 1% раствором уксусной кислоты
- В) 1% раствором гидрокарбоната натрия
- Г) 1% раствором карбоната натрия

905. ПСИХОТРОПНЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС И ПВ
ВЫПИСЫВАЮТ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ

- А) 148-1/у-88
- Б) 107/у-НП
- В) 107-1/у
- Г) 148-1/у-06 (л)

906. РЕЦЕПТЫ НА ЭТИЛОВЫЙ СПИРТ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА БЛАНКЕ
ФОРМЫ

- А) № 148-1/у-88
- Б) № 107-1/у
- В) № 107/у-НП
- Г) № 148-1/у-06 (л)

907. В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ИЛИ
НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛП НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ
КАЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ В

- А) акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приемке товарно-материальных ценностей
- Б) товарно-транспортной накладной
- В) журнале регистрации поступивших товаров
- Г) акте проведения инвентаризации

908. ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ
РЕЦЕПТЫ НА ПРЕПАРАТ

- А) трамадол
- Б) сомбревин
- В) кетамин
- Г) пропофол

909. ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАЛИЯ
ПЕРМАНГАНАТА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

- А) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- Б) журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- В) книге учета наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
- Г) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

910. ПЕРВИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ ДОЛЖЕН БЫТЬ СОСТАВЛЕН

- А) в момент совершения хозяйственной операции или непосредственно после ее окончания
- Б) в момент совершения хозяйственной операции
- В) до начала хозяйственной операции

Г) непосредственно после окончания хозяйственной операции

911. АКТ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ ЛП В ТЕЧЕНИЕ 5 РАБОЧИХ ДНЕЙ СО ДНЯ ЕГО СОСТАВЛЕНИЯ НАПРАВЛЯЕТСЯ В УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ОРГАН

А) владельцем уничтоженных ЛП

Б) лицензирующим органом

В) органом Роспотребнадзора

Г) контролирующим органом

912. ВЫСШИЕ РАЗОВЫЕ ДОЗЫ ЯДОВИТЫХ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В РЕЦЕПТАХ

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

Б) могут быть превышены на 1/2

В) не могут быть превышены ни в каких случаях

Г) могут быть превышены на 1/4

913. СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ, СОСТАВЛЯЕТ

А) 3 года

Б) 10 лет

В) 5 лет

Г) 1 год

914. РЕЦЕПТЫ НА ТРАНКВИЛИЗАТОРЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО- КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) хранятся в аптеке 3 месяца

Б) хранятся в аптеке один месяц

В) возвращаются пациенту на руки

Г) хранятся в аптеке 5 лет

915. ТРЕБОВАНИЯ- НАКЛАДНЫЕ, ПО КОТОРЫМ ОТПУЩЕНЫ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ ПОДЛЕЖАТ ХРАНЕНИЮ В АПТЕКЕ В ТЕЧЕНИЕ

А) 5 лет

Б) 2 лет

В) 1 года

Г) 3 лет

916. РЕЦЕПТЫ НА АНТИБИОТИКИ В АПТЕКЕ

А) не хранятся

Б) хранятся 10 лет

В) хранятся 3 месяца

Г) хранятся 5 лет

917. РЕШЕНИЕ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ ФИКСИРУЕТСЯ

А) в медицинских документах пациента

Б) в требовании-накладной

В) журнале учета рецептурных бланков

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

918. ПРЕПАРАТ СИБУТРАМИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107-1/у

В) 148-1/у-06(л)

Г) 107/у-НП

919. ПРЕПАРАТ ТИОПЕНТАЛ-НАТРИЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА

А) требовании-накладной

Б) бланке формы № 107-1/у

В) бланке формы № 107/у-НП

Г) бланке формы № 148-1/у-88

920. ПРЕПАРАТ БЕЛЛАТАМИНАЛ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) № 107-1/у

Б) № 148-1/у-06(л)

В) № 148-1/у-88

Г) № 107/у-НП

921. ПРИ ПРИЕМЕ РЕЦЕПТОВ НА ПРЕПАРАТЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ КВИТАНЦИЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ В

А) 1 экземпляре

Б) 4 экземплярах

В) 2 экземплярах

Г) 3 экземплярах

922. ПРИ ОТПУСКЕ ЭКСТЕМПОРАЛЬНО ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛП, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ ВЕЩЕСТВА, ПАЦИЕНТУ ВМЕСТО РЕЦЕПТА ВЫДАЕТСЯ

А) сигнатура

Б) жетон

В) квитанция

Г) чек

923. ПРИ ОТПУСКЕ ТОВАРОВ ИЗ АПТЕКИ В АПТЕЧНЫЙ ПУНКТ АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) накладная на внутреннее перемещение товара

Б) счет-фактура

В) товарно-транспортная накладная

Г) счет

924. ОСНОВАНИЕ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА РОЗНИЧНОЙ СЕТИ

А) накладная на внутреннее перемещение товара, товарные накладные поставщика

Б) расходно-приходные накладные

В) квитанции к приходным кассовым ордерам

Г) счет-фактуры

925. РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А) квитанций к приходным кассовым ордерам

Б) расходно-приходных накладных

В) расходных кассовых ордеров

Г) счетов

926. ПЕРВИЧНЫЙ УЧЕТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ ВЕДЕТСЯ В

- А) журнале учета расхода медицинских товаров на хозяйственные нужды
- Б) реестре выписанных счетов
- В) кассовой книге
- Г) инвентарной книге

927. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ

- А) фармацевт
- Б) фельдшер
- В) фармаколог
- Г) врач

928. РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ

- А) личной печатью врача
- Б) гербовой печатью медицинской организации
- В) круглой печатью медицинской организации
- Г) печатью «Для рецептов»

929. НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- А) погашаются штампом «рецепт недействителен», заносятся в журнал неправильно выписанных рецептов
- Б) уничтожаются
- В) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации
- Г) погашаются штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура

930. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ

- А) денежных средств
- Б) товаров
- В) основных средств
- Г) нематериальных активов

931. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

- А) кассовой книге организации
- Б) реестре выписанных покупателям счетов
- В) журнале кассира-операциониста
- Г) журнале учета движения товаров и выручки по прикрепленной мелкорозничной сети

932. ДОКУМЕНТ, В КОТОРОМ СОДЕРЖАТСЯ СВЕДЕНИЯ О ФАКТИЧЕСКОМ НАЛИЧИИ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ

- А) акт инвентаризации
- Б) журнал предметно-количественного учета
- В) товарная накладная
- Г) приказ о проведении инвентаризации

933. УЧЕТ ПОСТУПЛЕНИЯ ВАКЦИН, КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В ЖУРНАЛЕ

- А) учета движения иммунобиологических лекарственных препаратов
- Б) регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ
- В) учета ЛП с ограниченным сроком годности

Г) учета операций, связанных с обращением ядовитых и сильнодействующих веществ

934. ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

А) руководителем организации

Б) органом исполнительной власти субъекта РФ

В) лицензирующим органом

Г) органом законодательной власти субъекта РФ

935. ВЫРУЧКА РОЗНИЧНОЙ СЕТИ ЕЖЕДНЕВНО СДАЕТСЯ В КАССУ АПТЕКИ И ОТРАЖАЕТСЯ В

А) кассовой книге

Б) приходной части «товарного отчета»

В) рецептурном журнале

Г) расходной части «товарного отчета»

936. ИТОГИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ФИКСИРУЮТСЯ В

А) акте результатов инвентаризации

Б) инвентаризационной описи

В) приказе о проведении инвентаризации

Г) акте о порче товарно- материальных ценностей

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

А) подписи руководителя медицинской организации

Б) личной печати врача

В) штампа медицинской организации

Г) печати медицинской организации «Для рецептов»

938. ЧАСТНОПРАКТИКУЮЩЕМУ ВРАЧУ ЗАПРЕЩЕНО ВЫПИСЫВАТЬ

А) омнопон

Б) преднизолон

В) флуоксетин

Г) ципрофлоксацин

939. НА РЕЦЕПТЕ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ» ДОПОЛНИТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ ПОДПИСЬЮ

А) медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов»

Б) и личной печатью врача

В) и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для рецептов»

Г) врача и круглой печатью медицинской организации

940. ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ

А) запрещается

Б) разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

В) разрешается в исключительных случаях

Г) разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

941. ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И

ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА ПЕРВИЧНЫХ И
ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В МЕДИЦИНСКИХ
ЦЕЛЯХ

А) запрещается

Б) разрешается в исключительных случаях

В) разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

Г) разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

942. В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НА КАЖДУЮ ЕДИНИЦУ ТОВАРА
ДОЛЖЕН (-НА) БЫТЬ ОФОРМЛЕН(А)

А) стеллажная карточка

Б) товарная накладная

В) реестр

Г) прайс-лист

943. ВЫЯВЛЕННОЕ ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ РАСХОЖДЕНИЕ
ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЦЕННОСТЕЙ И ДАННЫХ
БУХГАЛТЕРСКОГО УЧЕТА ОФОРМЛЯЮТ

А) актом результатов инвентаризации

Б) накладной

В) приказом о проведении инвентаризации

Г) инвентаризационной описью

944. ПРЕПАРАТ ЗАЛДИАР ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) № 148-1/у-88

Б) № 148-1/у-06(л)

В) № 107-1/у

Г) № 107/у-НП

945. ПРЕПАРАТ КОФЕТАМИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) № 107-1/у

Б) В№ 148-1/у-06(л)

В) № 148-1/у-88

Г) № 107/у-НП

946. ПРЕПАРАТ БРОНХОЛИТИН ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) № 107-1/у

Б) № 148-1/у-88

В) № 148-1/у-06(л)

Г) № 107/у-НП

947. ПРЕПАРАТ ТОФФ ПЛЮС ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) № 107-1/у

Б) № 107/у-НП

В) № 148-1/у-88

Г) № 148-1/у-06(л)

948. В СЧЕТЕ-ФАКТУРЕ УКАЗЫВАЮТСЯ РЕКВИЗИТЫ, КРОМЕ

А) ФИО руководителя продавца

Б) ИНН продавца

В) наименование товара

Г) страна происхождения товара

949. ДОГОВОР ПОСТАВКИ ВКЛЮЧАЕТ ВСЁ, КРОМЕ

А) правил хранения товара

Б) предмета договора

В) ответственности сторон

Г) банковских реквизитов сторон

950. ПРОТОКОЛ СОГЛАСОВАНИЯ ЦЕН ЗАВЕРЯЕТСЯ РЕКВИЗИТАМИ, КРОМЕ

А) подписью экспедитора

Б) штампом приема или печатью аптеки

В) подписью руководителя покупателя

Г) подписью руководителя продавца

951. К РАСХОДНЫМ ТОВАРНЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТСЯ

А) реализация товара населению

Б) дооценка по лабораторно-фасовочному журналу

В) перевод товара в тару

Г) получение товара от оптовика

952. ДОКУМЕНТ ДЛЯ УЧЕТА ЭКСТЕМПОРАЛЬНОЙ РЕЦЕПТУРЫ

А) рецептурный журнал

Б) квитационная книжка

В) Чековая книжка

Г) журнал учета

953. РЕАЛИЗАЦИЯ ТОВАРОВ ЧЕРЕЗ МЕЛКОРОЗНИЧНУЮ СЕТЬ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) выручкой, сдаваемой в кассу аптеки

Б) результатами инвентаризации

В) отчетом кассира

Г) товарным отчетом

954. ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ, СДАВАЕМАЯ В КАССУ АПТЕКИ, ОФОРМЛЯЕТСЯ

А) приходным кассовым ордером

Б) счетом-фактуры

В) расходным кассовым ордером

Г) доверенностью

955. РАБОТНИК МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ТОВАРА ДОЛЖЕН ПРЕДЪЯВИТЬ

А) доверенность

Б) накладную

В) пропуск

Г) разрешение главного врача

956. В АКТЕ ИЗЪЯТИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В КОНТРОЛЬНО-АНАЛИТИЧЕСКУЮ ЛАБОРАТОРИЮ УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) срока годности

Б) наименования изъятых препаратов

В) причины изъятия

Г) стоимость

957. В РЕЦЕПТУРНОМ ЖУРНАЛЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) наименования лекарственных средств

Б) лекарственная форма

В) стоимость лекарственного препарата

Г) количество рецептов}

958. КОЛИЧЕСТВО ЭКСТЕМПОРАЛЬНЫХ РЕЦЕПТОВ В КОНЦЕ СМЕНЫ ПОДСЧИТЫВАЕТСЯ В

- А) рецептном журнале
- Б) лабораторно-фасовочном журнале
- В) журнале учета рецептуры
- Г) журнале учета розничных оборотов

959. ДОКУМЕНТ УЧЕТА, СТОИМОСТИ ТОВАРОВ, ОТПУСКАЕМЫХ БЕЗ РЕЦЕПТОВ

- А) контрольная кассовая лента
- Б) квитанция к приходному кассовому ордеру
- В) квитанция к расходному кассовому ордеру
- Г) безрецептурный журнал

960. ОПРАВДАТЕЛЬНЫЙ ДОКУМЕНТ ДЛЯ СПИСАНИЯ ТОВАРА В РАСХОД АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- А) квитанция к приходному кассовому ордеру
- Б) акт о переводе вспомогательного материала в товар
- В) товарная накладная
- Г) справка о дооценке по лабораторно-фасовочным работам

961. ДАННЫЕ ТОВАРНОГО ОТЧЕТА ОТДЕЛА ВНОСЯТ В

- А) отчет о финансово-хозяйственной деятельности аптеки за месяц
- Б) журнал учета движения товара
- В) лабораторно-фасовочный журнал
- Г) книгу поступления товара

962. ДОКУМЕНТИРОВАННЫЙ УЧЕТ ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА ПО ОТДЕЛЬНЫМ АССОРТИМЕНТНЫМ ПОЗИЦИЯМ В НАТУРАЛЬНЫХ ПОКАЗАТЕЛЯ

- А) предметно-количественный
- Б) финансовый
- В) оперативный
- Г) налоговой

963. СРОК ДЕЙСТВИЯ РАСХОДНОГО КАССОВОГО ОРДЕРА (В ДНЯХ)

- А) 1
- Б) 30
- В) 7
- Г) 10

964. УСТАНОВЛЕННЫЙ МИНИМАЛЬНЫЙ РАЗМЕР ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ В КАССЕ НА КОНЕЦ ДНЯ

- А) лимит остатка
- Б) ограничение
- В) минимум
- Г) предел

965. ОФОРМЛЕНИЕ КАССОВЫХ ОРДЕРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

- А) бухгалтер
- Б) кассир
- В) инкассатор
- Г) руководитель

966. КАССОВЫЕ ОРДЕРА НУМЕРУЮТСЯ С НАЧАЛА

- А) года
- Б) месяца
- В) квартала
- Г) дня

967. ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОМОСТЬ ПОСЛЕ ЕЕ СОСТАВЛЕНИЯ ПОДПИСЫВАЮТ

- А) главный бухгалтер и руководитель аптеки
- Б) главный бухгалтер и кассир
- В) кассир и руководитель аптеки
- Г) руководитель аптеки и фармацевт

968. ДОКУМЕНТ УЧЕТА ДЕНЕЖНЫХ ОПЕРАЦИЙ

- А) кассовая книга
- Б) книга регистрации приходных и расходных документов
- В) кассовый чек
- Г) книга кассира-операциониста

969. ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОМОСТЬ ПОСЛЕ ВЫДАЧИ ДЕНЕГ ПОДПИСЫВАЕТ

- А) кассир
- Б) главный бухгалтер
- В) руководитель аптеки
- Г) кассир-операционист

970. РАСХОДНЫЙ КАССОВЫЙ ОРДЕР ПОДПИСЫВАЮТ

- А) руководитель аптеки, бухгалтер, кассир
- Б) руководитель аптеки, бухгалтер
- В) Бухгалтер кассир
- Г) руководитель аптеки, кассир

971. ПРИ ВЫДАЧЕ ДЕНЕГ ПО РАСХОДНОМУ КАССОВОМУ ОРДЕРУ КАССИР ТРЕБУЕТ

- А) паспорт
- Б) ИНН
- В) СНИЛС
- Г) полис ОМС

972. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ЗАНЕСЕНИЯ НАИМЕНОВАНИЙ ТОВАРОВ ВО ВРЕМЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

- А) инвентаризационная опись
- Б) сводная опись
- В) акт результатов инвентаризации
- Г) сличительная ведомость

973. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ПОДСЧЕТА ДЕНЕЖНОЙ СУММЫ ВСЕХ ТОВАРОВ ВО ВРЕМЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

- А) сводная опись инвентаризационных листов
- Б) инвентаризационная опись
- В) сличительная ведомость
- Г) акт результатов инвентаризации

974. ДОКУМЕНТ ДЛЯ ИНВЕНТРИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

- А) сличительная ведомость
- Б) инвентаризационная опись
- В) акт результатов инвентаризации
- Г) сводная опись

975. ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ТОГО, ЧТО К НАЧАЛУ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ВСЕ РАСХОДНЫЕ И ПРИХОДНЫЕ ДОКУМЕНТЫ СДАНЫ МАТЕРИАЛЬНО ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ В БУХГАЛТЕРИЮ ИЛИ ПЕРЕДАНЫ КОМИССИИ

- А) расписка
- Б) заявление
- В) подписка
- Г) распоряжение

976. ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ОФОРМЛЯЕТСЯ ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ В ХОДЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ИЗЛИШКОВ ИЛИ НЕДОСТАЧИ

- А) сличительная ведомость
- Б) акт результатов инвентаризации
- В) сводная опись
- Г) инвентаризационная опись

977. ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ОФОРМЛЯЕТСЯ МАТЕРИАЛЬНО ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ ПЕРЕД НАЧАЛОМ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

- А) товарный отчет
- Б) товарная накладная
- В) требование-накладная
- Г) подписка

978. ДОКУМЕНТ, ОФОРМЛЯЕМЫЙ ПРИ ПРИЕМЕ НАЛИЧНЫХ ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ В КАССУ

- А) приходный кассовый ордер
- Б) препроводительная ведомость
- В) объявление на взнос наличными
- Г) расходный кассовый ордер

979. ЗАПИСЬ В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА» ЗАВЕРЯЕТСЯ ПОДПИСЬЮ

- А) материально-ответственного лица, принимающего товаров
- Б) руководитель аптеки
- В) независимого эксперта
- Г) руководителя поставщика

980. ДОКУМЕНТ, В КОТОРОМ ФИКСИРУЕТСЯ РЕЗУЛЬТАТ ПРИЕМКИ ТОВАРА ПО КОЛИЧЕСТВУ МЕСТ НА СКЛАДЕ

- А) журнал учета движения товаров
- Б) журнал учета тары
- В) журнал учета оптового отпуска и расчетов с покупателями
- Г) журнал товародвижения

981. В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА ДВИЖЕНИЯ ТОВАРА НА СКЛАДЕ» УКАЗЫВАЕТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

- А) наименование покупателей
- Б) ФИО водителя поставщика
- В) № и дата товарной накладной

Г) состояние тары

982. ДОКУМЕНТ ДЛЯ СДАЧИ ВЫРУЧКИ КАССИРОМ АПТЕКИ В БАНКЕ

А) объявление на взнос наличными

Б) препроводительная ведомость

В) банковский перевод

Г) платежное поручение

983. КНИГА КАССИРА ОПЕРАЦИОНИСТА ДОЛЖНА ЗАПОЛНЯТЬСЯ

А) ежедневно

Б) 1 раз в 2 дня

В) 2 раза в неделю

Г) 1 раз в 3 дня

984. РАЗНИЦА СУММИРУЮЩИХ ДЕНЕЖНЫХ СЧЕТЧИКОВ В КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ НА КОНЕЦ ДНЯ И НА НАЧАЛО ДНЯ ОПРЕДЕЛЯЕТ

А) выручку

Б) остаток на конец дня

В) заработную плату

Г) остаток на начало дня

985. ДОКУМЕНТ ПРОВЕДЕНИЯ УЧЕТА ВЫРУЧКИ, ПОЛУЧЕННОЙ С ПРИМЕНЕНИЕМ КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ

А) журнал кассира-операциониста

Б) накладная

В) акт учета выручки

Г) договор поставки

986. ПРИ НЕПОДАЧЕ РАСЧЕТОВ АПТЕКОЙ ЛИМИТА КАССЫ ЛЮБАЯ СУММА, ОСТАВШАЯСЯ В КАССЕ, ЯВЛЯЕТСЯ

А) сверхлимитной

Б) остатком на начало дня

В) максимальной

Г) нулевой

987. ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ СВЯЗИ МЕЖДУ ПОСТАВЩИКОМ И ПОКУПАТЕЛЕМ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ) ОФОРМЛЯЮТСЯ

А) договором

Б) аккредитивом

В) соглашением

Г) обязательством

988. СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОТНОСЯТ НА

А) издержки обращения

Б) убытки

В) реализацию

Г) товарные потери

989. ПЕРЕД ВВЕДЕНИЕМ В ЭКСПЛУАТАЦИЮ, КОНТРОЛЬНО-КАССОВАЯ ТЕХНИКА ДОЛЖНА ПРОЙТИ РЕГИСТРАЦИЮ В

А) налоговой инспекции

Б) регистрационном центре

В) центробанке

Г) заводе производителе

990. ДОКУМЕНТ, ВЫДАВАЕМЫЙ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ КОНТРОЛЬНО-КАССОВОЙ ТЕХНИКИ

А) регистрационная карта

Б) свидетельство

В) паспорт

Г) акт

991. В СЛУЧАЕ НЕСООТВЕТСТВИЯ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ТОВАРОВ ИЛИ ОТКЛОНЕНИЯ ПО КАЧЕСТВУ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖЕН СОСТАВЛЯТЬСЯ

А) акт об установленном расхождении по количеству и качеству при приемке товарно-материальных ценностей

Б) рекламационный акт

В) приемный акт

Г) акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика

992. ПЕРВИЧНЫЙ ДОКУМЕНТ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ КАССОВЫХ ОПЕРАЦИЙ

А) кассовый ордер

Б) расчетная ведомость

В) платежная ведомость

Г) объявление на взнос наличными

993. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОРДЕРА ИЛИ ЗАМЕНЯЮЩИЕ ИХ ДОКУМЕНТЫ ДО ПЕРЕДАЧИ В КАССУ ОФОРМЛЯЮТСЯ В

А) журнале регистрации приходных и расходных кассовых документов

Б) регистрационный карте

В) кассовой книге

Г) журнале кассира-операциониста

994. ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЕТ ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ

А) дооценка

Б) розничная цена

В) уценка

Г) надбавка

995. ОБЪЯВЛЕНИЕ НА ВЗНОС НАЛИЧНЫМИ СОСТОИТ ИЗ ТРЕХ ЧАСТЕЙ, К КОТОРЫМ НЕ ОТНОСИТСЯ

А) копия

Б) ордер

В) объявление

Г) квитанция

996. ДОКУМЕНТ УЧЕТА ПОСТУПЛЕНИЯ И ВЫДАЧИ НАЛИЧНЫХ ДЕНЕГ

А) кассовая книга

Б) книга учета кассовых ордеров

В) отчет кассира-операциониста

Г) книга кассира-операциониста

997 ЗА РАБОТУ В НОЧНОЕ ВРЕМЯ ПРОИЗВОДИТСЯ ДОПЛАТА

- А) определяется положением об оплате труда в организации
- Б) 25%
- В) 50%
- Г) 30%

998. ПОСОБИЕ ПО ВРЕМЕННОЙ НЕТРУДОСПОСОБНОСТИ ПРИ СТРАХОВОМ СТАЖЕ РАБОТЫ ДО 5 ЛЕТ (В % ОТ СРЕДНЕГО ЗАРАБОТКА)

- А) 60
- Б) 80
- В) 100
- Г) 50

999. К КОМПЕНСАЦИОННЫМ ВЫПЛАТАМ ПО ЗАРАБОТНОЙ ПЛАТЕ ОТНОСИТСЯ

- А) районный коэффициент
- Б) премия
- В) повышающий коэффициент за квалификационную категорию
- Г) повышающий коэффициент за стаж

1000. К СТИМУЛИРУЮЩИМ ВЫПЛАТАМ ОТНОСЯТСЯ

- А) премии
- Б) повышающий коэффициент за стаж
- В) районный коэффициент
- Г) северный коэффициент

1001. УЧЕТНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ФИКСИРУЮЩИЕ ФАКТ СВЕРШЕНИЯ ХОЗЯЙСТВЕННОЙ ОПЕРАЦИИ

- А) первичные
- Б) внутренние
- В) сводные
- Г) накопительные

1002. СТОИМОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИЗЪЯТЫХ НА АНАЛИЗ, ОТРАЖАЕТСЯ В

- А) расходной части товарного отчета
- Б) кассовой книге организации
- В) журнале кассира-операциониста
- Г) рецептурном журнале

1003. В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЕТ УЦЕНКИ И ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В ТЕЧЕНИЕ МЕСЯЦА ВЕДЕТСЯ В

- А) журнале учета лабораторных и фасовочных работ
- Б) оборотной ведомости
- В) реестре выписанных счетов
- Г) журнале учета рецептуры

1004. ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

- А) кассовой книге организации
- Б) реестре выписанных покупателям счетов
- В) журнале кассира-операциониста

Г) журнале учета движения товаров и выручки по прикрепленной мелкорозничной сети

1005. ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОГО УЧЕТА ИСПОЛЬЗУЮТ ИЗМЕРИТЕЛИ

А) натуральные

Б) относительные

В) денежные

Г) абсолютные

1006. ИСПРАВЛЕНИЯ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

А) должны быть оговорены и подписаны всеми членами инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами.

Б) должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и руководителем коллектива (бригадира)

В) не допускаются.

Г) должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами.

1007. ВЫДАЧА ДЕНЕГ ПОД ОТЧЕТ СОТРУДНИКАМ АПТЕКИ

ОТНОСИТСЯ К РАСХОДНОЙ КАССОВОЙ ОПЕРАЦИИ, ЮРИДИЧЕСКИМ ОСНОВАНИЕМ КОТОРОЙ ЯВЛЯЕТСЯ

А) заявление о выдаче наличных денег

Б) приёмная квитанция

В) расчетно-платежная ведомость

Г) объявление на взнос наличными

1008. НАУКА, ЗАНИМАЮЩАЯСЯ ИЗУЧЕНИЕМ ВЛИЯНИЯ

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ НА ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ

ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) биофармация

Б) фармацевтическая технология

В) фармакогнозия

Г) биохимия

1009. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ПОРОШКОВ УЧИТЫВАЮТ, ЧТО К

ТРУДНОИЗМЕЛЬЧАЕМЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) кислота борная

Б) ксероформ

В) фенобарбитал

Г) рибофлабин

1010. ПРИ ИЗМЕЛЬЧЕНИИ 2,0 СТРЕПТОЦИДА СЛЕДУЕТ ДОБАВИТЬ

ЭТАНОЛ В КОЛИЧЕСТВЕ

А) 20 капель

Б) 1 капля

В) 5 капель

Г) несколько капель

1011. ПЕРВЫМ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МАССЫ ПОРОШКОВ

ИЗМЕЛЬЧАЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) трудноизмельчаемые

Б) выписанные в малой дозе

В) легковесные

Г) красящие

1012. НА СПЕЦИАЛЬНЫХ ВЕСАХ ОТВЕШИВАЮТ ВСЕ ВЕЩЕСТВА, КРОМЕ

А) новокаина

Б) калия перманганата

В) рибофлавина

Г) бриллиантового зеленого

1013. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ 10,0 ТРИТУРАЦИИ АТРОПИНА СУЛЬФАТА В СООТНОШЕНИИ 1:100 СЛЕДУЕТ ВЗЯТЬ

А) 0,1 атропина сульфата

Б) 0,01 атропина сульфата

В) 0,001 атропина сульфата

Г) 1,0 атропина сульфата

1014. В ВОШЕННЫЕ КАПСУЛЫ УПАКОВЫВАЮТ ПОРОШКИ, СОДЕРЖАЩИЕ

А) сахар

Б) фенилсалицилат

В) ментол

Г) йод

1015. ПОРОШКИ УПАКОВЫВАЮТ В ПЕРГАМЕНТНЫЕ КАПСУЛЫ, ЕСЛИ В ИХ СОСТАВЕ ПРИСУТСТВУЮТ ВЕЩЕСТВА

А) пахучие

Б) труднопорошковые

В) гигроскопические

Г) красящие

1016. В СЛОЖНЫХ ПОРОШКАХ МЕЖДУ СЛОЯМИ НЕКРАСЯЩИХ ВЕЩЕСТВ ВВОДЯТ КРАСЯЩИЕ ВЕЩЕСТВА

А) рибофлавин

Б) ксероформ

В) дерматол

Г) меди сульфат

1017. ДЛЯ ПОДБОРА СТУПКИ НЕОБХОДИМО ОПРЕДЕЛИТЬ

А) массу общую порошка

Б) лечебную разовую дозу

В) массу лекарственного вещества на все дозы

Г) массу одной дозы

1018. К ЛЕГКОВЕСНЫМ, ЛЕГКОПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) магния оксид, кальция глицерофосфат, тальк

Б) крахмал, камфора, фурацилин

В) цинка оксид, крахмал, белая глина

Г) железа лактат, висмута субнитрат, рибофлавин.

1019. К КРАСЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) фурацилин, бриллиантовый зеленый, метиленовый синий

Б) меди сульфат, калия перманганат, сера

В) этакридина лактат, танин, акрихин

Г) рибофлавин, рутин, фурацилин

1020. ПОРОШКИ С ВЕЩЕСТВАМИ, ПОГЛОЩАЮЩИМИ УГЛЕКИСЛЫЙ

ГАЗ ИЗ ВОЗДУХА, УПАКОВЫВАЮТ В КАПСУЛЫ

- А) вощенные или парафинированные
- Б) пергаментные
- В) простые
- Г) желатиновые

1021. ПОРОШКИ С ФЕНИЦИЛСАЛИЦИЛ АТОМ СЛЕДУЕТ ОТПУСТИТЬ В КАПСУЛАХ

- А) пергаментных
- Б) парафинированных
- В) простых
- Г) вощенных

1022. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ТРИТУРАЦИИ В КАЧЕСТВЕ ИНДИФФЕРЕНТНОГО ВЕЩЕСТВА ИСПОЛЬЗУЮТ

- А) молочный сахар
- Б) глюкозу
- В) любое вспомогательное вещество
- Г) крахмал

1023. ДОЗИРУЮТ ПО МАССЕ ЖИДКОСТИ

- А) эфир, глицерин, пергидроль, хлороформ, ихтиол
- Б) масло подсолнечное, сироп сахарный, эфир
- В) димексид, глицерин, жидкость Бурова
- Г) вода очищенная, скипидар, настойки, глицерин

1024. ПО ОБЪЕМУ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

- А) раствор цитраля
- Б) глицерин
- В) эфир
- Г) пергидроль

1025. В ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМАХ С УЧЕТОМ ПРОЦЕНТА ВЛАЖНОСТИ БЕРУТ

- А) глюкозу
- Б) кислоту аскорбиновую
- В) кислоту никотиновую
- Г) эуфиллин

1026. ВЫСОКОЙ ГИГРОСКОПИЧНОСТЬЮ, КОТОРУЮ УЧИТЫВАЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ОБЛАДАЕТ

- А) кальция хлорид
- Б) магния оксид
- В) калия перманганат
- Г) терпина гидрат

1027. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ СМЕШИВАНИЯ ИНГРИДИЕНТОВ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МИКСТУРЫ С ПЕПСИНОМ

- А) вода + хлористоводородная кислота + пепсин
- Б) пепсин + вода + кислота хлористоводородная
- В) хлористоводородная кислота + вода + пепсин
- Г) в любом порядке

1028. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ХЛОРИСТОВОДОРОДНОЙ КИСЛОТЫ ОТПУСКАЮТ

А) 8,3% раствор

Б) 10% раствор

В) 25% раствор

Г) не имеет значения

1029. В ПРОПИСИ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ПЕРЕКИСИ ВОДОРОДА
ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 3%

Б) 8,3%

В) 30%

Г) 0%

1030. В ПРОПИСИ РЕЦЕПТА НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ УКСУСНОЙ
КИСЛОТЫ ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 30%

Б) 10%

В) 3%

Г) 37%

1031. В ПРОПИСИ РАСТВОРА ЛЮГОЛЯ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ
НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ ОТПУСКАЮТ РАСТВОР

А) 1%

Б) 5%

В) 0,5%

Г) 0,25%

1032. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ВОДНОГО РАСТВОРА ЙОДА КАЛИЯ
ЙОДИДА НАДО ВЗЯТЬ

А) в два раза больше, чем йода

Б) не добавлять

В) в два раза меньше, чем йода

Г) равное йоду количество

1033. ПРИ ОТСУТСТВИИ УКАЗАНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРА
ФОРМАЛЬДЕГИДА В РЕЦЕПТЕ СЛЕДУЕТ ОТПУСКАТЬ

А) 37%

Б) 5%

В) 3%

Г) 10%

1034. СТАНДАРТНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЖИДКОСТИ БУРОВА

А) 8%

Б) 10%

В) 30%

Г) 8,3%

1035. В ГОРЯЧЕЙ ВОДЕ СЛЕДУЕТ РАСТВОРЯТЬ ВЕЩЕСТВА

А) этакридина лактат, кальция глюконат, кислоту борную

Б) натрия гидрокарбонат, серебра нитрат, кислоту борную

В) фенол, натрия хлорид, анальгин

Г) калия бромид, кальция хлорид

1036. ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ СТАНДАРТНЫХ РАСТВОРОВ НЕ ИМЕЮТ
УСЛОВНОГО НАЗВАНИЯ

А) раствор уксусной кислоты 30%

Б) раствор основного ацетата алюминия 8%

В) раствор формальдегида 37%

Г) раствор перекиси водорода 30%

1037. КУО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ, КОГДА

А) увеличение объема от растворения лекарственных веществ не укладывается в норму допустимых отклонений

Б) сумма лекарственных веществ составляет менее 3%

В) сумма лекарственных веществ составляет более 1%

Г) сумма лекарственных веществ составляет менее 2 %

1038. ПРИ СМЕШИВАНИИ ВОДЫ И СПИРТА

А) происходит уменьшение объема

Б) объем после смешивания равен сумме объемов воды и этанола

В) происходит увеличение объема

Г) объем не изменяется

1039. СПИРТОВЫЕ РАСТВОРЫ ГОТОВЯТ

А) во флаконе для отпуска

Б) в подставке

В) в мерной колбе

Г) в мерном цилиндре

1040. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ПРОТАРГОЛА РАСТВОРЯЮТ

А) в выпарительной чашке, вещество насыпают на поверхность воды тонким слоем

Б) во флаконе для отпуска в слабокислом растворе

В) при нагревании

Г) в концентрированном растворе своих солей

1041. ВЕЩЕСТВО, КОТОРОЕ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ РАСТВОРОВ

РАССЫПАЕТСЯ ТОНКИМ СЛОЕМ НА ПОВЕРХНОСТЬ РАСТВОРИТЕЛЯ

А) протаргол

Б) колларгол

В) этакридина лактат

Г) калия бромид

1042. КОЭФФИЦИЕНТ УВЕЛИЧЕНИЯ ОБЪЕМА ПОКАЗЫВАЕТ КОЛИЧЕСТВО

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

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

В) натрия хлорида, которое создает такое же осмотическое давление, что и 1,0 сухого вещества

Г) сухого вещества, которое растворяется в 1 мл воды.

1043. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА 0,5%

А) растворение производят во флаконе для отпуска при взбалтывании вещество

Б) растворяют при нагревании

В) вещество насыпают тонким слоем на поверхность воды

Г) растворение производят в ступке

1044. КОЛЛОИДНЫЕ РАСТВОРЫ ОБРАЗУЮТ ВЕЩЕСТВА

- А) колларгол, ихтиол, протаргол
- Б) метилцеллюлоза, экстракт красавки, йод
- В) камфора, ментол, тимол
- Г) крахмал, пепсин, желатоза

1045. В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ РАСТВОРА АММИАКА. ОТПУСКАЮТ РАСТВОР В КОНЦЕНТРАЦИИ

- А) 10%
- Б) 8,3%
- В) 30%
- Г) 25%

1046. ПО МАССЕ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

- А) глицерин
- Б) настойка пустырника
- В) вода мятная
- Г) сироп сахарный

1047. ПО ОБЪЕМУ ДОЗИРУЮТ ЖИДКОСТИ

- А) вода очищенная
- Б) масло подсолнечное
- В) эфир медицинский
- Г) масло вазелиновое

1048. С РАВНОЙ ЧАСТЬЮ ГОТОВОЙ МИКСТУРЫ НЕ СМЕШИВАЮТ ЖИДКОСТИ

- А) настойка валерианы
- Б) грудной эликсир
- В) нашатырно-анисовые капли
- Г) настойка мяты

1049. В МИКСТУРУ ВО ФЛАКОН К ПРИГОТОВЛЕННОМУ РАСТВОРУ БЕЗ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО СМЕШИВАНИЯ ДОБАВЛЯЮТ

- А) настойку ландыша
- Б) 1% спиртовой раствор цитраля
- В) настойку мяты перечной
- Г) грудной эликсир

1050. ХОРОШО РАСТВОРЯЕТСЯ В ГОРЯЧЕЙ ВОДЕ И ПЛОХО В ХОЛОДНОЙ

- А) кислота борная
- Б) натрия бромид
- В) кислота аскорбиновая
- Г) натрия гидрокарбонат

1051. В концентрированных растворах своих солей растворяют

- А) йод
- Б) этакридина лактат
- В) нитрат серебра
- Г) перманганат калия

1052. Спиртовые жидкости добавляют в микстуры

- А) в порядке возрастания крепости спирта
- Б) как выписано в рецепте

В) в порядке уменьшения крепости спирта

Г) в любом порядке

1053. Эмульсии независимо от концентрации изготовления

А) по массе

Б) в мерной колбе

В) по объему в подставке

Г) массо-объемным методом

1054. Не указано количество масла в эмульсии. Для приготовления 100,0 эмульсии берут масла

А) 10,0

Б) 5,0

В) 1,0

Г) 50,0

1055. Не указана концентрация эмульсии. Готовят

А) 10% эмульсию

Б) 5% эмульсию

В) 20% эмульсию

Г) 1% эмульсию

1056. Дисперсионной средой является вода, суспензию образует

А) камфора

Б) глюкоза

В) протаргол

Г) пепсин

1057. Суспензии не образуются

А) если прописаны вещества, растворимые в данной жидкости

Б) в результате химических реакций

В) если превышен предел растворимости

Г) при смене растворителя

1058. В водной среде суспензию образуют вещества

А) цинка оксид, тальк, висмута субнитрат

Б) калия перманганат, стрептоцид, кислота борная

В) новокаин, анальгин, натрия бромид

Г) магния сульфат, калия йодид, серебра нитрат

1059. При приготовлении водного извлечения из лекарственного растительного сырья используют коэффициент

А) коэффициент водопоглощения

Б) обратный заместительный

В) изотонический эквивалент

Г) коэффициент увеличения по натрию хлориду

1060. Слизь алтейного корня, если в рецепте не указана концентрация, готовят в соотношении

А) 1:20

Б) 1:5

В) 1:30

Г) 1:10

1061. Для определения требуемого для экстракции объема воды (водные извлечения) используют

- А) коэффициент водопоглощения
- Б) обратный коэффициент замещения
- В) коэффициент потерь
- Г) коэффициент увеличения объема

1062. Коэффициент водопоглощения показывает

- А) количество воды, удерживаемое 1,0 растительного сырья после отжатия его в перфорированном стакане инфундирки
- Б) количество воды, которое вытесняет 1,0 растительного сырья после его отжатия в перфорированном стакане
- В) количество воды, которое поглощает 1,0 растительного сырья
- Г) во сколько раз больше сырья и воды нужно взять, чтобы сохранить концентрацию и объем водного извлечения

1063. При отсутствии указания о количестве лекарственного растительного сырья извлечения из травы горицвета готовится в соотношении

- А) 1:30
- Б) 1:20
- В) 1:400
- Г) 1:10

1064. При отсутствии указания о количестве лекарственного растительного сырья извлечения из корней валерианы готовится в соотношении

- А) 1:30
- Б) 1:20
- В) 1:400
- Г) 1:10

1065. При отсутствии указания о количестве лекарственного растительного сырья извлечения из травы пустырника готовится в соотношении

- А) 1:10
- Б) 1:20
- В) 1:30
- Г) 1:400

1066. Режим экстракции при изготовлении водных извлечений из сырья, содержащего дубильные вещества предполагает настаивание

- А) 30 мин, без охлаждения
- Б) 15 мин, охлаждение 45 мин
- В) 25 мин, охлаждение искусственное
- Г) 30 мин, охлаждение 10 мин

1067. Режим экстракции при изготовлении водных извлечений с пометкой «СГО», предполагает настаивание

- А) 25 мин, охлаждение искусственное
- Б) 30 мин, охлаждение 10 мин
- В) 25 мин, без охлаждения
- Г) 15, охлаждение 30 мин

1068. Особенность приготовления водной вытяжки из сырья, содержащего эфирные масла

- А) инфундирку не открывают для перемешивания
- Б) добавляют натрия гидрокарбонат
- В) добавляют кислоту хлористоводородную

Г) процеживают горячей

1069. При изготовлении водных извлечений экстрактов-концентратов

А) могут быть использованы концентрированные растворы лекарственных веществ

Б) могут, если концентраты из сильнодействующих веществ

В) могут, если концентраты из ядовитых веществ

Г) не могут быть концентрированные растворы лекарственных веществ

1070. При изготовлении водных извлечений стебли, кору, корневища и корни измельчают до частиц размером не более

А) 3 мм

Б) 1 мм

В) 0,5 мм

Г) 5 мм

1071. При отсутствии указания о количестве лекарственного растительного сырья извлечения из листьев мяты готовится в соотношении

А) 1:10

Б) 1:20

В) 1:30

Г) 1:400

1072. Настои готовят из лекарственного растительного сырья, кроме

А) листья толокнянки

Б) травы пустырника

В) листья мяты

Г) листья шалфея

1073. Возможность использования нестандартного растительного сырья в водных извлечениях

А) используется сырье с завышенным содержанием действующих веществ после пересчета

Б) используется сырье с заниженным содержанием действующих веществ после пересчета

В) нестандартное сырье не используется

Г) используется сырье с заниженным содержанием действующих веществ

1074. Водное извлечение 1:

10 готовится из

А) травы пустырника

Б) травы горицвета

В) корня алтея

Г) травы термопсиса

1075. Водные извлечения 1:30 готовятся из растительного сырья

А) корневище с корнями валерианы

Б) кора дуба

В) цветки ромашки

Г) листья толокнянки

1076. В рецепте не указана концентрация мази. Из веществ общего списка мазь готовят в концентрации

А) 10%

Б) 3%

В) 1%

Г) 5%

1077. Мазь-раствор образует субстанции

А) ментол

Б) дерматол

В) кислота салициловая

Г) протаргол

1078. В мазь в растворенном виде (растворяют в воде) обязательно вводят

А) протаргол

Б) кислоту салициловую

В) ксероформ

Г) серу очищенную

1079. В мазь в растворенном виде (растворяют в воде) обязательно вводят

А) колларгол

Б) дерматол

В) цинка оксид

Г) камфору

1080. Мази-эмульсии образуют лекарственные вещества

А) растворимые в воде

Б) не растворимые в воде и в основе

В) растворимые в основе

Г) растворимые в жирах

1081. Вещества, не растворимые ни в воде, ни в жирах, добавляют в суппозиторную основу в виде

А) суспензий

Б) растворов

В) эмульсий

Г) сплава

1082. Мазь-раствор образует

А) фенилсалицилат

Б) калия йодид

В) стрептоцид

Г) цинка оксид

1083. В мазях-суспензиях субстанции в концентрации 5% и более растирают с помощью

А) части расплавленной основы

Б) воды

В) глицерин

Г) масла

1084. К эмульсионным мазям относится мазь

А) протарголовая

Б) серная

В) цинковая

Г) камфорная

1085. Мазь-суспензию образует вещество

А) ксероформ

Б) йод

В) ихтиол

Г) камфора

1086. Мазь-эмульсию образует

А) эфедрина гидрохлорида

Б) камфора

В) цинка оксид

Г) ментол

1087. Мази-суспензии образуют

А) кислота борная

Б) протаргол

В) танин

Г) раствор адреналина гидрохлорида

1088. В рецепте не указана концентрация мази цинковой. Мазь готовят в концентрации

А) 10%

Б) 5%

В) 1%

Г) 25%

1089. Протаргол вводят в мазевую основу

А) растворенным в воде

Б) растертым с вазелиновым маслом

В) растертым с частью вазелина

Г) растертым с частью расплавленной мазевой основы

1090. Основной для изготовления мази серной является

А) эмульсионная основа

Б) вазелин

В) смесь ланолина с вазелином

Г) ланолин

1091. Мази-эмульсии образует субстанция

А) димедрол

Б) кислота салициловая

В) фенилсалицилат

Г) цинка оксид

1092. К мазям-суспензиям относятся мази

А) дерматоловая, цинковая, желтой окси ртути

Б) борная, новокаиновая, ментоловая

В) фурацилиновая, стрептоцида, ментоловая

Г) спермацетовая, камфорная, серная

1093. К мазям-растворам относятся

А) камфорная, ментоловая

Б) карболовая, камфорная, протарголовая

В) серная, камфорная, анестезиновая 2%

Г) метилурациловая, ксероформная, камфорная

1094. В виде водного раствора в мази вводят

А) новокаин

Б) ментол

В) анестезин

Г) салициловую кислоту

1095. К мазям-эмульсиям относятся

А) калия йодид

Б) камфорная

В) фурацилиновая

Г) серная

1096. Мази-сплавы готовят, сплавляя компоненты

А) в порядке понижения температуры плавления

Б) в порядке повышения температуры плавления

В) сначала углеводородную основу

Г) в любом порядке

1097. Суппозитории не готовятся методом

А) гранулирования

Б) выливания

В) прессования

Г) выкатывания

1098. Аптечные этикетки на лекарственные препараты для наружного применения имеют на белом фоне сигнального цвета

А) оранжевый

Б) зеленый

В) синий

Г) розовый

1099. К суппозиториям не предъявляют требования

А) стерильность

Б) средняя масса

В) твердость

Г) одинаковая форма

1100. Ректальные суппозитории выкатывают в форме

А) конуса

Б) шарика

В) овули

Г) палочки

1101. НОВОКАИН ВВОДЯТ В СУППОЗИТОРНУЮ ОСНОВУ ПО ТИПУ

А) эмульсии

Б) суспензии

В) масляного раствора

Г) сплава

1102. МАССА ОДНОГО РЕКТАЛЬНОГО СУППОЗИТОРИЯ ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ В ПРЕДЕЛАХ

А) 1,0-4,0

Б) 0,5-1,0

В) 0,5-1,5

Г) 1,0-3,0

1103. МАССА ОДНОГО ВАГИНАЛЬНОГО СУППОЗИТОРИЯ ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ В ПРЕДЕЛАХ

А) 1,5-6,0

Б) 0,5-1,0

В) 0,5-1,5

Г) 1,0-4,0

1104. СВЕЧИ ДЛЯ ДЕТЕЙ ГОТОВЯТ МАССОЙ НЕ БОЛЕЕ

А) 1,5

Б) 2,0

В) 1,0

Г) 3,0

1105. К ПРЕИМУЩЕСТВАМ ИНЪЕКЦИОННОГО СПОСОБА ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) опасности внесения инфекции

Б) возможности оказания экстренной помощи

В) высокой степени биологической доступности лекарственных веществ

Г) точности дозирования лекарственных веществ

1106. В КАЧЕСТВЕ СТАБИЛИЗАТОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ КОФЕИНА-БЕНЗОАТА НАТРИЯ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) 0,1 М раствор натрия гидроксида

Б) натрия тиосульфат

В) натрия сульфат

Г) натрия гидрокарбонат

1107. ТЕРМОСТОЙКИЕ ПОРОШКИ В АПТЕЧНЫХ УСЛОВИЯХ СТЕРИЛИЗУЮТ

А) воздушным методом

Б) ультрафиолетовым облучением

В) радиационным методом

Г) паровым методом

1108. НА 1 ЛИТР РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ СТАБИЛИЗАТОРА ВЕЙБЕЛЯ БЕРУТ

А) 5% от выписанного объема

Б) 5 мл

В) 10 мл

Г) 5% от количества глюкозы

1109. 30 МЛ 5% РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ СТЕРИЛИЗУЮТ ПАРОВЫМ МЕТОДОМ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120° – 8 минут

Б) 120° – 45 минут

В) 120° – 12 минут

Г) 100° – 30 минут

1110. ЦЕЛЬ ДОБАВЛЕНИЯ КОНСЕРВАНТОВ К ИНЪЕКЦИОННЫМ РАСТВОРАМ

А) предотвращение роста и развития микроорганизмов

Б) предотвращение окисления лекарственных веществ

В) нейтрализация щелочности стекла

Г) создание определенного значения рН

11

11. РАСТВОРЫ, ОСМОТИЧЕСКОЕ ДАВЛЕНИЕ КОТОРЫХ РАВНО ОСМОТИЧЕСКОМУ ДАВЛЕНИЮ ПЛАЗМЫ КРОВИ

А) изотоничные

Б) изовязкие

В) изоионичные

Г) изогидричные

1112. НАИБОЛЕЕ ЦЕЛЕСООБРАЗНЫМ РАСТВОРИТЕЛЕМ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ПО РЕЦЕПТУ RP. SOL. PILOCARPINI HYDROCHLORIDI 1%-10 ML D.S. ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ ЯВЛЯЕТСЯ

А) вода очищенная

Б) вода апиrogenная

В) раствор поливинилового спирта

Г) раствор борной кислоты 1,9% + 0,2 левомецетина

1113. ДЛЯ ИЗОТОНИРОВАНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ С РАСТВОРОМ НИТРАТА СЕРЕБРА ИСПОЛЬЗУЮТ

А) натрия нитрат

Б) кислота борная

В) натрия хлорид

Г) натрия сульфат

1114. ПРОЛОНГАТОРОМ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ЯВЛЯЕТСЯ

А) поливиниловый спирт

Б) натрия метабисульфит

В) натрия хлорид

Г) левомецетин

1115. КОНСЕРВАНТ И АНТИСЕПТИК В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ

А) нипагин

Б) борная кислота

В) фосфатный буфер

Г) боратный буфер

1116. К ГЛАЗНЫМ КАПЛЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ СЛЕДУЮЩЕЕ ОСНОВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) изотоничность

Б) продленность действия

В) изогидричность

Г) апиrogenность

1117. К ГЛАЗНЫМ МАЗЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ СЛЕДУЮЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

А) отсутствие раздражающего действия на слизистую оболочки

Б) гидрофобность

В) продленность действия

Г) не стерильность основы

1118. РАСТВОР ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД 1% - 10 МЛ СТАБИЛИЗИРУЮТ

А) без стабилизатора

Б) натрия метабисульфит 0,005

В) трилон Б 0,003

Г) натрия тиосульфат 0,015

1119. РАСТВОР БОРНОЙ КИСЛОТЫ 2% - 10 МЛ + РАСТВОР СУЛЬФАТА ЦИНКА 0,25% СТАБИЛИЗИРУЮТ

А) без стабилизатора

Б) натрия метабисульфит 0,005

В) раствор хлористоводородной кислоты

Г) натрия тиосульфат 0,015

1120. ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНЫЙ СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ПРОПИСИ ГЛАЗНОЙ МАЗИ МАЗЬ ЦИНКА СУЛЬФАТА 1% - 10,0

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

Б) вещество растереть со стерильным вазелиновым маслом (0,2) и смешать с основой, состоящей из ланолина безводного 1 часть + вазелин сорта для глазных мазей

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

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

1121. УКАЗАТЬ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ РАСТВОР БОРНОЙ КИСЛОТЫ 2% + ЦИНКА СУЛЬФАТА 0,25%

А) при конъюнктивитах вяжущее антисептическое действие

Б) для расширения зрачка при исследовании глазного дна

В) при катаракте

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

1122. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ДЛЯ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ОСНОВНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) стабильность

Б) изоионичность

В) изотоничность

Г) гидрофильность

1123. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ДЛЯ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ТРЕБОВАНИЕ

А) изогидричность

Б) апиrogenность

В) стерильность

Г) отсутствие механических включений

1124. СРОК ХРАНЕНИЯ ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ НЕ БОЛЕЕ

А) 1 сутки

Б) 2 суток

В) 3 суток

Г) 4 суток

1125. СОСТАВ СТАБИЛИЗАТОРА ВЕЙБЕЛЯ ДЛЯ ИНФУЗИОННОГО РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ

А) натрия хлорида 5,2; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 4,4; воды для инъекций до 1000 мл

Б) натрия хлорида 5,2; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 4,2; воды для инъекций до 100 мл

В) натрия хлорида 0,26; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 5; воды для инъекций до 1000 мл

Г) натрия хлорида 4,4; кислоты хлороводородной разведенной 8,3% 5,2; воды для инъекций до 1000 мл

1126. СТАБИЛИЗАТОР, ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ИНЪЕКЦИОННОГО РАСТВОРА НОВОКАИНА 0,25 НАЗНАЧЕННОГО ДЛЯ ИНФИЛЬТРАЦИОННОЙ АНАСТЕЗИИ

А) 0,1М раствор хлористоводородной кислоты

Б) натрия гидрокарбонат (х.ч.)

В) трилон Б

Г) 0,1М раствор натрия гидроксида

1127. АПТЕЧНЫЕ БЮРЕТКИ И ПИПЕТКИ – ЭТО ПРИБОРЫ, ГРАДУИРОВАННЫЕ

А) на вылив

Б) для отмеривания окрашенных жидкостей по нижнему мениску

В) на отмеривание по разности объемов

Г) на налив

1128. ПРИ ДОЗИРОВАНИИ ПО ОБЪЕМУ ПО НИЖНЕМУ МЕНИСКУ ОТМЕРИВАЮТ ЖИДКОСТИ

А) неокрашенные

Б) вязкие

В) летучие

Г) окрашенные

1129. ЕСЛИ МАССА ВЗВЕШИВАЕМОГО ГРУЗА ПРИБЛИЖАЕТСЯ К МАКСИМАЛЬНОЙ НАГРУЗКЕ ВЕСОВ, ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ОШИБКА ДОЗИРОВАНИЯ

А) уменьшается

Б) не изменяется

В) увеличивается

Г) является константой

1130. ДИСПЕРСОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ УЧИТЫВАЕТ ХАРАКТЕР

А) связи между дисперсной фазой и дисперсионной средой

Б) связи в гомогенных системах

В) дисперсионной среды

Г) дисперсной фазы

1131. ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ СУСПЕНЗИИ ВОЗРАСТАЕТ ПРИ

А) уменьшении размера частиц

Б) увеличении скорости седиментации

В) уменьшение агрегативной устойчивости

Г) уменьшении седиментационной устойчивости

1132. К ГРУППЕ АМФОТЕРНЫХ ПАВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКИХ СУСПЕНЗИЙ, ОТНОСИТСЯ

А) желатоза

Б) магниевые мыла

В) 10% раствор крахмала

Г) эмульгатор Т-2

1133. БЕЗ ВВЕДЕНИЯ СТАБИЛИЗАТОРА В АПТЕКЕ МОГУТ БЫТЬ

ИЗГОТОВЛЕННЫ ВОДНЫЕ СУСПЕНЗИИ ВЕЩЕСТВА

А) нерастворимых в воде с выраженными гидрофильными свойствами

Б) дифильных

В) с резковыраженными гидрофобными свойствами

Г) с нерезковыраженными гидрофобными свойствами

1134. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ СЕРУ, ВОДУ ОЧИЩЕННУЮ, СПИРТ КАМФОРНЫЙ И ГЛИЦЕРИН, ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

А) суспензию

Б) эмульсию

В) гомогенную дисперсную систему

Г) комбинированную дисперсную систему

1135. МИКРОГЕТЕРОГЕННЫЕ СИСТЕМЫ КОНДЕНСАЦИОННЫМ МЕТОДОМ ОБРАЗУЮТСЯ ПРИ ДОБАВЛЕНИИ К ВОДНОЙ ДИСПЕРСНОЙ СРЕДЕ

А) настоек

Б) эмульгатора

В) гидрофильных веществ

Г) сиропа сахарного

1136. СРОК ХРАНЕНИЯ СУСПЕНЗИЙ, ЕСЛИ НЕТ СООТВЕТСТВУЮЩИХ УКАЗАНИЙ В НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ____ СУТОК

А) 3

Б) 2

В) 20

Г) 10

1137. СРОК ХРАНЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ ПО НЕНОРМАТИВНОЙ ПРОПИСИ, СОСТАВИТ ____ СУТОК

А) 2

Б) 7

В) 10

Г) 1

1138. СТАБИЛИЗАТОР ДОБАВЛЯЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ

А) натрия сульфацила

Б) рибофлавина

В) пилокарпина гидрохлорида

Г) колларгола

1139. ИНТЕРВАЛ ВРЕМЕНИ ОТ НАЧАЛА ИЗГОТОВЛЕНИЯ ИНЪЕКЦИОННЫХ И ИНФУЗИОННЫХ РАСТВОРОВ ДО НАЧАЛА СТЕРИЛИЗАЦИИ НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ ____ (ЧАСОВ)

А) 3

Б) 6

В) 1,5

Г) 2

1140. ТЕРМИЧЕСКИМ МЕТОДОМ СТЕРИЛИЗУЮТ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ, СОДЕРЖАЩИЕ

А) левомицетин

Б) бензилпенициллин

В) колларгол

Г) резорцин

1141. ДОЗИРУЮТ ПО МАССЕ

А) хлороформ

Б) концентрированные растворы

В) настойки

Г) сахарный сироп

1142. ОБЪЕМ ЧАЙНОЙ ЛОЖКИ РАВЕН

А) 5

Б) 10

В) 15

Г) 20

1143. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА В ПАСТЫ ВВОДЯТ

А) по типу суспензии

Б) по типу эмульсии

В) путем растворения в расплавленной основе

Г) с образованием различных дисперсных систем

1144. ОБЪЕМ СТОЛОВОЙ ЛОЖКИ РАВЕН (МЛ)

А) 15

Б) 5

В) 10

Г) 20

1145. В СООТВЕТСТВИИ ДИСПЕРСОЛОГИЧЕСКОЙ КЛАССИФИКАЦИИ
РАЗЛИЧАЮТ

А) свободнодисперсные и связнодисперсные системы

Б) золи и суспензии

В) комбинированные и простые системы

Г) системы с жидкой дисперсионной средой и без нее

1146. ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ МАССЫ В АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ

А) грамм

Б) сантиметр

В) литр

Г) миллилитр

1147. ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ ОБЪЕМА В АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ

А) миллилитр

Б) килограмм

В) сантиграмм

Г) грамм

1148. ДОЗА НА ОДИН ПРИЕМ

А) разовая

Б) дробная

В) суточная

Г) дневная

1149. ПЕРСИКОВОЕ, ПОДСОЛНЕЧНОЕ, ОЛИВКОВОЕ МАСЛА МОГУТ
БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ ДЛЯ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО
ДИСПЕРГИРОВАНИЯ ВЕЩЕСТВ, ВВОДИМЫХ ПО ТИПУ СУСПЕНЗИИ В

МАЗЕВЫЕ ОСНОВЫ

- А) жировые
- Б) углеводородные
- В) эсилон-аэросильные
- Г) гидрофильные

1150. СПОСОБНОСТЬ ВЕСОВ, ВЫВЕДЕННЫХ ИЗ СОСТОЯНИЯ РАВНОВЕСИЯ, ВОЗВРАЩАТЬСЯ В ПЕРВОНАЧАЛЬНОЕ ПОЛОЖЕНИЕ ПОСЛЕ 4-6 КОЛЕБАНИЙ НАЗЫВАЕТСЯ

- А) устойчивость
- Б) чувствительность
- В) постоянство показаний
- Г) точность

1151. Объем десертной ложки равен (мл)

- А) 10
- Б) 15
- В) 20
- Г) 5

1152. При изготовлении многокомпонентных извлечений из лекарственного растительного сырья (ЛРС), требующего одинакового режима экстракции, изготавливают в

- А) одном инфундирном стакане без учета гистологической структуры ЛРС
- Б) разных инфундирных стаканах без учета гистологической структуры ЛРС
- В) разных инфундирных стаканах с учетом гистологической структуры ЛРС
- Г) одном инфундирном стакане с учетом гистологической структуры ЛРС

1153. Свойство весов показывать правильное соотношение между массой взвешиваемого тела и массой стандартного груза - разновеса это

- А) точность
- Б) устойчивость
- В) чувствительность
- Г) постоянство показаний

1154. Свойство весов показывать одинаковые результаты при многократных взвешиваниях - это

- А) постоянство показаний
- Б) устойчивость
- В) верность (точность)
- Г) чувствительность

1155. Масса одной капли воды по стандартному каплемеру

- А) 0,05
- Б) 0,01
- В) 0,02
- Г) 0,1

1156. При отсутствии указания о количестве лекарственного растительного сырья извлечение из корневищ с корнями валерианы готовится в соотношении

- А) 1:30
- Б) 1:20
- В) 1:400
- Г) 1:10

1157. Документ, являющийся сборником обязательных общегосударственных стандартов и положений, нормирующих качество лекарственных веществ, лекарственных средств, препаратов, вспомогательных веществ, лекарственных форм

- А) государственная фармакопея
- Б) фармакопейная статья
- В) приказ
- Г) мануал

1158. Резорцин в состав дерматологических мазей вводят по типу

- А) суспензии
- Б) раствора в спирте
- В) раствора в основе
- Г) раствора в воде

1159. Вазелиновое масло рекомендуется использовать для предварительного диспергирования веществ, вводимых по типу суспензии в мазевые основы

- А) углеводородные
- Б) жировые
- В) силиконовые
- Г) желатин-глицериновые

1160. Микстура - это жидкая лекарственная форма для внутреннего применения дозируемая

- А) ложками
- Б) стаканами
- В) каплями
- Г) граммами

1161. В микстурах, путем смешивания с равным количеством готового раствора, добавляют

- А) настойку мяты
- Б) концентрированный раствор
- В) жидкий экстракт
- Г) адонизид

1162. Изготавливая жидкую лекарственную форму, с помощью концентрированных растворов, их добавляют

- А) в отпускной флакон к процеженному раствору лекарственных веществ или к рассчитанному количеству воды очищенной
- Б) к смеси настоек
- В) в подставку к раствору других лекарственных веществ
- Г) в отпускной флакон в первую очередь

1163. Плотность воды равна

- А) 1 г/мл
- Б) 1,233 г/мл
- В) 0,8114 г/мл
- Г) 0,905 г/мл

1164. Глицерин рекомендуется использовать для предварительного диспергирования веществ, вводимых по типу суспензии в мазевые основы

- А) желатин-глицериновые
- Б) силиконовые

В) углеводородные

Г) жировые

1165. Химическое название жидкости Бурова

А) 8% раствор алюминия ацетата основного

Б) 8,3% раствор хлороводородной кислоты

В) 30% раствор уксусной кислоты

Г) 37% раствор формальдегида

1166. Условное название раствора перекиси водорода 30%

А) пергидроль

Б) фенол

В) формалин

Г) жидкость Бурова

1167. Условное название 37% раствора формальдегида

А) формалин

Б) пергидроль

В) жидкость Бурова

Г) фенол

1168. При изготовлении раствора аммиака и уксусной кислоты расчет производят

А) исходя из фактического содержания вещества в препарате

Б) учитывают плотность

В) принимают за единицу

Г) учитывают объем

1169. При отсутствии в рецепте концентрации раствора перекиси водорода отпускают

А) 3%

Б) 2%

В) 30%

Г) 6%

1170. Расчет количества воды для изготовления концентрированного раствора можно проводить используя

А) значение плотности раствора

Б) изотонический коэффициент

В) показатель преломления раствора

Г) коэффициент замещения ЛВ

1171. При отсутствии указания в рецепте эмульсию готовят из масла

А) оливкового

Б) вазелинового

В) кукурузного

Г) касторового

1172. Коэффициент водопоглощения лекарственного растительного сырья показывает

А) объем воды удерживаемый 1г ЛРС после отжима

Б) на сколько мл следует увеличить объем воды для экстрагирования

В) на сколько мл следует уменьшить объем воды для экстрагирования

Г) во сколько раз следует увеличить объем воды для экстрагирования

1173. Растворение йода происходит за счет образования

А) комплексного соединения

Б) молекулы

В) агрегата

Г) мицеллы

1174. Раствор Люголя для внутреннего применения готовят в концентрации

А) 5%

Б) 2%

В) 1%

Г) 1,5%

1175. Если не указано в рецепте, настой травы термопсиса готовят в соотношении

А) 1:400

Б) 1:100

В) 1:10

Г) 1:20

1176. Окислительными свойствами обладает

А) калия перманганат

Б) калия йодид

В) фурацилин

Г) фенобарбитал

1177. При смешивании этилового спирта с водой происходит

А) контракция

Б) экстракция

В) стимуляция

Г) дистилляция

1178. При изготовлении спиртовых растворов первым в отпускной флакон помещают

А) сухое вещество

Б) воду очищенную

В) растворитель

Г) спирт

1179. Неводные растворы изготавливаются в

А) отпускном флаконе

Б) плоскодонной колбе

В) цилиндре

Г) подставке

1180. Если в рецепте не указана концентрация этанола, для нестандартного раствора используют

А) 90%

Б) 70%

В) 60%

Г) 95%

1181. Структурная единица дисперсной фазы коллоидной дисперсной системы

А) мицелла

Б) ядро

В) молекула

Г) агрегат

1182. Растворению протаргола и колларгола предшествует стадия

- А) набухания
- Б) пептизация
- В) седиментация
- Г) коагуляция

1183. Образование осадка в коллоидных растворах называется

- А) коагуляция
- Б) седиментация
- В) изомеризация
- Г) пептизация

1184. Оптимальным наполнителем для тритураций является

- А) лактоза
- Б) крахмал
- В) сахароза
- Г) декстроза

1185. Основной признак лекарственной формы «СУСПЕНЗИЯ»

- А) мутность
- Б) прозрачность
- В) сыпучесть
- Г) цветность

1186. В водной среде суспензию образуют

- А) тальк
- Б) калия перманганат
- В) новокаин
- Г) магния сульфат

1187. Гидрофильным свойством обладает

- А) магния оксид
- Б) ментол
- В) камфора
- Г) сера осажденная

1188. Последовательность сплавления компонентов мазовых основ в

- А) порядке уменьшения температуры плавления
- Б) порядке увеличения температуры плавления
- В) первую очередь углеводородные основы, затем жировые
- Г) первую очередь жировые основы, затем углеводородные

1189. Резко выраженными гидрофобными свойствами обладает

- А) камфора
- Б) натрия тетраборат
- В) кислота борная
- Г) цинка оксид

1190. Безводный глицерин не применяют в аптечной практике по причине

- А) высокой осмотической активности и раздражающего действия
- Б) высокой вязкости
- В) гидрофилизующего действия
- Г) несовместимости со многими лекарственными веществами

1191. Водное извлечение из корня алтея готовят в соотношении

- А) 1:20

Б) 1:400

В) 1:10

Г) 1:30

1192. Водное извлечение изготавливают в соотношении 1:30 из

А) травы горицвета весеннего

Б) корня алтея лекарственного

В) листьев мать-и-мачехи

Г) травы пустырника сердечного

1193. Особенностью изготовления инъекционных растворов натрия гидрокарбоната является то, что

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

Б) раствор стерилизуют текучим паром при 100°С

В) флаконы вынимают из стерилизатора сразу по окончании стерилизации

Г) флакон должен быть укупорен только «под обвязку»

1194. Требование к технологии лекарственных форм с антибиотиками

А) соблюдение асептических условий

Б) добавление консервантов

В) стерилизуют горячим воздухом

Г) термолabile ингредиенты предварительно стерилизуют

1195. Обязательным требованием к мазевым основам является

А) химическая индифферентность к лекарственным веществам

Б) температура плавления не выше 37°С

В) апиrogenность

Г) pH не более 7

1196. Обязательным требованием к офтальмологическим растворам является

А) отсутствие механических включений

Б) апиrogenность

В) пролонгированность действия

Г) бесцветность

1197. Настой изготавливают из

А) листьев шалфея

Б) листьев толокнянки

В) корневища и корней кровохлебки

Г) кора дуба

1198. К лекарственному сырью, из которого изготавливают водное извлечение 1:10 относят

А) цветки календулы лекарственной

Б) корневища с корнями валерианы

В) корни алтея лекарственного

Г) листья ландыша майского

1199. Лекарственное растительное сырье измельчают до 3 мм

А) листья толокнянки

Б) семена льна посевного

В) траву пустырника пятилопастного

Г) цветки ромашки лекарственной

1200. Водные извлечения процеживают, не охлаждая из лекарственного растительного сырья

А) корневища змеевика

Б) листьев мяты

В) цветков василька

Г) корневища с корнями валерианы

1201. Лекарственная форма, требующая асептических условий изготовления

А) глазные капли

Б) мази-эмульсии

В) микстуры

Г) настойки

1202. При изготовлении водных извлечений используют коэффициент

А) водопоглощения

Б) увеличение объема

В) соотношения

Г) изотонический эквивалент

1203. Срок хранения воды для инъекций в аптеке

А) 24 часа

Б) 48 часов

В) 2 суток

Г) 3 суток

1204. Термостойкие порошки в аптеках стерилизуют методом

А) воздушной стерилизацией

Б) фильтрованием

В) насыщенным паром под давлением

Г) автоклавированием

1205. К инфузионным растворам относятся растворы объемом

А) 100 мл и более

Б) 5 мл

В) 60 мл

Г) до 100 мл

1206. Новокаин относится к веществам, образованным

А) слабым основанием и сильной кислотой

Б) сильным основанием и слабой кислотой

В) сильным основанием и сильной кислотой

Г) слабым основанием и слабой кислотой}

1207. Натрия хлорид в глазные капли добавляют для

А) достижения изотоничности

Б) предотвращения гидролиза

В) перевода вещества в устойчивую форму

Г) достижения изоионичности

1208. Вода, используемая при производстве лекарственных форм для парентерального применения, должна соответствовать требованиям

А) ФС «Вода для инъекций»

Б) ФС «Стерилизация»

В) ФС «Вода дистиллированная»

Г) ФС «Вода очищенная»

1209. Суспензии гидрофильных лекарственных веществ

А) агрегативно устойчивы

- Б) кинетически устойчивы
- В) седиментационно устойчивы
- Г) конденсационно неустойчивы

1210. Для стабилизации инъекционных растворов кислоты аскорбиновой используют

- А) натрия гидрокарбонат с натрия сульфитом
- Б) натрия тиосульфат
- В) раствор натрия гидроксида 0,1М
- Г) раствор кислоты хлороводородной 0,1М

1211. Условия и комплекс мероприятий, направленных на предотвращения микробного и другого загрязнения при получении стерильной продукции на всех этапах технологического процесса - это

- А) асептика
- Б) стерильность
- В) дезинфекция
- Г) контаминация

1212. В водных растворах во время стерилизации подвергается окислению

- А) кислота аскорбиновая
- Б) калия хлорид
- В) натрия тиосульфат
- Г) дибазол

1213. Лекарственные препараты для новорожденных изготавливаются в

- А) ассистентской асептического блока
- Б) ассистентской комнате
- В) асептическом блоке
- Г) дефектарской комнате

1214. Труднопорошкующие вещества измельчают в присутствии

- А) этанола 95%
- Б) спирта этилового 40%
- В) воды очищенной
- Г) масла вазелинового

1215. Метод «слоеного пирога» используется при изготовлении сложных порошков с веществом

- А) красящим
- Б) окрашенным
- В) трудноизмельчаемым
- Г) пылящим

1216. Для подбора ступки необходимо определить

- А) общую массу порошковой смеси
- Б) массу одной дозы
- В) лечебную дозу
- Г) массу лекарственного вещества на все дозы

1217. Порошки, содержащие камфору, упаковывают в

- А) пергаментные капсулы
- Б) бумажные капсулы
- В) вощаные капсулы
- Г) парафинированные капсулы

1218. Лекарственные вещества, стоящие на предметно-количественном учете, отпускает

- А) провизор-технолог
- Б) фармацевт
- В) ассистент
- Г) провизор-аналитик

1219. Наиболее сложные многокомпонентные мази, содержащие несколько лекарственных веществ с различными физико-химическими свойствами - это мази

- А) комбинированные
- Б) гели
- В) эмульсионные типа м/в
- Г) суспензионные

1220. Территория аптеки, специально сконструированная, оборудованная и используемая таким образом, чтобы снизить проникновение, образование и задержку в ней микробиологических и других загрязнений, называется

- А) асептическим блоком
- Б) ассистентской комнатой
- В) моечной комнатой
- Г) воздушным шлюзом

1221. По типу эмульсии в мазевую основу вводят

- А) новокаин
- Б) анестезин
- В) висмута субгаллат
- Г) цинка оксид

1222. По типу суспензии в мазевую основу вводят

- А) стрептоцид
- Б) димедрол
- В) ментол
- Г) протаргол

1223. На скорость и полноту высвобождения лекарственных веществ из мазей оказывают влияние такие факторы

- А) физико-химическое состояние лекарственных веществ
- Б) условия хранения
- В) упаковка
- Г) способ применения

1224. Под наименованием «ланолин» в рецептурной прописи подразумевают

- А) ланолин водный с содержанием воды 30%
- Б) безводный ланолин
- В) ланолин водный с содержанием воды 25%
- Г) ланолин водный с содержанием воды 10%

1225. Контроль качества мазей включает проверку

- А) однородности
- Б) температуры плавления
- В) вязкости
- Г) времени полной деформации

1226. При контроле качества суппозиторий, определяют

А) однородность суппозиторной массы

Б) время введения субстанций

В) герметичность упаковки

Г) стерильность

1227. В случае отсутствия массы суппозиторной основы в прописи, изготавливают ректальный суппозиторий массой

А) 3,0

Б) 6,0

В) 2,5

Г) 4,0

1228. В случае отсутствия массы суппозиторной основы в прописи, изготавливают вагинальный суппозиторий массой

А) 4,0

Б) 1,5

В) 6,0

Г) 3,0

1229. К гомогенным мазям относится

А) мазь раствор

Б) мазь суспензия

В) гель

Г) мазь эмульсия

1230. Высокой гигроскопичностью, которую учитывают при изготовлении любых лекарственных форм, обладает

А) кальция хлорид

Б) терпингидрат

В) магния оксид

Г) калия перманганат

1231. Изготовление растворов производят на свежеполученной, свежепрокипяченной и предварительно процеженной воде, очищенной из веществ

А) калия перманганата

Б) кислоты аскорбиновой

В) фурацилина

Г) фенобарбитала

1232. В насыщенных растворах собственных солей растворяется

А) йод

Б) фенобарбитал

В) натрия хлорид

Г) калия иодид

1233. Учет 95% этанола в аптечной организации производится по

А) массе

Б) учитывают при отпуске свыше 50,0

В) объему

Г) не подлежит учету

1234. Срок хранения неводных растворов изготовленных в аптечных условиях (суток)

А) 10

Б) 2

В) 3

Г) 30

1235. Коллоидные растворы образует

А) протаргол

Б) камфора

В) натрия гидрокарбонат

Г) желатоза

1236. Высокомолекулярным соединением является

А) пепсин

Б) натрия хлорид

В) колларгол

Г) декстроза

1237. Коллоидные растворы образует

А) ихтиол

Б) ментол

В) крахмал

Г) метилцеллюлоза

1238. Жидкая лекарственная форма, представляющая собой гетерогенную дисперсную систему, содержащую одно или несколько твердых действующих веществ, распределенных в жидкой дисперсионной среде

А) суспензия

Б) эмульсия

В) истинный раствор высокомолекулярных веществ

Г) истинный раствор низкомолекулярных веществ

1239. Фармакологическая активность суспензий, как правило, возрастает

А) при уменьшении размера частиц

Б) с увеличением поверхности измельчения

В) при снижении степени измельчения

Г) с уменьшением скорости измельчения

1240. Лекарственная форма «суспензия» образуется если

А) твердые лекарственные вещества нерастворимы в жидкой дисперсионной среде

Б) нет предела растворимости

В) имеет место несмешиваемость ингредиентов

Г) лекарственные вещества любого агрегатного состояния растворимы в жидкой дисперсионной среде

1241. Суспензию серы стабилизирует, одновременно обеспечивая оптимальное фармакологическое действие

А) мыло медицинское

Б) желатоза

В) эмульгатор Т-2

Г) раствор крахмала 5%

1242. Эмульсия - это лекарственная форма, состоящая из

А) тонко диспергированных, несмешивающихся жидкостей

Б) макромолекул и макроионов, распределенных в жидкости

В) нескольких жидкостей

Г) мицелл в жидкой дисперсионной среде

1243. Наука, изучающая терапевтическую эффективность лекарственных препаратов в зависимости от фармацевтических факторов

А) биофармация

Б) фармацевтическая технология

В) биотехнология

Г) фармацевтическая химия

1244. Инъекционные растворы глюкозы стабилизируют

А) раствором Вейбеля в количестве 5% от объема

Б) раствором Вейбеля в количестве 10% от объема

В) 0,1 м натрия гидроксида

Г) 0,1 м кислоты хлороводородной

1245. 0,1 м раствор кислоты хлороводородной используют для стабилизации инъекционного раствора

А) новокаина

Б) натрия гидрокарбоната

В) натрия хлорида

Г) эуфиллина

1246. К трудноизмельчаемым веществам относят

А) кислоту борную

Б) магния оксид

В) левомицетин

Г) рибофлавин

1247. Красящими свойствами, связанными с высокой сорбционной способностью, обладают

А) фурацилин

Б) сера осажденная

В) меди сульфат

Г) дерматол

1248. Заканчивают измельчение и смешивание порошков, добавляя вещества

А) пылящие

Б) крупнокристаллические

В) имеющими дозы

Г) с малыми значениями потерь при диспергировании

1249. Порошки упаковывают в воцеленные капсулы, содержащие субстанции

А) гигроскопичные

Б) пахучие

В) летучие

Г) имеющие неприятный вкус

1250. По массе изготавливают растворы

А) глицериновые

Б) водные

В) спиртово-водные

Г) водно-спиртовые

1251. ЕСЛИ В ПРОПИСИ МИКСТУРЫ НЕ УКАЗАН РАСТВОРИТЕЛЬ, ТО

А) Применяют воду очищенную

Б) Препарат не изготавливают

В) Связываются с врачом

Г) Применяют этанол

1252. ДЛЯ ИСТИННЫХ РАСТВОРОВ НИЗКОМОЛЕКУЛЯРНЫХ ВЕЩЕСТВ ХАРАКТЕРНО

А) Ионная дисперсность лекарственных веществ

Б) Мицеллярная дисперсность фармацевтических субстанций

В) Гетерогенность

Г) Неспособность веществ к диализу

1253. ПО ПРАВИЛУ ОПТИМАЛЬНОГО ДИСПЕРГИРОВАНИЯ КОЛИЧЕСТВО ВСПОМОГАТЕЛЬНОЙ ЖИДКОСТИ ДЛЯ ДИСПЕРГИРОВАНИЯ 10,0 ПОРОШКООБРАЗНЫХ ВЕЩЕСТВ СОСТАВЛЯЕТ (Г)

А) 5

Б) 1

В) 2

Г) 10

1254. КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭМУЛЬСИИ ПРИ ОТСУТСТВИИ ОБОЗНАЧЕНИЯ В РЕЦЕПТЕ СОСТАВЛЯЕТ (%)

А) 10

Б) 1

В) 5

Г) 20

1255. КОНДЕНСАЦИОННЫЙ МЕТОД ОБРАЗОВАНИЯ СУСПЕНЗИЙ ИМЕЕТ МЕСТО

А) При смене растворителя

Б) При хранении

В) При добавлении стабилизаторов

Г) Нерастворимости веществ в жидкой дисперсионной среде

1256. КАЧЕСТВО СУСПЕНЗИЙ КОНТРОЛИРУЮТ, ОПРЕДЕЛЯЯ

А) ресуспендируемость

Б) растворимость

В) время диспергирования

Г) только объем и отклонения от объема

1257. ПРОЦЕНТНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ РАСТВОРА-ЭТО

А) Содержание вещества в 100 мл растворителя

Б) Содержание рассчитанного количества вещества во всем объеме

В) Относительное содержание растворённого компонента в растворе

Г) Абсолютное содержание растворённого вещества в растворителе

1258. ОБЪЕМ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ КОНЦЕНТРИРОВАННОГО РАСТВОРА МОЖНО РАССЧИТАТЬ

А) Используя коэффициент увеличения объема

Б) Вычитая из объема воды массу лекарственного вещества

В) Вычитая из общего объема массу вещества

Г) Принимая объем воды равный объему изготавливаемого раствора

1259. ИЗГОТАВЛИВАЯ МНОГОКОМПОНЕНТНЫЕ РАСТВОРЫ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ ДОЗИРУЮТ

А) воду очищенную

Б) лекарственные вещества простого списка

В) наркотические вещества

Г) сильнодействующие вещества

1260. ПЕРВОЙ СТАДИЕЙ ПРОЦЕССА ИЗГОТОВЛЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ СЛЕДУЕТ СЧИТАТЬ

А) дозирование растворителя

Б) выписывание этикетки

В) дозирование лекарственной формы

Г) взвешивание субстанции

1261. ВНУТРИАПТЕЧНАЯ ЗАГОТОВКА

А) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные впрок по часто встречающимся прописям

Б) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные по рецепту

В) экстемпоральные лекарственные формы, изготовленные по требованию

Г) готовые расфасованные лекарственные формы

1262. ИЗОТОНИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОФТАЛЬМОЛОГИЧЕСКИХ РАСТВОРОВ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ

А) при выписывании в рецепте гипотонического раствора

Б) в соответствии с НД

В) При выписывании в рецепте гипертонического раствора

Г) всегда

1263. СОСТОЯНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ СПОСОБАМ ЕГО ВВЕДЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ И ОБЕСПЕЧИВАЮЩЕЕ ДОСТИЖЕНИЕ НЕОБХОДИМОГО ЛЕЧЕБНОГО ЭФФЕКТА

А) лекарственная форма

Б) фармацевтическая субстанция

В) лекарственное средство

Г) лекарственный препарат

1264. РАСТВОРЫ ВЫСОКОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А) концентраты

Б) микстуры

В) фармакопейные жидкости

Г) ароматные воды

1265. МАЗИ, СОДЕРЖАЩИЕ В СВОЕМ СОСТАВЕ ЖИДКУЮ ГИДРОФИЛЬНУЮ ДИСПЕРСНУЮ ФАЗУ, НЕРАСТВОРИМУЮ В ОСНОВЕ И НЕ СМЕШИВАЮЩУЮСЯ С НЕЙ-ЭТО

А) эмульсионные типа в/м

Б) линименты

В) эмульсионные типа м/в

Г) гели

1266. РАСТВОРИМОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ГОСУДАРСТВЕННОЙ ФАРМАКОПЕЕ ВЫРАЖАЮТ В УСЛОВНЫХ ТЕРМИНАХ, КОТОРЫЕ УКАЗЫВАЮТ

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

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

В) Массу вещества (г) способную раствориться в 100 мл растворителя

Г) Массу вещества (г) способную раствориться в 1 мл растворителя

1267. ОСАДОК ПАРАФОРМА В РАСТВОРЕ ФОРМАЛЬДЕГИДА ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ ХРАНЕНИИ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) ниже + 9 °С

Б) выше +18 °С

В) выше +9°С

Г) ниже +18°С

1268. ЖИДКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ИЗГОТАВЛИВАЕМЫЕ ПО МАССЕ

А) суспензии

Б) настои

В) микстуры

Г) истинные растворы

1269. СУСПЕНЗИИ МОЖНО ОХАРАКТЕРИЗОВАТЬ КАК СИСТЕМЫ

А) гетерогенные

Б) гомогенные

В) коллоидные

Г) комбинированные

1270. ПРОВЕРКА ДОХ В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ

А) не проводится

Б) проводится для новорожденных детей до года

В) проводится только для ядовитых веществ

Г) проводится в ненормированных прописях

1271. ПОД ДЕЙСТВИЕМ СИЛЬНЫХ ЭЛЕКТРОЛИТОВ В РАСТВОРЕ ПРОТАРГОЛА ПРОТЕКАЕТ ПРОЦЕСС

А) коагуляции

Б) адсорбации

В) комплексообразования

Г) сорбции водяных паров

1272. БИОФАРМАЦИЯ – ЭТО НАУКА ИЗУЧАЮЩАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛП В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ФАКТОРОВ

А) фармацевтических

Б) внутривидовых

Г) клинических

Д. физиологических

1273. НАБУХАНИЕ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ А ЗАТЕМ РАСТВОРЕНИЕ ПРИ НАГРЕВАНИИ ПРОИСХОДИТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ РАСТВОРОВ

А) Желатина

Б) Колларгола

В) Этакридина лактата

Г) Пепсина

1274. ПЕССАРИИ-ЭТО

А) Вагинальные суппозитории плоские с закругленным концом

Б) Ректальные суппозитории в форме конуса

В) Вагинальные суппозитории яйцеобразной формы

Г) Ректальные суппозитории в форме торпеды

1275. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ, ПРИ ПРИМЕНЕНИИ КОТОРЫХ ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО НЕ ПОДДАЕТСЯ ПЕРВИЧНОМУ МЕТАБОЛИЗМУ В ПЕЧЕНИ

А) Суппозитории

Б) Сиропы

В) Оральные суспензии

Г) Растворы

1276. КРАСЯЩИМИ СВОЙСТВАМИ, СВЯЗАННЫМИ С ВЫСОКОЙ СОРБЦИОННОЙ СПОСОБНОСТЬЮ, ОБЛАДАЕТ

А) Рибофлавин

Б) Экстракт термопсиса сухой

В) Дерматол

Г) Сера очищенная

1277. К ЛЕТУЧИМ РАСТВОРИТЕЛЯМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ В АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКЕ, ОТНОСЯТ

А) Этанол

Б) Масло персиковое

В) Глицерин

Г) Масло вазелиновое

1278. ВОДОРАСТВОРИМЫЕ ВЕЩЕСТВА ВВОДЯТ В ЭМУЛЬСИИ

А) Растворяя в воде, используемой для разведения первичной эмульсии

Б) Растворяя в воде, используемой для приготовления первичной эмульсии

В) Растирая с маслом

Г) Растирая с готовой эмульсией

1279. СПОСОБ, ПРИ КОТОРОМ ВЕЩЕСТВА В ПРОПИСИ ВЫПИСАНЫ В КОЛИЧЕСТВЕ НА ОДНУ ДОЗУ С УКАЗАНИЕМ ЧИСЛА ДОЗ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) Распределительным

Б) Разделительным

В) Экстемпоральным

Г) Недозированным

1280. ПРИ РАЗДЕЛИТЕЛЬНОМ СПОСОБЕ ВЫПИСЫВАНИЯ ДОЗИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ МАССА ВЕЩЕСТВА НА ОДНУ ДОЗУ

А) Рассчитывается путем деления выписанной массы на число доз

Б) Указана в рецепте

В) Рассчитывается путем умножения выписанной массы на число доз

Г) Рассчитывается путем деления выписанной массы на число приемов

1281. СПОСОБ, ПРИ КОТОРОМ ВЕЩЕСТВА В ПРОПИСИ ВЫПИСАНЫ В КОЛИЧЕСТВЕ НА ВСЕ ДОЗЫ С УКАЗАНИЕМ НА СКОЛЬКО ДОЗ ИХ СЛЕДУЕТ РАЗДЕЛИТЬ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) Разделительным

Б) Распределительным

В) Дозированным

Г) Недозированным

1282. К ПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) Кальция карбонат
- Б) Магния сульфат
- В) Цинка сульфат
- Г) Натрия хлорид

1283. К ПЫЛЯЩИМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) Магния оксид
- Б) Ментол
- В) Декстроза
- Г) Стрептоцид

1284. ТРИТУРАЦИЮ ИСПОЛЬЗУЮТ, ЕСЛИ МАССА ЯДОВИТОГО ИЛИ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА НА ВСЕ ДОЗЫ МЕНЕЕ

- А) 0,05
- Б) 0,5
- В) 0,1
- Г) 0,08

1285. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТРИТУРАЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ПОРОШКОВ С ЯДОВИТЫМИ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИМИ ВЕЩЕСТВАМИ, ВЫПИСАННЫМИ В КОЛИЧЕСТВЕ МЕНЕЕ 0,05 Г НА ВСЕ ДОЗЫ ПОЗВОЛЯЕТ

- А) Увеличить точность дозирования
- Б) Уменьшить гигроскопичность
- В) Повысить фармакологическую активность
- Г) Повысить срок годности

1286. СРОК ХРАНЕНИЯ ТРИТУРАЦИИ (В СУТКАХ)

- А) 30
- Б) 10
- В) 2
- Г) 20

1287. КРАСЯЩИЕ ВЕЩЕСТВА ВВОДЯТ В СОСТАВ СЛОЖНОГО ПОРОШКА

- А) Между слоями некрасящих веществ
- Б) Измельчая в присутствии 90% этанола
- В) Используя принцип рекристаллизации
- Г) В первую очередь

1288. В АСЕПТИЧЕСКИХ УСЛОВИЯХ ИЗГОТАВЛИВАЮТ ПОРОШКИ

- А) Для новорожденных
- Б) С красящими веществами
- В) С полуфабрикатами
- Г) С наркотическими веществами

1289. ПО ОБЪЕМУ ДОЗИРУЮТ

- А) Воду очищенную
- Б) Масло вазелиновое
- В) Хлороформ
- Г) Эфир медицинский

1290. МАССО-ОБЪЕМНЫМ СПОСОБОМ ИЗГОТАВЛИВАЮТ РАСТВОРЫ
Спиртовые

Масляные

Хлороформные

Глицериновые

1291. НАГРЕВАНИЕ И ИНТЕНСИВНОЕ ПЕРЕМЕШИВАНИЕ ПРИ РАСТВОРЕНИИ ПРИВЕДЕТ К СНИЖЕНИЮ КАЧЕСТВА РАСТВОРА

А) Натрия гидрокарбоната

Б) Кислоты борной

В) Кальция глюконата

Г) Кофеина

1292. ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ РАСТВОРИМОСТИ И УСКОРЕНИЯ ПРОЦЕССА РАСТВОРЕНИЯ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ РАСТВОРОВ ПРИМЕНЯЮТ

А) Нагревание

Б) Настаивание

В) Прием дробного фракционирования

Г) Предварительное получение пульпы

1293. КОНЦЕНТРАЦИЯ ЙОДА В РАСТВОРЕ ЛЮГОЛЯ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ СОСТАВЛЯЕТ ____%

А) 5

Б) 2

В) 4

Г) 1

1294. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) Кальция глюконат

Б) Серебра нитрат

В) Кальция хлорид

Г) Метамизол-натрия

1295. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА

А) Этакридина лактат

Б) Натрия гидрокарбонат

В) Калия бромид

Г) Анальгин

1296. КОЛЛАРГОЛ-КОЛЛОИДНЫЙ ПРЕПАРАТ С СОДЕРЖАНИЕМ СЕРЕБРА (%)

А) Не менее 70

Б) 10,5

В) 8-9

Г) 50

1297. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКОЙ МАЗИ ЦИНКА СУЛЬФАТА ДАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО

А) Вводят по типу суспензии

Б) Растворяют в основе

В) Растворяют в воде с учетом растворимости

Г) Предварительно измельчают с глицерином

1298. К ПОТЕРЕ АГРЕГАТИВНОЙ УСТОЙЧИВОСТИ ПРИВОДИТ ИЗОТОНИРОВАНИЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ

А) Колларгола

Б) Дикаина

В) Кислоты аскорбиновой

Г) Атропина сульфата

1299. СТРУКТУРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ ДИСПЕРСНОЙ ФАЗЫ В КОЛЛОИДНОМ РАСТВОРЕ ЯВЛЯЮТСЯ:

А) Мицеллы

Б) Макромолекул высокомолекулярных лекарственных веществ

В) Твердые микрочастицы нерастворимых лекарственных веществ

Г) Молекулы и ионы растворимых лекарственных веществ

1300. ПРОЦЕСС, ОБРАТНЫЙ КОАГУЛЯЦИИ-РАСПАД АГРЕГАТОВ ДО ПЕРВИЧНЫХ ЧАСТИЦ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) Пептизация

Б) Агрегация

В) Синерезис

Г) Коацервация

1301. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ В КАЧЕСТВЕ ОСНОВЫ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) стерильный сплав вазелина и ланолина безводного 9:1

Б) сплав стерильного. вазелина и ланолина безводного 4:1

В) стерильный ланолин водный

Г) стерильный вазелин

1302. ПРЕИМУЩЕСТВОМ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЫ «СУСПЕНЗИЯ» ЯВЛЯЕТСЯ

А) пролонгированность действия

Б) седиментационная устойчивость

В) подверженность микробной контаминации

Г) длительный срок хранения

1303. БЕЗ СТАБИЛИЗАТОРА В АПТЕКЕ ИЗГОТОВЛИВАЮТ СУСПЕНЗИИ

А) гидрофильных веществ

Б) гидрофобных веществ

В) полученные методом конденсации

Г) полученные в результате химической реакции

1304. СО СТАБИЛИЗАТОРОМ В АПТЕКЕ ИЗГОТОВЛИВАЮТ СУСПЕНЗИИ

А) гидрофобных веществ

Б) гидрофильных веществ полученные в результате

В) химической реакции

Г) полученные методом конденсации

1305 ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ КИСЛОТА ХЛОРОВО ДОРОДНАЯ ДОБАВЛЯЕТСЯ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ

А) соли слабого основания и сильной кислоты

Б) легкоокисляющегося вещества

В) соли сильного основания и слабой кислоты

Г) термолабильного вещества

1306. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ НАСТОЕВ

А) настаивание 15 мин, охлаждение 45 мин

Б) настаивание 10 мин, охлаждение 30 мин

В) настаивание 30 мин, охлаждение 10 мин

Г) настаивание 45 мин, охлаждение 15 мин

1307. РЕЖИМ ЭКСТРАКЦИИ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОТВАРОВ

А) настаивание 30 мин, охлаждение 10 мин

Б) настаивание 45 мин, охлаждение 15 мин

В) настаивание 15 мин, охлаждение 45 мин

Г) настаивание 10 мин, охлаждение 30 мин

1308. НАСТОЙ ЦВЕТКОВ РОМАШКИ, ЕСЛИ НЕ УКАЗАНО В РЕЦЕПТУРНОЙ ПРОПИСИ ИЗГОТАВЛИВАЮТ В СООТНОШЕНИИ

А) 1:10

Б) 1:30

В) 1:400

Г) 1:20

1309. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ СУППОЗИТОРИЕВ МЕТОДОМ ВЫКАТЫВАНИЯ ОСНОВА ДОЛЖНА ОБЛАДАТЬ

А) пластичностью

Б) стерильностью

В) вязкостью

Г) хрупкостью

1310. В СООТНОШЕНИИ 1:30 ИЗГОТАВЛИВАЮТ ВОДНОЕ ИЗВЛЕЧЕНИЕ

А) корневища с корнями валерианы

Б) цветков ромашки

В) коры дуба

Г) корня алтея

1311. ОБЪЕМ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ УДЕРЖИВАЕМЫЙ 1,0 ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПОСЛЕ ОТЖИМА ЕГО В ПЕРФОРИРОВАННОМ СТАКАНЕ ИНФУНДИРКИ РАССЧИТЫВАЮТ УЧИТЫВАЯ

А) коэффициент водопоглощения

Б) коэффициент увеличения объема

В) расходный коэффициент

Г) обратный заместительный коэффициент

1312. ОСОБЕННОСТЬЮ ТЕХНОЛОГИИ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ВОДНЫХ ИЗВЛЕЧЕНИЙ, СОДЕРЖАЩИХ ДУБИЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ЯВЛЯЕТСЯ

А) отжим и процеживание без предварительного охлаждения

Б) добавление кислоты хлористоводородной для обеспечения полноты экстракции

В) полное охлаждение после настаивания на водяной бане

Г) процеживание без отжима

13

13. НЕ ПОДВЕРГАЮТСЯ ТЕРМИЧЕСКОЙ СТЕРИЛИЗАЦИИ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ, СОДЕРЖАЩИЕ

А) резорцин

Б) левомицетин

В) фурацилин

Г) рибофлавин

1314. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ИСПОЛЬЗУЮТ ВОДУ

А) очищенную

Б) деминерализованную

В) для инъекций

Г) депирогенизированную

1315. ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ ИНЪЕКЦИОННОГО РАСТВОРА ГЛЮКОЗЫ ПРИМЕНЯЮТ

А) стабилизатор Вейбеля

Б) 0,1 М раствор хлористоводородной кислоты

В) 0,1 М раствор едкого натрия

Г) трилон Б

1316. МЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗА В ГЛАЗНЫХ КАПЛЯХ ВЫПОЛНЯЕТ РОЛЬ

А) пролонгатора

Б) изотонирующего вещества

В) консерванта

Г) стабилизатора

1317. НАТРИЯ СУЛЬФИТ ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ

А) кислоты аскорбиновой

Б) натрия тиосульфата

В) новокаина

Г) глюкозы

1318. СТЕРИЛИЗАЦИИ ПОДВЕРГАЮТ ГЛАЗНЫЕ КАПЛИ, СОДЕРЖАЩИЕ

А) левомицетин

Б) резорцин

В) колларгол

Г) бензилбензоат натрия

1319. ПЕРЕД ИЗГОТОВЛЕНИЕМ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ ДЛЯ ДЕПИРОГЕНИЗАЦИИ НАТРИЯ ХЛОРИДА ЕГО ПРЕДВАРИТЕЛЬНО

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

Б) стерилизуют насыщенным паром при 120°C + 2°C 15 мин

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

Г) обрабатывают углем активированным

1320. В КАЧЕСТВЕ АНТИОКСИДАНТА В СОСТАВЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ С СУЛЬФАЦИЛОМ НАТРИЯ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) натрия тиосульфат

Б) метилцеллюлозу

В) борную кислоту

Г) натрия метабисульфит

1321. ТРЕБОВАНИЕ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМОЕ К ВОДЕ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ

А) отсутствие пирогенных веществ

Б) слабокислые значения РН

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

Г) сухой остаток не более 0,001%

1322. СРЕДСТВА МАЛОЙ МЕХАНИЗАЦИИ ДЛЯ ФАСОВКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ОКОНЧАНИЮ РАБОТЫ

А) разбирают, промывают горячей водой

Б) протирать сухой марлевой салфеткой

В) протирают салфеткой, смоченной спиртом

Г) протирать раствором перекиси водорода 3%

1323. НА ВСЕХ ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ПОРОШКОВ ИЛИ ЖИДКОСТЕЙ В ВИДЕ ФАСОВКИ И ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОЗНАЧЕНИЯ

А) наименование аптечного предприятия

Б) подробный способ применения

В) надпись «внутреннее», «детское»

Г) сигнальный цвет розового цвета

1324. КАЧЕСТВЕННОМУ И КОЛИЧЕСТВЕННОМУ АНАЛИЗУ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПОДВЕРГАЕТСЯ

А) каждая серия внутриаптечной заготовки лекарственных форм

Б) вода очищенная и вода для инъекций

В) растворы для лечебных клизм

Г) отдельные дозы в порошках

1325. КАЧЕСТВЕННОМУ АНАЛИЗУ ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) каждая серия препаратов промышленного производства, расфасованная в аптеке

Б) стабилизаторы для инъекционных растворов

В) буферные растворы для глазных капель

Г) все растворы для инъекций до стерилизации

1326. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ ИЗ ЛЕГКО ОКИСЛЯЮЩИХСЯ ВЕЩЕСТВ, К НИМ ДОБАВЛЯЮТ В КАЧЕСТВЕ СТАБИЛИЗАТОРА

А) антиоксиданты

Б) буферные растворы

В) кислоты

Г) щелочи

1327. ЭТИКЕТКИ ДЛЯ ОФОРМЛЕНИЯ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ ПОДРАЗДЕЛЯЮТСЯ НА

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

Б) эмульсии

В) пасты

Г) суспензии

1328. РАСФАСОВКА РАСТВОРА ЛЮГОЛЯ 30 МЛ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ КОНЦЕНТРАЦИЮ ЙОДА

А) 1%

Б) 0,1%

В) 5%

Г) 3%

1329. ДЛЯ ЧЕГО ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ?

А) быстрого и качественного изготовления ЖЛФ

Б) оформления витрин в аптеке

В) для быстрого изготовления порошков

Г) для быстрого изготовления мазей

1330. КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ ГОТОВЯТСЯ ИЗ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СУБСТАНЦИЙ

А) гигроскопичных

Б) красящих

В) трудноизмельчаемых

Г) летучих

1331.НОМЕНКЛАТУРА КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ РАСТВОРОВ
ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А) спецификой рецептуры и объемом работы в аптеке

Б) выбираются созвучные по названию субстанции

В) количеством рецептов, содержащих лекарственных субстанции списка «А»

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

1332. УСЛОВИЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАТОВ, ПОЛУФАБРИКАТОВ

А) асептический блок

Б) рабочее место фармацевта

В) кабинет провизора-аналитика

Г) рабочее место дефектара

1333. РАСЧЕТ ВОДЫ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ
РАСТВОРОВ В ПОДСТАВКЕ ПРОВОДИТСЯ С УЧЕТОМ КОЭФФИЦИЕНТА

А) увеличения объема или плотности

Б) обратного замещения

В) водопоглощения

Г) обратной пропорциональной зависимости

1334. ТЕМПЕРАТУРА ПОМЕЩЕНИЯ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ КОНЦЕНТ
РИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ ВЫШЕ

А) 25°C

Б) 18°C

В) 20°C

Г) 28°C

1335. СРОК ХРАНЕНИЯ КОНЦЕНТРИРОВАННОГО РАСТВОРА КАЛИЯ
БРОМИДА 20% НЕ БОЛЕЕ

А) 20 дней

Б) 15 дней

В) 7 дней

Г) 10 дней

1336. ЭТИКЕТКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО
ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ СИГНАЛЬНУЮ ПОЛОСУ

А) зеленую

Б) оранжевую

В) розовую

Г) синюю

1337. ДЛЯ ПРОТИРАНИЯ ЧАШЕК РУЧНЫХ ВЕСОВ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) 3% раствор перекиси водорода

Б) 1% раствор хлорамина

В) эфир

Г) спирт 90%

1338. ТРИТУРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИМЕНЯЮТ КОГДА

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

Б) таких веществ в рецепте прописано небольшое количество

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

Г) нет разноресия для набора выписанной в рецепте массы вещества
1339. К ВСПОМОГАТЕЛЬНОМУ МАТЕРИАЛУ ОТНОСИТСЯ

- А) этикетка лекарственная
- Б) субстанция
- В) вода

Г) тара

1340. КОМНАТА, ПРЕДНАЗНАЧЕННАЯ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ
ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ

- А) фасовочная
- Б) заготовочная асептического блока
- В) дефектарская
- Г) ассистентская

1341. ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ 100 МЛ КОНЦЕНТРИРОВАННОГО
РАСТВОРА ЦИНКА СУЛЬФАТА 1% ПОТРЕБУЕТСЯ СУХОЙ
СУБСТАНЦИИ

- А) 1,0
- Б) 0,1
- В) 0,01
- Г) 10,0

1342. В СОСТАВ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ ЛИНИМЕНТА
ВИШНЕВСКОГО В КОЛИЧЕСТВЕ 500,0 ВХОДЯТ

- А) ксероформа 15,0, дегтя 15,0, касторового масла 470,0
- Б) ксероформа 15,0, дегтя 15,0, подсолнечного масла до 500,0
- В) ксероформа 10,0, дегтя 10,0, касторового масла до 500,0
- Г) ксероформа 5,0, дегтя 150,0, персикового масла до 500,0

1343. НЕРАСФАСОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЕ,
СОДЕРЖАЩЕЕ ЭФИРНЫЕ МАСЛА, ДОЛЖНО ХРАНИТЬСЯ

- А) изолированно в хорошо закупоренной таре
- Б) в отдельном помещении или в отдельном шкафу под замком
- В) на стеллажах или в шкафах
- Г) в сухом (не более 50% влажности), хорошо проветриваемом помещении в
плотно закрытой таре

1344. ИЗГОТОВЛЕНИЕ КОНЦЕНТРАТОВ И ВНУТРИАПТЕЧНЫХ
ЗАГОТОВОК ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ОТЛИЧАЕТСЯ ОТ КОНЦЕНТРАТОВ
ДЛЯ МИКСТУР

- А) наличие стадии стерилизации
- Б) контролем качества (проводят полный химический анализ)
- В) способом фильтрации
- Г) асептическими условиями изготовления

1345. ИНДИКАТОР В МЕТОДЕ ЙОДОМЕТРИИ

- А) крахмал
- Б) калия хромат
- В) эозинат натрия
- Г) фенолфталеин

1346. ИНДИКАТОР В МЕТОДЕ АРГЕНТОМЕТРИИ ПО ФАЯНСУ

- А) эозинат натрия
- Б) Калия хромат

В) железо-аммониевые квасцы

Г) метиловый оранжевый

1347. ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ ХРАНЯТСЯ В АПТЕКЕ

А) 2 месяца

Б) 10 дней

В) 1 месяц

Г) 6 месяцев

1348. ОПРОСНЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДЯТ ПОСЛЕ ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А) не более 5 лекарственных форм

Б) не менее 5 лекарственных форм

В) 3 лекарственных форм

Г) в конце смены

1349. ПРИ ОРГАНОЛЕПТИЧЕСКОМ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ ПРОВЕРЯЮТ

А) внешний вид, запах, отсутствие механических включений

Б) общий объем, массу

В) количество доз

Г) качество укупорки

1350. ВИД ХИМИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ И ДЕТЕЙ ДО 1 ГОДА

А) полный (качественный и количественный)

Б) не подвергают этому виду контроля

В) качественный

Г) количественный

1351. Вид химического контроля глазных капель и мазей, содержащих психотропные и наркотические вещества

А) Полный (качественный и количественный)

Б) Количественный

В) Не подвергают этому виду контроля

Г) Качественный

1352. Содержание изотонирующих и стабилизирующих веществ при анализе глазных капель определяют

А) До стерилизации

Б) После стерилизации

В) До и после стерилизации

Г) Не определяют

1353. Обязательные виды контроля тритураций

А) Письменный, органолептический, полный химический

Б) Опросный, органолептический, физический

В) Физический, полный химический

Г) Письменный, опросный, органолептический

1354. ГФ рекомендует определять примесь нитратов и нитритов в воде очищенной по реакции с

А) Раствором дифениламина концентрированной серной кислоте

Б) Раствором перманганата калия в серной кислоте

В) Концентрированной серной кислотой

Г) Раствором серебра нитрата

1355. Раствор хлорамина может быть использован как окислитель в качественном анализе для лекарственного средства

- А) Натрия бромид
- Б) Кислота борная
- В) Магния сульфат
- Г) Натрия хлорид

1356. Групповой реактив на лекарственные средства, содержащие хлорид-, бромид- и йодид – ионы

- А) Серебра нитрат
- Б) Калия перманганат
- В) Бария хлорид
- Г) Дифениламин

1357. Раствор серебра нитрата не используется для определения подлинности

- А) Магния сульфата
- Б) Калия бромида
- В) Натрия тиосульфата
- Г) Натрия хлорида

1358. Катион натрия окрашивает бесцветное пламя в

- А) Желтый цвет
- Б) Кирпично-красный цвет
- В) Фиолетовый цвет
- Г) Зеленый цвет

1359. Катион калия окрашивает бесцветное пламя в

- А) Фиолетовый цвет
- Б) Жёлтый цвет
- В) Зелёный цвет
- Г) Кирпично-красный цвет

1360. Катион кальция окрашивает бесцветное пламя в

- А) Кирпично-красный цвет
- Б) Жёлтый цвет
- В) Фиолетовый цвет
- Г) Зелёный цвет

1361. Цвет осадка в реакции серебра нитрата с натрия бромидом

- А) Желтоватый
- Б) Розово-желтый
- В) Черный
- Г) Оранжевый

1362. Раствор гексанитрокобальтата А (III) натрия используют для определения подлинности

- А) Калия хлорида
- Б) Натрия бромида
- В) Кальция хлорида
- Г) Магния сульфата

1363. Индикатор аргентометрического титрования по методу мора

- А) Калия хромат
- Б) Железо- аммонийные квасцы
- В) Бромфеноловый синий

Г) Дифенилкарбазон

1364. Метод количественного определения калия йодида

А) Аргентометрия

Б) Ацидиметрия

В) Алкалиметрия

Г) Комплексонометрия

1365. Натрия тиосульфат, натрия гидрокарбонат можно открыть одним реактивом

А) Кислотой хлороводородной

Б) Раствором йода

В) Раствором серебра нитрата

Г) Раствором калия перманганата

1366. Йод окрашивает хлороформный слой в

А) Фиолетовый цвет

Б) Синий цвет

В) Жёлтый цвет

Г) Зелёный цвет

1367. Фармакопейный метод количественного определения пероксида водорода

А) Перманганометрия

Б) Комплексонометрия

В) Ацидометрия

Г) Йодометрия

1368. Метод количественного определения натрия тиосульфата

А) Йодометрия

Б) Аргентометрия

В) Алкалиметрия

Г) Броматометрия

1369. Свойства пероксида водорода, на которых основан перманганатометрический метод количественного ее определения

А) Восстановительных

Б) Кислотных

В) Окислительных

Г) Основных

1370. Реактив на гидрокарбонат- ион

А) Кислота хлороводородная

Б) Оксалат

В) Нитрат серебра

Г) Гидрофосфат натрия

1371. Лекарственное вещество, которое при добавлении кислоты хлороводородной выделяет диоксид углерода

А) Натрия гидрокарбонат

Б) Натрия хлорид

В) Кальция хлорид

Г) Магния сульфат

1372. Отличить раствор натрия гидрокарбоната от раствора натрия карбоната можно по

А) Индикатору фенолфталеину

- Б) Реакции с уксусной кислотой
 - В) Индикатору метиловому красному
 - Г) Реакции с серной кислотой
1373. Спиртовой раствор борной кислоты горит
- А) Пламенем с зеленой каймой
 - Б) Красным пламенем
 - В) Желтым пламенем
 - Г) Фиолетовым пламенем
1374. Раствором натрия фосфата определяют подлинность
- А) Магния сульфата
 - Б) Натрия бромида
 - В) Калия хлорида
 - Г) Кальция хлорида
1375. Комплексонометрия – фармакопейный метод количественного определения лекарственного вещества
- А) Магния сульфат
 - Б) Дифенгидрамина гидрохлорида
 - В) Натрия хлорида
 - Г) Глюкозы
1376. Количественное содержание кальция хлорида можно определить методом
- А) Комплексонометрий
 - Б) Алкалиметрии
 - В) Ацидиметрии
 - Г) Нитритометрии
1377. Методами комплексонометрии и аргентометрии можно определить содержание лекарственного вещества
- А) Кальция хлорида
 - Б) Дифенгидрамина гидрохлорида
 - В) Прокаина гидрохлорида
 - Г) Глюкозы
1378. Индикатор метода аргентометрии по Фольгарду
- А) Железо- аммониевые квасцы
 - Б) Калия хромат
 - В) Эозинат натрия
 - Г) Бромфеноловый синий
1379. Тип реакции взаимодействия лекарственного вещества, имеющего в структуре первичную ароматическую аминогруппу, с нитритом натрия в кислой среде
- А) Диазотирование
 - Б) Осаждение
 - В) Окисление
 - Г) Присоединение
1380. При выполнении реакции образования азокрасителя используют реактивы
- А) Нитрит натрия, кислоту хлороводородную, щелочной раствор в-нафтола
 - Б) Нитрат серебра, формалин, аммиак
 - В) Нитрат натрия, кислоту хлороводородную
 - Г) Нитрит натрия, азотную кислоту, щелочной раствор β-нафтола

1381. Бензокаин и стрептоцид имеют общую функциональную группу

- А) Первичную ароматическую аминогруппу
- Б) Гидроксильную группу
- В) Нитрогруппу
- Г) Сложноэфирную группу

1382. Реакция подлинности на глюкозу выполняется с реактивом

- А) Фелинга
- Б) Раствором оксалата аммония
- В) Бромной водой
- Г) Азотной кислотой

1383. Качественная реакция на глутаминовую кислоту – это реакция с раствором

- А) Нингидрина
- Б) Хлорида железа (III)
- В) Хлорида кальция
- Г) Хлорида бария

1384. Химические свойства, которые лежат в основе количественного определения бензойной кислоты

- А) Кислотные
- Б) Основные
- В) Окислительные
- Г) Восстановительные

1385. Контроль качества растворов для инъекций после стерилизации включает определение

- А) Величины РН и полный химический контроль действующих веществ
- Б) Стабилизирующих веществ
- В) Подлинности действующих стабилизирующих веществ
- Г) Количественного содержания действующих веществ

1386. Согласно требованиям приказа МЗ РФ от 26.10.2015 г. №751н контроль качества воды очищенной в аптеке проводят

- А) Ежедневно
- Б) 1 раз в неделю
- В) 1 раз в 2 дня
- Г) 1 раз в 3 дня

1387. При физическом внутриаптечном контроле проверяют

- А) Массу отдельных доз
- Б) Запах
- В) Прозрачность
- Г) Цвет

1388. К осадительным (общеалкалоидным) реактивам относятся реактив

- А) Майера
- Б) Фреде
- В) Фелинга
- Г) Несслера

1389. Протаргол – коллоидный препарат с содержанием серебра (%)

- А) 7,5 – 8,5
- Б) Не менее 70

В) 10,5

Г) Не более 7

1390. При проведении рефрактометрического анализа измеряют

А) Показатель преломления

Б) Оптическую плотность

В) Угол вращения

Г) Пропускание

1391. Общегрупповой реакцией подлинности лекарственных средств, производных пурина, является реакция

А) Мурексидная проба

Б) Витали-морена

В) Нингидриновая

Г) Талейохинная проба

1392. Общегрупповой реакцией на лекарственные средства, производные тропана, является реакция

А) Витали-морена

Б) Талейохинная

В) Цинке

Г) Мурексидная

1393. На вкус лекарственные средства проверяют

А) Выборочно и только детские лекарственные формы

Б) Обязательно только детские лекарственные формы

В) Обязательно все лекарственные формы

Г) Выборочно все лекарственные формы

1394. Обязательным для всех лекарственных средств, изготовленных в аптеке, является контроль

А) Письменный

Б) Физический

В) Химический

Г) Опросный

1395. В состав 5% спиртового раствора йода входят

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

Б) Йод, калия йодид, спирт 90% и вода поровну

В) Йод, калия йодид, спирт 70%

Г) Йод, калия йодид, спирт 80%

1396. Сборником обязательных общегосударственных стандартов и положений, нормирующих качество лекарственных средств, является

А) Государственная фармакопея

Б) ГОСТ

В) ОСТ

Г) Приказ Минздрава России от 26.10.2015 № 751 н

1397. Проверка качества укупорки изготовленной лекарственной формы относится к

А) Физическому контролю

Б) Опросному контролю

В) Химическому контролю

Г) Органолептическому контролю

1398. Количественное определение раствора протаргола 1% - 10мл в аптеке проводят методом

- А) Тιοцианометрии
- Б) Меркуриметрии
- В) Аргентометрии
- Г) Алкалиметрии

1399. Метод количественного определения натрия тетрабората

- А) Ацидиметрия
- Б) Алкалиметрия
- В) Комплексонометрия
- Г) Аргентометрия

1400. При приемочном контроле лекарственных средств проверяют показатели

- А) Описание, упаковка, маркировка
- Б) Масса, описание, упаковка
- В) Общий объем, масса, описание
- Г) Общий объем, упаковка, маркировка

1401. ОСАДОК КРАСНОВАТО – СЕРЕБРИСТОГО ЦВЕТА БЕНДАЗОЛА ГИДРОХЛОРИД (ДИБАЗОЛ) ОБРАЗУЕТ С

- А) йода в кислой среде
- Б) серной кислоты
- В) натрия гидроксида
- Г) хлороводородной кислоты

1402. МЕТОДАМИ АЛКАЛИМЕТРИИ И АРГЕНТОМЕТРИИ МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ КОЛИЧЕСТВЕННОЕ СОДЕРЖАНИЕ

- А) прокаина гидрохлорида
- Б) кодеина
- В) барбитала натрия
- Г) бензокаина

1403. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОСТУПАЮЩИЕ ИЗ ПОМЕЩЕНИЙ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

- А) качественному анализу
- Б) количественному анализу
- В) полному химическому анализу
- Г) всем видам контроля

1404. ПРИ ТИТРОВАНИИ ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИДА МЕТОДОМ КИСЛОТНО-ОСНОВНОГО ТИТРОВАНИЯ В НЕВОДНОЙ СРЕДЕ ДОБАВЛЯЮТ АЦЕТАТ РТУТИ (II) ДЛЯ

- А) связывания хлорид-ионов
- Б) создания среды
- В) усиления основных свойств
- Г) усиления кислотных свойств

1405. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ВИДЫ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ

- А) письменный, органолептический, контроль при отпуске
- Б) письменный, химический, физический
- В) письменный, химический
- Г) опросный, письменный, химический

1406. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ 10МЛ 2% РАСТВОРА КАЛИЯ ЙОДИДА ДОПУСКАЕТСЯ ОТКЛОНЕНИЕ 10%. СОДЕРЖАНИЕ КАЛИЯ ЙОДИДА ДОЛЖНО БЫТЬ

- А) 0,18г и не более 0,22г
- Б) 1,8г и не более 2,2г
- В) 0,018г и не более 0,022г
- Г) 9мл и не более 11мл

1407. БЕНЗОАТ-ИОН МОЖНО ОТКРЫТЬ ПО РЕАКЦИИ С РАСТВОРОМ

- А) железа (III) хлорида
- Б) бария хлорида
- В) натрия сульфида
- Г) серебра нитрата

1408. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСТВОРА ДИФЕНГИДРАМИНА ГИДРОХЛОРИДА (ДИМЕДРОЛ

А) 1%-50МЛ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

- А) аргентометрии
- Б) комплексонометрии
- В) ацидиметрии
- Г) нитритометрии

1409. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ МОЖНО ПРОВЕСТИ МЕТОДОМ

- А) алкалиметрии
- Б) ацидиметрии
- В) аргентометрии
- Г) комплексонометрии

1410. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ ПО РЕАКЦИИ С НИТРАТОМ СЕРЕБРА

- А) кодеина фосфат
- Б) кофеин
- В) кодеин
- Г) кофеин-бензоат натрия

1411. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ ПО РЕАКЦИИ С НИТРАТОМ СЕРЕБРА

- А) теобромин
- Б) кодеин
- В) кофеин-бензоат натрия
- Г) кофеин

1412. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФУРАЦИЛИНА

- А) йодометрия (обратное титрование)
- Б) йодометрия (прямое титрование)
- В) броматометрия
- Г) йодхлорметрия

1413. В МЕТОДЕ НИТРИТОМЕТРИИ ИСПОЛЬЗУЮТ ИНДИКАТОР

- А) тропеолин 00
- Б) кристаллический фиолетовый
- В) бромтимоловый синий
- Г) тимолфталеин

1414. ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА АСКОРБИНОВОЙ КИСЛОТЫ, ЛЕЖАЩИЕ В ОСНОВЕ ЕЕ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕТОДОМ ЙОДОМЕТРИИ

А) восстановительные

Б) окислительные

В) кислотные

Г) способность вступать в реакцию замещения

1415. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПОДЛИННОСТЬ КОТОРОГО ОПРЕДЕЛЯЮТ ПО РЕАКЦИИ «МУРЕКСИДНАЯ ПРОБА»

А) теобромин

Б) фурацилин

В) кодеин

Г) папаверина гидрохлорид

1416. МЕТОДАМИ АРГЕНТОМЕТРИИ И АЛКАЛИМЕТРИИ МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ КОЛИЧЕСТВЕННОЕ СОДЕРЖАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА

А) папаверина гидрохлорид

Б) атропина сульфат

В) метенамин

Г) кодеина фосфат

1417. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ НАТРИЯ САЛИЦИЛАТА В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

А) ацидиметрии

Б) аргентометрии

В) нитритометрии

Г) алкалиметрии

1418. РЕАКЦИЯ ПОДЛИННОСТИ НА САЛИЦИЛОВУЮ КИСЛОТУ – ЭТО РЕАКЦИЯ С РАСТВОРОМ

А) хлорида железа (III)

Б) кислоты азотной

В) нитрата серебра

Г) хлорида бария

1419. В РЕЗУЛЬТАТЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ НАТРИЯ БЕНЗОАТА С ХЛОРИДОМ ЖЕЛЕЗА (III) ОБРАЗУЕТСЯ

А) розово-желтый осадок

Б) белый осадок

В) голубой осадок

Г) голубое окрашивание

1420. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ОТНОСЯЩЕЕСЯ К ГРУППЕ УГЛЕВОДОВ

А) глюкоза

Б) метенамин

В) дифенгидрамина гидрохлорид (димедрол)

Г) этанол

1421. МЕТОДОМ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СТРЕПТОЦИДА ЯВЛЯЕТСЯ

А) нитритометрия

Б) ацидиметрия

В) алкалиметрия

Г) йодометрия

1422. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НОРСУЛЬФАЗОЛА ПО ГФ

А) нитритометрия

Б) аргентометрия

В) алкалиметрия

Г) комплексонометрия

1423. МЕТОДОМ АЛКАЛИМЕТРИИ МОЖНО ОПРЕДЕЛИТЬ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А) бендазола гидрохлорид (дибазол)

Б) барбитал натрия

В) кодеин

Г) магния сульфат

1424. РЕАКТИВ, КОТОРЫЙ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДЛЯ ДОКАЗАТЕЛЬСТВА НАЛИЧИЯ В ОРГАНИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ СПИРТОВОГО ГИДРОКСИЛА

А) кислота уксусная

Б) реактив Нesslerа

В) аммиачный раствор серебра нитрата

Г) раствор оксалата аммония

1425. СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ МОЖНО ОБНАРУЖИТЬ ПО РЕАКЦИИ

А) образования йодоформа

Б) с аммиачным раствором серебра нитрата

В) образования арилметанового красителя

Г) с реактивом Нesslerа

1426. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОДЛИННОСТИ ДИФЕНГИДРАМИНА ГИДРОХЛОРИДА (ДИМЕДРОЛ

А) ИСПОЛЬЗУЮТ РЕАКЦИЮ

А) с концентрированной серной кислотой

Б) образования йодоформа

В) с реактивом Нesslerа

Г) образования азокрасителя

1427. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ

А) МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Б) МЗ РФ № 309 от 21.10.1997 г

В) МЗ и СР РФ № 706н от 23.08.2010 г.

Г) МЗ РФ № 4н от 14.01.2019 г.

1428. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «ОПИСАНИЕ» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

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

Б) наличие листовки-вкладыша на русском языке в упаковке

В) соответствия оформления ЛС действующим требованиям

Г) внешнего вида, целостности упаковки и ее соответствие физико-химическим

свойствам лекарственного средства

1429. ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

- А) целостности упаковки и ее соответствие физико-химическим свойствам ЛС
- Б) наличие листочки-вкладыша
- В) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС требованиям нормативной документации
- Г) внешнего вида, цвета и запаха ЛС

1430. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

- А) письменный
- Б) опросный
- В) физический
- Г) качественный

1431. ПИСЬМЕННЫЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКУ

- А) соответствия записей в паспорте письменного контроля назначениям в рецепте или требовании, правильности произведенных расчетов
- Б) внешнего вида, запаха, однородности смешивания и отсутствия механических включений в жидких лекарственных формах
- В) подлинности лекарственного средства и его количественного определения
- Г) общей массы или объема лекарственного препарата

1432. ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ФИЗИЧЕСКОМ КОНТРОЛЕ ЖИДКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

- А) общий объем
- Б) цвет, запах, отсутствие механических примесей
- В) массу отдельных доз
- Г) однородность смешения

1433. ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ФИЗИЧЕСКОМ КОНТРОЛЕ ПОРОШКОВ

- А) массу отдельных доз
- Б) однородность смешивания
- В) общий объем
- Г) отсутствие механических примесей

1434. ФИЗИЧЕСКОМУ КОНТРОЛЮ ВЫБОРОЧНО ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧЕГО ДНЯ, В ОБЪЕМЕ НЕ МЕНЕЕ ____% ОТ ИХ КОЛИЧЕСТВА ЗА ДЕНЬ

- А) 3
- Б) 1
- В) 10
- Г) 5

1435. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, В ОТНОШЕНИИ КОТОРЫХ ФИЗИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО

- А) предназначенные для применения у новорожденных детей и в возрасте до 1 года
- Б) суспензионные и эмульсионные мази
- В) жидкие лекарственные формы для электрофореза
- Г) жидкие лекарственные формы на неводных растворителях

1436. ОПРОСНЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДИТСЯ ПОСЛЕ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТОМ (ПРОВИЗОРОМ) ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ НЕ БОЛЕЕ

- А) 5
- Б) 3
- В) 7
- Г) 10

1437. ПОЛНЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ОЦЕНКЕ КАЧЕСТВА ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ

- А) качественный и количественный анализ
- Б) испытания на чистоту лекарственных средств
- В) подлинность лекарственных средств
- Г) количественный анализ

1438. ЦВЕТ, ЗАПАХ, ОДНОРОДНОСТЬ СМЕШЕНИЯ ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

- А) порошков
- Б) настоев
- В) микстур
- Г) концентратов

1439. КОНТРОЛЮ ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

- А) все изготовленные лекарственные препараты
- Б) только стерильные лекарственные формы
- В) только лекарственные препараты, предназначенные для детей до 1 года и новорожденных
- Г) лекарственные препараты, изготовленные по требованиям медицинских организаций

1440. ЦВЕТ, ЗАПАХ, ОТСУТСТВИЕ МЕХАНИЧЕСКИХ ПРИМЕСЕЙ ПРОВЕРЯЮТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ

- А) жидких лекарственных форм
- Б) суппозиторий
- В) порошков
- Г) мазей

1441. КАЧЕСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ ВЫБОРОЧНО ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ИЗГОТОВЛЕННЫЕ В ТЕЧЕНИЕ РАБОЧЕГО ДНЯ, В ОБЪЕМЕ НЕ МЕНЕЕ ____% ОТ ИХ КОЛИЧЕСТВА ЗА ДЕНЬ

- А) 10
- Б) 1
- В) 5
- Г) 3

1442. ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА УКУПОРКИ ИЗГОТОВЛЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В РАМКАХ КОНТРОЛЯ

- А) физического
- Б) приемочного
- В) химического

Г) органолептического

1443. ВСЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ И ДЕТЕЙ ДО 1 ГОДА, ПОДВЕРГАЮТСЯ

А) полному химическому контролю обязательно

Б) качественному анализу

В) количественному анализу

Г) полному химическому контролю выборочно

1444. ОТКЛОНЕНИЯ, ДОПУСТИМЫЕ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РЕГЛАМЕНТИРУЕТ ПРИКАЗ

А) МЗ РФ № 751н от 26.10.2015 г.

Б) МЗ РФ N 646н от 31.08.2016 г.

В) МЗ РФ № 4н от 14.01.2019 г.

Г) МЗ РФ № 646н от 31.08.2016 г

1445. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ ВСЕХ ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) органолептический

Б) опросный

В) физический

Г) химический

1446. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОСТУПАЮЩИЕ ИЗ ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДВЕРГАЮТ

А) качественному анализу

Б) физическому контролю

В) контролю при отпуске

Г) качественному и количественному анализу

1447. ОБЯЗАТЕЛЬНЫЙ ВИД ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ ВСЕХ ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

А) контроль при отпуске

Б) физический

В) полный химический

Г) опросный

1448. ФИЗИЧЕСКОМУ КОНТРОЛЮ ПОДВЕРГАЮТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНО

А) лекарственные препараты, требующие стерилизации

Б) все жидкие лекарственные формы

В) спиртовые растворы

Г) вода очищенная и вода для инъекций

1449. ФИЗИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ РАСТВОРОВ ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО УПОТРЕБЛЕНИЯ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ

А) объем раствора во флаконе

Б) оформление к отпуску

В) описание (цвет, запах, внешний вид)

Г) наличие механических включений

1450. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА В КОНЦЕНТРИРОВАННОМ РАСТВОРЕ ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) рефрактометрия

Б) фотометрия

В) потенциометрия

Г) гравиметрия

1451. РАСТВОРОМ ГИДРОКСИДА КАЛЬЦИЯ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ ОПРЕДЕЛЯЮТ ОТСУТСТВИЕ ПРИМЕСИ

А) диоксида углерода

Б) солей кальция

В) солей аммония

Г) нитратов

1452. ПРИ КИПЯЧЕНИИ 100МЛ ВОДЫ С 0,01МОЛЬ/Л РАСТВОРОМ КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА В СЕРНОКИСЛОЙ СРЕДЕ ОПРЕДЕЛЯЮТ ОТСУТСТВИЕ

А) восстанавливающих веществ

Б) солей кальция

В) солей аммония

Г) диоксида углерода

1453. СВЕЖЕПРИГОТОВЛЕННЫМ РАСТВОРОМ ДИФЕНИЛАМИНА ОПРЕДЕЛЯЮТ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ ПРИМЕСИ

А) нитратов и нитритов

Б) солей кальция и магния

В) хлоридов

Г) сульфатов

1454. ОБРАЗУЕТ БЕЛЫЙ ТВОРОЖИСТЫЙ ОСАДОК ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РАСТВОРОМ СЕРЕБРА НИТРАТА

А) натрия хлорид

Б) натрия тиосульфат

В) калия йодид

Г) раствор йода спиртовой 5%

1455. ЦВЕТ КАЙМЫ БЕСЦВЕТНОГО ПЛАМЕНИ ПРИ ГОРЕНИИ СПИРТОВОГО РАСТВОРА КИСЛОТЫ БОРНОЙ

А) зеленый

Б) фиолетовый

В) красный

Г) желтый

1456. МЕТОД РЕФРАКТОМЕТРИИ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА

А) глюкозы 5%

Б) калия иодида 3%

В) цинка сульфата 0,25%

Г) кислоты хлористоводородной 2%

1457. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА МАГНИЯ СУЛЬФАТА 33% ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) рефрактометрия

Б) ацидиметрия

В) алкалиметрия

Г) меркуриметрия

1458. ЦВЕТ ОСАДКА, ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ МАГНИЯ СУЛЬФАТА С РАСТВОРОМ БАРИЯ ХЛОРИДА

- А) белый
- Б) желтый
- В) кирпично-красный
- Г) сине-фиолетовый

1459. ПРИЧИНА ИЗМЕНЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА И ВНЕШНЕГО ВИДА ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ МАГНИЯ СУЛЬФАТА

- А) выветривание кристаллизационной воды
- Б) гидролиз соли
- В) окисление
- Г) восстановление

1460. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ КОТОРОГО ПРОИСХОДИТ ВЫВЕТРИВАНИЕ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЫ

- А) цинка сульфат
- Б) натрия гидрокарбонат
- В) натрия хлорид
- Г) калия иодид

1461. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ЛЕГКО РАСТВОРИМОЕ В СПИРТЕ 96 %, МАЛО РАСТВОРИМОЕ В ВОДЕ

- А) кислота салициловая
- Б) кислота аскорбиновая
- В) сульфацил натрия
- Г) прокаина гидрохлорид

1462. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПРОИЗВОДНОЕ ИМИДАЗОЛА

- А) бендазола гидрохлорид
- Б) феназон
- В) метамизол натрия
- Г) нитрофурал

1463. ЗАПАХ УКСУСНОЙ КИСЛОТЫ ПОЯВЛЯЕТСЯ ПРИ НЕПРАВИЛЬНОМ ХРАНЕНИИ КИСЛОТЫ

- А) ацетилсалициловой
- Б) салициловой
- В) аскорбиновой
- Г) никотиновой

1464. БЕСЦВЕТНЫЕ КРИСТАЛЛЫ, НА ВОЗДУХЕ РАСПЛЫВАЮТСЯ В СОБСТВЕННОЙ КРИСТАЛЛИЗАЦИОННОЙ ВОДЕ

- А) кальция хлорид
- Б) натрия тетраборат
- В) бария сульфат
- Г) натрия гидрокарбонат

1465. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО РАСТВОРИМО В ВОДЕ 1:5000

- А) метамизол натрия
- Б) прокаина гидрохлорид
- В) феназон
- Г) нитрофурал

1466. ЦВЕТ ОСАДКА ПРИ НАГРЕВАНИИ ГЛЮКОЗЫ С РЕАКТИВОМ ФЕЛИНГА 1 И 2

- А) кирпично-красный
- Б) синий
- В) белый
- Г) желто-зеленый

1467. РЕАГЕНТ ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ

- А) хлорид железа (III)
- Б) бария хлорид
- В) серебра нитрат
- Г) сульфат меди (II)

1468. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ЙОДОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ ОСНОВАНО НА ЕЕ СПОСОБНОСТИ К

- А) окислению
- Б) электрофильному замещению
- В) солеобразованию
- Г) восстановлению

1469. РЕАГЕНТ НА НАЛИЧИЕ КАТИОНА КАЛЬЦИЯ В ГЛЮКОНАТЕ КАЛЬЦИЯ

- А) аммония оксалат
- Б) серебра нитрат
- В) аммония хлорид
- Г) хлорид железа (III)

1470. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ ДИФЕНГИДРАМИНА ГИДРОХЛОРИДА (ДИМЕДРОЛ

- А), ПРОКАИНА ГИДРОХЛОРИДА (НОВОКАИН
- А), ПАПАВЕРИНА ГИДРОХЛОРИДА
- А) алкалиметрия
- Б) броматометрия
- В) ацидиметрия
- Г) перманганатометрия

1471. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА И КАЛЬЦИЯ ГЛЮКОНАТА

- А) комплексонометрия
- Б) перманганатометрия
- В) алкалиметрия
- Г) йодометрия

1472. НАЛИЧИЕ ГЛЮКОНАТ-ИОНА ДОКАЗЫВАЮТ ПО РЕАКЦИИ С РАСТВОРОМ

- А) хлорида железа (III)
- Б) серебра нитрата
- В) сульфата меди (II)
- Г) оксалата аммония

1473. ОБЩИЙ МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПРОКАИНА

ГИДРОХЛОРИДА (НОВОКАИН
А) И БЕНЗОКАИНА (АНЕСТЕЗИН

А)

А) нитритометрия

Б) меркуриметрия

В) аргентометрия

Г) ацидиметрия

1474. МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ РАСТВОРА
АМИНОФИЛЛИНА (ЭУФИЛЛИН

А) 0,5% ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ

А) ацидиметрия

Б) рефрактометрия

В) йодометрия

Г) комплексонометрия

1475. ЦВЕТ БЕСЦВЕТНОГО ПЛАМЕНИ ПРИ ВНЕСЕНИИ СОЛИ КАЛЬЦИЯ

А) кирпично-красный

Б) желтый

В) желто-зеленый

Г) фиолетовый

1476. КОРИЧНЕВО- ЖЕЛТЫЙ ИЛИ КОРИЧНЕВЫЙ ЛЕГКИЙ ПОРОШОК
БЕЗ ЗАПАХА, ЛЕГКО РАСТВОРИМ В ВОДЕ

А) протаргол

Б) серебра нитрат

В) колларгол

Г) натрия висмутат основной

1477. НИНГИДРИНОВАЯ РЕАКЦИЯ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ
ОБНАРУЖЕНИЯ КИСЛОТЫ

А) глутаминовой

Б) никотиновой

В) бензойной

Г) аскорбиновой

1478. СУБСТАНЦИЯ, ОБРАЗУЮЩАЯ ЖЕЛТОЕ ОКРАШИВАНИЕ, ПРИ
ДОБАВЛЕНИИ КОНЦЕНТРИРОВАННОЙ СЕРНОЙ КИСЛОТЫ

А) дифенгидрамина гидрохлорид (димедрол)

Б) натрия цитрат

В) глюкоза

Г) кальция глюконат

1479. РЕАКТИВ ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ АЛЬДЕГИДНУЮ ГРУППУ

А) Фелинга

Б) Вагнера

В) Драгендорфа

Г) Марки

1480. ИНСТРУКТАЖ ПО ОХРАНЕ ТРУДА ФАРМАЦЕВТА
ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ О

А) воздействия опасных и вредных производственных факторов

Б) возможности аллергии

В) нервно-психических перегрузок

Г) возможности воздушно-капельных инфекций

1481. К САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЕ ПО БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ
ОТПУСКУ ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОПУСКАЮТСЯ
ЛИЦА

А) со средним фармацевтическим образованием

Б) без среднего фармацевтического образования

В) использующие санитарную одежду

Г) соблюдающие трудовой распорядок

1482. ФАКТОРЫ, ПРИВОДЯЩИЕ ФАРМАЦЕВТА К ТРАВМАМ

А) неосторожная работа со средствами механизации

Б) отклонения от норм температурного режима в зале аптеки

В) нарушение производственной санитарии

Г) возможность инфицирования при контакте с больными

1483. ДЛЯ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДУШНО-КАПЕЛЬНОЙ ИНФЕКЦИИ НА
РАБОЧЕМ МЕСТЕ ФАРМАЦЕВТА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕГО
БЕЗРЕЦЕПТУРНЫЙ ОТПУСК ДОЛЖНО БЫТЬ

А) стеклянная стойка

Б) освещенная витрина

В) отражающий экран

Г) информация об инфекциях, передающихся воздушно-капельным способом

1484. В ПЕРИОД МАССОВЫХ ПРОСТУДНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ
ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) должен прикрывать нос и рот марлевой повязкой

Б) протирать руки влажными марлевыми салфетками

В) поддерживать санитарное состояние рабочего места

Г) дезинфицировать руки спиртом 96%

1485. ВМЕСТО ЛЕСТНИЦ И СТРЕМЯНОК ПРИМЕНЯТЬ СЛУЧАЙНЫЕ
ПОДСТАВКИ

А) не разрешается

Б) разрешается использовать ящики

В) разрешается использовать любые предметы оснащения

Г) разрешается использовать стулья

1486. О НЕСЧАСТНОМ СЛУЧАЕ НА ПРОИЗВОДСТВЕ ПОСТРАДАВШИЙ
НЕМЕДЛЕННО ИЗВЕЩАЕТ

А) руководителя производства

Б) профсоюзный комитет

В) очевидца несчастного случая

Г) инженера по охране труда

1487. В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ПОЖАРА ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) принять меры по ограничению его распространения

Б) включить дополнительные источники освещения

В) включить все электроприборы

Г) использовать лестницу-стремянку без резиновых башмаков на тетивах

1488. В СЛУЧАЕ АВАРИЙНОЙ СИТУАЦИИ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) соблюдать план эвакуации на случай пожара или стихийного бедствия

Б) убрать одежду и обувь в специальный шкаф

В) убедиться в неисправности оборудования

Г) пользоваться огнетушителями

1489. КОНТРОЛЬ ЭФФЕКТИВНОСТИ ТЕРМИЧЕСКИХ МЕТОДОВ
СТЕРИЛИЗАЦИИ В АВТОКЛАВЕ ПРОВОДЯТ

А) с помощью химического термотеста (кислота бензойная с фуксином (10:1))
tпл=121°C

Б) тиомочевинной tпл=180°C

В) гидрохиноном tпл=170°C

Г) сахарозой tпл=180°C

1490. КАК ПРОСТЕРИЛИЗОВАТЬ 400 МЛ ИЗОТОНИЧЕСКОГО РАСТВОРА
НАТРИЯ ХЛОРИДА ТЕРМИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

А) насыщенным паром при 120°C 12'

Б) насыщенным паром при 120°C 8'

В) текучим паром при 100°C 12'

Г) текучим паром при 100°C 45'

1491. СПЕЦИАЛЬНЫЕ ВЕСЫ, СТУПКУ, ШПАТЕЛЬ НЕОБХОДИМО
ВЫДЕЛИТЬ ДЛЯ РАБОТЫ С

А) красящими веществами

Б) пылящими веществами

В) трудно измельчаемыми веществами

Г) затруднительно измельчаемыми веществами

1492. ОСНОВУ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ 100,0 (1:9) СТЕРИЛИЗУЮТ В

А) воздушном стерилизаторе при 180°C 30'

Б) воздушном стерилизаторе при 100°C 8'

В) воздушном стерилизаторе при 180°C 40'

Г) паровом стерилизаторе 120°C 8'

1493. ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ
ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕКИ ПРОВОДЯТ

А) влажную уборку с применением дезсредств

Б) сухую уборку

В) генеральную уборку

Г) уборку

1494. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ
ПОДВЕРГАЮТ

А) влажной уборке с применением дезсредств

Б) сухой уборке

В) генеральной уборке

Г) уборке

1495. ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ
ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ

А) не реже двух раз в неделю

Б) еженедельно

В) раз в 2 дня

Г) ежедневно

1496. УБОРКА ШКАФОВ, СТЕЛЛАЖЕЙ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОВОДИТСЯ ПО МЕРЕ
НЕОБХОДИМОСТИ, НО НЕ РЕЖЕ ЧЕМ

- А) 1 раз в неделю
- Б) 1 раз в месяц
- В) 2 раза в неделю
- Г) ежедневно

1497. ТРЕБОВАНИЕ АПИРОГЕННОСТИ ПРЕДЪЯВЛЯЮТ К

- А) воде для инъекций
- Б) микстурам
- В) воде очищенной
- Г) глазным каплям

1498. ВОДУ ОЧИЩЕННУЮ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ НЕ БОЛЕЕ

- А) 3 суток
- Б) 24 часов
- В) 2 недели
- Г) 2 дней

1499. Воду для инъекций хранят в аптеке не более

- А) 24 часов
- Б) 48 часов
- В) 72 часов
- Г) 5 дней

1500. ПЕРМАНГНАТ КАЛИЯ ПО УСЛОВИЯМ ХРАНЕНИЯ ОТНОСИТСЯ К ВЕЩЕСТВАМ

- А) взрывоопасным
- Б) взрывчатым
- В) легко горючим
- Г) легко воспламеняющимся

1501. СТЕРИЛИЗАЦИЯ РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ДОЛЖНА ПРОВОДИТЬСЯ ОТ НАЧАЛА ИЗГОТОВЛЕНИЯ

- А) не позднее 3 часов
- Б) не позднее 5 часов
- В) в конце смены
- Г) не позднее 4 часов

1502. К ЛЕГКОГОРЮЧИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) глицерин
- Б) серебра нитрат
- В) нитроглицерин
- Г) скипидар

1503. К ГИГРОСКОПИЧНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) димедрол
- Б) глюкоза
- В) магния сульфат
- Г) кислота никотиновая

1504. СЕРЕБРА НИТРАТ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ КАК ВЕЩЕСТВО

- А) взрывоопасное
- Б) горючее
- В) легковоспламеняющееся
- Г) взрывчатое

1505. СЕРЕБРА НИТРАТ ХРАНЯТ В АПТЕКЕ В

- А) банках темного стекла, оклеенных черной бумагой
- Б) банках темного стекла
- В) бумажных пакетах
- Г) банках обычного стекла

1506. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ПОНИЖЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ОТНОСИТСЯ

- А) раствор формальдегида
- Б) глицерин
- В) спирт этиловый
- Г) раствор аммиака

1507. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 №751Н, РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ ШТАНГЛАССА В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ЗАНОСЯТ

- А) в журнал результатов контроля лекарственных средств на подлинность
- Б) запоминают
- В) в лабораторный журнал
- Г) в ппк

1508. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 №751Н РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА КОНЦЕНТРАТОВ В БЮРЕТОЧНОЙ УСТАНОВКЕ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ ЗАНОСЯТ

- А) в журнал результатов контроля лекарственных средств на подлинность
- Б) в ппк
- В) запоминают
- Г) в журнал лабораторных работ

1509. СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ ОТ 21.10.2015 №751Н РЕЗУЛЬТАТЫ ХИМИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ЗАНОСЯТ В

- А) журнал регистрации результатов контроля воды очищенной и воды для инъекций
- Б) журнал регистрации результатов контроля лекарственных средств на подлинность
- В) лабораторный журнал
- Г) журнал регистрации режима стерилизации изготовленных лекарственных средств и т.д.

1510. РЕГИСТРАЦИЯ ПАРАМЕТРОВ СТЕРИЛИЗАЦИИ РАСТВОРОВ В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ В ЖУРНАЛЕ

- А) регистрации режима стерилизации исходных лекарственных веществ, изготовленных лекарственных средств, вспомогательных материалов, посуды и прочее
- Б) регистрации результатов контроля лекарственных средств на подлинность
- В) лабораторных и фасовочных работ
- Г) регистрации результатов контроля отдельных стадий изготовления растворов для инъекций и инфузий

1511 ЕСЛИ ПРОВИЗОР-АНАЛИТИКОМ ПРОВЕДЕН ПОЛНЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА,

ТО ПРОСТАВЛЯЕТСЯ НОМЕР АНАЛИЗА И ПОДПИСЬ PROVIZORA
АНАЛИТИКА НА

- А) ППК
- Б) копии рецепта
- В) этикетке
- Г) рецепте

1512. К ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

- А) заболеванию работника
- Б) производственной травме
- В) снижению профессиональных навыков работников
- Г) снижению производительности труда отдельного работника

1513. К ОПАСНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

- А) производственной травме
- Б) заболеванию работника
- В) снижению профессиональных навыков работников
- Г) снижению производительности труда отдельного работника

1514. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В

- А) год
- Б) 3 года
- В) 2 года
- Г) полгода

1515. МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ

- А) работодателя
- Б) работника
- В) муниципального бюджета
- Г) фонда обязательного медицинского страхования

1516. ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

- А) вновь принимаемыми на работу
- Б) работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда
- В) работниками не реже одного раза в год
- Г) работниками при выполнении ими разовых работ

1517. ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В

- А) полгода
- Б) 2 года
- В) 5 лет
- Г) год

1518. СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИМ ЗАКЛЮЧЕНИЕМ, КОТОРОЕ ВЫДАЕТСЯ

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

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

В) лицензирующим органом

Г) органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

1519. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕК ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ

А) как естественное, так и искусственное освещение

Б) только искусственное освещение

В) только естественное освещение

Г) источники освещения помещения не регламентируются

1520. НЕБЛАГОПРИЯТНЫЙ ФАКТОР ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ АПТЕК

А) загрязнение воздуха аэрозолями лекарственных веществ

Б) микробное обсеменение поверхностей

В) высокое содержание CO₂

Г) высокое содержание пыли

1521. ЗАГРЯЗНЕНИЕ ВОЗДУХА РАБОЧИХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К РАЗВИТИЮ

А) аллергии

Б) цистита

В) варикоза

Г) плеврита

1522. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ АПТЕК ДОЛЖНО ИМЕТЬ

А) сертификат соответствия

Б) декларацию о соответствии

В) гигиенический сертификат

Г) лицензию

1523. МЕРОПРИЯТИЯ, НАПРАВЛЕННЫЕ НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ МИКРОБНОГО И ДРУГОГО ЗАГРЯЗНЕНИЯ, НАЗЫВАЮТСЯ

А) асептика

Б) стерилизация

В) дезинфекция

Г) антисептика

1524. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИИ ИЛИ В ИЗДЕЛИИ ИЛИ НА ПОВЕРХНОСТИ ПАТОГЕННЫХ ВИДОВ МИКРООРГАНИЗМОВ НАЗЫВАЕТСЯ

А) дезинфекция

Б) антисептика

В) асептика

Г) стерилизация

1525. ПРОЦЕСС УМЕРЩВЛЕНИЯ НА ИЗДЕЛИЯХ ИЛИ В ИЗДЕЛИЯХ ИЛИ УДАЛЕНИЕ ИЗ ОБЪЕКТОВ ВСЕХ ВИДОВ МИКРООРГАНИЗМОВ, ВКЛЮЧАЯ СПОРЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

А) стерилизация

Б) асептика

В) антисептика

Г) дезинфекция

1526. УДАЛЕНИЕ ЖИРОВЫХ, БЕЛКОВЫХ И МЕХАНИЧЕСКИХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ НАЗЫВАЕТСЯ

А) предстерилизационная обработка

Б) дезинфекция

В) стерилизация

Г) антисептика
1527. ПРАВО УСТАНАВЛИВАТЬ ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЙ ДИАГНОЗ ХРОНИЧЕСКОГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ ИМЕЕТ

А) центр профессиональной патологии

Б) учреждение здравоохранения по месту жительства работника

В) медицинский работник организации

Г) медицинская организация по выбору работника

1528. КАЖДЫЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО НА

А) сохранение среднего заработка в случае приостановления работ вследствие нарушения требований охраны труда не по вине работника

Б) сохранение места работы в случае приостановления работ вследствие нарушения требований охраны труда по вине работника

В) на дополнительные компенсации при низком уровне профзаболеваний в организации

Г) на ежегодный медицинский осмотр за счет средств работодателя

1529. О СОСТОЯНИИ УСЛОВИЙ ТРУДА НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ РАБОТНИКА ИНФОРМИРУЕТ

А) работодатель

Б) профсоюзный орган

В) служба охраны труда

Г) непосредственный руководитель

1530. СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ

А) дистилляция

Б) отстаивание

В) кипячение

Г) фильтрование

1531. ПОМЕЩЕНИЕ АПТЕКИ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) дистилляционная

Б) моечная

В) материальная

Г) ассистентская

1532. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ

А) в специальных сборниках, не более 3 суток

Б) на рабочем месте фармацевта, не более 3 суток

В) в ассистентской комнате, в течение 2 суток

Г) в специальных сборниках, в течение 7 суток

1533. ТЕМПЕРАТУРА, ПРИ КОТОРОЙ ХРАНЯТ ВОДУ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ В СБОРНИКАХ ПРИ УСЛОВИИ ПОСТОЯННОЙ ЦИРКУЛЯЦИИ СОГЛАСНО

ТРЕБОВАНИЯМ ГФ XIII

А) не ниже 85°C

Б) от 0°C до 25°C

В) от 25°C до 35°C

Г) не выше 75°C

1534. ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ В АПТЕКЕ ИСПОЛЬЗУЮТ

А) аквадистиллятор

Б) круглодонные колбы

В) инфундирный аппарат

Г) водяную баню

1535. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ПРОПАРИВАЮТ

АКВАДИСТИЛЛЯТОР ПЕРЕД НАЧАЛОМ РАБОТЫ (В МИНУТАХ)

А) 10 – 15

Б) 10 - 25

В) 20 - 30

Г) 30 – 40

1536. КОЛИЧЕСТВО ОТВЕРСТИЙ В ПРОБКЕ, КОТОРОЙ ЗАКРЫВАЮТ
СТЕКЛЯННЫЕ СБОРНИКИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) 2

Б) 4

В) 3

Г) 1

1537. ПЕРИОДИЧНОСТЬ, С КОТОРОЙ НЕОБХОДИМО МЕНЯТЬ
СТЕРИЛЬНЫЙ ВАТНЫЙ ТАМПОН, ВСТАВЛЕННЫЙ В СТЕКЛЯННУЮ
ТРУБКУ ПРОБКИ ДЛЯ ЕМКОСТИ ВОДЫ

А) ежедневно

Б) 1 раз в 2 дня

В) 1 раз в 3 дня

Г) 1 раз в неделю

1538. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО СЛИВАЮТ ПЕРВЫЕ ПОРЦИИ
ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИ ЕЕ ПОЛУЧЕНИИ (В МИНУТАХ)

А) 15-20

Б) 30 - 40

В) 10 - 25

Г) 20 - 30

1539. ОБОРУДОВАНИЕ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ДЛЯ УСТАНОВЛЕНИЯ,
УДЕРЖАНИЯ ЕМКОСТИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) баллоноопрокидыватель

Б) подставка

В) рабочий стол

Г) держатель

1540. РЕАГЕНТ ДЛЯ ОЧИСТКИ СТЕКЛЯННЫХ ТРУБОК И СОСУДОВ ОТ
ПИРОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ

А) подкисленный раствор калия перманганата

Б) 5% моющее средство

В) 3% перекись водорода

Г) подкисленный раствор хлорамина

1541. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ОБРАБАТЫВАЮТ СТЕКЛЯННЫЕ ТРУБКИ И СОСУЛЫ ПОДКИСЛЕННЫМ РАСТВОРОМ КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ (В МИНУТАХ)
- А) 25-30
 - Б) 15-25
 - В) 10-20
 - Г) 10-30
1542. ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ ИСПОЛЬЗОВАНИИ НЕСКОЛЬКИХ СБОРНИКОВ ДЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ИХ
- А) нумеруют
 - Б) перемещают в ассистентскую комнату
 - В) обрабатывают ультрафиолетом
 - Г) стерилизуют
1543. ИНФОРМАЦИЯ НА БИРКЕ СБОРНИКА ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ
- А) даты получения
 - Б) марки аппарата
 - В) метод получения
 - Г) срок хранения
1544. МЕТОД ПОЛУЧЕНИЯ ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ
- А) обратный осмос
 - Б) электродеионизация
 - В) ультрафильтрация
 - Г) ректификация
1545. СРОК ХРАНЕНИЯ ПРОСТЕРИЛИЗОВАННОГО ВСПОМОГАТЕЛЬНОГО МАТЕРИАЛА В ЗАКРЫТЫХ БИКСАХ (В ЧАСАХ)
- А) 72
 - Б) 12
 - В) 48
 - Г) 24
1546. ТЕМПЕРАТУРА, ПРИ КОТОРОЙ СУШАТ ПРОМЫТЫЕ ПЛАСТМАССОВЫЕ НАВИНЧИВАЮЩИЕ ПРОБКИ В ВОЗДУШНОМ СТЕРИЛИЗАТОРЕ
- А) 50°C - 60°C
 - Б) 40°C - 50°C
 - В) 30°C - 40°C
 - Г) 80°C -100°C
1547. ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ХРАНЕНИЯ ПРОСТЕРИЛИЗОВАННЫХ И ВЫСУШЕННЫХ ПРОБОК В БИКСАХ (В СУТКАХ)
- А) 3
 - Б) 2
 - В) 6
 - Г) 1
1548. ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ДОЛЖНЫ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ РЕЗИНОВЫЕ ПРОБКИ ПОСЛЕ ВСКРЫТИЯ БИКСОВ (В ЧАСАХ)
- А) 24
 - Б) 56
 - В) 48

Г) 72

1549. РЕЖИМ ДЕЗИНФЕКЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ БЫВШЕЙ В УПОТРЕБЛЕНИИ

А) 3% перекись водорода, 80 минут

Б) 6% перекись водорода, 80 минут

В) 5 % моющее средство, 60 минут

Г) 1% калия перманганат, 60 минут

1550. СРОК ХРАНЕНИЯ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ РАСТВОРОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ДЛЯ ОБРАБОТКИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ (В ЧАСАХ)

А) 24

Б) 56

В) 48

Г) 72

1551. ВРЕМЯ ДЛЯ ЗАМАЧИВАНИЯ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ В МОЮЩЕМ СРЕДСТВЕ ПРИ ЕЁ ОБРАБОТКЕ (В МИНУТАХ)

А) 25-30

Б) 30-50

В) 25-45

Г) 30-40

1552. ЧИСЛО ОПОЛАСКИВАНИЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ ПОСЛЕ ЕЕ ОБРАБОТКИ МОЮЩЕ-ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИМИ СРЕДСТВАМИ

А) 7 раз водопроводной водой и 1 раз очищенной водой

Б) 9 раз водопроводной водой и 1 раз очищенной водой

В) 8 раз водопроводной водой и 2 раза очищенной водой

Г) 10 раз водопроводной водой и 2 раза очищенной водой

1553. ЧИСЛО ОПОЛАСКИВАНИЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОЙ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ ВОДОПРОВОДНОЙ И ОЧИЩЕННОЙ ВОДОЙ (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНО)

А) 5 и 3

Б) 7 и 1

В) 6 и 3

Г) 10 и 1

1554. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ ГОРЯЧИМ ВОЗДУХОМ

А) 180°C, 60 минут

Б) 120°C, 60 минут

В) 120°C, 45 минут

Г) 180°C, 45 минут

1555. РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ

А) 120°C, 45 минут

Б) 180°C, 45 минут

В) 180°C, 60 минут

Г) 120°C, 60 минут

1556. КОНТРОЛЬ ЧИСТОТЫ ВЫМЫТОЙ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ НА ОТСУТСТВИЕ ПОСТОРОННИХ ПРИМЕСЕЙ, ПЯТЕН ПРОВОДЯТ

А) визуально, периодически

Б) с использованием специального оборудования

В) качественными реакциями

Г) визуально, выборочно

1557. РЕАКТИВ, С ПОМОЩЬЮ КОТОРОГО ОПРЕДЕЛЯЮТ ОТСУТСТВИЕ ЖИРНЫХ ПЯТЕН НА ПОВЕРХНОСТИ ВЫМЫТОЙ ПОСУДЫ

А) судан III

Б) метиловый оранжевый

В) калия перманганат

Г) метиленовая синь

1558. ИНДИКАТОР, С ПОМОЩЬЮ КОТОРОГО МОЖНО ОРИЕНТИРОВОЧНО ОПРЕДЕЛИТЬ НАЛИЧИЕ ОСТАТКА МОЮЩИХ СРЕДСТВ В ПОСУДЕ, ПОСЛЕ ЕЕ ОПОЛАСКИВАНИЯ

А) фенолфталеин

Б) эриохром черный

В) дифенилкарбазон

Г) метиленовая синь

1559. ПОЛНОТУ СМЫВА СИНТЕТИЧЕСКИХ МОЮЩИХ И МОЮЩЕ-ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ СРЕДСТВ В ПОСУДЕ ОПРЕДЕЛЯЮТ ПО ВЕЛИЧИНЕ

А) pH

Б) коэффициента преломления

В) угла вращения

Г) оптической плотности

1560. ПРИ ПОПАДАНИИ ПЕРГИДРОЛЯ НА КОЖУ ЕГО НЕМЕДЛЕННО СМЫВАЮТ

А) водой

Б) 3% натрия гидрокарбонатом

В) физиологическим раствором

Г) 2% борной кислотой

1561. ПРИ ПОПАДАНИИ ПОРОШКООБРАЗНОГО ХЛОРСОДЕРЖАЩЕГО СРЕДСТВА НА УЧАСТОК КОЖИ ЕГО ОБРАБАТЫВАЮТ

А) водой с мылом, 2% натрия гидрокарбонатом

Б) 1% калия перманганатом

В) 2% натрия гидрокарбонатом

Г) водой с мылом, 2% кислотой борной

1562. МЕТОД СТЕРИЛИЗАЦИИ СПЕЦОДЕЖДЫ (ХАЛАТ, КОЛПАК, МАРЛЕВАЯ ПОВЯЗКА

А) паровой

Б) радиационный

В) ультрафиолетовый

Г) химический

1563. ПЕРИОДИЧНОСТЬ БАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ

А) 2 раза в квартал

Б) 2 раза в месяц

В) 1 раз в квартал

Г) 1 раз в полугодие

1564. ПРИ ОФОРМЛЕНИИ НА РАБОТУ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН ПРОЙТИ ИНСТРУКТАЖ

- А) вводный и первичный на рабочем месте
- Б) внеплановый
- В) вводный и целевой
- Г) повторный

1565. ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ РАЗЛИЧНЫХ ПРИБОРОВ И АППАРАТОВ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ

- А) правилами (инструкциями), изложенными в технических паспортах
- Б) указаниями заведующего аптечной организацией
- В) указаниями провизора
- Г) требованиями Санэпиднадзора

1566. НАГРЕВАНИЕ РАСТВОРОВ С ЯДОВИТЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ПРОИЗВОДИТСЯ ТОЛЬКО В

- А) круглодонных колбах
- Б) химических стаканах
- В) цилиндрах
- Г) подставках

1567. ОТДЕЛЬНО ОТ ДРУГОЙ ПОСУДЫ ПОД НАБЛЮДЕНИЕМ ПРОВИЗОРА-ТЕХНОЛОГА ИЛИ ПРОВИЗОРА-АНАЛИТИКА ПРОИЗВОДИТСЯ МЫТЬЕ И ОБРАБОТКА

- А) посуды, в которой используются реактивы с ядовитыми или наркотическими веществами
- Б) фарфоровых ступок и пестиков
- В) посуды, предназначенной для изготовления растворов для инъекций и инфузий
- Г) пипеток и бюреток для проведения химического контроля

1568. В СПЕЦИАЛЬНЫЕ СКЛЯНКИ ТЕМНОГО СТЕКЛА ДЛЯ ДАЛЬНЕЙШЕЙ РЕГЕНЕРАЦИИ СЛИВАЮТ ОТРАБОТАННЫЕ РАСТВОРЫ

- А) серебра нитрата
- Б) натрия тиосульфата
- В) кислоты хлористоводородной
- Г) гидроксида натрия

1569. РАБОТУ В ВЫТЯЖНОМ ШКАФУ С ПРИСПУЩЕННЫМИ ДВЕРЦАМИ И ВКЛЮЧЕННОЙ ВЕНТИЛЯЦИЕЙ ПРОВОДЯТ С

- А) концентрированными кислотами
- Б) растворами серебра нитрата
- В) лекарственным растительным сырьем
- Г) красящими веществами

1570 ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ЗАПАХА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ

- А) направлять пары движением «на себя»
- Б) вдыхать интенсивно
- В) направлять пары движением «от себя»
- Г) использовать ватно-марлевый тампон

1571. ДЕЙСТВИЯ ПРИ РАЗВЕДЕНИИ КОНЦЕНТРИРОВАННЫХ КИСЛОТ

- А) вливать кислоту в воду
- Б) одновременно приливать кислоту и воду
- В) вливать воду в кислоту
- Г) не имеет значения

1572. ДЛЯ ПРЕДОВАЩЕНИЯ ПЕРЕУТОМЛЕНИЯ И ПОРЧИ ЗРЕНИЯ ПРИ ПОЛЬЗОВАНИИ МИКРОСКОПОМ СЛЕДУЕТ

- А) работать попеременно, то одним, то другим глазом, не закрывая неработающий глаз
- Б) использовать только дневное
- В) освещение, при работе чередовать левый и правый глаз
- Г) работать чередуя глаза, используя только искусственное освещение использовать только дневное освещение

1573. НА ТЕПЛОИЗОЛИРУЮЩИЕ ПОКРЫТИЯ УСТАНОВЛИВАЮТ

- А) инфундирный аппарат
- Б) микроскоп
- В) штангласы
- Г) бюреточную систему

1574. ПРАВИЛА ПРОТИВОПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ СЛЕДУЕТ СОБЛЮДАТЬ ПРИ РАБОТЕ С

- А) этанолом, эфиром
- Б) титрованными растворами
- В) солями щелочных металлов
- Г) метиловым оранжевым, метиленовой синью

1575. ФАКТ ПРОВЕДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ И ПРОТИВОПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ ФИКСИРУЕТСЯ В

- А) журнале инструктажа
- Б) трудовом договоре
- В) журнале учета рабочего времени
- Г) коллективном договоре

1576. ТРЕБОВАНИЯ ПРИ РАБОТЕ С ПЕРГИДРОЛЕМ И АММИАКОМ

- А) резиновые перчатки, марлевая четырехслойная повязка (респиратор), предохранительные очки
- Б) резиновые перчатки, предохранительные очки
- В) респиратор (марлевая повязка), предохранительные очки
- Г) халат, резиновые перчатки

1577 ОБУЧЕНИЕ И ПРОВЕРКУ ЗНАНИЙ ПО ВОПРОСАМ ОХРАНЫ ТРУДА И ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ В АПТЕКЕ ПРОВОДЯТ

- А до начала выполнения должностных обязанностей
- Б после прохождения специализации
- В после прохождения медицинского осмотра
- Г при работе в асептическом блоке

1578 ОСНОВНАЯ ЗАДАЧА ОХРАНЫ ТРУДА

- А создания и постоянное поддержание здоровых и безопасных условий труда

- Б разработка инструкций по технике безопасности
- В ликвидация несчастных случаев на производстве
- Г обеспечение санитарного режима

1579 НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ВСТРЯХИВАНИЕ, УДАРЫ, ТРЕНИЕ ПРИ РАБОТЕ С

- А диэтиловым эфиром
- Б салициловой кислотой
- В фурацилином
- Г эуфиллином

1580 К ВРЕДНЫМ ХИМИЧЕСКИМ ФАКТОРАМ В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ОТНОСИТСЯ

- А повышенная запыленность лекарственными веществами
- Б работа с тонкостенной стеклянной посудой
- В повышенный уровень статического электричества
- Г перегрузка анализаторов

1581 ВО ИЗБЕЖАНИЕ ПОЖАРА НЕ СЛЕДУЕТ ДЕРЖАТЬ ВБЛИЗИ ОТКРЫТОГО ОГНЯ И НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ

- А спиртовые и эфирные экстракты
- Б титрованные растворы
- В субстанцию новокаина
- Г субстанцию кальция хлорида

1582 ВО ИЗБЕЖАНИЕ ПОЖАРА НЕ СЛЕДУЕТ ДЕРЖАТЬ ВБЛИЗИ ОТКРЫТОГО ОГНЯ И НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ

- А лекарственное растительное сырье
- Б субстанцию магния сульфата
- В индикаторы на водной основе
- Г субстанцию натрия тетрабората

1583 СТЕПЕНЬ ЗАПОЛНЕНИЯ ЕМКОСТЕЙ ПРИ ХРАНЕНИИ СПИРТА В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ

- А не более чем на 75% объема
- Б на 0,5 объема
- В на 0,25 объема
- Г не более 90% объема

1584 НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ВЕЩЕСТВ

- А с серной и азотной кислотой
- Б метиленовой синью
- В титрованным раствором натрия тиосульфата 0,1 моль/л
- Г титрованным раствором гидроксида натрия 0,1 моль/л

1585 В СЛУЧАЕ ВЫЯВЛЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ РАБОТЫ НЕИСПРАВНОСТИ ПРИБОРОВ И ОБОРУДОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

- А известить руководителя аптеки

- Б привлечь сотрудников аптеки к устранению неисправности
- В самостоятельно устранить неисправность
- Г сообщить персоналу аптеки

1586 ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖИДКУЮ
ЛЕКАРСТВЕННУЮ ФОРМУ ОТМЕРИВАЮТ

- А мерной пипеткой с грушей
- Б градуированной пробиркой
- В мерным цилиндром
- Г мерной пипеткой без груши

1587 ПРИ РАБОТЕ С РЕФРАКТОМЕТРОМ СЛЕДУЕТ

- А работать попеременно, то одним, то другим глазом, не закрывая неработающий глаз, при достаточном освещении
- Б использовать только дневное освещение, при работе чередовать левый и правый глаз
- В работать попеременно, то одним, то другим глазом, используя только искусственное освещение
- Г использовать только дневное освещение

1588 ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ ПРОХОЖДЕНИЯ ИНСТРУКТАЖА ПО
ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ДОЛЖЕН БЫТЬ

- А пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью
- Б пронумерован, скреплен подписью руководителя
- В прошнурован, заверен подписью руководителя и печатью
- Г заверен подписью руководителя и печатью (при ее наличии)

1589 ОДЕЖДА ПЕРСОНАЛА, ЗАНЯТОГО ПРИГОТОВЛЕНИЕМ МОЮЩЕ-
ДЕЗИНФЕЦИРУЮЩИХ СРЕДСТВ

- А халат, колпак, резиновые перчатки, респиратор, предохранительные очки
- Б халат, колпак, резиновые перчатки
- В халат, колпак, резиновые перчатки, четырехслойная марлевая повязка
- Г халат, резиновые перчатки, респиратор

1590 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СПОСОБНЫЕ К ВЗРЫВУ,
ОТНОСЯТСЯ К

- А взрывоопасным
- Б горючим
- В легкогорючим
- Г легковоспламеняющимся

1591 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СПОСОБНЫЕ К САМОВОЗГОРАНИЮ
ИЛИ К ВОЗГОРАНИЮ ПОД ДЕЙСТВИЕМ ВНЕШНЕГО ИСТОЧНИКА
ЗАЖИГАНИЯ, ОТНОСЯТСЯ К

- А огнеопасным
- Б горючим
- В взрывоопасным

Г взрывчатым

1592 К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А настойка пустырника

Б серебра нитрат

В отвар корней алтея

Г водорода пероксид

1593 К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМИ ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОТНОСИТСЯ

А калия перманганат

Б рибофлавин

В нитрофурал

Г настойка йода

1594 К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМИ ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОТНОСИТСЯ

А серебра нитрат

Б ихтиол

В кальция хлорид

Г димедрол

1595 К РАБОТЕ С АКВАДИСТИЛЯТОРОМ ДОПУСКАЮТСЯ

А сотрудники, прошедшие обучение и инструктаж по технике безопасности

Б фармацевты (провизоры), занимающиеся изготовлением лекарственных препаратов

В заведующий рецептурно-производственным отделом

Г фармацевты, отработавшие в аптеке не менее 1 года

1596 НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СТЕРИЛИЗАЦИЯ РАСТВОРОВ ОБЪЕМОМ

А более 1 литра

Б более 500 мл

В менее 1 литра

Г более 100 мл

1597 СОВОКУПНОСТЬ ТЕХНИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПРИЕМОВ, КОТОРЫЕ СВОДЯТ К МИНИМУМУ РИСК ПРИ РАБОТЕ

А техника безопасности

Б производственная санитария

В гигиена труда

Г условия труда

1598 ПЕРВООЧЕРЕДНОЕ ДЕЙСТВИЕ ПРИ ВОЗГОРАНИИ В ВЫТЯЖНОМ ШКАФУ

А выключить вентиляцию

Б вызвать пожарных

В закрыть створки вытяжного шкафа

Г затушить очаг пожара

1599 ПОКАЗАНИЯ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

- А ежедневно
- Б 1 раз в смену
- В 2 раза в день
- Г 1 раз в неделю

1600 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКЕ «ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» НЕОБХОДИМО СОЗДАТЬ УСЛОВИЯ, ЧТОБЫ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА НЕ ПРЕВЫШАЛА

- А 50%
- Б 65%
- В 60%
- Г 55%

1601 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ СВОЙСТВАМИ

- А спирт и спиртовые растворы
- Б глицерин
- В сера
- Г растительные масла

1602 УКАЗАНИЕ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» ОБОЗНАЧАЕТ, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ХРАНИТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

- А от +8°C до +15°C
- Б от 0°C до + 15°C
- В от +2°C до + 8°C
- Г от 0°C до +20°C

1603 ВЕДУЩИМ НАПРАВЛЕНИЕМ САНИТАРНОГО ПРОСВЕЩЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРОПАГАНДА

- А здорового образа жизни
- Б инновационных методов лечения
- В современных методов лечения
- Г ответственного самолечения

1604 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ ПОДЛЕЖАТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

- А экстенпоральные лекарственные препараты
- Б оригинальные лекарственные препараты
- В воспроизведенные лекарственные препараты
- Г новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

1605 УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПАХУЧИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

- А в герметически закрытой таре
- Б только в стеклянной таре
- В в таре залитой сверху парафином

Г в таре, заполненной доверху

1606 НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107/У-НП НЕ ТРЕБУЕТСЯ

А круглой печати медицинской организации

Б штампа медицинской организации

В номера медицинской карты больного

Г печати МО «Для рецептов»

1607 ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ ЭТИЛОВОГО СПИРТА ПРИ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЕТЕ

А килограмм

Б грамм в пересчете на 96° спирт

В литр

Г миллимоль

1608 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ЯРКО ВЫРАЖЕННЫМИ ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В

А таре с герметической укупоркой, залитой парафином

Б толстостенной пластмассовой таре

В шкафу

Г холодильнике

1609 В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, В КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СПИСКИ ХРАНЯЩИХСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С УКАЗАНИЕМ ИХ ВЫСШИХ РАЗОВЫХ И ВЫСШИХ СУТОЧНЫХ ДОЗ, ДОЛЖНЫ ВЫВЕШИВАТЬСЯ

А на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов

Б в помещении, где осуществляется приемочный контроль

В на рабочих местах специалистов

Г на рабочем месте руководителя организации

1610 ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ К СВЕТУ ЯВЛЯЕТСЯ ВЕЩЕСТВО

А серебра нитрат

Б фенотиазин

В адреналина гидрохлорид

Г перманганат калия

1611 ДЛЯ ДОСТИЖЕНИЯ БОЛЬШЕЙ СТЕПЕНИ ДИСПЕРСНОСТИ ВЕЩЕСТВА ИЗМЕЛЬЧАЮТ, ДОБАВЛЯЯ

А летучие жидкости

Б трудно измельчаемые вещества

В пылящие вещества

Г красящие вещества

1612 ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС), ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ (ПВ) И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

- А 148-1/у-88 «Рецептурный бланк»
- Б 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- В 148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»
- Г 107-1/у «Рецептурный бланк»

1613 НАЗНАЧЕНИЕ СПЕЦИАЛЬНОГО РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ №107/У-НП

- А выписка лекарственных средств, содержащих наркотические ЛС и психотропные вещества Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров
- Б выписка лекарственных средств, содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества
- В выписка лекарственных средств, обладающих анаболическим действием
- Г выписка лекарственных средств, содержащих психотропные вещества Списка III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

1614 СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЕННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ _____ ДНЕЙ

- А 15
- Б 10
- В 30
- Г 5

1615 РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 107-1/У ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ _____ ДНЕЙ

- А 60
- Б 10
- В 5
- Г 30

1616 РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМЕТКОЙ «СИТО» (СРОЧНО) ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ

- А 2 дней
- Б 1 дня
- В 10 дней
- Г 5 дней

1617 ПОНЯТИЕ СВОДА ОБЩИХ ФАРМАКОПЕЙНЫХ СТАТЕЙ

- А государственная фармакопея
- Б фармакопейная статья
- В клинико-фармакологическая статья
- Г формулярная статья

1618 СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СОСТАВЛЯЕТ

- А 2 месяца
- Б 6 месяцев
- В 1 месяц

Г 1 год

1619 ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЯДОВИТЫХ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ ДОЛЖНЫ ОБОРУДОВАТЬСЯ

- А металлическими шкафами, опечатываемыми или пломбируемыми в конце рабочего дня
- Б сейфами не ниже 3 класса устойчивости к взлому
- В многорубежными системами охранной сигнализации
- Г внутренними решетками на оконных проемах, с диаметром прута не менее 16 мм

1620 ПРОВЕРКА ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ПРОИСХОДИТЬ

- А ежедневно
- Б один раз в квартал
- В ежемесячно
- Г еженедельно

1621 ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ ЧАСТИ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА (ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ ПСИХРОМЕТРЫ) ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ (М)

- А 3
- Б 2
- В 1,7
- Г 1,5

1622 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ХРАНИМЫЕ В ГЕРМЕТИЧЕСКИ УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ИЗ МАТЕРИАЛОВ, НЕПРОНИЦАЕМЫХ ДЛЯ ГАЗОВ, ПО ВОЗМОЖНОСТИ ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ – ЭТО ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

- А воздействия газов, содержащихся в окружающей среде
- Б улетучивания и высыхания
- В воздействия влаги
- Г света

1623 В ТАРЕ ИЗ СВЕТОЗАЩИТНЫХ МАТЕРИАЛОВ, В ТЕМНОМ ПОМЕЩЕНИИ ИЛИ ШКАФАХ ХРАНЯТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

- А света
- Б воздействия влаги
- В воздействия повышенной температуры
- Г улетучивания и высыхания

1624 КАЛИЯ ПЕРМАНГНАТ ОБЛАДАЕТ СВОЙСТВАМИ

1. взрывоопасными
2. легкогорючими

3. легковоспламеняющимися

4. взрывчатыми

**1625 ОСНОВНОЙ ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ КАЧЕСТВО
ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ**

А частная фармакопейная статья на сырье

Б ГОСТ

В общая фармакопейная статья

Г ФСП

**1626 НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ УЧЕТА РАСХОДА СУБСТАНЦИИ
ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА**

А журнал регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

Б журнал учета дефектуры

В журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

Г журнал лабораторно-фасовочных работ

**1627 ЖУРНАЛ УЧЕТА ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ
ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ УЧЕТА ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ**

А концентратов

Б микстур по рецепту

В мазей по рецепту

Г неводных растворов по требованию медицинских организаций

**1628 ТРЕБОВАНИЯ К ОФОРМЛЕНИЮ ЖУРНАЛА ЛАБОРАТОРНО-
ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ**

А пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя аптеки и печатью (при ее наличии)

Б прошнурован, скреплен подписью руководителя

В пронумерован, прошнурован

Г пронумерован, скреплен подписью руководителя

**1629 НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ УЧЕТА ИЗГОТОВЛЕННОЙ
ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ**

А журнал лабораторно-фасовочных работ

Б журнал регистрации результатов контроля лекарственных средств на подлинность

В журнал учета дефектуры

Г журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств

**1630 ЖУРНАЛ РЕЖИМА СТЕРИЛИЗАЦИИ ИЗГОТОВЛЕННЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ**

А инъекционных растворов

Б концентратов

В полуфабрикатов

Г микстур

1631 ПРОЦЕССЫ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ И ИНФУЗИЙ РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А результатов контроля отдельных стадий изготовления

Б режим стерилизации изготовленных лекарственных препаратов

В результатов контроля лекарственных средств на подлинность

результатов контроля воды очищенной1632 ЖУРНАЛ РЕЖИМА СТЕРИЛИЗАЦИИ ИСХОДНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ МАТЕРИАЛОВ, ПОСУДЫ И ПРОЧЕЕ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ

А пергаментной бумаги, ватно-марлевых тампонов, фильтров

Б воощенных капсул, фильтров

В пергаментной бумаги, фильтров

Г марлевых бинтов, фильтров

1633 В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ОТРАЖАЮТ

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

Б дату получения, № требования МО

В дату контроля, № рецепта

дату получения, результаты контроля на отсутствия примесей, № серии1634 В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ПОДЛИННОСТЬ ОТРАЖАЮТСЯ

А дата контроля, № анализа, наименование лекарственного средства

Б № требования медицинской организации, наименование лекарственного средства, № анализа

В дата контроля, № рецепта, наименование лекарственного средства

Г № рецепта, № заполняемого штангласа, дата контроля

1635 ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВНА ПОДЛИННОСТЬ ДОЛЖЕН БЫТЬ

А пронумерован, прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью аптеки (при ее наличии)

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

В пронумерован, прошнурован

прошнурован, скреплен подписью руководителя и печатью аптеки1636

НАЗВАНИЕ ЖУРНАЛА ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ

А журнал рецептурный

Б журнал контроля органолептического, физического и химического контроля

В журнал лабораторно-фасовочный

Г журнал контроля лекарственных средств на подлинность
1637 РЕЦЕПТЫ, ВЫПИСАННЫЕ С ОШИБКАМИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ФОРМЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ, РЕГИСТРИРУЮТ В
ЖУРНАЛЕ

- А учета неправильно выписанных рецептов
- Б регистрации результатов приемочного контроля
- В учета лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности
- Г рецептурном

1638 ОФОРМЛЕНИЕ ШТАНГЛАСОВ, В КОТОРЫХ ХРАНЯТ
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

- А наименование, дата заполнения, срок годности, подписи заполнившего и проверившего
- Б наименование, подписи заполнившего и проверившего
- В наименование, дата заполнения
- Г наименование, дата заполнения, срок годности

1639 ОБОРОТНУЮ СТОРОНУ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ
ЗАПОЛНЯЮТ

- А до изготовления лекарственной формы
- Б не заполняют
- В до и после изготовления
- Г после изготовления лекарственной формы

1640 ПРАВИЛА ОФОРМЛЕНИЯ ЛИЦЕВОЙ СТОРОНЫ ПАСПОРТА
ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ

- А после изготовления лекарственного препарата по памяти с перечислением ингредиентов в технологической последовательности
- Б до изготовления с перечислением ингредиентов в произвольной форме
- В после изготовления с перечислением ингредиентов в соответствии с рецептурной прописью
- Г до изготовления лекарственного препарата с перечислением ингредиентов в технологической последовательности

1641 СРОК ХРАНЕНИЯ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ В
АПТЕКЕ

- А 2 месяца
- Б 1 год
- В 2 года
- Г 6 месяцев

1642 ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСИ
«ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА НА

- А голубом фоне белый шрифт
- Б синем фоне белый шрифт
- В красном фоне белый шрифт

Г зеленом фоне белый шрифт

1643 ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСИ «ХРАНИТЬ В ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА

А синем фоне белый шрифт

Б зеленом фоне белый шрифт

В голубом фоне белый шрифт

Г красном фоне белый шрифт

1644 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ «ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОЛЖНА ИМЕТЬ ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ НА

А зеленом фоне белый шрифт

Б синем фоне белый шрифт

В красном фоне белый шрифт

голубом фоне белый шрифт 1645 ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСИ «ОБРАЩАТЬСЯ С

ОСТОРОЖНОСТЬЮ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА

А белом фоне красный шрифт

Б зеленом фоне белый шрифт

В синем фоне белый шрифт

Г оранжевом фоне белый шрифт

1646 ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСИ «СЕРДЕЧНОЕ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА

А оранжевом фоне белый шрифт

Б красном фоне белый шрифт

В зеленом фоне белый шрифт

Г синем фоне белый шрифт

1647 ТЕКСТ И СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСИ «БЕРЕЧЬ ОТ ОГНЯ» НА ЭТИКЕТКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА

А красном фоне белый шрифт

Б оранжевом фоне белый шрифт

В голубом фоне белый шрифт

Г синем фоне белый шрифт

1648 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКЕ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ И МАЗЕЙ

А «Хранить в прохладном и защищенном от света месте»

Б «Перед употреблением взбалтывать»

В «Хранить в защищённом от света месте. Стерильно!»

Г «Хранить в прохладном месте»

1649 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКЕ ФЛАКОНА С НАСТОЕМ ИЛИ ОТВАРОМ

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

Б «Хранить в сухом прохладном месте»

В «Перед употреблением взбалтывать»

«Хранить в сухом и защищенном от света месте»1650 СОДЕРЖАНИЕ
ЭТИКЕТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ИЗГОТОВЛЕННОГО ДЛЯ
НАСЕЛЕНИЯ

А наименование аптечной организации, подробный способ применения

Б подписи изготовившего, проверившего, отпустившего, наименование
аптечной организации

В способ применения с указанием «Внутреннее», «Наружное»,
наименование аптечной организации

Г название отделение стационара, наименование аптечной организации

1651 ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА
ЭТИКЕТКЕ ДЛЯ СУСПЕНЗИЙ

А «Перед употреблением взбалтывать»

Б «Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C»

В «Беречь от огня»

Г «Обращаться с осторожностью. Беречь от детей»

1652 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ЭТИКЕТКАХ ДЛЯ МИКСТУР

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

Б «Обращаться с осторожностью. Беречь от детей»

В «Беречь от огня. Обращаться с осторожностью»

«Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C»1653
ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСЬЮ «ПРИГОТОВЛЕНО АСЕПТИЧЕСКИ»
ОФОРМЛЯЮТ

А все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях
без финишной термической стерилизации

Б все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях

В стерильные лекарственные препараты

инъекционные растворы1654 ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОЙ НАДПИСЬЮ
«СТЕРИЛЬНО» ОФОРМЛЯЮТ

А все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях
прошедшие финишную термическую стерилизацию

Б все лекарственные препараты, изготовленные в асептических условиях

В инъекционные растворы

Г растворы изготовленные на стерильной воде из стерильных
лекарственных веществ

1655 ОФОРМЛЕНИЕ ЭТИКЕТКИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ
ИЗГОТОВЛЕННЫЙ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А наименование медицинской и аптечной организации, дата изготовления,
срок годности, способ применения «Внутреннее», «Наружное», №
анализа, подпись изготовившего, проверившего и отпустившего

- Б наименование медицинской и аптечной организации, подробный способ применения, дата изготовления
- В наименование медицинской организации, подробный способ применения, дата изготовления, № анализа, срок годности, подпись изготовившего
- Г наименование медицинской и аптечной организации, подробный способ применения, № рецепта, срок годности, цена

1656 ЖУРНАЛ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ПОДЛИННОСТЬ ЗАПОЛНЯЕТ

- А провизор-аналитик
- Б провизор-технолог
- В руководитель аптеки
- Г фармацевт

1657 РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОВЕДЕНИЯ КАЧЕСТВЕННОГО И КОЛИЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА СТЕРИЛЬНЫХ РАСТВОРОВ РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

- А регистрации результатов органолептического, физического и химического контроля
- Б учета дефектуры
- В регистрации результатов контроля воды очищенной
- Г регистрации результатов контроля на подлинность

1658 ЭТИКЕТКА ДЛЯ ВНУТРЕННЕГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

- А зелёный
- Б синий
- В оранжевый
- Г розовый

1659 ЭТИКЕТКИ ДЛЯ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ, МАЗЕЙ, РАСТВОРОВ ДЛЯ ОРОШЕНИЙ ИМЕЮТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

- А розовый
- Б зелёный
- В синий
- Г оранжевый

1660 ЭТИКЕТКА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ И ИНФУЗИЙ ИМЕЕТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

- А синий
- Б зелёный
- В оранжевый
- Г розовый

1661 КТО ЗАПОЛНЯЕТ ЖУРНАЛ ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫХ РАБОТ ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ВНУТРИАПТЕЧНОЙ ЗАГОТОВКИ

- А провизор-технолог
- Б руководитель аптеки

В провизор-аналитик

Г фасовщик

1662 СТОИМОСТЬ ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНЫМ И ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

А приходной части товарного отчета

Б расходной части товарного отчета

В кассовой книге

Г рецептурном журнале

1663 ОФОРМЛЕНИЕ ЭТИКЕТКИ НА КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ

А наименование и концентрация раствора, дата изготовления, срок годности, № серии, № анализа, подпись изготовившего и проверившего

Б № анализа, подпись изготовившего и проверившего

В наименования и концентрация раствора, дата изготовления

Г наименования и концентрация раствора дата изготовления, срок годности, № серии

1664 ИНФОРМАЦИЯ, ОТРАЖАЕМАЯ В РЕЦЕПТУРНОМ ЖУРНАЛЕ

А дата, № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной формы, стоимость лекарственной формы, адрес больного, примечание

Б дата, № рецепта, ФИО больного, стоимость лекарственного препарата, примечание

В № рецепта, бесплатный (льготный), ФИО больного, вид лекарственной формы, стоимость лекарственного препарата, примечание

Г дата, № рецепта, ФИО больного, вид лекарственной формы, адрес больного

1665 В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫХ РЕЦЕПТОВ ОТРАЖАЮТ

А № п/п, дату, наименование медицинской организации, ФИО врача, содержание рецепта, нарушения принятые меры, ФИО аптечного работника

Б ФИО врача, содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника, № серии рецепта

В содержание рецепта, нарушения, принятые меры, ФИО аптечного работника

Г номер по порядку, наименование медицинской организации, содержание рецепта, нарушения, цена

1666 В ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНОМ ЖУРНАЛЕ В РАЗДЕЛЕ «ВЫДАНО В РАБОТУ» УКАЗЫВАЮТ

А дата, № п/п, № серии, наименование товара, ед. измерения, количество, цена, сумма розничная (в т.ч. посуды)

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

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

- Г наименование товара, ед. измерения, количество, цена, сумма розничная
(в т.ч. посуды), № анализа

1667 НА СБОРНИКЕ ВОДЫ ОЧИЩЕННОЙ ПРИКРЕПЛЯЕТСЯ БИРКА С
УКАЗАНИЕМ

- А даты получения
Б метода получения
В марки аппарата
Г срока хранения

1668 ПОД ТОВАРНОЙ НОМЕНКЛАТУРОЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ
ПОНИМАЮТ

- А совокупность ассортиментных групп
Б все, что предлагается рынку с целью использования или потребления
В все лекарственные средства и изделия медицинского назначения,
находящиеся на витрине в торговом зале

перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача1669
ГОТОВНОСТЬ ПОТРЕБИТЕЛЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ ТОВАРА
ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

- А спрос
Б величина (объем) спроса
В предложение
Г величина (объем) предложения

1670 ЗАКОН СПРОСА УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО

- А повышение цены на товар ведет к уменьшению величины спроса (при
прочих равных условиях)
Б с повышением цены на товар возрастает величина предложения (при
прочих равных условиях)
В повышение спроса всегда вызывает рост предложения
Г прочих повышение цены на товар ведет к увеличению величины

1671 ЗАКОН ПРЕДЛОЖЕНИЯ УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО

- А с повышением цены на товар возрастает величина предложения (при
прочих равных условиях)
Б повышение цены на товар ведет к уменьшению величины спроса (при
прочих равных условиях)
В повышение спроса всегда вызывает рост предложения
Г с понижением цены на товар предложение увеличивается (при прочих
равных условиях)

1672 ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОВЕДЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

- А потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями
Б бюджетными ограничениями и фактором времени
В потребительскими предпочтениями и фактором времени
Г предложением и спросом

1673 КОЛИЧЕСТВО РАЗНОВИДНОСТЕЙ ОДНОГО ВИДА ТОВАРА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХАРАКТЕРИЗУЕТ КОЭФФИЦИЕНТ

- А глубины
- Б полноты
- В новизны
- Г широты

1674 ВОЗМОЖНОСТЬ И ЖЕЛАНИЕ ПРОДАВЦА (ПРОИЗВОДИТЕЛЯ) ПРЕДЛАГАТЬ СВОИ ТОВАРЫ ДЛЯ ПРОДАЖИ НА РЫНКЕ ПО ОПРЕДЕЛЕННЫМ ЦЕНАМ – ЭТО

- А предложение
- Б спрос
- В продвижение
- Г реклама

1675 РАЗНОСТЬ МЕЖДУ ЧИСЛОМ ОБРАЩЕНИЙ В АПТЕКУ ЗА КОНКРЕТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ И ЧИСЛОМ ПОКУПОК ЭТОГО ПРЕПАРАТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК СПРОС

- А неудовлетворенный
- Б действительный
- В явный
- Г реальный

1676 ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАЮТСЯ БЕЗ РАЗМЫШЛЕНИЯ И СРАВНЕНИЯ МЕЖДУ СОБОЙ НАЗЫВАЮТСЯ ТОВАРЫ

- А повседневного спроса
- Б пассивного спроса
- В особого спроса
- Г спонтанного спроса

1677 ТОВАРНЫЙ АССОРТИМЕНТ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ МАРКЕТИНГЕ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

- А группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования группам покупателей, диапазону цен и др.
- Б все лекарственные препараты и медицинские изделия, находящиеся на витрине в торговом зале
- В все, что предлагается рынку с целью использования или потребления
- Г совокупность ассортиментных групп товарных единиц

1678 КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТЬ ТОВАРА – ЭТО

- А совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара, определяющих его сравнительные позиции на рынке
- Б сформированный в сознании потребителей четкий образ компании или продукта, отличный от конкурентов
- В успешная деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов

Г управленческая деятельность, обеспечивающая товарам успех на рынке
1679 ПОДТОВАРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ в ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ
МАРКЕТИНГЕ ПОНИМАЮТ

- А разновидности (варианты предложений) конкретного товара с присущими только ему характеристиками
- Б все лекарственные препараты и медицинские изделия, находящиеся на витрине в торговом зале
- В группы товаров, удовлетворяющие потребности только определенные сегменты рынка

Г группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования
1680 РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТПУСКЕМЫХ ПО
РЕЦЕПТУ ВРАЧА, РАЗРЕШАЕТСЯ

- А в специализированных изданиях для медицинских работников
- Б на транспорте
- В В СМИ
- Г в торговом зале аптеки

1681 ГРУППЫ ТОВАРОВ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ,
УТВЕРЖДЕНЫ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ

- А № 61-ФЗ от 2010
- Б № 3-ФЗ от 1998
- В № 99-ФЗ от 2011
- Г № 323-ФЗ от 2011

1682 РЕЖИМ РАБОТЫ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНДИВИДУАЛЬНОГО
ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

- А самостоятельно
- Б органом исполнительной власти субъекта РФ
- В органом местного самоуправления
- Г самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом

1683 ПОСЛЕ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ В «ЖУРНАЛЕ УЧЕТА
ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ПОСЛЕ СВЕРКИ КНИЖНЫХ
ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛП ПОСЛЕДУЮЩИЕ
РАСЧЕТЫ ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ

- А фактического остатка
- Б страхового запаса
- В прихода

расхода1684 К МИНИМАЛЬНОМУ НАБОРУ ПОМЕЩЕНИЙ, КОТОРЫЕ
ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИМЕТЬ ДЛЯ ОТКРЫТИЯ АПТЕКИ ГОТОВЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, НЕ ОТНОСИТСЯ

- А ассистентская
- Б помещения для персонала (комната персонала, кабинет заведующего, санузел, гардеробная)

В торговый зал

Г распаковочная или изолированная зона для распаковки товара

1685 ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕКАЧЕСТВЕННОГО ТОВАРА СЛЕДУЕТ

А поместить товар в карантинную зону аптечной организации

Б поместить товар вместе с остальным товаром

В немедленно утилизировать товар

Г вернуть поставщику

1686 НА ВЫВЕСКЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ТРЕБУЕТСЯ
ОБЯЗАТЕЛЬНОГО УКАЗАНИЯ

А адресов и телефонов близлежащих и дежурных аптек

Б место нахождения (в соответствии с учредительными документами)
организации

В вида организации

режима работы1687 НЕ ИМЕЕТ ПРАВА ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ПРЕПАРАТЫ РЕЦЕПТУРНОГО НАЗНАЧЕНИЯ

А аптечный киоск

Б производственная аптека

В аптечный пункт

производственная аптека с правом изготовления асептических лп1688
МЕБЕЛЬ, НЕ ИСПОЛЪЗУЕМАЯ В ОСНАЩЕНИИ ТОРГОВОГО ЗАЛА
АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

А шкаф для хранения санитарной одежды

Б контрольно-кассовая техника или регистратор продаж

В витрина для выкладки ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из
аптечных организаций, холодильная витрина, холодильники для хранения
термолабильных ЛП

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

1689 ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ» АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК

А организация, структурное подразделение медицинской организации,
осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, в
том числе дистанционным способом, хранение, перевозку, изготовление
и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения

Б организация, осуществляющая поставку лекарственных средств
медицинским и аптечным организациям

В организация, осуществляющая оптовую торговлю лекарственными
средствами, их хранение, перевозку

Г организация, осуществляющая отпуск лекарственных препаратов
населению и медицинским организациям

1690 СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В
РФ», К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНЕСЕНЫ

- А аптечные организации, организации оптовой торговли ЛС
- Б контрольно-аналитические лаборатории
- В центры контроля качества ЛП
- Г центры фармацевтической информации

1691 КАПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

- А аптечные склады
- Б аптечные пункты
- В аптечные киоски
- Г аптеки

1692 ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАДЗОР В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ВКЛЮЧАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ И ПРОВЕДЕНИЕ

- А лицензионного контроля
- Б Фармаконадзора
- В проверок соответствия лекарственных препаратов, находящихся в гражданском обороте, установленным требованиям к их качеству
- Г проверок соблюдения субъектами обращения лекарственных средств установленных нормативными правовыми актами РФ требований к различным этапам обращения ЛП

1693 РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ НАЛИЧИЕМ

- А лицензии
- Б акта обследования аптеки
- В устава организации
- Г паспорта аптеки

1694 СОГЛАСНО ПОЛОЖЕНИЮ О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ВКЛЮЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ РАБОТЫ И УСЛУГИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

- А распространение лекарственных препаратов
- Б перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
- В оптовая торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
- Г розничная торговля, отпуск, изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения

1695 К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ СОИСКАТЕЛЬ ЛИЦЕНЗИИ (ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ) ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НЕ ОТНОСИТСЯ НАЛИЧИЕ

- А квалификационной категории
- Б сертификата специалиста

В необходимых помещений и оборудования, соответствующих установленным требованиям

Г высшего фармацевтического образования, стажа работы по специальности не менее 3 лет

1696 НЕДОСТАТКИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ НЕ МОГЛИ БЫТЬ ОБНАРУЖЕНЫ ПРИ ОБЫЧНОМ ДЛЯ ДАННОГО ВИДА ТОВАРА ПОРЯДКЕ ПРИЕМКИ ОТРАЖАЮТСЯ В

А акте о скрытых недостатках товаров

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

В акте о порче товарно-материальных ценностей

Г претензионном письме поставщику

1697 РАБОТНИКУ, КОТОРЫЙ БУДЕТ ПОЛУЧАТЬ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, БУХГАЛТЕР ДОЛЖЕН ВЫПИСАТЬ

А доверенность

Б требование-накладная

В удостоверение

Г акт об установленном расхождении

1698 К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ ЛИЦЕНЗИАТ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НЕ ОТНОСИТСЯ

А наличие в ассортименте всего перечня ЖНВЛП

Б соблюдение правил хранения ЛП, порядка формирования цен на ЖНВЛП

В наличие необходимых помещений, соответствующих установленным требованиям

Г соблюдение правил учета ЛП подлежащих предметно-количественному учету

1699 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ СОМНЕНИЙ В ИХ КАЧЕСТВЕ

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

Б принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности

В реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству

хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора
1700
УКАЖИТЕ СРОК ДЕЙСТВИЯ ЛИЦЕНЗИИ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ

А бессрочно

Б 1 год

В 3 года

Г 5 лет

1701 К ОБОРОТНЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

- А деньги в кассе
- Б оборудование
- В недвижимость
- Г документы

1702 ОСТАТОК ЛИМИТА ДЕНЕГ В КАССЕ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

- А руководителем организации
- Б налоговой инспекцией
- В банком
- Г аптекой

1703 ЧЛЕНЫ АКЦИОНЕРНОГО ОБЩЕСТВА НЕСУТ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПО СВОИМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВАМ

- А в пределах стоимости своих акций
- Б в пределах размера уставного капитала
- В в пределах вложенных сумм

всем своим имуществом1704 ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ОСНОВНОГО
ОТПУСКА ЗА ОДИН КАЛЕНДАРНЫЙ ГОД СОСТАВЛЯЕТ

- А 28 календарных дней
- Б 1 месяц
- В 24 календарных дней

14 календарных дней1705 ПРИ ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ЛП
ПРОВЕРЯЮТСЯ ПОКАЗАТЕЛИ

- А описание, упаковка, маркировка
- Б упаковка, масса, маркировка
- В масса, маркировка, описание

общий объем, упаковка, масса1706 КАК ЧАСТО ПРОВОДЯТ ВВОДНЫЙ
ИНСТРУКТАЖ

- А при приеме на работу
- Б 1 раз в квартал
- В 1 раз в месяц
- Г 1 раз в год

1707 ДЛЯ ФАРМАЦЕВТОВ, ЗАНЯТЫХ ИЗГОТОВЛЕНИЕМ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕЙ НЕДЕЛИ
СОСТАВЛЯЕТ

- А 36 часов
- Б 46 часов
- В 44 часа
- Г 40 часов

1708 ПЛАНОВАЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ
ЦЕННОСТЕЙ ПРОВОДИТСЯ 1 РАЗ В

- А год
- Б полгода

В месяц

Г 2 года

1709 УКАЖИТЕ ЛИЦЕНЗИРУЕМЫЕ ВИДЫ РАБОТ ДЛЯ АПТЕК ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ

А розничная торговля ЛП

Б оптовая торговля ЛП

В контроль качества ЛП

закуп ЛП1710 КАК НАЗЫВАЮТ ЮРИДИЧЕСКОЕ ЛИЦО ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ, ОБРАТИВШИХСЯ В ЛИЦЕНЗИРУЮЩИЙ ОРГАН С ЗАЯВЛЕНИЕМ О ПРЕДОСТАВЛЕНИИ ЛИЦЕНЗИИ

А соискатель лицензии

Б акционер

В лицензиат

товарищество1711 ЛИЦЕНЗИЯ МОЖЕТ БЫТЬ АННУЛИРОВАНА ПО РЕШЕНИЮ

А суда, на основании заявления лицензирующего органа

Б лицензирующего органа

В органа местного самоуправления

министерства здравоохранения РФ1712 ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПО СВОИМ ОБЯЗАТЕЛЬСТВАМ

А всем своим имуществом

Б в пределах пакета акций

В в пределах вклада

Г в пределах уставного капитала

1713 К КОММЕРЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А унитарное предприятие

Б учреждение

В ассоциация

фонд1714 К НЕКОММЕРЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

А учреждение

Б унитарное предприятие

В общество с ограниченной ответственностью

Г акционерное общество

1715 ПРИБЫЛЬЮ РАСПОРЯЖАЕТСЯ СОБСТВЕННИК, ОСТАВЛЯЯ ЛИШЬ ЧАСТЬ ЕЕ САМОМУ ПРЕДПРИЯТИЮ В

А унитарных предприятиях

Б акционерных обществах

В обществах с ограниченной ответственностью

полных товариществах1716 ЗАКЛЮЧЕНИЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ ОПИСИ ОТРАЖАЕТСЯ В

А акте результатов инвентаризации

- Б сводной ведомости
- В расчете естественной убыли
- Г описных листах

1717 ТРУДОВОЙ ДОГОВОР – ЭТО

- А соглашение между работодателем и работником
- Б правовой акт, устанавливающий общие принципы регулирования трудовых отношений
- В правовой акт, регулирующий социально-правовые отношения в организации
- Г договор о материальной ответственности

1718 К ДИСЦИПЛИНАРНЫМ ВЗЫСКАНИЯМ ОТНОСЯТ

- А выговор
- Б административный штраф
- В ограничение свободы

дисквалификацию1719 ЭКОНОМИЧЕСКИЙ ПОКАЗАТЕЛЬ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- А товарооборот
- Б численность персонала
- В количество амбулаторной рецептуры

лимит денег в кассе1720 ОСТАТОК ТОВАРА НА НАЧАЛО МЕСЯЦА В ТОВАРНОМ ОТЧЕТЕ БЕРЕТСЯ ИЗ

- А предыдущего товарного отчета
- Б приходного кассового ордера
- В расходного кассового ордера
- Г требований-накладных

1721 ЧАСТЬ «РАСХОД» ТОВАРНОГО ОТЧЕТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ЗАПОЛНЯЕТСЯ ИЗ

- А приходного кассового ордера
- Б расходного кассового ордера
- В предыдущего товарного отчета

требований-накладных1722 ЮРИДИЧЕСКИЕ ЛИЦА ДЕЙСТВУЮТ В СООТВЕТСТВИИ С ГК РФ НА ОСНОВАНИИ ДОКУМЕНТОВ

- А учредительных
- Б плановых
- В финансовых
- Г учетных

1723 К УСЛОВНО-ПОСТОЯННЫМ РАСХОДАМ АПТЕКИ ОТНОСЯТ

- А арендную плату
- Б расходы на перевозку товаров
- В расходы и потери по таре

расходы на упаковку товаров1724 К УСЛОВНО-ПЕРЕМЕННЫМ РАСХОДАМ

АПТЕКИ ОТНОСЯТ

- А расходы на хранение товаров
- Б расходы на электроэнергию
- В амортизационные отчисления
- Г расходы на охрану аптеки

1725 ИЗДЕРЖКИ ОБРАЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЭКОНОМИЧЕСКИ ВЫГОДНО

- А снижать
- Б увеличивать
- В не иметь
- Г не изменять

1726 ПОД ЧИСТОЙ ПРИБЫЛЬЮ АПТЕКИ ПОНИМАЮТ

- А валовую прибыль за вычетом налогов
- Б стоимость излишков лекарственных средств
- В валовый доход от продажи единицы продукции
- Г дооценку по лабораторно-фасовочным работам

1727 СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, СПИСАННЫХ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ АПТЕКИ, В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

- А расходной части товарного отчета
- Б инвентарной книге
- В приходной части товарного отчета

рецептурном журнале1728 СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, СПИСАННЫХ В АПТЕКЕ, НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ОТНОСЯТ НА

- А издержки обращения
- Б убытки
- В реализацию

прибыль1729 СПИСАНИЕ ТОВАРОВ В СВЯЗИ С БОЕМ, ПОРЧЕЙ И ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛЬЮ В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ

- А во время инвентаризации
- Б 1 раз в квартал
- В ежемесячно

в момент установления факта боя, порчи1730 СТОИМОСТЬ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННЫЙ УБЫЛИ, БОЯ, ПОРЧИ И ПР.) АПТЕКИ В КОНЦЕ МЕСЯЦА ОТРАЖАЕТСЯ В

- А расходной части «товарного отчета»
- Б инвентарной книге
- В рецептурном журнале
- Г кассовой книге

1731 К РАСХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

- А сдача выручки в банк
- Б расход товаров на хозяйственные нужды

В реализация товаров населению

уценка по лабораторно-фасовочным работам1732 В ВИДЕ
САМОСТОЯТЕЛЬНЫХ ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ МОГУТ БЫТЬ
ЗАРЕГИСТРИРОВАНЫ ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ АПТЕЧНЫЕ
ОРГАНИЗАЦИИ, КРОМЕ

А обособленные подразделения медицинских организаций, расположенные
в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации

Б аптечный пункт

В аптечный киоск

Г аптека готовых лекарственных форм

1733 ГЛАВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

А обеспечение населения качественными, безопасными и эффективными
товарами аптечного ассортимента

Б информирование врачей и населения о новых лекарственных препаратах

В изготовление лекарств по рецептам

контроль качества изготовленных в аптеке лекарств1734 ПРИЕМ, ХРАНЕНИЕ
И УПРАВЛЕНИЕ ТОВАРНЫМИ ЗАПАСАМИ – ЭТО ФУНКЦИЯ

А логистическая

Б производственная

В маркетинговая

Г сбытовая

1735 ОСОБЕННОСТЬЮ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ
СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А наличие обязательной государственной регистрации лекарственных
средств

Б реализация лекарственных средств в количестве, необходимом
покупателю

В соблюдение правил внутреннего распорядка

Г соблюдение закона «о защите прав потребителей»

1736 РОЗНИЧНУЮ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ
МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЮТ ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ
ОРГАНИЗАЦИИ ИМЕЮЩИЕ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ
ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, КРОМЕ

А оптовых организаций

Б медицинских организаций, и их обособленных подразделений
расположенных в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные
организации

В ветеринарных аптечных организаций

Г индивидуальных предпринимателей

1737 АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ИМЕЕТ ПРАВО ПРИОБРЕТАТЬ И
ПРОДАВАТЬ ТОВАРЫ, КРОМЕ

А канцелярских принадлежностей

Б очковой оптики

В биологически активных добавок к пище

Г медицинской и санитарно-просветительной печатной продукции

1738 СРОК ИСПЫТАНИЯ ФАРМАЦЕВТА ПРИ ПРИЕМЕ НА РАБОТУ НЕ МОЖЕТ ПРЕВЫШАТЬ (В МЕСЯЦАХ)

А 3

Б 1

В 6

121739 ПРАВО ОТПУСКА ЛЕКАРСТВ НАСЕЛЕНИЮ ПО РЕЦЕПТАМ ИМЕЮТ

А аптеки

Б аптечные магазины

В аптечные склады

медицинские организации1740 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ

А Положением о лицензировании фармацевтической деятельности

Б ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»

В Положением о лицензировании медицинской деятельности

ФЗ «Об обращении лекарственных средств»1741 СПЕЦИАЛЬНОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЮРИДИЧЕСКИМ ЛИЦОМ ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕМ КОНКРЕТНОГО ВИДА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

А лицензия

Б сертификат

В декларация

регистрационное удостоверение1742 ЛИЦЕНЗИЯ НА ПРАВО ЗАНИМАТЬСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

А бессрочно

Б 3 года

В 5 лет

1 год1743 ПЕРИОДИЧЕСКАЯ ПРОВЕРКА ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ И СОСТОЯНИЯ МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ, А ТАКЖЕ ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ И РАСЧЕТОВ

А инвентаризация

Б годовой баланс

В контрольная проверка

Г товарный отчет

1744 НОЧНЫМ СЧИТАЕТСЯ ВРЕМЯ РАБОТЫ

А 22.00-6.00

Б 22.00-7.00

В 20.00-8.00

Г 21.00-9.00

1745 КОНТРОЛЬНАЯ ПРОВЕРКА ТОВАРА ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ПРОВОДИТСЯ

- А сразу после снятия остатков
- Б до начала инвентаризации
- В после подведения итогов инвентаризации
- Г через месяц после инвентаризации

1746 В ОБЯЗАННОСТИ КАССИРА – ОПЕРАЦИОНИСТА ВХОДИТ

- А оформление книги кассира-операциониста
- Б учет товарно-материальных ценностей
- В сдача денег в банк
- Г оформление приходных и расходных кассовых документов

1747 К ПРИХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТ

- А получение денег из банка
- Б выдачу зарплаты
- В выдачу денег под отчет
- Г сдачу выручки в банк

1748 К РАСХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ ОТНОСЯТ

- А сдачу выручки в банк
- Б поступления из банка
- В возврат подотчетных средств
- Г получение выручки от покупателей

1749 РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЯЗАННОСТЕЙ МЕЖДУ КАССИРАМИ ПРОИЗВОДИТ

- А бухгалтер
- Б заведующий аптеки
- В фармацевт
- Г кассир-операционист

1750 РЕВИЗИЯ КАССЫ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРОИЗВОДИТСЯ ПРИ СМЕНЕ

- А кассиров
- Б фармацевтов
- В санитарок
- Г заведующего аптекой

1751 ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА – ЭТО

- А вознаграждение, установленное работнику за выполнение трудовых обязанностей
- Б форма изъятия в бюджет части доходов
- В оплата за работу, производимую работником, за пределами рабочего времени
- Г правовой акт, регулирующий трудовые отношения между работником и работодателем

1752 ОПЛАЧИВАЕМЫЙ ОТПУСК ПО УХОДУ ЗА РЕБЕНКОМ СОСТАВЛЯЕТ (В ГОДАХ)

А 1,5

Б 2

В 25

Г 3

1753 ДЛЯ РАБОТНИКОВ, ЗАНЯТЫХ НА РАБОТЕ С ВРЕДНЫМИ И ОПАСНЫМИ УСЛОВИЯМИ ТРУДА, НОРМА ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТИ РАБОЧЕГО ВРЕМЕНИ СОКРАЩАЕТСЯ В НЕДЕЛЮ (В ЧАСАХ) НА

А 4

Б 3

В 6

Г 1

1754 РАБОТНИК С НЕНОРМИРОВАННЫМ РАБОЧИМ ДНЕМ ПОЛЬЗУЕТСЯ ВЫХОДНЫМИ И ПРАЗДНИЧНЫМИ ДНЯМИ

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

Б на общих основаниях

В по распоряжению работодателя

Г оплаченными в двойном размере

1755 НОРМАЛЬНАЯ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕГО ВРЕМЕНИ В НЕДЕЛЮ (В ЧАСАХ)

А 40

Б 45

В 36

Г 42

1756 ЗА ПЕРЕРАБОТКУ В РЕЖИМЕ НЕНОРМИРОВАННОГО РАБОЧЕГО ДНЯ ПРЕДУСМАТРИВАЕТСЯ

А дополнительный оплачиваемый отпуск

Б доплата

В отгулы

дополнительный неоплачиваемый отпуск1757 ПЕРЕЧЕНЬ ДОЛЖНОСТЕЙ РАБОТНИКОВ С НЕНОРМИРОВАННЫМ РАБОЧИМ ДНЕМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А коллективным договором

Б трудовым договором

В правилами внутреннего трудового распорядка

Г трудовым кодексом РФ

1758 КАССИР, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ РАСЧЕТЫ С НАСЕЛЕНИЕМ

А кассир-операционист

Б кассир-оператор

В старший кассир

Г казначей

1759 КРИТЕРИЕМ ВЫБОРА ПОСТАВЩИКА ЯВЛЯЕТСЯ

- А комплексная характеристика поставщика
- Б скорость доставки товара
- В образование сотрудников

репутация поставщика
1760 ОТНОШЕНИЯ МЕЖДУ АПТЕКОЙ И ПОСТАВЩИКОМ ВКЛЮЧАЮТ В СЕБЯ

- А заключение договора и текущую работу
- Б инвентаризацию
- В изучение нормативной документации
- Г лицензирование

1761 СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПРОДУКЦИИ И ЦЕН

- А прайс-лист
- Б тариф
- В такса
- Г справочник

1762 МАТЕРИАЛЬНО-ОТВЕТСТВЕННОЕ ЛИЦО АПТЕКИ ПРОИЗВОДИТ ПРИЕМКУ ТОВАРА У ЭКСПЕДИТОРА ПО

- А количеству мест
- Б срокам годности
- В соответствию физико-химических свойств
- Г количеству наименований товара

1763 ВОЗВРАТ ОШИБОЧНО ЗАКАЗАННОГО АПТЕКОЙ ТОВАРА ПОСТАВЩИКУ

- А допускается, но только на усмотрение поставщика
- Б не допускается
- В подлежит списанию и утилизации за счет виновных лиц
- Г возможен, после согласования с территориальными органами Росздравнадзора

1764 ЗАКАЗ У ПОСТАВЩИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ В РЕЕСТРЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РФ

- А невозможен
- Б возможен в экстренных случаях
- В возможен только по согласованию с Росздравнадзором РФ
- Г возможен, только за наличный расчет

1765 ОПЛАТА ЗА ТОВАР НАЛИЧНЫМИ ДЕНЕЖНЫМИ СРЕДСТВАМИ АПТЕКОЙ

- А разрешается, но в пределах сумм денежных наличных расчетов между организациями, утвержденных приказом Центробанка РФ
- Б запрещается
- В разрешается, но в пределах сумм денежных наличных расчетов между организациями, утвержденных приказом банка, с которым работает аптека
- Г разрешается

1766 ОБЪЕКТАМИ ПРИ ПЕРЕВОЗКЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ЯВЛЯЮТСЯ

- А товары
- Б поставщики
- В транспортные компании (перевозчики)
- Г заказчики

1767 ПЕРЕВОЗКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ПРОИЗВОДИТСЯ

- А аккредитованными грузоперевозчиками
- Б только грузоперевозчиками, имеющими собственный транспорт
- В оптовыми организациями
- Г аптечными организациями

1768 ТРАНСПОРТНАЯ НАКЛАДНАЯ – ЭТО ДОКУМЕНТ

- А по которому перевозчик принимает на себя ответственность за груз полученный от грузоотправителя
- Б который применяется для оформления оплаты товарно-материальных ценностей сторонней организации
- В в котором указаны физико-химические свойства перевозимой продукции
- Г который применяется для оформления продажи (отпуск
- Д А) товарно- материальных ценностей сторонней организации.

1769 ПРИ ЗАКЛЮЧЕНИИ ДОГОВОРА ДЛЯ ПОСТАВКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОСТАВЩИК ДОЛЖЕН ИМЕТЬ

- А лицензию
- Б аккредитацию
- В сертификат
- Г аттестацию

1770 ПРИ ОТСУТСТВИИ СЕРЬЕЗНЫХ НАРУШЕНИЙ СТАТУС ПОСТАВЩИКА СЧИТАЕТСЯ

- А одобренный
- Б условно одобренный
- В условно неодобренный
- Г неодобренный

1771 РЕКЛАМАЦИЯ – ЭТО

- А претензия покупателя (заказчик
- Б А) к продавцу (поставщику) по поводу ненадлежащего качества поставляемой продукции
- В отзыв товаров с рынка по инициативе производителя, импортера, дистрибьютора или соответствующего компетентного органа
- Г процесс удаления лекарственного средства из торговой сети из-за его дефектов

Д сведения, касающиеся выявления фактов обращения недоброкачественных, фальсифицированных или контрафактных лекарственных средств

1772 ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

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

Б не соответствует требованиям нормативной документации

В не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств

Г находится в обороте с нарушением гражданского законодательства

1773 НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А не соответствует требованиям нормативной документации

Б не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств

В находится в обороте с нарушением гражданского законодательства

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

1774 КОНТРАФАКТНОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

А находится в обороте с нарушением гражданского законодательства

Б не соответствует требованиям нормативной документации

В не зарегистрировано в государственном реестре лекарственных средств

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

1775 ДИСТРИБЬЮТОРЫ, ИМЕЮЩИЕ СИСТЕМУ ФИЛИАЛОВ НЕ МЕНЕЕ ЧЕМ В 1/3 СУБЪЕКТОВ РФ

А национальные

Б территориальные

В региональные

Г муниципальные

1776 К ПРОИЗВОДСТВЕННОМУ ПОДРАЗДЕЛЕНИЮ СКЛАДА ОТНОСИТСЯ

А отдел хранения

Б юридический отдел

В бухгалтерия

Г отдел кадров

1777 К ФУНКЦИЯМ ПРИЕМНОГО ОТДЕЛА АПТЕЧНОГО СКЛАДА ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А кредитование клиентов

Б контроль качества товара при приеме

В приемка товара по количеству

Г учет поступивших товаров

1778 К ФУНКЦИЯМ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО СКЛАДА ОТНОСЯТСЯ

А отгрузка товара по заказам покупателя

Б комплектование заказов

В распределение по местам хранения

Г прием товаров от поставщика

1779 ПРОДУКЦИЯ ОДНОГО НАИМЕНОВАНИЯ, ПОСТУПИВШАЯ ПО
ОДНОМУ СОПРОВОДИТЕЛЬНУМУ ДОКУМЕНТУ

А партия

Б серия

В фракция

Г порция

1780 К ТОВАРОСОПРОВОДИТЕЛЬНЫМ ДОКУМЕНТАМ ОТНОСИТСЯ

А товарно-транспортная накладная

Б коммерческий акт

В прайс-лист

Г приемочный акт

1781 ДОКУМЕНТ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ

ПОСТАВЩИКА МАТЕРИАЛЬНО-ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ АПТЕКИ

А доверенность

Б авансовый отчет

В удостоверение

Г препроводительная ведомость

1782 С МОМЕНТА ПОЛУЧЕНИЯ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ

ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ АПТЕКИ ДО МОМЕНТА ПЕРЕДАЧИ ЕГО В АПТЕКУ,
МАТЕРИАЛЬНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ТОВАРЫ НЕСЕТ

А представитель аптеки

Б представитель отдела экспедиции

В водитель транспорта аптеки

Г заведующая аптекой

1783 ГРУЗ, ПОСТУПАЮЩИЙ В ИСПРАВНОЙ ТАРЕ И НЕ ВЫЗЫВАЮЩИЙ
СОМНЕНИЙ В РЕЗУЛЬТАТЕ ОСМОТРА И ВЗВЕШИВАНИЯ,
ПРИНИМАЕТСЯ ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ АПТЕКИ НА СКЛАДЕ
ПОСТАВЩИКА ПО

А количеству мест и массе брутто

Б массе нетто

В комплектности

Г количеству товарных единиц

1784 АКТ О СКРЫТЫХ НЕДОСТАТКАХ ТОВАРОВ ДОЛЖЕН БЫТЬ
СОСТАВЛЕН ПОСЛЕ ИХ ОБНАРУЖЕНИЯ В ТЕЧЕНИЕ

А 5 дней

Б 10 дней

В 2 недель

Г 1 месяца

1785 ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ
ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В
ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ИЛИ В ИНЫХ ЦЕЛЫХ, НЕ
СВЯЗАННЫХ С ЛИЧНЫМ, СЕМЕЙНЫМ, ДОМАШНИМ ИЛИ ИНЫМ
ПОДОБНЫМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОР

А поставки

Б поставки товаров для государственных нужд

В розничной купли-продажи

Г контрактации

1786 ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИЛИ ИНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ, НАЗЫВАЕТСЯ ДОГОВОР

А розничной купли-продажи

Б поставки товаров для государственных нужд

В контрактации

Г поставки

1787 ПОЛУЧЕНИЕ ТОВАРА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИЛИ ПОСТАВЩИКА ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А доверенности

Б приказа руководителя аптечной организации

В приказа руководителя транспортной организации

Г удостоверения

1788 МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, УТВЕРЖДЕН

А Правительством Российской Федерации

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

В Министерством здравоохранения РФ

Г органом исполнительной власти в сфере здравоохранительного субъекта РФ

1789 ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В СПЕЦИФИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ УЧИТЫВАЕТСЯ

А число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде

Б количество коек

В метод лекарственного обеспечения населения

Г переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее вещество

1790 ПРАВИЛЬНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ СНАБЖЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ВЛИЯЕТ НА

А соблюдение правил ведения кассовых операций

Б формирование оптимального товарного запаса

В формирование ассортиментной политики

Г рентабельности аптечной организации

1791 ВРЕМЯ В ДНЯХ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕАЛИЗУЕТСЯ ТОВАРНЫЙ ЗАПАС В РАЗМЕРЕ СРЕДНЕЙ ВЕЛИЧИНЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

А товарооборачиваемостью

Б товарооборотом

В точкой заказа

Г издержками обращения

1792 К КРИТЕРИЯМ ВЫБОРА ПОСТАВЩИКА НЕ ОТНОСЯТСЯ

А система складирования у поставщика

Б деловая этика, обходительность, дружелюбные отношения

В организация поставок, кратность поставок

Г ассортимент и цена предлагаемой продукции

1793 В ЧИСЛО ОСНОВНЫХ НАПРАВЛЕНИЙ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛП НЕ ВХОДИТ

А установление розничных и оптовых цен организациями оптовой торговли и аптечными организациями

Б утверждение методики установления органами исполнительной власти субъектов РФ предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

В утверждение перечня ЖНВЛП

Г установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

1794 ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ УСТАНОВЛЕННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЖНВЛП ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А Министерства здравоохранения Российской Федерации

Б Росздравнадзора

В Роспотребнадзора

Г организаций-производителей ЛП

1795 УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ НАДБАВОК И ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации

Б Роспотребнадзора

В Правительства Российской Федерации

Г Росздравнадзора

1796 ОРГАНЫ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РФ УСТАНОВЛИВАЮТ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ И ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ НА ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В

А перечень ЖНВЛП

Б перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь с финансированием из регионального бюджета

В минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи

Г перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь в виде набора социальных услуг

1797 ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК УСТАНОВЛИВАЮТСЯ К

А фактическим отпускным ценам производителей ЖНВЛП

Б зарегистрированным ценам производителей ЖНВЛП

В фактическим отпускным ценам производителей ЖНВЛП

Г ценам, определяемым региональным тарифным соглашением

1798 ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП

А устанавливаются в процентах

Б дифференцированы по стоимости, исходя из зарегистрированной цены производителя ЛП

В дифференцированы по стоимости, исходя из оптовой цены

Г устанавливаются в абсолютной сумме

1799 ПРОЦЕДУРА ФОРМИРОВАНИЯ РОЗНИЧНОЙ ЦЕНЫ НА ЖНВЛП, ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕКУ ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ПРЕДУСМАТРИВАЕТ СУММИРОВАНИЕ

А отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и суммы розничной надбавки, рассчитанной к фактической отпускной цене производителя ЛП

Б фактической отпускной цены производителя ЛП (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

В отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

Г цены регистрации ЛП и розничной надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

1800 СТРАТЕГИЯ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ АПТЕКИ ПО ВЫПОЛНЕНИЮ ЗАДАЧИ ПО УВЕЛИЧЕНИЮ ОБЪЕМА ПРОДАЖ ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ИЗУЧЕНИИ

А спроса

Б товарооборачиваемости

В предложения

Г ассортимента

1801 В СИСТЕМЕ ЦЕНООБРАЗУЮЩИХ ФАКТОРОВ К ФАКТОРАМ СПРОСА НА ЛП ОТНОСЯТ

А эффективность и безопасность ЛП, стоимость курса лечения

Б количество производителей-конкурентов ЛП, тип рынка

В тип рынка, группы врачей, назначающих ЛП

Г величину расходов государства на здравоохранения

1802 ПРИ ФОРМИРОВАНИИ В АПТЕКЕ РОЗНИЧНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ

А торговые надбавки

Б калькулирование себестоимости

В уровень издержек обращения

Г нормативы потребления ЛП

1803 К ФАКТОРАМ, НЕ ВЛИЯЮЩИМ НА ФОРМИРОВАНИЕ ЦЕН В АПТЕКЕ, ОТНОСЯТСЯ

А правила отпуска ЛП из аптечных организаций

Б месторасположение аптеки

В государственное регулирование цен на ЛП

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

1804 ДЕНЕЖНОЕ ВЫРАЖЕНИЕ СТОИМОСТИ ТОВАРА ИЛИ УСЛУГИ В УСЛОВИЯХ РЫНКА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ ПОНЯТИЕМ

- А цена
- Б рентабельность
- В прибыль
- Г спрос

1805 В СООТВЕТСТВИИ С ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ ОТ 12.04.2010 №61-ФЗ (РЕД. ОТ 28.12.2017) «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ УТВЕРЖДАЕТСЯ СРОКОМ НА

- А 1 год
- Б 2 года
- В 5 лет
- Г неопределенный срок

1806 ПРЕДЕЛЬНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ ДЛЯ ФОРМИРОВАНИЯ ОТПУСКНЫХ И РОЗНИЧНЫХ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ

- А органами исполнительной власти субъектов РФ
- Б Министерством здравоохранения РФ
- В аптечной организацией
- Г Правительством РФ

1807 ПРИ ФОРМИРОВАНИИ ЦЕНЫ НА ТОВАР, НЕОБХОДИМО УЧИТЫВАТЬ ТРЕБОВАНИЯ СЛЕДУЮЩИХ ЭКОНОМИЧЕСКИХ ЗАКОНОВ

- А стоимости и спроса
- Б спроса и убывающей отдачи
- В стоимости и убывающей отдачи
- Г убывающей отдачи и убывающей предельной полезности

1808 ОТНОШЕНИЕ ЦЕНЫ ЛП В ДАННОМ ПЕРИОДЕ К ЦЕНЕ ЛП В ПРЕДЫДУЩЕМ ПЕРИОДЕ НАЗЫВАЕТСЯ

- А индексом цен
- Б издержками обращения
- В текущим планированием
- Г конкуренцией

1809 САМАЯ НИЗКАЯ ЦЕНА НА ТОВАР УСТАНОВЛИВАЕТСЯ НА СТАДИИ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА

- А зрелости
- Б упадка
- В внедрения
- Г роста

1810 САМАЯ ВЫСОКАЯ ЦЕНА НА ТОВАР УСТАНОВЛИВАЕТСЯ НА СТАДИИ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА

- А внедрения
- Б роста
- В упадка
- Г зрелости

1811 ЦЕЛЮЮ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

- А увеличение объема продаж
- Б снижение объема продаж

В сегментирование рынка

Г изучение рынка

1812 НАЛОГ НА ДОБАВЛЕННУЮ СТОИМОСТЬ ОТНОСИТСЯ К
СЛЕДУЮЩЕМУ ВИДУ НАЛОГОВ

А косвенному регрессивному

Б косвенному прогрессивному

В прямому регрессивному

Г прямому прогрессивному

1813 ЦЕНА, УСТАНОВЛИВАЕМАЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ И
ВКЛЮЧАЮЩИЕ В СЕБЯ РАСХОДЫ НА ИЗГОТОВЛЕНИЕ ЛП ЭТО

А отпускная цена производителя

Б розничная цена

В тариф

Г отпускная цена оптовой организации

1814 ЦЕНА, ФОРМИРУЕМАЯ ЗА СЧЕТ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ
ПРОИЗВОДИТЕЛЯ И ПРЕДЕЛЬНОЙ ОПТОВОЙ НАДБАВКИ ЭТО

А отпускная цена оптовой организации

Б отпускная цена производителя

В тариф

Г розничная цена

1815 ЦЕНА, ФОРМИРУЕМАЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ, ЗА СЧЕТ
ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ ОПТОВОЙ ОРГАНИЗАЦИИ И ПРЕДЕЛЬНОЙ
РОЗНИЧНОЙ НАДБАВКИ ЭТО

А розничная цена

Б тариф

В отпускная цена производителя

Г отпускная цена оптовой организации

1816 ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК НА
ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ПРЕПАРАТЫ К ФАКТИЧЕСКИМ ЦЕНАМ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ
УСТАНОВЛИВАЮТСЯ В ПРОЦЕНТАХ И ДИФФЕРЕНЦИРУЮТСЯ В
ЗАВИСИМОСТИ ОТ

А стоимости лекарственного препарата

Б курсового приема

В количества потребления

Г фармакологической группы лекарственного препарата

1817 РЕАЛИЗАЦИЯ ЛП, ВКЛЮЧЕННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП,
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ НАЛИЧИИ

А протокола согласования цен

Б реестра ЖНВЛП

В акта о приемки

Г акта приемочного контроля

1818 ФОРМИРОВАНИЕ ОТПУСКНОЙ ЦЕНЫ НА ЛП ОРГАНИЗАЦИЯМИ
ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ИСХОДЯ ИЗ

А фактической отпускной цены производителя

Б зарегистрированной цены производителя

В зарегистрированной цены оптовой организации

Г отпускной цены оптовой организации

1819 К ФУНКЦИИ ЦЕНЫ, КОТОРАЯ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ВЫПОЛНЕНИИ РОЛИ ИЗМЕРИТЕЛЯ ОЦЕНКИ ОБЩЕСТВЕННО-НЕОБХОДИМЫХ ЗАТРАТ И РЕЗУЛЬТАТОВ ОТНОСЯТ К

А учётной

Б распределительной

В стимулирующей

Г регулирующей

1820 К ФАКТОРАМ, ВЛИЯЮЩИМ НА ЦЕНООБРАЗОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ОТНОСЯТСЯ ФАКТОРЫ

А времени

Б среды

В спроса

Г предложения

1821 СТЕПЕНЬ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ К ЦЕНЕ ЛП ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КОЭФФИЦИЕНТОМ

А эластичности

Б товарооборачиваемости

В предложения

Г спроса

1822 ЗА НАРУШЕНИЕ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ ПРЕДУСМОТРЕНА

А административная ответственность

Б материальная ответственность

В гражданско-правовая ответственность

Г уголовная ответственность

1823 ЦЕНЫ, УСТАНОВЛИВАЕМЫЕ НА ПРОДУКЦИЮ НА ОСНОВЕ СПРОСА И ПРЕДЛОЖЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ, НАЗЫВАЮТ

А свободными ценами

Б государственными ценами

В регулируемые ценами

Г зарегистрированными ценами

1824 СТОИМОСТЬ ТОВАРА В ДЕНЕЖНОМ ВЫРАЖЕНИИ – ЭТО

А цена

Б плата

В курс

Г сумма

1825 ЦЕНА ПО ХАРАКТЕРУ ОБСЛУЖИВАЕМОГО ОБОРОТА

А оптовая

Б свободная

В базисная

Г регулируемая

1826 РЕГУЛИРУЕМЫЕ ЦЕНЫ СКЛАДЫВАЮТСЯ ПОД ВОЗДЕЙСТВИЕМ

А спроса и предложения

Б только предложения

В производителя

Г только спроса

1827 ФАКТОРЫ, ВЫЗЫВАЮЩИЕ ПОВЫШЕНИЕ ЦЕН

А совершенствование товара, улучшение его качества

Б высокий уровень конкуренции

В уменьшение издержек производства и оборота

Г расширение и рост производства

1828 ЦЕНЫ ПО СТЕПЕНИ ОБОСНОВАННОСТИ

А базисные

Б фиксируемые

В свободные

Г розничные

1829 ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП УСТАНОВЛИВАЮТСЯ

А Правительством субъекта РФ

Б Территориальными органами управления здравоохранением

В Министерством здравоохранения РФ

Г Правительством РФ

1830 ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП

А Правительством субъекта РФ

Б Территориальными органами управления здравоохранением

В Министерством здравоохранения РФ

Г Правительством РФ

1831 НДС НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СОСТАВЛЯЕТ

А 10%

Б 11%

В 15%

Г 18%

1832 ГОСУДАРСТВЕННОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ ПОДЛЕЖАТ ЦЕНЫ НА

А жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты

Б очковую оптику

В все лекарственные средства

Г детское питание

1833 ДЛЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ СЕБЕСТОИМОСТЬ ТОВАРА СКЛАДЫВАЕТСЯ ИЗ

А издержек производства и стоимости сырья

Б издержек обращения и транспортных расходов

В издержек производства и прибыли

Г стоимости готовой продукции

1834 ОПТОВУЮ НАДБАВКУ НА ЖНВЛП СЧИТАЮТ ОТ ЦЕНЫ

А производителя без НДС

Б Государственного реестра цен на ЛС

В производителя с НДС

Г розничной

1835 РОЗНИЧНУЮ НАДБАВКУ НА ЖНВЛП АПТЕКИ, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ ПЛАТЕЛЬЩИКАМИ НДС, СЧИТАЮТ ЦЕНЫ

А производителя без НДС

Б производителя с НДС

В Государственного реестра цен на ЛС

Г оптовой

1836 РОЗНИЧНУЮ НАДБАВКУ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, КРОМЕ ЖНВЛП, АПТЕКИ, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ ПЛАТЕЛЬЩИКАМИ НДС, СЧИТАЮТ ЦЕНЫ

А оптовой без НДС

Б оптовой с НДС

В производителя без НДС

Г производителя с НДС

1837 ПРИ УСТАНОВЛЕНИИ РАЗМЕРА НАДБАВКИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП, УЧИТЫВАЮТСЯ

А расположение района региона, цена производителя

Б пожелания проживающих в регионе

В учетная политика аптеки

Г среднерозничная цена ЛП

1838 МЕТОДИКА ФОРМИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖНВЛП
УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А Правительством РФ

Б Министерством здравоохранения субъекта РФ

В Министерством здравоохранения РФ

Г Правительством субъекта РФ

1839 ПРЕДЕЛЬНАЯ РОЗНИЧНАЯ НАДБАВКА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, НЕ ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП, РАССЧИТЫВАЕТСЯ ОТ

А отпускной цены оптовой сети

Б себестоимости ЛП

В зарегистрированной цены

Г отпускной цены предприятия-изготовителя

1840 КОНТРОЛЬ ЗА ЦЕНООБРАЗОВАНИЕ НА ЖНВЛП
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А Правительством РФ

Б Министерством здравоохранения субъекта РФ

В Министерством здравоохранения РФ

Г Правительством субъекта РФ

1841 ЦЕЛЬЮ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ МОЖЕТ БЫТЬ

А увеличение объема продаж

Б изучение рынка

В анализ деятельности конкурентов

Г снижение объема продаж

1842 ЦЕНА НА ЭКСТЕМПОРАЛЬНУЮ РЕЦЕПТУРУ, КРОМЕ СТОИМОСТИ ИНГРЕДИЕНТОВ И АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ, ВКЛЮЧАЕТ

А тарифы за изготовление

Б торговую надбавку

В заработную плату сотрудников

Г оплату за охрану помещений

1843 ПОСТУПЛЕНИЕ ТОВАРОВ В АПТЕКУ ОТ ПОСТАВЩИКА
ПРОИЗВОДИТСЯ В ЦЕНАХ

А оптовых

Б базисных

В розничных

Г фиксированных

1844 ПРОЦЕСС ФОРМИРОВАНИЯ СТОИМОСТИ ТОВАРОВ И УСЛУГ

А ценообразование

Б оценка

В ценовая политика

Г регулирование цен

1845 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ЗВЕНА КАНАЛА ТОВАРОДВИЖЕНИЯ В
АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРИМЕНЯЮТ ЦЕНЫ

А розничные

Б закупочные

В оптовые

Г государственные

1846 ОСНОВНАЯ СИСТЕМА ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ

А рыночная

Б регулируемая

В свободная

Г фискальная

1847 ДЛЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОПТОВОЙ НАДБАВКОЙ НА ЖНВЛП
ОФОРМЛЯЕТСЯ

А протокол согласования цен поставки лекарственных препаратов, включенных
в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

Б товарно-транспортная накладная

В реестр сертификатов

Г счет-фактура

1848 ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, УСТАНОВЛИВАЮЩАЯ РАВНОВЕСИЕ МЕЖДУ
СПРОСОМ И ПРЕДЛОЖЕНИЕМ

А регулирующая

Б распределительная

В учётная

Г стимулирующая

1849 ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, ПОБУЖДАЮЩАЯ К УЛУЧШЕНИЮ КАЧЕСТВА
ПРОДУКЦИИ И ОБНОВЛЕНИЮ АССОРТИМЕНТА

А стимулирующая

Б учетная

В распределительная

Г регулирующая

1850 ФУНКЦИЯ ЦЕНЫ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМАЯ С ПОМОЩЬЮ
НАЛОГООБЛОЖЕНИЯ

А распределительная

Б учётная

В стимулирующая

Г регулирующая

- 1851 ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ НА ЖНВЛП, СОДЕРЖИТ В СЕБЕ ИНФОРМАЦИЮ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ КРОМЕ
- А условие отпуска
 - Б номер регистрационного удостоверения
 - В наименование производителя
 - Г наименование лекарственного препарата
- 1852 ПУТЬ, КОТОРЫЙ ТОВАР ПРОХОДИТ ОТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ПРОДУКЦИИ ДО КОНЕЧНОГО ПОТРЕБИТЕЛЯ
- А канал товародвижения
 - Б товарооборот
 - В рыночный путь
 - Г товарооборачиваемость
- 1853 МАССА ТРАНСПОРТНОЙ УПАКОВКИ ВМЕСТЕ С ПРОДУКЦИЕЙ НАЗЫВАЕТСЯ
- А брутто
 - Б партией
 - В нетто
 - Г общим весом
- 1854 ЕСЛИ ВО ВРЕМЯ ПОСТУПЛЕНИЯ ТОВАРОВ ДОКУМЕНТЫ ПОСТАВЩИКА ОТСУТСТВУЮТ, ПРИЕМНАЯ КОМИССИЯ СОСТАВЛЯЕТ
- А акт о приемке товара, поступившего без счета поставщика
 - Б коммерческий акт
 - В приемный акт
 - Г акт приемочного контроля
- 1855 ИНФОРМАЦИЯ О НАИМЕНОВАНИИ, ХАРАКТЕРИСТИКЕ И ОБЪЕМЕ ТОВАРА СОДЕРЖИТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПЛИ-ПРОДАЖИ
- А предмет и объем поставки
 - Б права и обязанности сторон
 - В преамбула
 - Г порядок сдачи товара
- 1856 ИНФОРМАЦИЯ О ГАРАНТИЯХ НА СЛУЧАЙ НАРУШЕНИЯ УСЛОВИЙ ДОГОВОРА ОДНОЙ ИЗ СТОРОН, САНКЦИЯХ (ЗА ПРОСРОЧКУ ПЛАТЕЖА, НЕДОПОСТАВКУ, НЕОБОСНОВАННЫЙ ОТКАЗ) В ВИДЕ НЕУСТОЙКИ, УПЛАЧИВАЕМЫХ СТОРОНОЙ, НЕ ВЫПОЛНИВШЕЙ СВОИХ ОБЯЗАТЕЛЬСТВ, СОДЕРЖИТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПЛИ-ПРОДАЖИ
- А ответственность сторон
 - Б предмет поставки
 - В порядок сдачи-приемки товара
 - Г преамбула
- 1857 ПОД КОЛИЧЕСТВОМ ИЗДЕЛИЙ ОДНОГО ТИПА, ОТГРУЖАЕМЫХ ОДНОВРЕМЕННО В ОДИН АДРЕС ПО ОДНОМУ ТРАНСПОРТНОМУ ДОКУМЕНТУ ПОНИМАЕТСЯ
- А партия товара
 - Б серия товара
 - В номер отгрузки

Г стандарт

1858 С РАБОТНИКОМ, КОТОРЫЙ ВЕДЕТ УЧЕТ ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ НА СКЛАДЕ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ЗАКЛЮЧЕН А договор о полной материальной ответственности

Б коллективный договор

В договор поставки

Г договор купли-продажи

1859 ПРИ ПРИЕМКЕ ТОВАРА МОГУТ ВОЗНИКНУТЬ КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ

А бой, порча, недостача товара

Б недоброкачественные товары

В контрафактные товары

Г фальсифицированные товары

1860 ПРИЕМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПРЕДПОЛАГАЕТ ПРОВЕРКУ

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

Б только количества товарных единиц и массу нетто

В только количества мест и массу нетто

Г только количества мест

1861 АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ (ПОЛУЧАТЕЛЬ) ОБЯЗАНА ВЫЗВАТЬ ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ПОСТАВЩИКА ДЛЯ УЧАСТИЯ В ПРИЕМКЕ ТОВАРОВ

А в случаях, предусмотренных в договоре поставки

Б при каждой поставке товара

В выборочно при поставке в течение срока действия договора

Г выборочно при поставках в течение календарного года

1862 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛП ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РФ ПОРЯДКЕ

А физическим лицам для личного, семейного, домашнего использования

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

В научно-исследовательским организациям для научно-исследовательской работы

Г медицинским организациям

1863 В МОМЕНТ РАЗГРУЗКИ ПОСТУПИВШЕГО ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ТОВАРА ПРОИСХОДИТ ПРИЕМКА

А по количеству мест и массе брутто

Б только по массе нетто

В по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товара

Г только по массе брутто

1864 ДЛЯ УЧЕТА СРОКОВ ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ ВЕДЕТСЯ

А стеллажная карточка

Б ведомость выборки

В карточка складского учета

Г инвентарная карточка

1865 ПРИ УПАКОВКЕ ТОВАРОВ В НЕСКОЛЬКО ГРУЗОВЫХ МЕСТ

УПАКОВОЧНЫЙ ЛИСТ ВКЛАДЫВАЮТ В

А каждое грузовое место

Б первое грузовое место

В нечетные места

Г не вкладывают

1866 СРОК ИСПОЛНЕНИЯ ПОСТАВЩИКОМ ОБЯЗАННОСТЕЙ ПЕРЕДАТЬ ТОВАР ПОКУПАТЕЛЮ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ) ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

А договором купли-продажи

Б Федеральным законом № 61 от 2010

В приказом МЗ и СР РФ №1222н от 2010

Г устной договоренностью между получателем и поставщиком

1867 НЕДОСТАТОК, КОТОРЫЙ СТАЛ ОЧЕВИДНЫМ В ТЕЧЕНИЕ НЕКОТОРОГО ПЕРИОДА ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ДЛЯ ОБНАРУЖЕНИЯ КОТОРОГО В МОМЕНТ ПОЛУЧЕНИЯ ТРЕБОВАЛИСЬ СПЕЦИАЛЬНЫЕ ЗНАНИЯ ИЛИ СПЕЦИФИЧЕСКИЕ СПОСОБЫ ПРИЕМКИ ОТНОСИТСЯ К

А скрытым

Б непубличным

В специфичным

Г законным

1868 КАЧЕСТВО ПОСТАВЛЯЕМЫХ ТОВАРОВ, А ТАКЖЕ ОСТАТОЧНЫЕ СРОКИ ГОДНОСТИ ТОВАРОВ ОГОВАРИВАЮТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА

А качество и комплектность товара

Б порядок поставки

В предмет договора

Г порядок приемки

1869 ДОГОВОР ПОСТАВКИ ПОДПИСЫВАЕТСЯ

А руководителем организации, либо лицом, имеющим доверенность на право заключения договора

Б только главным бухгалтером

В только материально-ответственным лицом

Г только заместителем руководителя

1870 СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТОЧКА

А служит для контроля за реализацией лекарств по срокам годности

Б служит основанием для списания товара

В является приложением к карточке складского учета

Г поступает в аптеку вместе с товаром

1871 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ НАЗЫВАЕТСЯ

А организацией оптовой торговли

Б аптечной организацией

В аптечным киоском

Г аптечным пунктом

1872 В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕЧНЫЙ СКЛАД ПРЕДСТАВЛЯЕТ

А оптовое звено

Б производителя

В конечных потребителей

Г розничное звено

1873 ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ СВЯЗИ МЕЖДУ ПОСТАВЩИКАМИ И ПОКУПАТЕЛЯМИ ОФОРМЛЯЮТСЯ

А договором поставки

Б соглашением сторон

В договором о материальной ответственности

Г трудовым договором

1874 ЛИЦЕНЗИЯ НА ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ВЫДАЕТСЯ

А федеральными органами управления

Б региональными органами управления

В местными органами управления

Г частными организациями

1875 УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ ПРИЕМНОГО ОТДЕЛА АПТЕЧНОГО СКЛАДА

А приемный акт

Б стеллажная карточка

В упаковочный лист

Г карточка складского учета

1876 УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО СКЛАДА

А упаковочный лист

Б карточка складского учета

В приемный акт

Г стеллажная карточка

1877 ЧТО ОБЯЗАНА РАЗМЕСТИТЬ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ В УДОБНОМ ДЛЯ ОЗНАКОМЛЕНИЯ МЕСТЕ

А лицензию

Б документ по приостановке реализации ЛП

В инструктаж по технике безопасности

Г штатное расписание

1878 ПРИ ОФОРМЛЕНИИ КАРТОЧКИ СКЛАДСКОГО УЧЕТА В КАКИХ ПОКАЗАТЕЛЯХ ВЕДЕТСЯ УЧЕТ

А номенклатурно- количественно-суммовых

Б номенклатурно- количественных

В количественно-суммовых

Г номенклатурно- суммовых

1879 В ОТДЕЛЕ ЭКСПЕДИЦИИ АПТЕЧНОГО СКЛАДА ОСУЩЕСТВЛЯЮТ

А отправку товара

Б фасовку товара

В приемку товара

Г контроль качества товара

1880 УЧЕТ В НОМЕНКЛАТУРНО- КОЛИЧЕСТВЕННО-СУММОВЫХ ПОКАЗАТЕЛЯХ ВЕДЕТСЯ НА

А карточках складского учета

Б стеллажных карточках

В реестре приходных (расходных) документов

Г товарно-транспортных накладных

1881 НА ВСЕ ПОСТУПИВШИЕ И ОТПУЩЕННЫЕ ТОВАРЫ В ОТДЕЛЕ
ХРАНЕНИЯ ОФОРМЛЯЕТСЯ

А карточка складского учета

Б приемочный акт

В упаковочный лист

Г журнал регистрации поступившего груза

1882 МАССА БРУТТО ОЗНАЧАЕТ

А массу товара с упаковкой

Б массу однородных товаров

В общую массу однородных товаров

Г массу товара без упаковки

1883 КАК ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОКОНЧАТЕЛЬНАЯ ПРИЕМКА ТОВАРА ПО

А количеству и качеству

Б общей стоимости

В массе брутто

Г массе нетто

1884 КАК ПРОИЗВОДЯТ ПРИЕМ ТОВАРА НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ, ЕСЛИ
ТОВАР ЕЩЕ НЕ УПАКОВАН ПО

А количеству товарных единиц и массе нетто

Б количеству мест

В общей стоимости

Г количеству мест и массе брутто

1885 ПРИЕМ УПАКОВАННОГО ТОВАРА НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ
ПРОИЗВОДЯТ ПО

А количеству мест и массе брутто

Б количеству товарных единиц и массе нетто

В общей стоимости

Г количеству мест

1886 СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТА, КАК ДОКУМЕНТ, ИДЕНТИФИЦИРУЮЩИЙ
ХРАНЯЩИЕСЯ ЛП, НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О

А стоимости ЛП

Б производителе ЛП

В наименовании ЛП

Г номере серии ЛП

1887 СКЛАДСКИЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И
ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛП ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОРУДОВАНЫ

НЕСГОРАЕМЫМИ И УСТОЙЧИВЫМИ СТЕЛЛАЖАМИ, КОТОРЫЕ
УСТАНОВЛИВАЮТСЯ ОТ ПОЛА И СТЕН НА РАССТОЯНИИ (М)

А 0,25

Б 1,35

В 0,5

Г 1

1888 К КАКОЙ КАТЕГОРИИ ПОМЕЩЕНИЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НС И ПВ
ОТНОСЯТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ

А 1 категории

Б 2 категории

В 3 категории

Г 4 категории

1889 ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛП В ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ДОЛЖНЫ ОСНАЩАТЬСЯ

А термометрами и гигрометрами

Б термометрами и барометрами

В термометрами и тонометрами

Г гигрометрами и барометрами

1890 ДЛЯ ЗАЩИТЫ ПОСТУПАЮЩЕГО ГРУЗА ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ, НА СКЛАДЕ СОЗДАЕТСЯ ЗОНА

А разгрузки

Б хранения

В экспедиции

Г приемки

1891 ПОТРЕБИТЕЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА, ПРИОБРЕТАЮЩИЕ ТОВАР С ЦЕЛЬЮ ЕГО ДАЛЬНЕЙШЕГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ПЕРЕПРОДАЖИ

А институциональные

Б промежуточные

В концептуальные

Г конечные

1892 ПОТРЕБИТЕЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА, ПРИОБРЕТАЮЩИЕ ТОВАР С ЦЕЛЬЮ ЕГО ДАЛЬНЕЙШЕГО ЛИЧНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

А конечные

Б промежуточные

В институциональные

Г концептуальные

1893 ПРОМЕЖУТОЧНЫМИ ПОТРЕБИТЕЛЯМИ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ЯВЛЯЮТСЯ

А медицинские работники, назначающие лекарственный препарат

Б розничные организации

В оптовые организации

Г фирмы-производители фармацевтической продукции

1894 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ОТНОСЯТ К ТИПУ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ

А институциональные

Б концептуальные

В промежуточные

Г конечные

1895 ГЛАВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А обеспечение лекарственными средствами институциональных потребителей

Б обеспечение населения товарами аптечного ассортимента

В изготовление лекарственных препаратов по рецептам

Г информирование врачей и населения о новых лекарственных препаратах

1896 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ ДРУГИМ СУБЪЕКТАМ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

А других организаций оптовой торговли продовольственными товарами

Б индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на
фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельности
аптечных организаций

В производителей лекарственных средств для целей производства
лекарственных средств и медицинских организаций

Г научно-исследовательских организаций для научно-исследовательской
работы

1897 ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ НЕ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

А незарегистрированные в Российской Федерации

Б относящиеся к минимальному ассортименту лекарственных препаратов для
медицинского применения

В относящиеся к ЖНВЛП

Г иностранных производителей

1898 ОПТОВАЯ ТОРГОВЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ НАЛИЧИИ ЛИЦЕНЗИИ НА

А фармацевтическую деятельность

Б деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их
прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

В медицинскую деятельность

Г производство лекарственных средств

1899 ПЛОЩАДЬ СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЙ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ
ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ
МЕНЕЕ (КВ.М.)

А 150

Б 100

В 200

Г 75

1900 ФУНКЦИЕЙ ОТДЕЛА ЭКСПЕДИЦИИ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ
ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЕТСЯ

А отгрузка товаров

Б упаковка товаров

В фасовка товаров

Г приемка товаров

1901 МИНИМАЛЬНОЕ КОЛИЧЕСТВО ЧЕЛОВЕК, ВХОДЯЩИЕ В СОСТАВ
КОМИССИИ ПО ПРИЕМУ ТОВАРОВ НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ
ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А 3

Б 1

В 7

Г 5

1902 СРОК ПРИЕМКИ ТОВАРОВ ПО ВЕСУ НЕТТО И КОЛИЧЕСТВУ
ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ В КАЖДОМ МЕСТЕ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ
РАЙОНОВ КРАЙНЕГО СЕВЕРА, ОТДАЛЕННЫХ РАЙОНОВ И ДРУГИХ

РАЙОНОВ ДОСРОЧНОГО ЗАВОЗ

А)

А не позднее 10 дней с момента получения товара

Б в 3-х дневный срок

В не позднее 24 часов с момента получения

Г в течение недели

1903 СРОК ПРИЕМКИ СКОРОПОРТЯЩИХСЯ ТОВАРОВ ПО ВЕСУ НЕТТО И КОЛИЧЕСТВУ ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ В КАЖДОМ МЕСТЕ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ РАЙОНОВ КРАЙНЕГО СЕВЕРА, ОТДАЛЕННЫХ РАЙОНОВ И ДРУГИХ РАЙОНОВ ДОСРОЧНОГО ЗАВОЗ

А)

А не позднее 24 часов с момента получения

Б в 3-х дневный срок

В сразу же при получении товара аптекой

Г в течение недели

1904 МАССА НЕТТО И БРУТТО ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ НА ЭТАПЕ

А приемки товаров по количеству

Б проверке сопроводительных документов

В приемки товаров по качеству

Г проверке сроков годности

1905 ПЛОЩАДЬ ПОМЕЩЕНИЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА СОСТАВЛЯТЬ НА МЕНЕЕ 150 КВ. МЕТРОВ И СООТВЕТСТВОВАТЬ ОБЪЕМУ ХРАНИМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ

А производителей лекарственных препаратов и организаций оптовой торговли лекарственными препаратами

Б медицинских организаций

В аптечных организаций

Г индивидуальных предпринимателей

1906 РАБОТЫ И УСЛУГИ, НЕ ХАРАКТЕРНЫЕ ДЛЯ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения

Б обеспечение контроля за сроками годности при приемке, нахождении на складе и при отгрузке

В заключение договора с поставщиками

Г приемка, хранение, комплектование и своевременная доставка товаров до институциональных потребителей

1907 ПРИЕМНЫЙ ОТДЕЛ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ВЫПОЛНЯЕТ ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ ФУНКЦИИ, КРОМЕ

А отпуска товара

Б приемки товара по качеству и количеству

В оприходования товара

Г проверки сроков годности лекарственных препаратов и других товаров

1908 КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ПОСТАВКЕ НА СКЛАД ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

А реестром деклараций о соответствии

Б счет-фактурой

В товарной накладной

Г копией лицензии

1909 СРОКИ ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ЗОНЕ
ОСНОВНОГО ХРАНЕНИЯ СКЛАДА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ
ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ КОНТРОЛИРУЮТ ПРИ
ПОМОЩИ

А стеллажной карты

Б приемного акта

В карточки складского учета

Г реестра деклараций о соответствии

1910 ТОВАР ОДНОГО НАИМЕНОВАНИЯ, ПОСТУПИВШИЙ ПО ОДНОМУ
СОПРОВОДИТЕЛЬНУМУ ДОКУМЕНТУ (ТОВАРНОЙ НАКЛАДНОЙ ИЛИ
СЧЕТУ-ФАКТУРЕ)

А партия

Б товарная группа

В серия

Г товарная единица

1911 НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ
ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В ОТДЕЛ ЭКСПЕДИЦИИ ТОВАР
ПОСТУПАЕТ ИЗ ОТДЕЛА

А основного хранения

Б административного

В приемки лекарственных препаратов

Г карантинного хранения

1912 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ
УНИЧТОЖЕНИЯ

А должны быть маркированы и изолированы от лекарственных препаратов,
допущенных к обращению

Б должны быть изолированы от лекарственных препаратов, допущенных к
обращению

В должны быть маркированы

Г могут храниться вместе с лекарственными препаратами, допущенными к
обращению

1913 СОГЛАСОВАНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ
ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ И ИНЫХ СУБЪЕКТОВ
ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА
ОСНОВАНИИ

А договора

Б заключения

В декларации о соответствии

Г протокола согласования цен

1914 ТЕМПЕРАТУРНОЕ КАРТИРОВАНИЕ – ЭТО ПРОЦЕСС

А изучения распределения температуры в помещениях хранения

Б изучения влияния температуры на качество лекарственных средств при

организации их хранения

В размещения контролирующих приборов в помещениях хранения

Г регистрация параметров микроклимата в помещениях хранения

1915 ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ОТПУСКАЮТ
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

А в первую очередь с меньшим сроком годности

Б с учетом срока годности

В в первую очередь с большим сроком годности

Г вне зависимости от срока годности

1916 ТЕМПЕРАТУРНОЕ КАРТИРОВАНИЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А производителями лекарственных препаратов и организациями оптовой торговли лекарственными препаратами

Б медицинскими организациями и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации

В всеми субъектами обращения лекарственных препаратов

Г аптечными организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность

1917 РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ

РЕГИСТРИРУЮТСЯ В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

РЕГИСТРАЦИИ НА БУМАЖНОМ НОСИТЕЛЕ И (ИЛИ) В ЭЛЕКТРОННОМ
ВИДЕ

А ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни

Б ежедневно, за исключением выходных и праздничных дней

В один раз в смену

Г один раз в день

1918 ЖУРНАЛ (КАРТ

А) РЕГИСТРАЦИИ РЕЗУЛЬТАТОВ ТЕМПЕРАТУРНОГО КАРТИРОВАНИЯ
ХРАНИТСЯ В ТЕЧЕНИЕ

А 2 лет

Б 5 лет

В 1 года

Г 3 лет

1919 РЕАЛИЗАЦИЯ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ХРАНЕНИЯ И
ПЕРЕВОЗКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО
ПРИМЕНЕНИЯ ДОЛЖНА ОБЕСПЕЧИВАТЬСЯ

А руководителем субъекта обращения лекарственных препаратов

Б ответственным лицом субъекта обращения лекарственных препаратов

В сторонней организацией по договору аутсорсинга

Г работниками субъекта обращения лекарственных препаратов

1920 АДМИНИСТРАТИВНО-БЫТОВЫЕ ПОМЕЩЕНИЯ В ОРГАНИЗАЦИЯХ
ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А отделяются от зон хранения

Б могут быть совмещены с зоной приемки

В могут быть совмещены с зоной карантинного хранения

Г могут быть совмещены с зоной экспедиции

1921 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

СРЕДСТВАМИ МОГУТ ИМЕТЬ

А любую форму собственности, предусмотренную гражданским кодексом РФ

Б только частную форму собственности

В только государственную форму собственности

Г только государственную и муниципальную форму собственности

1922 ПРИ РУЧНОМ СПОСОБЕ ПОГРУЗОЧНО-РАЗГРУЗОЧНЫХ РАБОТ НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ВЫСОТА УКЛАДКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ДОЛЖНА ПРЕВЫШАТЬ (В МЕТРАХ)

А 1,5

Б 3

В 2

Г 1,7

1923 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ ПОРЯДКЕ ВСЕМ, КРОМЕ

А физических лиц для личного, семейного, домашнего использования

Б аптечных организаций, ветеринарных аптечных организаций, медицинских организаций

В организаций оптовой торговли лекарственными средствами, производителей лекарственных средств для целей производства

Г научно-исследовательских организаций для научно-исследовательской работы

1924 НЕЗАВИСИМЫЕ ОПТОВЫЕ ПОСРЕДНИКИ

А дистрибьюторы

Б агенты

В брокеры

Г закупочные конторы

1925 НА ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОСТУПАЮЩИХ В ОБРАЩЕНИЕ, ХОРОШО ЧИТАЕМЫМ ШРИФТОМ НА РУССКОМ ЯЗЫКЕ ДОЛЖНО БЫТЬ УКАЗАНО ВСЕ, КРОМЕ

А условия отпуска из аптек

Б номер серии, срок годности, дозировка

В наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое и торговое наименования)

Г дозировка или концентрация

1926 НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОСТУПАЮЩИХ В ОБРАЩЕНИЕ, ХОРОШО ЧИТАЕМЫМ ШРИФТОМ НА РУССКОМ ЯЗЫКЕ ДОЛЖНО БЫТЬ УКАЗАНО ВСЕ, КРОМЕ

А сведения о декларировании соответствия

Б условия отпуска, условия хранения, предупредительные надписи

В номер серии, номер регистрационного удостоверения, срок годности

Г наименование производителя лекарственного препарата

1927 ЛИЦЕНЗИАТ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ ВСЕМ

ПЕРЕЧИСЛЕННЫМИ ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КРОМЕ

А наличие в ассортименте всего перечня ЖНВЛП

Б соблюдение правил хранения лекарственных средств

В наличие необходимых помещений, соответствующих установленным требованиям

Г соблюдение правил учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету

1928 К РУКОВОДИТЕЛЯМ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, КРОМЕ

А наличия квалификационной категории

Б наличия сертификата специалиста

В высшего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 3 лет

Г среднего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 5 лет

929 ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

А) решение владельца, решение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

А), решение суда

Б) приказ органа исполнительной власти субъекта РФ

В) постановление Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)

Г) информационное письмо Министерства здравоохранения РФ

1930 ДОКУМЕНТ, С КОТОРЫМ ТОВАР НАПРАВЛЯЕТСЯ ИЗ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В ОРГАНИЗАЦИИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ

А) товарная накладная

Б) стеллажная карта

В) рекламные материалы

Г) приемный акт

1931 ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ НАДБАВОК НА ЖНВЛП УСТАНОВЛИВАЮТСЯ

А) в процентах

Б) в абсолютной сумме

В) Вне зависимости от цены производителя лекарственного средства

Г) без учета региональных особенностей

1932 УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ НАДБАВОК НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЕННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

А) органов исполнительной власти Субъектов Федерации

Б) Росздравнадзора

В) организаций производителей лекарственных средств

Г) Минздрава России

1933 ПЕРИОД ВРЕМЕНИ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ЛЕКАРСТВЕННОЕ

СРЕДСТВО полностью ОТВЕЧАЕТ ВСЕМ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ, В СООТВЕТСТВИИ С КОТОРОЙ ОНО БЫЛО ПРОИЗВЕДЕНО И ХРАНИЛОСЬ

А) срок годности

Б) гарантийный срок хранения

В) срок выполнения первой производственной операции, связанной со смешиванием фармацевтической субстанции с другими компонентами

Г) срок поступления или разрешения поступления лекарственного средства в обращение

1934 АССОРТИМЕНТ ТОВАРОВ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) не регламентируется

Б) регламентируется на региональном уровне

В) регламентируется на муниципальном уровне

Г) регламентируется на федеральном уровне

1935 ПРИКАЗ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ОРГАНИЗАЦИЮ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЯХ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

А) № 646 н от 31.08.2016#

Б) № 309 от 21.10.1997

В) № 581 н от 30.04.1985

Г) № 403 от 11.07.2017

1936 ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК НЕ ДОПУСКАЕТСЯ В

А) приходном и расходном кассовом ордере

Б) требовании-накладной

В) кассовой книге

Г) инвентаризационной описи

1937 ПОСЛЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЙ ПРИЕМКИ ТОВАРОВ НА СОПРОВОДИТЕЛЬНОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТСЯ ШТАМП

А) приемки

Б) с реквизитами приходного кассового ордера

В) проверки счета

Г) аптечной организации

1938 АКТИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ, ПРОИЗОШЕДШИХ В РЕЗУЛЬТАТЕ БОЯ, ПОРЧИ, ПРОИЗВОДИТСЯ

А) в момент установления факта боя, порчи

Б) после утверждения акта приемки

В) Во время инвентаризации

Г) ежемесячно

1939 СПИСАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ, БОЯ, ПОРЧИ И ПР.) В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ НА ОСНОВАНИИ

А) акта

Б) справки

В) накладной

Г) описи

1940 ИНВЕНТАРИЗУЕМЫЕ ЦЕННОСТИ И ИХ КОЛИЧЕСТВО В

ОПИСЯХ УКАЗЫВАЮТ ПО

- А) номенклатурным позициям в единицах измерения
- Б) товарным группам
- В) дате поступления
- Г) поставщику

1941 ПЕРВИЧНЫЙ УЧЕТНЫЙ ДОКУМЕНТ СОСТАВЛЯЕТСЯ

- А) в момент совершения хозяйственной операции либо сразу после ее окончания
- Б) перед составлением годового баланса
- В) перед составлением товарного отчета
- Г) в конце отчетного периода

1942 ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫЕ ОПИСИ МОГУТ БЫТЬ ЗАПОЛНЕНЫ

- А) ручным способом только чернилами или шариковой ручкой либо с использованием компьютерной техники
- Б) только ручным способом
- В) только с использованием компьютерной техники
- Г) требования не установлены

1943 ИНФОРМАЦИЯ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ В ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ

- А) дату выдачи сертификата
- Б) регистрационный номер декларации о соответствии, срок ее действия
- В) наименование изготовителя или поставщика (продавец), принявшего декларацию, и орган, ее зарегистрировавший
- Г) номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат

1944 ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

- А) производится во всех экземплярах путем зачеркивания неправильных записей и проставления над зачеркнутыми записями правильных данных
- Б) производится в первом экземпляре
- В) не допускается
- Г) производится в произвольной форме

1945 ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ РЕКВИЗИТЫ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ

- А) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, производитель лекарственного препарата
- Б) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество
- В) наименование, форма выпуска, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного препарата
- Г) наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного препарата

1946 ОСТАВЛЯТЬ НЕЗАПОЛНЕННЫЕ СТРОКИ В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

- А) не допускается
- Б) допускается на первых страницах
- В) допускается

Г) допускается на последних страницах
1947 НА ПОСЛЕДНЕЙ СТРАНИЦЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ
ОПИСИ НЕОБХОДИМО

А) сделать отметку о проверке цен, таксировки и подсчета итогов,
заверенную подписями лиц, производивших эту проверку

Б) поставить только подпись главного бухгалтера

В) поставить только подпись председателя инвентаризационной комиссии

Г) сделать отметку об окончании инвентаризации

1948 ДЛЯ ОТМЕТКИ ФАКТА ПРИЕМКИ ТОВАРА НЕОБХОДИМО
ПОСТАВИТЬ ОТМЕТКУ О ПРИЕМКЕ В

А) товарно-транспортной накладной

Б) журнале предметно- количественного учета (ПКУ)

В) в специальном журнале

Г) декларации о соответствии

1949 ПРАВО ПОДПИСИ ПЕРВИЧНЫХ УЧЕТНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ИМЕЮТ

А) руководитель и главный бухгалтер организации, лица, перечень
которых утвержден руководителем по согласованию с главным бухгалтером

Б) руководитель организации

В) лица, перечень которых утвержден руководителем по согласованию с
главным бухгалтером

Г) материально-ответственные лица организации

1950 ИНФОРМАЦИЯ НА СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЕ НЕ СОДЕРЖИТ

А) способ применения

Б) наименование производителя лекарственного препарата

В) наименование лекарственного препарата, форму выпуска и дозировку

Г) номер серии, срок годности

1951 ТОВАРНАЯ НАКЛАДНАЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА

А) русском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного
лица

Б) русском языке, имеет печать производителя товара, подпись
ответственного лица

В) латинском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного
лица

Г) русском языке, имеет печать поставщика, печать производителя
товара, подпись ответственного лица

1952 ПРИЁМКА ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

А) гербовой печатью

Б) печатью для документов

В) штампом приёмки

Г) подписью материально- ответственных лиц

1953 ТОВАР В МЕЛКОРОЗНИЧНУЮ СЕТЬ АПТЕКИ ОТПУСКАЮТ
ПО

А) требованию-накладной

Б) товарно-транспортной накладной

В) счет-фактуре

Г) договору поставки

1954 ВЫРУЧКА АПТЕКИ ЗА ДЕНЬ ОФОРМЛЯЕТСЯ

- А) приходным кассовым ордером
- Б) кассовым чеком
- В) товарным чеком
- Г) расходным кассовым ордером

1955 УКАЖИТЕ ДОКУМЕНТ, С КОТОРЫМ ТОВАР ПОСТУПАЕТ В АПТЕКУ

- А) товарная накладная
- Б) приемный акт
- В) стеллажная карта
- Г) реестр приходных накладных

1956 ВЫДАЧА ДЕНЕГ ИЗ КАССЫ НА ПОДОТЧЕТ ОФОРМЛЯЕТСЯ

- А) расходным кассовым ордером
- Б) кассовым чеком
- В) приходным кассовым ордером
- Г) товарным чеком

1957 ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЕТ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА ТОВАРА ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

- А) кассовой контрольной ленте
- Б) журналу безрецептурного отпуска
- В) квитанциям
- Г) рецептурному журналу

1958 ВЫРУЧКА АПТЕЧНОГО КИОСКА, СДАВАЕМАЯ В КАССУ АПТЕКИ, ОФОРМЛЯЕТСЯ

- А) приходным кассовым ордером
- Б) Доверенностью
- В) счетом-фактурой
- Г) расходным кассовым ордером

1959 РАЗНИЦА МЕЖДУ СТОИМОСТЬЮ РЕАЛИЗОВАННЫХ ТОВАРОВ В РОЗНИЧНЫХ ЦЕНАХ И ЦЕНАХ ПОКУПКИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

- А) валовый доход
- Б) издержки обращения
- В) прибыль от продажи
- Г) коэффициент себестоимости

1960 ОПРАВДАТЕЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ ДЛЯ СПИСАНИЯ ТОВАРА В РАСХОД ЯВЛЯЕТСЯ

- А) акт о списании товара
- Б) акт о переводе товара во вспомогательный материал
- В) справка о дооценке по лабораторно-фасовочным работам
- Г) товарная накладная

1961 ОСТАТОК ТОВАРА НА КОНЕЦ МЕСЯЦА (ОК) ПОДСЧИТЫВАЕТСЯ ПО ФОРМУЛЕ, ГДЕ ОН – ОСТАТОК - НА НАЧАЛО МЕСЯЦА, П-ПРИХОД, Р-РАСХОД

- А) $O_k = O_n + П - Р$
- Б) $O_k = O_n - П - Р$
- В) $O_k = O_n - П + Р$
- Г) $O_k = O_n + П + Р$

1962 КОЛИЧЕСТВО ДНЕЙ, ПРЕДУСМОТРЕННЫХ В РАСХОДНОЙ ЧАСТИ "ЖУРНАЛА УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ"

А) 31

Б) 30

В) 14

Г) 28

1963 СРОК ДЕЙСТВИЯ РАСХОДНОГО КАССОВОГО ОРДЕРА

А) 1 день

Б) 1 неделя

В) 1 месяц

Г) 10 дней

1964 ПЛАТЕЖНУЮ ВЕДОмость ПОДПИСЫВАЮТ

А) главный бухгалтер и руководитель аптеки

Б) кассир и руководитель аптеки

В) руководитель аптеки и фармацевт

Г) главный бухгалтер и кассир

1965 ОПЛАТА ТОВАРА ПОСТАВЩИКАМ (В УСТАНОВЛЕННЫХ ПРЕДЕЛАХ РАСЧЕТОВ НАЛИЧНЫМИ) относится К ОПЕРАЦИЯМ

А) расходным

Б) остаточным

В) прибыльным

Г) приходным

1966 ПРИ ПЕРЕДАЧЕ ВЫРУЧКИ АПТЕКИ ИНКАССАТОРУ ОФОРМЛЯЮТ

А) препроводительную ведомость#

Б) платежную ведомость

В) объявление на взнос наличными

Г) приходный кассовый ордер

1967 К ПРИХОДНЫМ КАССОВЫМ ОПЕРАЦИЯМ относится

А) поступление в счет погашения недостач

Б) выдача заработной платы

В) сдача выручки в банк

Г) выдача займа

1968 ПРИЕМ И ВЫДАЧА ДЕНЕГ ПО КАССОВЫМ ОРДЕРАМ ДОЛЖНЫ ПРОИЗВОДИТЬСЯ В

А) День составления

Б) течение недели

В) течение двух дней

Г) течение месяца

1969 ОБОРОТНАЯ СТОРОНА ПРЕПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ВЕДОМОСТИ СОДЕРЖИТ

А) покупной перечень всей передаваемой суммы

Б) расчетный счет аптеки

В) ИНН аптеки

Г) адрес аптеки

1970 ВСЕ ДЕНЕЖНЫЕ ОПЕРАЦИИ КАССИР УЧИТЫВАЕТ В

- А) кассовой книге
- Б) книге кассира-операциониста
- В) книге регистрации приходных и расходных документов
- Г) приходном ордере

1971 ПЕРЕД ПРОВЕДЕНИЕМ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ЧЛЕНАМ КОМИССИИ ВРУЧАЕТСЯ

- А) распоряжение#
- Б) памятка
- В) расписка
- Г) подписка

1972 СВОДНАЯ ВЕДОМОСТЬ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ЛИСТОВ ОФОРМЛЯЕТСЯ

- А) после подсчета сумм в инвентаризационных описях
- Б) после проверки в бухгалтерии
- В) после подведения итогов инвентаризации
- Г) перед началом инвентаризации

1973 КНИЖНЫЕ И ФАКТИЧЕСКИЕ ОСТАТКИ ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ СРАВНИВАЮТСЯ В ДОКУМЕНТЕ

- А) сличительной ведомости
- Б) инвентаризационной описи
- В) дефектной ведомости
- Г) сводной инвентаризационной описи

1974 ДОКУМЕНТ, ОТРАЖАЮЩИЙ ЗАКЛЮЧЕНИЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ КОМИССИИ

- А) акт результатов инвентаризации
- Б) сличительная ведомость
- В) сводная ведомость
- Г) инвентаризационная опись

1975 СТАНДАРТНЫЙ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ ПО ЗАРАБОТНОЙ ПЛАТЕ ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ ЗА КАЖДЫЙ МЕСЯЦ ПУТЕМ

- А) уменьшения налоговой базы
- Б) уменьшения начисления заработной платы на определенную сумму
- В) увеличения налоговой базы
- Г) увеличения начисления заработной платы на определенную сумму

1976 ДОКУМЕНТ, УЧИТЫВАЮЩИЙ РАБОЧЕЕ ВРЕМЯ

- А) табель учета рабочего времени
- Б) Ведомость учета рабочего времени
- В) график учета рабочего времени
- Г) расписание рабочего времени

1977 НА ТРЕТЬЕГО РЕБЕНКА НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКА ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ В РУБЛЯХ

- А) 3000
- Б) 1400
- В) 2000
- Г) 6000

1978 НА ПЕРВОГО И ВТОРОГО РЕБЕНКА НАЛОГОПЛАТЕЛЬЩИКА ПРЕДОСТАВЛЯЕТСЯ НАЛОГОВЫЙ ВЫЧЕТ В РУБЛЯХ ПО

А) 1400

Б) 3000

В) 1500

Г) 400

1979 МАЗЬ - РАСТВОР ОБРАЗУЕТ ТВЁРДОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО

А) камфора

Б) новокаин

В) колларгол

Г) стрептоцид

1980 ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ТРЕБУЮЩИЙ ХРАНЕНИЯ В ЗАЩИЩЕННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ ОТ +2°C ДО +8°C

А) комбилипен раствор

Б) релиф

В) пантокрин

Г) бефунгин

1981 ПРИКАЗ МИНЗДРАВА РОССИИ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ

А) от 13.11.1996 № 377

Б) от 12.11.1997 № 330

В) от 15.11.1997 № 318

Г) от 16.05.2003 № 205

1982 К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

А) спирт этиловый

Б) перекись водорода

В) глицерин

Г) калия перманганат

1983 ПРИЕМКА ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

А) материально-ответственным лицом

Б) бухгалтером

В) руководителем аптечной организации

Г) провизором-аналитиком

1984 ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ

А) Минздрава России от 31.08.2016 № 647Н

Б) Минздрава России от 13.11.1996 № 377

В) Минздрава России от 31.08.2016 № 646Н

Г) Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 № 706Н

1985 ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРАКТИКИ ХРАНЕНИЯ И ПЕРЕВОЗКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ УСТАНОВЛЕНЫ ПРИКАЗОМ

А) Минздрава России от 31.08.2016 № 646Н

Б) Минздрава России от 13.11.1996 № 377

В) Минздрава России от 31.08.2016 № 647Н

Г) Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 № 706Н

1986 ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ

СРЕДСТВ ПРОВОДИТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ КАЧЕСТВА

- А) маркировка
- Б) подлинность
- В) рефрактометрии
- Г) количественный анализ

1987 ЗАПОЛНЯЕМОСТЬ СТЕЛЛАЖЕЙ, В КОТОРЫХ ХРАНЯТСЯ ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

- А) в один ряд
- Б) в несколько рядов
- В) не более, чем в 2 ряда
- Г) не менее, чем в 5 рядов

1988 ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ НЕ ВХОДИТ В ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ОЦЕНКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

- А) величина рН
- Б) внешний вид, запах, цвет
- В) маркировка
- Г) целостность упаковки

1989 ПОКАЗАТЕЛИ, ПО КОТОРЫМ ПРОВОДИТСЯ ПРОВЕРКА КАЧЕСТВА ПРИ ПРИЕМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА

- А) описание
- Б) микробиологическая чистота
- В) подлинность
- Г) количественный состав

1990 ДОКУМЕНТ, ИМЕЮЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ РАЗРЕШЕННЫХ К ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В РФ

А) постановление Правительства РФ от 30.07.1998 №681 (с изменениями и дополнениями)

- Б) Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-З
- В) Приказ Минздрава России от 12.11.1997 N330
- Г) постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964

1991 СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ, ВЫПИСАННЫХ НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ ФОРМЫ № 107-1/У, СОСТАВЛЯЕТ

- А) 60 дней, до 1 года
- Б) 5 дней
- В) 30 дней
- Г) 15 дней

1992 К НООТРОПНЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСИТСЯ

- А) гопантеновая кислота
- Б) суматриптан
- В) лития карбонат
- Г) парацетамол

1993 К ТИАЗИДНЫМ ДИУРЕТИКАМ ОТНОСЯТ

- А) гидрохлоротиазид
- Б) маннитол

В) фуросемид

Г) торасемид

1994 К КОМБИНИРОВАННОМУ ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ АНАЛЬГЕЗИРУЮЩЕГО ДЕЙСТВИЯ, В СОСТАВЕ КОТОРОГО ИМЕЕТСЯ НЕНАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ОТНОСИТСЯ

А) некст

Б) тетрагин

В) трамадол

Г) трамал

1995 СРОК ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ТРЕБОВАНИИ-НАКЛАДНОЙ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ (КРОМЕ НС И ПВ)

А) 3 года

Б) 3 месяца

В) 1 месяц

Г) 1 год

1996 ПРИ ОТПУСКЕ ПО РЕЦЕПТУ, ФАРМАЦЕВТ НА ОБРАТНОЙ СТОРОНЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА УКАЗЫВАЕТ РЕКВИЗИТЫ ДОКУМЕНТА, УДОСТОВЕРЯЮЩЕГО ЛИЧНОСТЬ ПОКУПАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ

А) отпуска наркотических и психотропных препаратов списка II

Б) единовременного отпуска по рецепту, действующему один год

В) наличия отметки «По специальному назначению»

Г) наличия отметки «Пациенту с хроническим заболеванием»

1997 ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ ПСЕВДОЭФЕДРИН И ДЕКСТРОМЕТОРФАН, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ №148-1/У-88

А) каффетинколд

Б) теофедрин Н

В) бронхолин шалфей

Г) Ирифрин

1998 СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ

А) декларацией о соответствии

Б) свидетельством о государственной регистрации

В) протоколом анализа

Г) экспертным заключением

1999 МИНЕРАЛЬНЫЕ Воды по ТОВАРНОМУ АССОРТИМЕНТУ ОТНОСЯТ К ГРУППЕ

А) минеральные воды

Б) лекарственные препараты

В) изделия медицинского назначения

Г) БАДЫ

2000 ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНОЙ ДОБАВКИ «АТЕРОКЛЕФИТ» ПРИМЕНЯЮТ

А) клевер красный

Б) ромашка аптечная

- В) крапива двудомная
- Г) череда трехраздельная

2001. РАСТВОР АЛЬБУЦИДА ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ

- А) травме роговицы
- Б) глаукоме
- В) катаракте

Г) иридоциклите
202. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, СОДЕРЖАЩИМ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, НЕОБХОДИМУЮ И ДОСТАТОЧНУЮ ДЛЯ ЕГО ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А) инструкция по применению лекарственного препарата
- Б) фармакопейная статья ЛП
- В) формулярная статья ЛП
- Г) статья в справочной литературе

2003. ДЛЯ РАСШИРЕНИЯ ЗРАЧКА ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) тропикамид
- Б) пилокарпин
- В) тимолол
- Г) неостигмина метилсульфат

2004. КАК ПРОИВОКАШЛЕВОЕ СРЕДСТВО ВРАЧИ НАЗНАЧАЮТ

- А) бутамирата цитрат
- Б) лазолван
- В) морфин
- Г) доктор мом

2005. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЖЕЛЧЕГОННЫХ ПРЕПАРАТОВ СПОСОБСТВУЕТ ВЫДЕЛЕНИЮ ЖЕЛЧИ

- А) повышение тонуса желчного пузыря
- Б) повышение тонуса сфинктера Одди
- В) влияние на секреторную функцию паренхимы печени
- Г) снижает тонус желчного пузыря

2006. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ВИТАМИН ОБЛАДАЕТ АНТИОКСИДАНТНЫМИ СВОЙСТВАМИ

- А) альфа-токоферол (витамин Е)
- Б) рибофлавин
- В) эргокальциферол
- Г) рутозид (рутин)

2007. КОМБИНИРОВАННЫЙ ПРЕПАРАТ АМОКСИЦИЛЛИНА

- А) амоксиклав
- Б) клион-Д
- В) макропен
- Г) ампициллин

2008. ДАЙТЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПРИ ОТПУСКЕ, КАКИЕ ОСНОВНЫЕ ЭФФЕКТЫ ДЕСМОПРЕССИНА

- А) регулирует реабсорбцию воды в дистальной части нефрона
- Б) стимулирует продукцию глюкокортикоидов
- В) стимулирует развитие молочных желез и лактацию
- Г) повышает содержание сахара в крови

2009. ПРОИНФОРМИРУЙТЕ ПАЦИЕНТА, КАКОЙ ГОРМОНАЛЬНЫЙ ПРЕПАРАТ, ОКАЗЫВАЕТ СТИМУЛИРУЮЩЕЕ ВЛИЯНИЕ НА МИОМЕТРИЙ

- А) окситоцин
- Б) левотироксин
- В) бромокриптин
- Г) кортикотропин

2010. ОБЪЯСНИТЕ ПАЦИЕНТУ, КАКОЙ ИЗ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСИТСЯ К АНТИЭСТРОГЕННЫМ

- А) тамоксифен
- Б) финастерид
- В) нандролон (ретаболил)
- Г) беклометазон

2011. ПРИ ОБМОРОЧНЫХ СОСТОЯНИЯХ ФАРМАЦЕВТ МОЖЕТ ИНФОРМИРОВАТЬ О ВОЗМОЖНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

- А) раствора аммиака
- Б) настойки полыни
- В) пероксида водорода
- Г) борной кислоты

2012. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГИПОТОНИИ ОТНОСЯТ

- А) никетамид (кордиамин)
- Б) доксазозин (тонокардин)
- В) амлодипин
- Г) анаприлин

2013. МНН ПРЕПАРАТА КУРАНТИЛ

- А) дипиридамола
- Б) тикагрелора
- В) клопидогрела
- Г) тиклопидина

2014. СТИМУЛЯТОР ЭРИТРОПОЭЗА

- А) эритропоэтин
- Б) метипред
- В) фейба
- Г) нейпоген

2015. ПРАВИЛА ПОЖАРНОЙ БЕЗОПАСНОСТИ ЗАПРЕЩАЮТ

- А) тушить водой и пенным огнетушителем возгорание в электроустановке
- Б) тушить очаг возгорания самостоятельно
- В) информировать работников пожарной охраны о местах хранения ядовитых и взрывоопасных веществ
- Г) проводить эвакуацию людей самостоятельно

2016. ОРГАН, УСТАНОВЛИВАЮЩИЙ СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ

- А) Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ее территориальным органом (Роспотребнадзор)
- Б) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения или ее

территориальным органом (Росздравнадзором)

В) орган исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

Г) контрольно-аналитическая лаборатория

2017. ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЯЗАТЕЛЬНО ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ СИСТЕМАМИ

А) отопления и приточно-вытяжной вентиляции

Б) кондиционирования и приточно-вытяжной вентиляции

В) отопления и естественной вентиляции

Г) приточно-вытяжной вентиляции

2018. ПОКАЗАНИЕ ДЛЯ НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ВЫШЕ МЕСТА РАНЕНИЯ

А) артериальное кровотечение

Б) венозное кровотечение

В) капиллярное кровотечение

Г) паренхиматозное кровотечение

2019. МЕСТО НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ПРИ АРТЕРИАЛЬНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ

А) выше раны

Б) латеральнее раны

В) на рану

Г) ниже раны

2020. ТЕХНИКА НАЛОЖЕНИЯ КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩЕГО ЖГУТА ПРИ АРТЕРИАЛЬНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ НАЛОЖЕНИЕ ЖГУТА

А) выше места кровотечения (с указанием времени наложения в записке)

Б) ниже места кровотечения

В) ниже места кровотечения (с указанием времени наложения в записке)

Г) выше места кровотечения

2021. ТРАНСПОРТИРОВКА ПОСТРАДАВШЕГО С ПРОНИКАЮЩИМ РАНЕНИЕ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ В ПОЛОЖЕНИИ

А) полусидя

Б) лежа на животе

В) лежа на спине

Г) стабильном боковом на неповрежденной стороне

2022. ОБИЛЬНОЕ ВЕНОЗНОЕ КРОВОТЕЧЕНИЕ ОСТАНАВЛИВАЕТСЯ

А) наложением давящей повязки

Б) обработкой раны спиртом и закрытием стерильной салфеткой

В) наложением гемостатической губки

Г) дезинфекции спиртом и обработкой йодом

2023. ВМЕСТО ЖГУТА ПРИ ВЕНОЗНОМ КРОВОТЕЧЕНИИ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ

А) давящую повязку

Б) закрутку

В) холод на ране

Г) компресс

2024. ПОСЛЕ НАЛОЖЕНИЯ ЖГУТА ЗИМОЙ, ЕГО НЕОБХОДИМО ОСЛАБИТЬ ЧЕРЕЗ

А) 30 минут

Б) 50 минут

В) 60 минут

Г) не имеет значения

2025. К ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТУРНОГО
БЛАНКА ФОРМЫ № 148-1/У-88 ОТНОСИТСЯ

А) печать «Для рецептов»

Б) круглая печать медицинской организации

В) надпись «По специальному назначению»

Г) подпись главного врача медицинской организации

2026. МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ ДОЗУ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРОПИСЬЮ И ПОСТАВИТЬ
ВОСКЛИЦАТЕЛЬНЫЙ ЗНАК, ЕСЛИ ПРЕВЫШАЕТСЯ

А) высшая разовая доза

Б) высшая суточная доза

В) предельно рекомендованное количество ЛП на 1 рецепт

Г) предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

2027. ПРАВИЛА ВЫПИСЫВАНИЯ ТРЕБОВАНИЙ-НАКЛАДНЫХ НА
ПРЕПАРАТЫ, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ
УЧЕТУ

А) на отдельном бланке для каждой учетной группы препаратов

Б) на бланке вместе с другими препаратами

В) не выписывают

Г) выписывают по решению аптечной организации

2028. К ОСНОВНЫМ ЗАДАЧАМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ЭКСПЕРТИЗЫ РЕЦЕПТА ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) формирования предельной розничной надбавки

Б) определения правомочности лица, выписавшего рецепт

В) установления соответствия формы рецептурного бланка

Г) установление наличия основных и дополнительных реквизитов рецепта

2029. ПРЕПАРАТ НО-ШПА ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) отпускается без рецепта

Б) 107-1/у

В) 107/у-НП

Г) 148-1/у-06(л)

2030. НОМЕР ПРИКАЗА, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-
КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

А) Минздрава России от 22.04.2014 г. № 183н

Б) Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 г. №706н

В) Минздрава России от 21.10.1997 г. №309

Г) Минздрава России от 14.01.2019 г. № 4н

2031. ТРИТУРАЦИ – ЭТО

А) смеси лекарственных веществ ядовитых и сильнодействующих с молочным сахаром, применяемые в том случае, когда общее количество этих веществ на все дозы менее 0,05

Б) различные смеси

В) смеси двух веществ для ускорения приготовления порошков

Г) смеси двух и более веществ в часто встречающихся прописях
2032. ЕСЛИ СООТНОШЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПРОПИСИ НЕ ПРЕВЫШАЕТ СООТНОШЕНИЕ 1:20, ПОСЛЕ ЗАТИРАНИЯ ПОР СТУПКИ, ВЕЩЕСТВА ПОМЕЩАЮТ В ПОРЯДКЕ

А) от меньшего количества к большему

Б) от большего количества к меньшему

В) прописанном в

Г) в первую очередь ядовитые или сильнодействующие вещества

2033. ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ТРИТУРАЦИИ В ПОРОШКАХ, В СОСТАВ КОТОРЫХ ВХОДИТ САХАР, ЕЁ МАССУ

А) вычитают из массы сахара

Б) не учитывают

В) вычитают из общей массы порошков

Г) прибавляют к массе сахара

2034. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ЖЛФ КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ (КОНЦЕНТРАТЫ) ДОБАВЛЯЮТ

А) в отпускной флакон к профильтрованному раствору лекарственных веществ или к рассчитанному количеству воды

Б) к смеси настоек

В) в подставку к раствору других лекарственных веществ

Г) в отпускной флакон в первую очередь

2035. ВОДНЫЕ РАСТВОРЫ ЙОДА ГОТОВЯТ

А) растворением йода в насыщенном растворе калия йодида

Б) на горячей воде очищенной

В) предварительно растворив в 96% спирте

Г) при энергичном встряхивании с растворителем

2036. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИЕМЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА КОЛЛАРГОЛА

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

Б) растворяют при нагревании

В) растворяют в концентрированном растворе своих солей

Г) растворяют во флаконе для отпуска в слабокислом растворе

2037. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ СУСПЕНЗИИ В КАЧЕСТВЕ СТАБИЛИЗАТОРА ИСПОЛЬЗУЮТ ЖЕЛАТОЗУ ДЛЯ

А) камфоры, ментола, фенилсалицилата

Б) оксида магния, белой глины, серы

В) магния карбоната основного, крахмала, кислоты борной

Г) цинка оксида, талька, висмута субнитрата

2038. К ДЕРМАТОЛОГИЧЕСКИМ МАЗЯМ-СУСПЕНЗИЯМ ОТНОСИТСЯ

А) цинковая

Б) камфорная

В) с протарголом

Г) калия йодида

2039. СПОСОБ РАСТВОРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРИ КОНЦЕНТРАЦИИ МАЗИ-СУСПЕНЗИИ МЕНЕЕ 5% В

А) масле, подходящему к основе

Б) части расплавленной основы

В) спирте

Г) глицерине

2040. МАЗЬ-РАСТВОР ОБРАЗУЕТ ТВЕРДОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО

А) растворимое в основе

Б) растворимое в вазелине

В) растворимое в воде

Г) не растворимое ни в воде, ни в основе

2041. ПО КОНЦЕНТРАЦИИ МАЗЬ СЕРНАЯ ОТНОСИТСЯ К

А) пастам

Б) мазям-эмульсиям

В) мазям-суспензия с концентрацией сухих веществ менее 5%

Г) мазям-сплавам

2042. К ГИДРОФОБНЫМ (ЛИПОФИЛЬНЫМ) ОСНОВАМ ОТНОСЯТСЯ

А) масло какао, бутирол, гидрогенизированные жиры

Б) ГХМ 5Т, полиэтиленоксиды, желатино-глицериновая

В) бутирол, мыльно-глицериновая, ГХМ 5Т

Г) витепсол, бутирол, полиэтиленоксиды

2043. ПО ТИПУ СУСПЕНЗИИ ВВОДЯТ В ГИДРОФОБНУЮ СУППОЗИТОРНУЮ ОСНОВУ

А) стрептоцид

Б) камфора

В) новокаин

Г) экстракт красавки

2044. 200 МЛ 0,9% РАСТВОРА НАТРИЯ ХЛОРИДА ДЛЯ ИНФУЗИЙ СТЕРИЛИЗУЮТ НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120°C – 12 мин

Б) 120°C – 15 мин

В) 100°C – 60 мин

Г) 180°C – 30 мин

2045. ФЛАКОНЫ ДЛЯ ОТПУСКА ИНЪЕКЦИОННЫХ РАСТВОРОВ СТЕРИЛИЗУЮТ НАСЫЩЕННЫМ ПАРОМ ПОД ДАВЛЕНИЕМ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

А) 120°C – 45 мин

Б) 120°C – 10 мин

В) 180°C – 15 мин

Г) 180°C – 30 мин

2046. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ОДНОКОМПОНЕНТНЫХ РАСТВОРОВ ИЗМЕНЕНИЕ ОБЩЕГО ОБЪЕМА НЕ УЧИТЫВАЮТ, ЕСЛИ ИЗМЕНЕНИЕ ОБЪЕМА

А) не превышает допустимые отклонения

Б) превышает допустимые отклонения

В) раствора составляет 25%

Г) раствора составляет 5%

2047. ОБЩИЙ ОБЪЕМ МИКСТУРЫ ОПРЕДЕЛЯЮТ

- А) суммированием объемов всех жидких компонентов
- Б) объему
- В) суммированием всех ингредиентов
- Г) объему воды очищенной

2048. ПРИ НАГРЕВАНИИ РАСТВОРЯЮТ

- А) фурацилин
- Б) калия перманганат
- В) новокаин
- Г) серебра нитрат

2049. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТОЯЩАЯ ИЗ ТВЕРДЫХ ЧАСТИЦ ДИСПЕРСНОЙ ФАЗЫ, ОБЛАДАЮЩАЯ СВОЙСТВОМ СЫПУЧЕСТИ

- А) порошки
- Б) суспензии
- В) суппозитории
- Г) растворы

2050. ЕСЛИ В РЕЦЕПТУРНОЙ ПРОПИСИ НЕ УКАЗАНА КОНЦЕНТРАЦИЯ КРАХМАЛЬНОЙ СЛИЗИ, ЕЁ ИЗГОТАВЛИВАЮТ В КОНЦЕНТРАЦИИ

- А) 2%
- Б) 5%
- В) 1%
- Г) 10%

2051. ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ РАСТВОРОВ СОЛЕЙ СЛАБЫХ КИСЛОТ И СИЛЬНЫХ ОСНОВАНИЙ НЕОБХОДИМО ДОБАВЛЕНИЕ

- А) натрия гидрокарбоната или 0,1М раствора натрия гидроксида
- Б) 0,05М раствора цинка хлорида
- В) раствора Вейбеля
- Г) 0,1М раствора кислоты хлористоводородной

2052. В МИКСТУРУ ДОБАВЛЯЮТ МЕТОДОМ ДВОЙНОГО ВЗБАЛТЫВАНИЯ

- А) нашатырно-анисовые капли, настойка мяты, раствора цитраля 1%
- Б) настойка пустырника, настойка белладонны
- В) настойка валерианы, настойка мяты, адонизид
- Г) концентрированные растворы, растворы глицерина

2053. К СУППОЗИТОРИЯМ ПРЕДЪЯВЛЯЕТСЯ ТРЕБОВАНИЕ

- А) однородность
- Б) стерильность
- В) апиrogenность
- Г) неоднородность

2054. ПРИ РАЗДЕЛИТЕЛЬНОМ СПОСОБЕ ВЫПИСЫВАНИЯ ПОРОШКОВ МАССА ВЕЩЕСТВА НА ОДНУ РАЗОВУЮ ДОЗУ

- А) рассчитывается делением выписанной массы на число доз
- Б) указана в рецепте
- В) рассчитывается делением выписанной массы на число приемов
- Г) указана в сигнатуре

2055. ПРИ ИЗГОТОВЛЕНИИ ПОРОШКОВ С ЭУФИЛЛИНОМ НУЖНО УЧИТЫВАТЬ, ЧТО ОН ЧАСТО ДАЕТ СЛЕДУЮЩИЙ ВИД ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ НЕСОВМЕСТИМОСТИ

- А) отсыревание
- Б) реакции без внешних изменений
- В) коагуляция
- Г) адсорбция

2056. КОНЦЕНТРИРОВАННЫЕ РАСТВОРЫ

- А) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций, в более высокой концентрации, чем в рецепте, предназначенные для получения растворов
- Б) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций в произвольной концентрации
- В) заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций в более высокой концентрации, чем допустимые отклонения в процентной концентрации
- Г) путем последующего их разведения заранее приготовленные растворы лекарственных субстанций, в более низкой концентрации, чем в рецепте

2057. МЕТОДОМ КМПЛЕКСОНОМЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

- А) кальция хлорид
- Б) натрия хлорид
- В) натрия гидрокарбонат
- Г) калия хлорид

2058. ВОДА ОЧИЩЕННАЯ И ВОДА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ДОЛЖНЫ ПОДВЕРГАТЬСЯ ПОЛНОМУ ХИМИЧЕСКОМУ АНАЛИЗУ КОНТРОЛЬНО-АНАЛИТИЧЕСКОЙ ЛАБОРАТОРИЕЙ

- А) ежеквартально
- Б) ежемесячно
- В) ежедневно
- Г) еженедельно

2059. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ, ПРИ ВНУТРИАПТЕЧНОМ КОНТРОЛЕ, РАСТВОРА КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ

- А) алкалиметрия
- Б) кислотно-основное титрование в неводной среде
- В) комплексонометрия
- Г) аргентометрия

2060. ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОДЕРЖАНИЕ КОТОРОГО ОПРЕДЕЛЯЮТ МЕТОДОМ НИТРИТОМЕТРИИ

- А) сульфациламид натрия
- Б) кодеин
- В) кислота аскорбиновая
- Г) кофеин

2061 МЕТОДОМ АЛКАЛИМЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ

- А) бендазола гидрохлорид
- Б) кофеин
- В) кодеин
- Г) сульфациламид натрия

2062 ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ ПОСТУПЛЕНИЯ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ

НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ
ОБЕСПЕЧИВАЕТ КОНТРОЛЬ

- А) приемочный
- Б) органолептический
- В) физический
- Г) химический

2063 ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
(ЛС) ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ

- А) соответствия маркировки первичной, вторичной упаковки ЛС, требованиям документа в области контроля качества, наличие листовки-вкладыша на русском языке источника поступления ЛС и правильности Оформления сопроводительных
- Б) целостности упаковки и соответствия физико- химическим свойствам ЛС
- В) внешнего вида, агрегатного состояния, цвета, запаха ЛС
- Г) документов

2064 ПЕРЕНОС НЕОБХОДИМЫХ ПРЕДМЕТОВ И МАТЕРИАЛОВ В
АСЕПТИЧЕСКОЕ ПОМЕЩЕНИЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТОЛЬКО ЧЕРЕЗ

- А) воздушный шлюз
- Б) входную дверь
- В) специальный блок
- Г) специальное окно

2065 СУШКА И СТЕРИЛИЗАЦИЯ АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ГОРЯЧИМ ВОЗДУХОМ - ПРИ

- А) 180°C - 30 мин
- Б) 200°C - 60 мин
- В) 200°C - 30 мин
- Г) 180°C - 60 мин

2066 РЕЖИМ СТЕРИЛИЗАЦИИ И СРОК ГОДНОСТИ
ПРОСТЕРИЛИЗОВАННОГО РАСТВОРИТЕЛЯ (ВОДЫ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ) ВО
ФЛАКОНАХ ОБЪЕМОМ 100 МЛ, УКУПОРЕННЫХ ПОД ОБКАТКУ

- А) 120°C; 8 мин - 30 суток
- Б) 120°C; 12 мин - 0 суток
- В) 120°C; 8 мин -1 сутки
- Г) 120°C; 12 мин -10 суток

2067 МЫТЬЕ И ДЕЗИНФЕКЦИЮ ТРУБОПРОВОДА ПОДАЧИ ВОДЫ НА
РАБОЧЕЕ МЕСТО ФАРМАЦЕВТА В ПРОЦЕССЕ ЭКСПЛУАТАЦИИ
ПРОВОДЯТ НЕ РЕЖЕ

- А) 1 раз в 14 дней
- Б) 3 раз в месяц
- В) 1 раз в полгода
- Г) 2 раза в 14 дней

2068 ВРЕМЯ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ПРОВОДЯТ ОБРАБОТКУ
ТРУБОПРОВОДА (ИЗ ТЕРМОСТОЙКИХ МАТЕРИАЛ) ПОДАЧИ ВОДЫ НА
РАБОЧЕЕ МЕСТО ФАРМАЦЕВТА ОСТРЫМ ПАРОМ (В МИНУТАХ)

- А) 30
- Б) 20
- В) 40

Г) 10

2069 РЕАГЕНТОМ, ПРИ СТЕРИЛИЗАЦИИ ТРУБОПРОВОДА (ИЗ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ И СТЕКЛОДАЧИ ВОДЫ НА РАБОЧЕЕ МЕСТО ФАРМАЦЕВТА В ТЕЧЕНИИ 6 ЧАСОВ ЯВЛЯЕТСЯ

А) 6% перекись водорода

Б) калия перманганат 1%

В) 3% перекись водорода

Г) моющее средство 5%

2070 ОСНОВНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88 ЯВЛЯЮТСЯ ВСЕ, КРОМЕ

А) подписи главного врача#

Б) штампа медицинской организации

В) номера и серии рецепта

Г) номера карты пациента или его адреса

2071 ЕСЛИ ДОЗИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕВЫШАЕТ ВЫСШИЙ ОДНОКРАТНЫЙ ПРИЕМ, И РЕЦЕПТ ОФОРМЛЕН НЕ ДОЛЖНЫМ ОБРАЗОМ, ТО ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН

А) погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале не правильно выписанных рецептов и вернуть больному

Б) вернуть рецепт больному

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

Г) отпустить в количествах, указанных в рецепте

2072 РЕЗУЛЬТАТЫ КАЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ШТАНГЛАССАХ В АПТЕКЕ РЕГИСТРИРУЮТ В ЖУРНАЛЕ

А) контроля лекарственных средств на подлинность

Б) контроля регистрации воды очищенной

В) учета лабораторных и фасовочных работ

Г) органолептического, физического и химического контроля

2073 ЭТИКЕТКА ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ИМЕЕТ НА БЕЛОМ ФОНЕ СИГНАЛЬНЫЙ ЦВЕТ

А) оранжевый

Б) синий

В) розовый

Г) зеленый

2074 У ЗАВЕДУЮЩЕЙ АПТЕКИ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ РАБОЧЕЙ НЕДЕЛИ СОСТАВЛЯЕТ

А) 40 часов

Б) 44 часа

В) 36 часов

Г) 42 часа

2075 В АПТЕКЕ ТОВАРНЫЕ ПОТЕРИ (ЕСТЕСТВЕННУЮ УБЫЛЬ, БОЙ, ПОРЧУ) ОТНОСЯТ К

А) прочему документированному расходу

Б) оптовой реализации

В) розничной реализации

Г) недостатке

2076 ИЗЪЯТИЕ ЛП ИЗ АПТЕКИ НА АНАЛИЗ В КОНТРОЛЬНО-АНАЛИТИЧЕСКУЮ ЛАБОРАТОРИЮ ОТНОСИТСЯ К

- А) прочему документированному расходу товаров
- Б) розничной реализации
- В) оптовой реализации
- Г) недостаткам

2077 ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПУТЕМ

- А) ограничения торговой надбавки и экономического обоснования цены производителя
- Б) установления прогрессивного налога на сверхнормативную прибыль производителя
- В) ограничения торговой надбавки
- Г) экономического обоснования оптовой цены

2078 ЦЕНООБРАЗОВАНИЕ КАКИХ ГРУПП ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА РЕГУЛИРУЕТСЯ ГОСУДАРСТВОМ

- А) лекарственных препаратов перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов
- Б) средств личной гигиены
- В) биологически активных добавок
- Г) медицинской техники

2079 ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ПОДЛЕЖАТ ЦЕНЫ НА

- А) только ЖНВЛП
- Б) все лекарственные средства
- В) Детское питание
- Г) только наркотические средства

2080 ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ АПТЕКА ФОРМИРУЕТ ЦЕНЫ НА ИЗГОТОВЛЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИСХОДЯ ИЗ СТОИМОСТИ ИНГРЕДИЕНТОВ +

- А) стоимости упаковки и воды + тарифа за изготовлением НДС
- Б) стоимости упаковки и воды и НДС
- В) тарифа за изготовление и НДС
- Г) стоимости упаковки и воды

2081 ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ПЕРЕДАВАТЬ ИЛИ РЕАЛИЗОВАТЬ ЛП

- А) населению
- Б) организациям оптовой торговли
- В) медицинским организациям
- Г) аптечным организациям

2082 НА ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ ПРАВИЛА

- А) надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения
- Б) отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения
- В) надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения

- Г) изготовления лекарственных препаратов для медицинского применения
2083 ГРУППОВОЙ РЕАКТИВ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ
А) нитрат кобальта
Б) хлорид бария
В) хлорид железа
Г) оксалат аммония
- 2084 СПЕЦИФИЧЕСКИЙ РЕАКТИВ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ
А) сульфат меди
Б) нитрат кобальта
В) хлорид железа
Г) хлорид бария
- 2085 ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ ФЕНОБАРБИТАЛА И СУЛЬФАТА МЕДИ ОБРАЗУЕТСЯ ОСАДОК
А) бледно-сиреневого цвета#
Б) красно-фиолетового цвета
В) кирпично-красного цвета
Г) бледно-желтого цвета
- 2086 ИНДИКАТОРОМ МЕТОДА КОМПЛЕКСОМЕТРИИ ЯВЛЯЕТСЯ
А) кислотный хром темно-синий
Б) бромтимоловый синий
В) эозинат натрия
Г) кристаллический фиолетовый
- 2087 МЕТОДОМ ПЕРМАНГНАТОМЕТРИИ ОПРЕДЕЛЯЮТ
А) перекись водорода
Б) нитрат серебра
В) фурацилин
Г) калия йодид
- 2088 ТИТРОВАНИЕ БОРНОЙ КИСЛОТЫ МЕТОДОМ АЛКАЛИМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ
А) глицерина
Б) аммиачно-буферного раствора
В) ацетата окисной ртути
Г) ледяной уксусной кислоты
- 2089 ТИТРОВАНИЕ МАГНИЯ СУЛЬФАТА МЕТОДОМ КОМПЛЕКСОМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ
А) аммиачно-буферного раствора
Б) ацетата окисной ртути
В) глицерина
Г) разбавленной серной кислоты
- 2090 ТИТРОВАНИЕ ПЕРЕКИСИ ВОДОРОДА МЕТОДОМ ПЕРМАНГНАТОМЕТРИИ ВЕДУТ В ПРИСУТСТВИИ
А) разбавленной серной кислоты
Б) ледяной уксусной кислоты
В) гидроксида натрия
Г) аммиачно-буферного раствора

2091 ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА С СУЛЬФАТОМ МЕДИ ОБРАЗУЕТСЯ

- А) сине-фиолетовое окрашивание
- Б) красно-фиолетовое окрашивание
- В) изумрудно-зеленое окрашивание
- Г) красно-коричневое окрашивание

2092 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, СОДЕРЖАЩИЕ ХЛОРИСТОВОДОРОДНУЮ КИСЛОТУ, ПОДВЕРГАЮТСЯ

- А) полному химическому контролю обязательно
- Б) качественному анализу
- В) полному химическому контролю выборочно
- Г) не подвергают

2093 УБОРКА ВСЕХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ С ПРИМЕНЕНИЕМ Моющих и ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ СРЕДСТВ (ОБРАБОТКА СТЕН, ПОЛОВ, ОБОРУДОВАНИЯ, ИНВЕНТАРЯ, СВЕТИЛЬНИКОВ) ПРОВОДИТСЯ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В

- А) месяц
- Б) день
- В) неделю
- Г) квартал

2094 ШКАФЫ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ УБИРАЮТ ПО МЕРЕ НЕОБХОДИМОСТИ, НО НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В

- А) месяц
- Б) неделю
- В) 2 недели
- Г) 10 дней

2095 НАЗОВИТЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ МОГУТ ВЫЗВАТЬ АЛЛЕРГИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ И ДИСБАКТЕРИОЗ

- А) любые антибиотики
- Б) только хлорамфеникол (левомицетин)
- В) только тетрациклины
- Г) только препараты бензилпенициллина

2096 К АНТИТИРЕОИДНЫМ ОТНОСИТСЯ

- А) тиамазол (мерказолил)
- Б) левотироксин натрия (I- тироксин)
- В) прогестерон
- Г) лиотиронин (трийодтиронин)

2097 ПРЕПАРАТ, ОТНОСЯЩИЙСЯ К АНДРОГЕНАМ

- А) тестостерон
- Б) прогестерон
- В) эстрадиол
- Г) гидрокортизон

2098 ПРАВИЛЬНЫЕ ДЕЙСТВИЯ ПРИ ОБРАБОТКЕ РАНЫ

- А) обработать рану перекисью водорода
- Б) смазать саму рану йодом
- В) продезинфицировать рану спиртом и туго завязать

Г) смочить йодом марлю и наложить на рану

2099 КРОВОТЕЧЕНИЕ - ЭТО

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

Б) Дыхательная функция

В) повышенное артериальное Давление

Г) отравление АХОВ

2100 ГИПОКСИЯ - ЭТО

А) кислородное голодание

Б) перегрев организма

В) обезвоживание организма

Г) охлаждение организма

2101. ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

УТВЕРЖДАЮТСЯ ПРИКАЗОМ МЗ РФ

А) №1093н от 24 ноября 2021г.

Б) №183н от 22 апреля 2014г.

В) №562н от 17 мая 2012г.

Г) №1175н от 20 декабря 2012г.

2102. ПРЕПАРАТ ФЕНАЗЕПАМ ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

А) 148-1/у-88

Б) 107/у-НП

В) 107-1/у

Г) 148-1/у-04 (л)

2103. ОТМЕТКА «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ» В СЛУЧАЕ УСТАНОВЛЕНИЯ СРОКА ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА В ПРЕДЕЛАХ ОДНОГО ГОДА, СТАВИТСЯ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ

А) 107-1/у

Б) 107/у-НП

В) 148-1/у-88

Г) 148-1/у-04 (л)

2104. К МАЗЯМ-РАСТВОРАМ ОТСИТСЯ МАЗЬ

А) камфорная

Б) серная

В) ксероформная

Г) стрептоцидовая

2105. ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ ИЛИ ТРЕБОВАНИИ НЕ УКАЗАН РАСТВОРИТЕЛЬ, ТО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ

А) вода очищенная

Б) спирт этиловый

В) вода стерильная

Г) вода деминерализованная

2106. ПОСЛЕОТПУСКА ПРЕПАРАТА «ФЕНТАНИЛ» В ФОРМЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ, ЛИЦУ, ПОЛУЧИВШЕМУ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ВЫДАЕТСЯ

А) сигнатура

Б) копия паспорта письменного контроля

В) копия рецепта

Г) паспорт письменного контроля

2107. КАНАЛ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ ВТОРОГО УРОВНЯ

А) потребитель-оптовик-розница-потребитель

Б) производитель-розница-потребитель

В) производитель-оптовик-оптовик-розница-потребитель

Г) производитель-потребитель

2.2. Оценочные средства для 2 этапа государственного экзамена – выполнения практических заданий

Перечень практических навыков ГИА:

1. Реализация аналога рецептурного лекарственного препарата – антибиотика (Амоксициллин в таблетках)
2. Реализация аналога рецептурного лекарственного препарата болеутоляющего действия (Пенталгин-Н в таблетках)
3. Реализация лекарственного препарата безрецептурного отпуска при грибковом поражении кожи
4. Реализация лекарственного препарата безрецептурного отпуска при боли в горле
5. Реализация лекарственного препарата безрецептурного отпуска при насморке
6. Изготовление раствора для внутреннего применения по рецепту
7. Изготовление раствора для наружного применения по рецепту
8. Изготовление присыпки детской по рецепту
9. Изготовление микстуры со светочувствительным веществом по рецепту
10. Изготовление настоев с использованием стандартизированных жидких экстрактов по рецепту
11. Проведение базовой сердечно-легочной реанимации взрослому человеку

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ №1 (ЧЕК-ЛИСТ)

Проверяемый практический навык: реализация аналога рецептурного лекарственного препарата (антибиотика (Амоксициллин в таблетках), ЛП болеутоляющего действия (Пенталгин-Н в таблетках))

№ п/п	Перечень практических действий	Отметка о выполнении Да/нет
1.	Установить контакт с посетителем, выяснить цель посещения аптеки	
2.	Правильно обозначить необходимость рецептурного отпуска	
3.	Указать на необходимость обязательного посещения специалиста	
4.	Задать вопрос посетителю аптеки о наличии рецепта врача	
5.	Спросить у посетителя аптеки, для кого приобретается лекарственный препарат	
6.	Спросить у посетителя аптеки, каковы симптомы заболевания, для облегчения которого приобретается лекарственный препарат	
7.	Спросить, как долго беспокоят эти симптомы	
8.	Уточнить особые характеристики потребителя, для которого приобретается лекарственный препарат (принадлежность к группе риска по применению лекарственного препарата)	
9.	Спросить об одновременно применяемых других лекарственных препаратах	
10.	Предложить первый безрецептурный лекарственный препарат в качестве альтернативы рецептурному	
11.	Обосновать первое предложение лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по применению (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
12.	Предложить второй безрецептурный лекарственный препарат в качестве альтернативы рецептурному	
13.	Обосновать второе предложение лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по применению (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
14.	Предоставить посетителю аптеки выбор покупки Предложить какой-либо из сопутствующих товаров для комплексного лечения (ЛП, ЛРП, БАД или другие товары аптечного ассортимента)	
15.	Обосновать предложения сопутствующих товаров (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
16.	Предоставить посетителю аптеки выбор покупки	

17.	Проинформировать о режиме, дозах, правилах приема приобретаемого(ых) лекарственного(ых) препарата(ов) и других сопутствующих товаров	
18.	Проинформировать о правилах хранения приобретаемого(ых) лекарственного(ых) препарата(ов) и других сопутствующих товаров в домашних условиях	
19.	Предупредить о необходимости посещения врача при сохранении симптомов	
20.	Применить расчетно-кассовое оборудование	

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ №2 (ЧЕК-ЛИСТ)

Проверяемый практический навык: Реализация лекарственного препарата безрецептурного отпуска (при грибковом поражении кожи, при боли в горле, при насморке)

№ п/п	Перечень практических действий	Отметка о выполнении Да/нет
1.	Установить контакт с посетителем, выяснить цель посещения аптеки	
2.	Спросить у посетителя аптеки, для кого приобретается лекарственный препарат	
3.	Спросить у посетителя аптеки, каковы симптомы заболевания, для облегчения которого приобретается лекарственный препарат	
4.	Спросить, как долго беспокоят эти симптомы	
5.	Уточнить особые характеристики потребителя, для которого приобретается лекарственный препарат (принадлежность к группе риска по применению лекарственного препарата)	
6.	Спросить об одновременно применяемых других лекарственных препаратах	
7.	Предложить первый безрецептурный лекарственный препарат	
8.	Обосновать первое предложение лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по применению (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
9.	Предложить второй безрецептурный лекарственный препарат	
10.	Обосновать второе предложение лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по применению (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
11.	Предоставить посетителю аптеки выбор покупки Предложить какой-либо из сопутствующих товаров для комплексного лечения (ЛП, ЛРП, БАД или другие товары аптечного ассортимента)	
12.	Обосновать предложения сопутствующих товаров (по ситуации/ форме выпуска/ производителю/ дозировке/ спектру действия/ цене)	
13.	Предоставить посетителю аптеки выбор покупки	
14.	Проинформировать о режиме, дозах, правилах приема приобретаемого(ых) лекарственного(ых) препарата(ов) и других сопутствующих товаров	
15.	Проинформировать о правилах хранения приобретаемого(ых) лекарственного(ых) препарата(ов) и других сопутствующих товаров в домашних условиях	
16.	Предупредить о необходимости посещения врача при сохранении симптомов	
17.	Применить расчетно-кассовое оборудование	

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ №3 (ЧЕК-ЛИСТ)

Проверяемый практический навык: Изготовление лекарственной формы по рецепту

Перечень лекарственных форм: раствора для внутреннего применения, раствора для наружного применения, присыпки детской, микстуры со светочувствительным веществом, изготовление настоев с использованием стандартизированных жидких экстрактов

№ п/п	Перечень практических действий	Отметка о выполнении Да/нет
1.	Убедиться в отсутствии на ногтях покрытия лаком	
2.	Убедиться в отсутствии ювелирных украшений на руках	
3.	Перед изготовлением обработать руки кожным антисептиком класса В -Нанести кожный антисептик на ладонь из флакона -Тереть одну ладонь о ладонь другой руки возвратно-поступательными движениями -Левой ладонью растирать антисептик по тыльной поверхности правой кисти, переплетая пальцы - Переплести пальцы, растирая ладонью ладонь - Соединить пальцы в «замок», тыльной стороной согнутых пальцев растирать ладонь другой руки, поменять руки - Охватить большой палец левой кисти правой ладонью и потереть его круговыми движениями - Охватить большой палец правой кисти левой ладонью и потереть его круговыми движениями -Круговым движением в направлении вперед и назад сомкнутыми пальцами правой руки тереть левую ладонь - Дождаться полного естественного высыхания кожного антисептика	
4.	Объяснить цель соблюдения санитарного режима, техники и продолжительности обработки рук перед фармацевтическим производством	
5.	Ознакомиться с рецептурной прописью	
6.	Изучить оборотную сторону ППК (за столом для записей)	
7.	Правильно назвать нормативные документы, регламентирующие изготовление лекарственной формы	
8.	Занять или описать рабочее место в соответствии с заданием	
9.	Подготовка рабочего места к изготовлению ЛФ: Подобрать или описать оборудование, необходимое для изготовления ЛФ	
10.	Подготовка рабочего места к изготовлению ЛФ: Подобрать или описать упаковку под конкретную ЛФ	
11.	Подготовка рабочего места к изготовлению ЛФ: Подобрать или описать вспомогательное оборудование	
12.	Осуществить или описать действия, необходимые для изготовления конкретной ЛФ (в правильной последовательности)	

13.	Осуществить или описать действия, необходимые для проверки полученной ЛФ на чистоту	
14.	Переместить ЛФ в упаковку для отпуска	
15.	Оформить лицевую сторону ППК, указав номер рецепта и прописав состав на латинском языке	
16.	Выбрать основную этикетку для ЛФ и озвучить информацию для ее заполнения	
17.	Выбрать дополнительную этикетку (при необходимости)	
18.	Указать необходимость перемещения использованной посуды, расходных материалов в ёмкость для медицинских отходов класса А	

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ №4 (ЧЕК-ЛИСТ)

Проверяемый практический навык: Базовая сердечно-легочная реанимация

№ п/п	Перечень практических действий	Отметка о выполнении Да/нет
1.	Убедиться в отсутствии опасности и при необходимости обеспечить безопасные условия для оказания помощи	
	Определить признаки жизни:	
2.	Осторожно встряхнуть пострадавшего за плечи	
3.	Громко обратиться к нему: «Вам нужна помощь?» Оценить наличие сознания	
4.	Призвать на помощь: «Помогите, человеку плохо!»	
5.	Ладонь одной руки положить на лоб пострадавшего	
6.	Поднять подбородок пострадавшего двумя пальцами другой руки	
7.	Запрокинуть голову, открывая дыхательные пути	
8.	Наклониться щекой и ухом ко рту и носу пострадавшего	
9.	Глазами наблюдать экскурсию грудной клетки пострадавшего	
10.	Оценить наличие нормального дыхания в течение 10 секунд, отсчитывая секунды вслух	
	Вызвать скорую медицинскую помощь по алгоритму:	
11.	• факт вызова бригады	
12.	• место (адрес) происшествия	
13.	• количество пострадавших	
14.	• пол	
15.	• примерный возраст	
16.	• состояние пострадавшего	
17.	• объем оказываемой помощи	
	Подготовка к компрессиям грудной клетки:	
18.	Встать на колени сбоку от пострадавшего лицом к нему	
19.	Освободить грудную клетку пострадавшего от одежды	
20.	Основание ладони одной руки положить на центр грудной клетки пострадавшего	
21.	Вторую ладонь положить на первую, соединив пальцы обеих рук в замок	
	Компрессии грудной клетки:	
22.	Совершить 30 компрессий подряд	
23.	Держать руки перпендикулярно плоскости грудины	
24.	Не сгибать руки в локтях	
25.	Пальцами верхней кисти оттягивать вверх пальцы нижней	
26.	Отсчитывать компрессии вслух	
	Искусственная вентиляция легких:	
27.	Использовать собственную специальную лицевую маску или лицевую пленку	
28.	Ладонь одной руки положить на лоб пострадавшего	

29.	Поднять подбородок пострадавшего двумя пальцами другой руки	
30.	Запрокинуть голову пострадавшего, освобождая дыхательные пути, и сделать свой нормальный вдох	
31.	Двумя пальцами руки, расположенной на лбу, зажать нос пострадавшего	
32.	Герметично обхватить рот пострадавшего своими губами	
33.	Произвести выдох в дыхательные пути пострадавшего до видимого подъема грудной клетки	
34.	Продолжая поддерживать проходимость дыхательных путей, разжать нос, убрать свои губы ото рта пострадавшего и дать ему совершить пассивный выдох	
35.	Повторить выдох в дыхательные пути пострадавшего	
	Критерии выполнения базовой сердечно-легочной реанимации:	
36.	Адекватная глубина компрессий 5-6 см (не менее 80%)	
37.	Адекватное положение рук при компрессиях (не менее 80%)	
38.	Полное расправление грудной клетки после каждой компрессии (не менее 80%)	
39.	Адекватная частота компрессий 100-120 в минуту (не менее 80%)	
40.	Адекватный объём вдохов искусственного дыхания (не менее 80%)	
	Нерегламентированные и небезопасные действия	
41.	Проводилась оценка пульса на сонной артерии без оценки дыхания	
42.	Проводилась оценка пульса на лучевой и/или других периферических артериях	
43.	Проводилась оценка неврологического статуса (проверка реакции зрачков на свет)	
44.	Проводился поиск медицинской документации, нерегламентированных приспособлений (платков, бинтов и т.п.)	

3. КРИТЕРИИ ОЦЕНКИ ВЫПОЛНЕНИЯ ЭКЗАМЕНАЦИОННОГО ЗАДАНИЯ

3.3.1. Критерии оценки тестовых заданий:

По окончании выполнения тестового задания подсчитывается количество правильных ответов. Для определения оценки используется следующая шкала:

"сдано" при результате 70% и более правильных ответов;

"не сдано" при результате 69% и менее правильных ответов.

3.3.2. Критерии оценки практических заданий:

Оценка правильности и последовательности выполнения практического задания осуществляется членами ГЭК путем заполнения оценочных листов. По окончании выполнения практического задания подсчитывается количество правильных ответов по каждому практическому действию, обозначенному в чек-листе экзаменационного задания. Для определения оценки используется следующая шкала.

Процент правильных ответов	Оценка
100%-91%	5 «отлично»
90%-81%	4 «хорошо»
80%-70%	3 «удовлетворительно»
69%-0%	2 «неудовлетворительно»