

**РУДНИК А. М., ФЕДЧЕНКОВА Ю. А.,
СІМОНЯН Л. С., МОСКАЛЕНКО О. В.**

**ОРГАНІЗАЦІЯ ТА
ЕКОНОМІКА ФАРМАЦІЇ.
Крок - 2**

**ЗБІРНИК ТЕСТОВИХ ЗАВДАНЬ
ДЛЯ ПІДГОТОВКИ ДО СКЛАДАННЯ
ІНТЕГРОВАНОГО ТЕСТОВОГО ІСПИТУ «КРОК-2»**

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
НІЖИНСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ УНІВЕРСИТЕТ ІМЕНІ МИКОЛИ ГОГОЛЯ
ІНСТИТУТ ПРИРОДНИЧО-МАТЕМАТИЧНИХ, МЕДИКО-БІОЛОГІЧНИХ НАУК
ТА ІНФОРМАЦІЙНИХ ТЕХНОЛОГІЙ
КАФЕДРА ХІМІЇ ТА ФАРМАЦІЇ

**Рудник А. М., Федченкова Ю. А.,
Сімонян Л. С., Москаленко О. В.**

ОРГАНІЗАЦІЯ ТА ЕКОНОМІКА ФАРМАЦІЇ КРОК-2

**ЗБІРНИК ТЕСТОВИХ ЗАВДАНЬ ДЛЯ ПІДГОТОВКИ ДО СКЛАДАННЯ
ІНТЕГРОВАНОГО ТЕСТОВОГО ІСПИТУ «КРОК-2»
РОЗДІЛ 1 «ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ»**

***НАВЧАЛЬНИЙ ПОСІБНИК
для студентів 3 та 5 курсів спеціальності 226 «Фармація»***

Ніжин – 2024

УДК 615.1-048.42:33(075,8)
О64

Рекомендовано Вченою радою
Ніжинського державного університету імені Миколи Гоголя
(НДУ ім. М. Гоголя)
Протокол № 3 від 19.09.2024р.)

Рецензенти:

Валерій Козирєв – Керівник мультибрендової мережі «Аптека нашого міста», директор «ТОВ Аптека №13»;
Анатолій Демченко – доктор фармацевтичних наук, професор кафедри хімії та фармації Ніжинського державного університету імені Миколи Гоголя.

Автори:

А. М. Рудник – кандидат фармацевтичних наук, доцент ЗВО кафедри фармакогнозії, фармакології та ботаніки Запорізького медико-фармацевтичного університету;

Ю. А. Федченкова – доктор фармацевтичних наук, професор ЗВО кафедри хімії та фармації Ніжинського державного університету імені Миколи Гоголя;

Л. С. Сімонян – кандидат фармацевтичних наук, професор ЗВО кафедри хімії та фармації Ніжинського державного університету імені Миколи Гоголя;

О. В. Москаленко – кандидат хімічних наук, доцент ЗВО кафедри хімії та фармації Ніжинського державного університету імені Миколи Гоголя.

Рудник А. М., Федченкова Ю. А., Сімонян Л. С., Москаленко О. В.

О64 Організація та економіка фармації. Крок-2: збірник тестових завдань для підготовки до складання інтегрованого тестового іспиту «КРОК-2»: навч. посіб. для студентів 3 курсу спеціальності «Фармація». – Ніжин: НДУ ім. Миколи Гоголя, 2024. – 80 с.

У навчальному посібнику зібрана база тестових завдань з дисципліни організація та економіка фармації іспиту «КРОК-2» за 2005–2024 роки. Тести згруповані за темами, жирним шрифтом виділені ключові слова та правильні відповіді. Видання має на меті допомогти студентам у систематизації знань при самопідготовці до успішного складання ліцензійного іспиту «КРОК-2».

УДК 615.1-048.42:33(075,8)

© А. М. Рудник, Ю. А. Федченкова,
Л.С. Сімонян, О. В. Москаленко, 2024
© НДУ ім. М. Гоголя, 2024

ЗМІСТ

Організація фармацевтичної діяльності. Регулювання обігу лікарських засобів	4
Організація діяльності аптек як закладів охорони здоров'я	11
Організація санітарного режиму та фармацевтичного порядку в аптеці	18
Організація роботи аптеки із запасами	24
Організація роботи аптеки з рецептурного відпуску ліків	30
Особливості відпуску та обліку лз деяким категоріям хворих	36
Організація виготовлення екстемпоральних лікарських засобів та внутрішньоаптечного контролю якості	43
Організація предметно-кількісного обліку лікарських засобів	49
Організація безрецептурного відпуску лікарських засобів	55
Організація роботи аптечного складу	61
Державна система забезпечення якості лікарських засобів	67
Організація зовнішньоторговельної діяльності фармацевтичних підприємств	73
Література	80

ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ. РЕГУЛЮВАННЯ ОБІГУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. Вкажіть орган державної виконавчої влади в галузі охорони здоров'я
 - A. **Міністерство охорони здоров'я України**
 - B. Міністерство юстиції України
 - C. Лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно курортні установи
 - D. Міністерство охорони здоров'я України, лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно курортні установи
 - E. Міністерство охорони здоров'я України, ДКП фірма "Фармація"

2. Вкажіть суб'єктів, які відносяться до закладів охорони здоров'я
 - A. **Міністерство охорони здоров'я України, лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно курортні установи**
 - B. Міністерство охорони здоров'я України
 - C. Лікувально-профілактичні, аптечні, санаторно курортні установи
 - D. Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками
 - E. Фармацевтичні фабрики і заводи

3. Вкажіть під який вид відповідальності підпадає «Неналежне виконання професійних обов'язків медичним або фармацевтичним працівником» (відповідно ст. 140 Кримінального кодексу України):
 - A. **Кримінальна відповідальність**
 - B. Адміністративна відповідальність
 - C. Матеріальна відповідальність
 - D. Соціальна відповідальність
 - E. Цивільна відповідальність

4. Вкажіть суб'єктів процесу створення лікарських засобів в Україні.
 - A. **Підприємства, установи, організації та громадяни**
 - B. Всі юридичні особи, які виявили на це бажання
 - C. Науково-дослідні установи
 - D. Всі фізичні особи, які виявили на це бажання
 - E. Вищі навчальні заклади

5. Які лікарські засоби допускаються до застосування в Україні?
 - A. **Лікарські засоби, що пройшли державну реєстрацію і включені до Державного реєстру 5**
 - B. Лікарські засоби вітчизняного та імпортного виробництва, які позитивно зарекомендували себе в медичній практиці
 - C. Лікарські засоби, що пройшли доклінічне та клінічне випробування
 - D. Всі ввезені в Україну лікарські засоби
 - E. Лікарські засоби, що мають сертифікат якості виробника

6. Вкажіть суб'єктів, які можуть здійснювати виробництво лікарських засобів в Україні.

- A. **Юридичними і фізичними особами на підставі ліцензії**
- B. Тільки юридичними особами
- C. Фізичними особами на підставі спеціального дозволу (ліцензії)
- D. Тільки фізичними особами
- E. Всіма бажаними

7. Вкажіть основні вимоги для ввезення в Україну та вивезення з України зареєстрованих лікарських засобів.

- A. **При наявності державної реєстрації ЛЗ, сертифіката якості серії ЛЗ, що видається виробником, та ліцензії на імпорт ЛЗ (крім АФІ), що видається імпортеру**
- B. При наявності сертифіката якості, виданого МОЗ України
- C. При наявності сертифіката якості, виданого виробником
- D. При наявності сертифіката якості, виданого Державною інспекцією з контролю за якістю лікарських засобів
- E. При наявності свідоцтва про проходження доклінічних і клінічних випробувань

8. Вкажіть суб'єктів господарювання, які можуть здійснювати оптову та роздрібну торгівлю лікарських засобів в Україні.

- A. **Фармацевтичні (аптечні) заклади на підставі ліцензії**
- B. Приватні особи
- C. Лікувально – профілактичні заклади на підставі ліцензії
- D. Аптечні заклади на підставі ліцензії
- E. Підприємства, установи, організації і громадяни на підставі ліцензії

9. Яка державна структура визначає політику з обігу наркотичних, психотропних препаратів і прекурсорів в Україні?

- A. **Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками**
- B. Державна служба лікарських засобів і виробів медичного призначення
- C. УО Укрфармація
- D. Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів
- E. МОЗ України

10. Що відноситься до функціональних обов'язків Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» ?

- A. **Розробка рекомендацій про доцільність використання вітчизняних і зарубіжних лікарських засобів, підготовка і випуск матеріалів про до- і клінічних випробуваннях препаратів і їх впровадженні в практику**
- B. Реєстрація лікарських засобів, які ввозяться в Україну

- C. Проведення доклінічних і клінічних випробувань нових вітчизняних лікарських засобів
- D. Проведення закупівель, патентування та ліцензування лікарських засобів зарубіжного виробництва
- E. Реєстрація лікарських засобів, які вивозяться за межі України

11. Які права має Державне підприємство «Державний експертний центр МОЗ України»?

- A. **Готувати рекомендації Міністерству охорони здоров'я України про виключення з номенклатури малоефективних препаратів і лікарських засобів, що мають небажані побічні ефекти**
- B. Консультативні права
- C. Давати дозвіл на перший промисловий випуск лікарських засобів
- D. Проводити аналіз якості ліків і давати розпорядження аптечним установам про продовження терміну їх реалізації
- E. Вилучати незареєстровані препарати з обороту в роздрібній аптечній мережі

12. Що з переліченого нижче **НЕ** є завданням Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками?

- A. **Розгляд та затвердження АТД на нові лікарські засоби**
- B. Контроль за порядком обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів
- C. Затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів
- D. Видача ліцензій на окремий вид діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів
- E. Визначення потреби держави в наркотичних засобах, психотропних речовинах і прекурсорах

13. Якому органу підзвітне ДП «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів»?

- A. **МОЗ України**
- B. Міністерству юстиції України
- C. ДКП фірмі «Фармація»
- D. Державній інспекції з контролю якості лікарських засобів
- E. Обласній інспекції з контролю якості лікарських засобів

14. Який орган регулює питання державного контролю якості лікарських засобів в Україні?

- A. **Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками**

- В. Обласна інспекція з контролю якості лікарських засобів та виробів медичного призначення
 - С. ДП «Державний експертний центр МОЗ України»
 - Д. Державна інспекція з контролю якості ліків
 - Е. ДП «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів»
15. Вкажіть основні умови реалізації лікарських засобів громадянам?
- А. **Реалізація здійснюється за рецептами та без рецептів лікаря через аптеки та їх структурні підрозділи**
 - В. Реалізація здійснюється тільки при наявності рецепта лікаря
 - С. Реалізація здійснюється тільки за безготівковий рахунок
 - Д. Реалізація здійснюється оптовими аптечними установами при наявності ліцензії
 - Е. Реалізація здійснюється через поліклініки і аптечні пункти
16. Який документ регулює правові, організаційні, економічні та соціальні засади охорони здоров'я в Україні в Україні?
- А. **Закон України «Основи законодавства України про охорону здоров'я»**
 - В. Закон «Про лікарські засоби»
 - С. Конституція України
 - Д. Постанови Кабінету Міністрів України
 - Е. Закон «Про підприємництво»
17. Що з переліченого нижче **НЕ** є завданням ДП «Українського наукового фармакопейного центру якості лікарських засобів»?
- А. **Контроль за порядком обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів**
 - В. Розгляд та затвердження НТД на нові лікарські засоби
 - С. Проведення експертної оцінки НТД на зарубіжні препарати
 - Д. Захист фармацевтичного ринку України від недоброякісної фармацевтичної продукції
 - Е. Науково-технічна експертиза та затвердження НТД, що визначає вимоги до якості лікарських засобів
18. Вкажіть орган, який встановлює єдині кваліфікаційні вимоги до осіб, що займаються фармацевтичною діяльністю.
- А. **Міністерство охорони здоров'я України**
 - В. Місцеві органи охорони здоров'я
 - С. Вищі медичні навчальні заклади
 - Д. Національне агентство з контролю якості
 - Е. Керівник установи, де працює співробітник

19. Вкажіть періодичність проходження перепідготовки та підвищення кваліфікації для фармацевтичного фахівця відповідно до концепції «Безперервного професійного розвитку».

- A. **Щорічно, але не менше ніж 1 раз у 5 років**
- B. Не рідше 1 разу на 5 роки
- C. Не рідше 3 разів на рік
- D. Не рідше 1 разу на 2 роки
- E. Не рідше 2 разів на 5 років

20. Чи вірно твердження: «Особи, винні в порушенні законодавства про охорону здоров'я населення, несуть цивільну, адміністративну або кримінальну відповідальність згідно із законодавством»?

- A. **Вірно, несуть всі види відповідальності**
- B. Ні, несуть тільки громадянську відповідальність
- C. Вірно, але тільки кримінальну відповідальність
- D. Ні, несуть адміністративну відповідальність
- E. Ні, несуть адміністративну та кримінальну відповідальність

21. Чи необхідний сертифікат якості виробника для ввезення лікарського засобу на територію України?

- A. **Так**
- B. Потрібен сертифікат, виданий МОЗ України
- C. Ні
- D. Потрібен сертифікат, виданий ДКП фірмою «Фармація»
- E. Потрібен сертифікат, виданий Державною службою з лікарських засобів та контролю за наркотиками

22. Які заклади здійснюють медичну і лікарську допомогу амбулаторним і стаціонарним хворим?

- A. **Аптеки та лікувально-профілактичні заклади**
- B. Аптеки
- C. Лікувально-профілактичні заклади
- D. Медичні пункти
- E. Фармацевтичні фабрики

23. Україна формує Національну лікарську політику. Вкажіть її основні цілі:

- A. **Доступність, якість та раціональне використання ЛЗ**
- B. Впровадження наукових досліджень у практику
- C. Застосування професійної етики і деонтології
- D. Раціональне використання бюджетних коштів
- E. Доступність ЛЗ

24. Суб'єкти фармацевтичної діяльності мають дотримуватися вимог міжнародних стандартів. Належна аптечна практика (GPP) встановлює правила щодо:

- A. **Роздрібної реалізації та раціонального використання ЛЗ**
- B. Виготовлення екстемпоральних ліків
- C. Розміщення аптечної мережі
- D. Зберігання ліків в умовах аптеки
- E. Постачання ЛЗ та ВМП

25. Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками періодично перевіряє дотримання аптеками ліцензійних умов. Які види перевірок Ви знаєте:

- A. **Планові та позапланові**
- B. Одноразові та багаторазові
- C. Щорічні та щоквартальні
- D. Раптові та передбачувані
- E. Аптеки перевірки не підлягають

26. В Європейському Союзі та на міжнародному рівні основними елементами регулювання обігу лікарських засобів є все, крім:

- A. **Товарообіг**
- B. Ефективність
- C. Безпека
- D. Якість
- E. Інформація

27. Заборона обігу лікарських засобів до одержання результатів додаткових досліджень в компетентних установах поширюються на діяльність щодо, крім:

- A. **Розмитнення**
- B. Виробництва, реалізації
- C. Виготовлення, пересилання
- D. Зберігання, транспортування
- E. Придбання та застосування

28. Управління у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів у межах своєї компетенції здійснюють нижче зазначені державні структури, крім:

- A. **Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками**
- B. Міністерство охорони здоров'я України
- C. ДП «Державний експертний центр МОЗ України»
- D. ДП «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів»
- E. Комітет з контролю за наркотиками

29. Ліцензія для провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібною торгівлі лікарськими засобами видається органами виконавчої влади, а саме:

- A. **Державною службою лікарських засобів та контролю за наркотиками МОЗ України**
- B. Державним фармакологічним центром МОЗ України
- C. Податковою службою МОЗ України
- D. Міністерством охорони здоров'я України
- E. Держлікінспекцією МОЗ України

30. Вкажіть орган підпорядкування Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками МОЗ України ?

- A. **Кабінету Міністрів України**
- B. Держлікінспекції МОЗ України
- C. Державному фармакопейному центру
- D. Державному Комітету контролю з обігу наркотичних і прирівняних до них ЛЗ
- E. Державному фармакологічному центру

ОРГАНІЗАЦІЯ ДІЯЛЬНОСТІ АПТЕК ЯК ЗАКЛАДІВ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

1. Суб'єкт підприємницької діяльності вирішив відкрити аптечний пункт. Яка повинна бути мінімальна площа приміщення, що орендується, згідно чинного законодавства?

- A. **Не менше 18 м²**
- B. Не менше 8 м²
- C. Не менше 10 м².
- D. Не менше 6 м².
- E. Не менше 12 м²

2. Роздрібна фармацевтична фірма з метою покращення лікарського забезпечення населення вирішила відкрити аптеку в селі. Яка повинна бути мінімальна площа сільської аптеки готових лікарських форм, згідно чинного законодавства?

- A. **Не менше 30 м²**
- B. Не менше 5 м²
- C. Не менше 10 м²
- D. Не менше 18 м²
- E. Не менше 12 м²

3. Аптека здійснює приготування внутрішньоаптечних заготовок, напівфабрикатів і концентратів. Яку ліцензію вона повинна мати для цього?

- A. **На виробництво (виготовлення) лікарських засобів в умовах аптеки**
- B. На виробництво лікарських засобів (промислового)
- C. На оптову торгівлю лікарськими засобами
- D. На імпорт лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)
- E. На роздрібну торгівлю лікарськими засобами

4. Визначте, який з відділів аптеки займається прийманням товару за кількістю та якістю, його зберіганням, відпуском іншим відділам аптеки:

- A. **Відділ запасів**
- B. Рецептурно-виробничий відділ
- C. Відділ готових лікарських форм
- D. Відділ без рецептурного продажу
- E. Відділ лікувальної косметики

5. Згідно з супровідними документами аптека отримала товар. Хто виконує обов'язки з ведення реєстру лікарських засобів, які надійшли до суб'єкта господарської діяльності?

- A. **Уповноважена особа**
- B. Фармацевт аптеки

- C. Матеріально-відповідальна особа
- D. Довірена особа
- E. Головний бухгалтер

6. Згідно з чинним законодавством, всі приміщення в яких приймаються, зберігаються, контролюються і відпускаються лікарські засоби, що відносяться до виробничих. Яке з приміщень не відноситься до виробничих?

- A. **Торговельний зал**
- B. Асистентська кімната
- C. Матеріальна кімната для зберігання лікарських трав
- D. Матеріальна кімната лікарських засобів
- E. Асептичний блок

7. Який відділ виробничої аптеки здійснює визначення поточної потреби в ЛЗ і ВМП, своєчасне подання замовлень на них, приймання товару за кількістю і якістю, забезпечення правильного зберігання, проведення лабораторних і фасувальних робіт, відпуск товару іншим відділам та лікувально-профілактичним закладам:

- A. **Відділ запасів**
- B. Рецептурно-виробничий відділ
- C. Відділ готових лікарських форм
- D. Відділ продажу без рецептурної
- E. Відділ зберігання та замовлень

8. У місті планується відкриття нової аптеки. Роздрібна торгівля здійснюється на підставі спеціального дозволу, одержаного суб'єктом підприємницької діяльності. Як він називається:

- A. **Ліцензія**
- B. Договір
- C. Наказ
- D. Розпорядження
- E. Постанову

9. У міській місцевості відкривається нова аптека. Вкажіть, якими спеціалістами повинна замінюватися посада завідувача аптеки?

- A. **Спеціалістами, які мають дипломи навчальних закладів III-IV рівнів акредитації**
- B. Будь-яким працівником з вищою освітою
- C. Працівником з середньою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше року
- D. Будь-яким працівником із середньою фармацевтичною освітою
- E. Будь-яким працівником закладів охорони здоров'я

10. Вкажіть, ким може здійснюватися роздрібна торгівля лікарськими засобами у сільській місцевості у разі відсутності аптеки:

- A. **Фельдшерськими, фельдшерсько-акушерськими пунктами, сільськими лікарнями на підставі договорів, укладених із суб'єктом господарювання, що має відповідну ліцензію**
- B. Фельдшерсько-акушерськими пунктами
- C. Сільськими дільничними лікарнями
- D. Фельдшерськими пунктами
- E. Будь-якими медичними працівниками

11. Вкажіть, на кого може бути покладено виконання обов'язків уповноваженої особи в аптеці, що розташована у сільській місцевості:

- A. **На особу із фармацевтичною освітою, яка отримала кваліфікаційний рівень фахівця - молодший спеціаліст, бакалавр**
- B. На будь-якого працівника з вищою освітою
- C. На працівника із середньою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше року
- D. На будь-якого працівника із середньою фармацевтичною освітою
- E. На будь-якого медичного працівника

12. Проаналізуйте, якою може бути мінімальна площа приміщень для зберігання лікарських засобів для аптек, розташованих у містах:

- A. **10 м²**
- B. 5 м²
- C. 20 м²
- D. 8 м²
- E. 18 м²

13. Усі приміщення аптеки поділяються на службово-побутові та виробничі. Як називається виробниче приміщення для зберігання ЛЗ?

- A. **Матеріальна**
- B. Торгова зала
- C. Мийна
- D. Асептичний блок
- E. Дистиляційна

14. Для проведення податкової перевірки торговельно-господарської діяльності аптеки необхідно представити дозвільний документ на право роздрібною реалізації медикаментів. Назвіть цей документ:

- A. **Ліцензія**
- B. Сертифікат акредитації
- C. Патент
- D. Паспорт аптеки
- E. Пільговий патент

15. Аптека має ліцензію на виготовлення стерильних лікарських засобів. Хто є відповідальним за організацію роботи асептичного блоку та приготування стерильних лікарських засобів?

- A. **Завідувач аптеки**
- B. Фармацевт-аналітик
- C. Фармацевт по прийому рецептів та відпуску лікарських засобів
- D. Уповноважена особа
- E. Молодший фармацевт

16. В аптеці III групи колективна матеріальна відповідальність. У якому випадку договір про матеріальну відповідальність може бути переоформлений?

- A. **При звільненні з колективу більше 50% його членів**
- B. При звільненні з колективу більше 30% його членів
- C. При звільненні з колективу більше 10% його членів
- D. При звільненні з колективу більше 20% його членів
- E. При прийнятті до колективу нових співробітників

17. Як називається форма власності, при якій аптека заснована на власності відповідної територіальної громади?

- A. **Комунальна**
- B. Приватна
- C. Державна
- D. Колективна
- E. Колективно-приватна

18. Відношення щодо матеріальної відповідальності працівників регулюються КЗпП України. Які види матеріальної відповідальності існують в аптеці?

- A. **Повна та обмежена**
- B. Державна та приватна
- C. Річна та місячна
- D. Одноразова та багаторазова
- E. Виробнича та торговельна

19. До аптеки зі складу надійшов товар. Хто з співробітників аптеки несе відповідальність за проведення вхідного контролю якості лікарських засобів?

- A. **Уповноважена особа**
- B. Завідувач аптекою
- C. Завідувач аптекою та його заступник
- D. Завідувач рецептурно-виробничим відділом
- E. Весь колектив аптеки

20. Кожен відділ аптеки виконує відповідні функції. Яке основне завдання рецептурно-виробничого відділу?

- A. **Прийом рецептів та виготовлення лікарських форм**
- B. Реалізація безрецептурних ЛЗ
- C. Реалізація та ремонт оптики
- D. Реалізація готових ЛЗ за рецептом лікаря
- E. Прийом товару та його зберігання

21. В сільській місцевості відкривається нова аптека. Вкажіть, якими фахівцями повинна заміщуватися посада завідувача цієї аптеки:

- A. **Що мають дипломи навчальних закладів I-II рівнів акредитації;**
- B. Працівником з вищою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше 2 років;
- C. Працівником з середньою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше року;
- D. На будь-якого працівника з середньою фармацевтичною освітою;
- E. Будь-яким медичним працівником;

22. Відповідно до чинного законодавства аптека має забезпечити наявність виробничих та службово-побутових приміщень. Що з перерахованого відноситься до побутових:

- A. **Приміщення для зберігання господарського інвентарю**
- B. Приміщення для приймання лікарських засобів
- C. Приміщення для виготовлення лікарських засобів
- D. Приміщення для зберігання різних груп ліків
- E. Зал обслуговування населення

23. Штат аптеки поділяється на групи залежно від виконуваних функцій. Яка з вказаних посад відноситься до адміністративно-управлінського персоналу:

- A. **Завідувач аптеки**
- B. Фармацевт
- C. Фармацевт-аналітик
- D. Фармацевт-косметолог
- E. Фасувальник

24. Аптека, призначена для переважного забезпечення декількох лікарень, інших закладів охорони здоров'я, а також населення ЛЗ і ВМП, називається:

- A. **Міжлікарняна**
- B. Загального типу
- C. Лікарняна
- D. Спеціалізована
- E. Відомча

25. Для забезпечення діяльності аптека повинна мати відповідний персонал. Яка з перерахованих посад відноситься до допоміжного штату аптеки:

- A. **Фасувальник**
- B. Фармацевт-аналітик
- C. Фармацевт
- D. Завідувач відділу
- E. Бухгалтер

26. До штату аптеки входять працівники з різною освітою. Це залежить від вимог, які висуваються до певної посади. Хто має право займати посаду завідуючого рецептурно-виробничого відділу?

- A. **Фармацевт**
- B. Касир
- C. Санітарка
- D. Фасувальник
- E. Адміністратор

27. У сільській місцевості відкривається нова аптека. Вкажіть, який нормативний документ встановлює кваліфікаційні, організаційні, технологічні та інші спеціальні вимоги до діяльності з роздрібною торгівлю ЛЗ

- A. **Ліцензійні умови**
- B. Належна практика зберігання
- C. Господарський кодекс України
- D. Закон «Про лікарські засоби»
- E. Належна регуляторна практика

28. Відділ безрецептурного відпуску очолює завідувач відділом. Що з перерахованого НЕ відноситься до його обов'язків:

- A. **Ведення предметно-кількісного обліку**
- B. Ведення обліку ГМЦ у відділі
- C. Підтримка необхідного асортименту товарів
- D. Дотримання санітарного режиму
- E. Забезпечення умов належного зберігання товару

29. В аптеці виготовляються екстемпоральні препарати. Як називається відділ аптеки, який здійснює виготовлення, контроль якості та відпуск ЛЗ за рецептами лікарів та вимогами ЛПЗ?

- A. **Рецептурно-виробничий відділ**
- B. Відділ запасів
- C. Відділ безрецептурного відпуску
- D. Відділ готових лікарських форм
- E. Відділ оптики

30. Працівники аптек повинні відповідати єдиним кваліфікаційним вимогам. Хто має право обіймати посаду зав. рецептурно-виробничого відділу

- A. **Фармацевт**
- B. Фасувальник
- C. Санітарка
- D. Касир
- E. Адміністратор

ОРГАНІЗАЦІЯ САНІТАРНОГО РЕЖИМУ ТА ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПОРЯДКУ В АПТЕЦІ

1. Як часто повинні піддаватися вологого прибирання підлоги у виробничих приміщеннях аптек?
 - A. Не рідше 1 разу за зміну**
 - В. Не рідше 1 разу на тиждень
 - С. Не рідше 1 разу на 10 днів
 - Д. Не рідше 1 разу на 5 днів
 - Е. Не рідше 1 разу на 3 дні

2. Як часто повинні піддаватися вологого прибирання стіни у виробничих приміщеннях аптек?
 - A. Не рідше одного разу на тиждень**
 - В. Не рідше одного разу на зміну
 - С. не рідше одного разу на місяць
 - Д. Не рідше одного разу на 10 днів
 - Е. Не рідше одного разу на 5 днів

3. Як часто повинні очищатися стелі у виробничих приміщеннях аптеки?
 - A. Не рідше 1 разу на місяць**
 - В. Не рідше 1 разу за зміну
 - С. Не рідше 1 разу на тиждень
 - Д. Не рідше 1 разу на 10 днів
 - Е. Не рідше 1 разу на 5 днів

4. Як часто повинен проводитися в аптеці санітарний день?
 - A. Не рідше 1 разу на місяць**
 - В. Не рідше 1 разу на тиждень
 - С. Не рідше 1 разу на 3 дні
 - Д. Не рідше 1 разу на 10 днів
 - Е. Не рідше 1 разу на 5 днів

5. Як часто повинна проводитися зміна санітарного одягу працівників аптек?
 - A. Не рідше 2 разів на тиждень**
 - В. Не рідше 1 разу за зміну
 - С. Не рідше 1 разу на тиждень
 - Д. Не рідше 1 разу на 10 днів
 - Е. Не рідше 1 разу на 2 тижні

6. Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода очищена?
- A. Не більше 3-х діб
 - B. Не більше доби
 - C. Не більше 2-х діб
 - D. Не більше 5-ти діб
 - E. Не більше тижня
7. Як довго може зберігатися в асептичних умовах вода для ін'єкцій?
- A. Не більше 24 годин**
 - B. Не більше 2-х діб
 - C. Не більше 3-х діб
 - D. Не більше 5-ти діб
 - E. Не більше тижня
8. Як часто повинна проводитися прибирання асептичного блоку в аптеці?
- A. Не рідше 1 разу за зміну**
 - B. Не рідше 1 разу на 3 дні
 - C. Не рідше 1 разу на 5 днів
 - D. Не рідше 1 разу на тиждень
 - E. Кожні дві години
9. Як довго зберігається в біксах простерилізований санітарний одяг для працівників асептичного блоку?
- A. Не більше 3-х діб**
 - B. Не більше доби
 - C. Не більше 2-х діб
 - D. Не більше 5-ти днів
 - E. Не більше тижня
10. Як часто повинні прибиратися шафи для медикаментів в приміщеннях зберігання лік. засобів (матеріальні кімнати) зсередини?
- A. Не рідше одного разу на тиждень**
 - B. Не рідше одного разу за зміну
 - C. Не рідше одного разу на місяць
 - D. Не рідше одного разу на 10 днів
 - E. Не рідше одного разу на 5днів
11. Як часто повинна проводитися генеральне прибирання асептичного блоку?
- A. Один раз в тиждень**
 - B. Один раз за зміну
 - C. Один раз на рік
 - D. Один раз на квартал
 - E. Один раз в 2 роки

12. Як частот повинні митися шибки, рами і простір між ними?
- A. **Не рідше одного разу на місяць**
 - B. Не рідше одного разу за зміну
 - C. Не рідше одного разу на тиждень
 - D. Не рідше одного разу на 10 днів
 - E. Не рідше одного разу на 5днів
13. Скількома комплектами спецодягу повинен бути забезпечений кожен співробітник аптеки?
- A. **Не менш ніж двома комплектами**
 - B. Не менш ніж одним комплектом
 - C. Не менш ніж трьома комплектами
 - D. Не менш ніж чотирма комплектами
 - E. Не менш ніж п'ятьма комплектами
14. Який термін зберігання стерильного посуду?
- A. **Не більше 24 годин**
 - B. не більше 2-х діб
 - C. Не більше 3-х діб
 - D. не більше 4-х діб
 - E. Не більше 7-ми годин
15. Яке з перерахованих приміщень є виробничим?
- A. **Дистиляційна**
 - B. Кімната персоналу
 - C. Зал обслуговування населення
 - D. Гардеробна
 - E. Бухгалтерія
16. Впродовж якого часу розчин «Дезоксон-1» придатний до вживання?
- A. **Впродовж 1 доби**
 - B. Впродовж 2 діб
 - C. Впродовж 3 діб
 - D. Впродовж 5 діб
 - E. Впродовж 10 діб
17. Як контролюють ступінь чистоти вимитого посуду?
- A. **Візуально за відсутності сторонніх уключень і рівномірністю стікання води зі стінок після їх обполіскування**
 - B. Хімічними методами
 - C. З використанням спеціального діагностичного обладнання
 - D. Фізико-хімічними методами
 - E. Снаціальними реактивами

18. Як обробляють нові пластмасові пробки?

- A. **Декілька разів промивають гарячою 55 +/- 5 град. водопровідною водою і сушать у сушильній шафі при температурі 55 +/- 5 град.**
- B. Промивають окропом і сушать у сушильній шафі при температурі 100 +/- 5 град.
- C. Декілька разів промивають гарячою дистильованою водою і сушать у сушильній шафі при температурі 100 +/- 5 град.
- D. Промивають один раз гарячою 55 +/- 5 град. водопровідною водою і сушать у сушильній шафі при температурі 90 +/- 5 град.
- E. Промивають декілька разів окропом і сушать у сушильній шафі при температурі 80 +/- 5 град.

19. При заготівлі про запас гумові пробки після обробки не піддаючи стерилізації сушать при температурі не вище 50 град. протягом 2 годин і зберігають:

- A. **Не більше 1 року в закритих біксах або банках**
- B. Не більше 1 місяця в закритих біксах або банках
- C. Не більше 3 років в закритих біксах або банках
- D. Не більше 1 доби в закритих біксах або банках
- E. До повного використання

20. Посуд, що був у використанні в інфекційних відділеннях:

- A. **Знезаражують на місці, а при надходженні до аптеки перед миттям**
- B. **дезінфікують**
- C. Знезаражують і дезінфікують в аптеці перед миттям.
- D. Знищують, так як повторне його використання заборонено
- E. Здають на утилізацію, так як повторне його використання заборонено 22
- F. Повертають виробнику

21. Хімічний метод контролю роботи стерилізаторів здійснюють:

- A. **З допомогою хімічних тестів та термохімічних індикаторів**
- B. З використанням інструментальних методів аналізу
- C. Шляхом відправки до спеціальних сертифікованих лабораторій
- D. За допомогою спеціальних вимірювальних приладів для визначення температури
- E. З використанням різних реагентів для проведення певних хімічних реакцій

22. Як обробляють на початку кожної зміни ваги, шпателі, ножиці та інший дрібний аптечний інвентар?

- A. **Протирають розчином перекису водню 3% або спирто-ефірною сумішшю**
- B. Протирають 95% спиртом

- C. Обробляють розчином 70% спирту і піддають стерилізації
- D. Обробляють 0,3% розчином хлоргексидину
- E. Протирають спирто-ефірною сумішшю і стерилізують

23. Персоналу, який не працює в асептичному блоці в хід у ці приміщення:

- A. **Категорично забороняється**
- B. Дозволяється тільки за наказом завідувача аптеки
- C. Забороняється крім завідувача аптеки
- D. Забороняється крім провізора-аналітика
- E. Дозволяється тільки за виробничою необхідністю

24. Використання асептичної асистентської для проведення досліджень з контролю стерильності та інших мікробіологічних робіт

- A. **Забороняється**
- B. Дозволяється тільки за наказом завідувача аптеки
- C. Забороняється крім завідувача аптеки
- D. Забороняється крім провізора-аналітика
- E. Дозволяється тільки за виробничою необхідністю

25. Як довго після розкриття біксів або банок матеріали можуть використовуватися?

- A. **Протягом 24 годин**
- B. Протягом 30 хв
- C. Протягом 5 діб 23
- D. Протягом 10 діб
- E. Протягом 2 годин

26. Що є об'єктами бактеріологічного контролю в аптечних закладах:

- A. **Все нижче перелічене**
- B. Тільки аптечний посуд, пробки та інші допоміжні матеріали
- C. Тільки інвентар, устаткування, що використовується у приміщеннях з
- D. виробництва (виготовлення) лікарських засобів
- E. Тільки руки й одяг персоналу, що безпосередньо задіяний у процесі
- F. виробництва (виготовлення) лікарських засобів
- G. Тільки повітряне середовище в приміщеннях з виробництва
- H. (виготовлення) лікарських засобів

27. Після кожного відважування або відмірювання лікарських речовин із штангласу шийку та пробку штангласу, а також ручні ваги:

- A. **Витирають одноразовою марлевою серветкою**
- B. Витирають чистим рушником
- C. Протирають розчином 70% спирту

- D. Промивають декілька разів окропом
- E. Обробляють 0,3% розчином хлоргексидину

28. Як обробляють зливні крани бюреткових установок до початку роботи?

- A. **Очищають від нашарувань і протирають спирто-ефірною сумішшю (1:1)**
- B. Очищають від нашарувань і марлевою серветкою
- C. Очищають від нашарувань
- D. Витирають чистим рушником
- E. Декілька разів протирають гарячою дистильованою водою і обробляють 0,3% розчином хлоргексидину

29. Як часто обробляють ваги, шпателі, ножиці та інший дрібний аптечний інвентар розчином перекису водню 3% або спирто-ефірною сумішшю?

- A. **На початку кожної зміни**
- B. Не рідше одного разу на місяць
- C. Не рідше одного разу на 10 днів
- D. Не рідше одного разу на 5 днів
- E. Один раз в тиждень

30. Скільки можна використовувати розчин «Дезоксон-1»?

- A. **Одноразово**
- B. До повного використання
- C. Не більше 3 разів
- D. Впродовж 5 діб
- E. Впродовж 10 діб

ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ АПТЕКИ ІЗ ЗАПАСАМИ

1. У яких аптеках організовується самостійний відділ запасів?
 - A. Там де це можливо за бажанням суб'єкта господарювання
 - B. I групи
 - C. II групи
 - D. I і II групи
 - E. III - IV групи

2. Які роботи виконуються в заготовочній кімнаті в асептичних умовах?
 - A. **Лабораторні роботи**
 - B. Лабораторно-фасувальні роботи
 - C. Фасувальні роботи
 - D. Заповнення штангласів медикаментами для асистентської кімнати
 - E. Комплектація замовлень в відділення лікарень

3. Що являють собою лабораторні роботи, що проводяться в аптеці?
 - A. **Приготування концентрованих розчинів, напівфабрикатів, внутрішньоаптечних заготовок**
 - B. Фасовка внутрішньоаптечних заготовок
 - C. Фасовка лікарської рослинної сировини
 - D. Проведення контролю якості лікарських форм
 - E. Приготування екстемпоральних лікарських форм

4. Як часто при централізованому постачанні (транспортном аптечного складу) товар доставляють в аптеку?
 - A. **За домовленістю**
 - B. 1 раз в тиждень
 - C. 1 раз на місяць
 - D. Щодекади
 - E. Щокварталу

5. Як часто подається замовлення на аптечний склад?
 - A. **У міру необхідності**
 - B. Один раз в квартал з розбивкою по місяцях
 - C. Один раз в місяць
 - D. На рік з розбивкою по місяцях
 - E. 2 рази на рік

6. У скількох примірниках складається замовлення подається на склад?
 - A. **У 1-му екземплярі**
 - B. У 2-х примірниках

- C. У 3-х примірниках
 - D. У 4-х примірниках
 - E. У 5-ти примірниках
7. Чим підтверджується факт приймання товару зі складу у відділі запасу?
- A. **Підписом завідувача або довіреної особи**
 - B. Товарно-транспортної накладної
 - C. Комерційним актом
 - D. Актом приймання-передачі
 - E. Приймальної квитанцією
8. Як здійснюється прийом товару на залізничній станції?
- A. **За кількістю місць і масі брутто**
 - B. За кількістю місць і масі нетто
 - C. За кількістю товарних одиниць
 - D. За масою нетто
 - E. По загальній вартості
9. Як здійснюється остаточне приймання товару в аптеці?
- A. **За кількістю і якістю**
 - B. За масою брутто
 - C. За масою нетто
 - D. За кількістю місць
 - E. На загальній вартості
10. В які терміни повинна бути проведена остаточна приймання товару в аптеці при міжміських поставках?
- A. **Не пізніше 10 днів з моменту отримання товарів**
 - B. Не пізніше 48 годин з моменту отримання товару аптекою
 - C. Відразу ж при отриманні товару аптекою
 - D. Протягом тижня
 - E. У 3-х денний термін
11. Що не відноситься до функцій самостійно виділеного в аптеці відділу запасів?
- A. **Приготування лікарських форм за рецептами лікарів**
 - B. Прийом товарів, що надходять в аптеку
 - C. Забезпечення правильного зберігання товарів
 - D. Відпуск товарів іншим відділам аптеки, лікувально-профілактичним закладам тощо
 - E. Приготування концентратів, напівфабрикатів, внутрішньоаптечних заготовок

12. Що означає маса нетто?
- A. **Маса товару без упаковки**
 - B. Маса товару з упаковкою
 - C. Маса однорідних товарів
 - D. Загальна маса товару, що надійшов
 - E. Загальна маса готових лікарських форм
13. Що означає маса брутто?
- A. **Маса товару з упаковкою**
 - B. Маса товару без упаковки
 - C. Маса однорідних товарів
 - D. Загальна маса товару, що надійшов
 - E. Загальна маса готових лікарських форм
14. Яке приміщення не входить до складу відділу запасів?
- A. **Асистентська**
 - B. Заготівельна
 - C. Розпаковуючі
 - D. Матеріальні кімнати
 - E. Розфасовувальна
15. Яке з нижчеперелічених речовин є вибуховою?
- A. **Нітрогліцерин**
 - B. Калію перманганат
 - C. Ртуті дихлорид
 - D. Срібла нітрат
 - E. Атропіну сульфат
16. Який документ оформляється при відпуску товару з відділу запасів в ЛПЗ?
- A. **Накладна**
 - B. Замовлення-вимога
 - C. Видатково-прибуткова накладна
 - D. Накладна на внутрішнє переміщення
 - E. Реєстр
17. Що не відноситься до виробів медичного призначення?
- A. **Готові лікарські засоби**
 - B. Гумові вироби
 - C. Вироби з пластмас
 - D. Перев'язувальні засоби та допоміжні матеріали
 - E. Вироби медичної техніки

18. Як часто проводять візуальний огляд лікарських засобів і виробів медичного призначення в процесі їх зберігання у відділі запасів?

- A. **1 раз на місяць**
- B. 1 раз в тиждень
- C. 1 раз в рік
- D. 2 рази на рік
- E. 2 рази на місяць

19. Скільки примірників накладних виписується ЛПЗ на отримання товарів загального списку з відділу запасів?

- A. **3 примірника**
- B. Один примірник
- C. 2 примірника
- D. 4 примірника
- E. 5 примірників

20. Скільки примірників накладних виписується ЛПЗ на отримання з відділу запасів медикаментів, що підлягають ПКО?

- A. **4 примірника**
- B. Один примірник
- C. 2 примірника
- D. 3 примірника
- E. 5 примірників

21. Приготовлено 4 л розчину натрій броміду 20% і розфасовано по 200 мл. У якій обліковій формі відображується дана господарська операція?

- A. **Журнал обліку лабораторних і фасувальних робіт**
- B. Реєстрація роздрібних оборотів
- C. Квитанція на замовлені ліки
- D. Зведений реєстр
- E. Журнал обліку оптового відпуску та розрахунків з покупцями

22. Аптека №7 поряд з торгівельною функцією виконує виробничу. Які роботи НЕ ВІДОБРАЖАЮТЬСЯ у журналі лабораторно-фасувальних робіт?

- A. **Приготування лікарських засобів за рецептом**
- B. Приготування напівфабрикатів
- C. Приготування концентрованих розчинів
- D. Приготування внутрішньоаптечної заготівлі
- E. Процес фасування виготовленої продукції на певні кількості

23. Що не відноситься до обов'язків провізора відділу запасів?

- A. **Прийом рецептів від населення на виготовлення лікарських засобів**

- В. Прийом вимог
- С. Приготування концентрованих розчинів
- Д. Розподіл роботи між фасувальниками
- Е. Поповнення запасів медикаментів у відділах аптеки

24. З якою метою в місцях зберігання ЛРС поміщується посуд з хлороформом?

- А. Для захисту від гризунів
- В. Для підтримки необхідної вологості повітря
- С. Для захисту від псування, цвілі
- Д. Для дезінфекції повітря
- Е. Для нейтралізації сторонніх запахів

25. Яке з нижчеперелічених лікарських речовин відноситься до групи вибухонебезпечних?

- А. **Калію перманганат**
- В. Сірка осаджена
- С. Гліцерин
- Д. Камфора
- Е. Жирні масла

26. Яке з нижчеперелічених лікарських речовин не відноситься до групи барвників?

- А. **Камфора**
- В. Фурацилін
- С. Індигокармін
- Д. Метиленовий синій
- Е. Діамантовий зелений

27. Яка повинна бути ступінь заповнення тари при зберіганні вогнебезпечних речовин?

- А. **Не більше 90-95%**
- В. Не більше 85-90%
- С. Не більше 98%
- Д. Не більше 80-85%
- Е. Не більше 75-80%

28. Яке з нижчеперелічених лікарських речовин не відноситься до групи пахучих?

- А. **Етакридину лактат**
- В. Ментол
- С. Тимол
- Д. Фенол
- Е. Камфора

29. Яке з нижчеперелічених речовин відноситься до групи особливо чутливих до світла?

- A. **Срібла нітрат**
- B. Натрію бромід
- C. Калію йодид
- D. Екстракт беладони густий
- E. Вітамін B2 (рибофлавін)

30. З якою метою в місцях зберігання гумових виробів поміщується посуд з 2% розчином карболової кислоти?

- A. **Для підтримки підвищеної вологості повітря**
- B. Для збереження еластичності гуми
- C. Для дезінфекції повітря
- D. Для захисту від гризунів
- E. Для нейтралізації дії парів формаліну, хлороформу тощо

31. З якою метою в місцях зберігання гумових виробів поміщується посуд з розчином аміаку?

- A. **Для збереження еластичності гуми**
- B. Для підтримки підвищеної вологості повітря 31
- C. Для дезінфекції повітря
- D. Для захисту від гризунів
- E. Для нейтралізації дії парів формаліну, хлороформу тощо

32. Хто веде "Журнал обліку лабораторних і фасувальних робіт"?

- A. **Фармацевт відділу запасів**
- B. Завідувач аптекою
- C. Завідувач відділом запасів
- D. Касир
- E. Фасувальник

ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ АПТЕКИ З РЕЦЕПТУРНОГО ВІДПУСКУ ЛІКІВ

1. В аптеці виготовляються екстемпоральні препарати. Як називається відділ аптеки, який здійснює виготовлення, контроль якості та відпуск ЛЗ за рецептами лікарів та вимогами ЛПЗ?
 - A. **Рецептурно-виробничий відділ**
 - B. Відділ запасів
 - C. Відділ безрецептурного відпуску
 - D. Відділ готових лікарських форм
 - E. Відділ оптики

2. Кожен відділ аптеки виконує відповідні функції. Яке основне завдання рецептурно-виробничого відділу?
 - A. **Прийом рецептів та виготовлення лікарських форм**
 - B. Реалізація безрецептурних ЛЗ
 - C. Реалізація та ремонт оптики
 - D. Реалізація готових ЛЗ за рецептом лікаря
 - E. Прийом товару та його зберігання

3. До аптеки звернувся відвідувач із проханням відпустити два флакони ефіру для наркозу без рецепта лікаря. Які дії аптечного фахівця?
 - A. **Відмовити у відпуску, оскільки даний ЛЗ амбулаторним хворим не відпускається**
 - B. Направити споживача у поліклініку для оформлення рецепта
 - C. Відпустити лікарський препарат
 - D. Відмовити у відпуску, оскільки на ЛЗ потрібний рецепт
 - E. Відпустити один флакон ефіру для наркозу

4. Пацієнту, який відправляється у відрядження, лікар виписав рецепт на препарат в кількості, передбаченій для трьохмісячного курсу лікування. Яку позначку повинен зробити лікар на цьому рецептурному бланку?
 - A. **Надпис «Хронічно хворому»**
 - B. Знак оклику
 - C. Проставити дві печатки лікаря
 - D. Cito або Statim
 - E. Не потрібно додаткових вказівок

5. Аптека має ліцензію на право виготовлення ліків. Вкажіть документ, у якому обліковуються прийняті рецепти на лікарські засоби індивідуального виготовлення:
 - A. **Рецептурний журнал**
 - B. Касова книга

- C. Оборотна відомість
 - D. Книга обліку розрахункових операцій
 - E. Реєстр податкових накладних
6. На якому рецептурному бланку може бути виписаний трамадол?
- A. **На рецептурному бланку форми №3 (ф-3)**
 - B. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1)
 - C. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1) в двох примірниках
 - D. На двох рецептурних бланках (ф-1 та ф-3)
 - E. Відпускається без рецепта
7. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді на пільгових умовах?
- A. **На двох рецептурних бланках (ф-1 та ф-3)**
 - B. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1)
 - C. На рецептурному бланку форми №3 (ф-3)
 - D. Відпускаються без рецепта
 - E. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1) в двох примірниках
8. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами?
- A. **На рецептурному бланку форми №3 (ф-3)**
 - B. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1)
 - C. Відпускаються без рецепта
 - D. На двох рецептурних бланках (ф-1 і ф-3)
 - E. На рецептурному бланку форми №1 (ф-1) в двох примірниках
9. Який термін дії рецептів на лікарські засоби, виписані на рецептурних бланках форми №3 (ф-3)?
- A. **10 днів**
 - B. 5 днів
 - C. 15 днів
 - D. 3 дня
 - E. 20 днів
 - F. 10
10. Який термін дії рецептів на лікарські засоби, виписані на рецептурних бланках форми №1 (ф-1)?
- A. **1 місяць**
 - B. 5 днів
 - C. 2 місяці
 - D. 10 днів
 - E. 2 тижні

11. Яку кількість найменувань лікарських засобів загального списку дозволяється виписувати на рецептурному бланку форми №1 (ф-1)?

- A. **Не більше трьох найменувань**
- B. Тільки одне найменування
- C. Не більше двох найменувань
- D. Будь-яку кількість
- E. Кількість найменувань залежить від виду лікарської форми

12. Яку кількість найменувань лікарських засобів дозволяється виписувати на рецептурному бланку форми №3 (ф-3)?

- A. **Тільки одне найменування**
- B. Не більше двох найменувань
- C. Не більше трьох найменувань
- D. Будь-яку кількість
- E. Кількість найменувань залежить від виду лікарської форми

13. Яку кількість найменувань лікарських засобів, виписаних пільговим категоріям населення, дозволяється виписувати на рецептурному бланку форми №1 (ф-1)?

- A. **Тільки одне найменування**
- B. Не більше двох найменувань
- C. Не більше трьох найменувань
- D. Будь-яку кількість
- E. Кількість найменувань залежить від виду лікарської форми

14. Яку кількість найменувань лікарських засобів, вартість яких підлягає державному відшкодуванню, дозволяється виписувати на рецептурному бланку форми №1 (ф-1)?

- A. **Тільки одне найменування**
- B. Не більше двох найменувань
- C. Не більше трьох найменувань
- D. Будь-яку кількість 35
- E. Кількість найменувань залежить від виду лікарської форми

15. Який термін зберігання в аптеці рецептів на відпущені лікарські засоби, що виписані на спеціальних рецептурних бланках ф-3?

- A. **П'ять років не враховуючи поточного**
- B. Один рік не враховуючи поточного
- C. Три роки не враховуючи поточного
- D. Один місяць
- E. Рецепт повертається хворому

16. Який термін зберігання в аптеці рецептів на лікарські засоби, що відпущені безоплатно чи на пільгових умовах?

- A. **Три роки не враховуючи поточного року**
- B. П'ять років не враховуючи поточного року
- C. Один рік не враховуючи поточного року
- D. Один місяць
- E. Рецепт повертається хворому

17. Який термін зберігання в аптеці рецептів на лікарські засоби, вартість яких підлягає державному відшкодуванню?

- A. **Три роки не враховуючи поточного року**
- B. П'ять років не враховуючи поточного року
- C. Один рік не враховуючи поточного року
- D. Один місяць
- E. Рецепт повертається хворому

18. Який термін зберігання в аптеці рецептів на лікарські засоби, що виписані на отруйні та сильнодіючі ЛЗ?

- A. **Один рік не враховуючи поточного року**
- B. П'ять років не враховуючи поточного року
- C. Один місяць
- D. Три роки не враховуючи поточного року
- E. Рецепт повертається хворому

19. Який термін зберігання в аптеці рецептів на комбіновані ЛЗ, які містять ефедрин (крім ЛЗ у формі сиропів), трамадол, псевдоефедрин та декстропропоксифен?

- A. **Один рік не враховуючи поточного року**
- B. П'ять років не враховуючи поточного року
- C. Один місяць
- D. Три роки не враховуючи поточного року
- E. Рецепт повертається хворому

20. В аптеку надійшли таблетки Триазолама (хальцинон) 0,25 мг в оригінальній упаковці, в кількості більшій, ніж зазначено у нормах відпуску. Дії провізора при відпуску ЛЗ?

- A. **Відпустити 1 упаковку, але не більш 50 таблеток**
- B. Проставити штамп «Рецепт недійсний» і повернути хворому
- C. Відпустити 1 упаковку
- D. Порушити упаковку і відпустити ЛЗ в кількості, зазначеній в нормах відпуску
- E. Кількість відпущеного ЛЗ не має значення

21. Назвіть особливості виписування рецептів на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації?

- A. **Виписуються в електронній формі через електронну систему охорони здоров'я**
- B. Виписуються на рецептурному бланку форми №1 (ф-1)
- C. Виписуються на рецептурному бланку форми №3 (ф-3)
- D. Виписуються на рецептурному бланку форми №1 (ф-1) у двох примірниках
- E. Виписуються на двох рецептурних бланках ф-3 та ф-1

22. Хто з медичних працівників має право виписати рецепт на лікарський засіб, який підлягає реімбурсації?

- A. **Лікар, якого пацієнт обрав за декларацією про вибір лікаря (лікар, який надає ПМД)**
- B. Фельдшер закладу охорони здоров'я
- C. Лікар-стоматолог
- D. Ветеринарний лікар
- E. Тільки головний лікар закладу охорони здоров'я

23. Які з перерахованих елементів не відносяться до обов'язкових реквізитів рецептурного бланка форми №3 (ф-3)?

- A. **Підпис головного лікаря ЛПЗ**
- B. ПІБ хворого, його вік
- C. ПІБ лікаря
- D. Підпис лікаря
- E. Назва інгредієнтів і їх кількість 37

24. Вкажіть норму відпуску таблеток трамадолу 0,05 г?

- A. **30 таблеток**
- B. 10-12 таблеток
- C. 20 таблеток
- D. 50 таблеток
- E. Норми відпуску не передбачено

25. Вкажіть норму відпуску таблеток кодеїну?

- A. **2,1 г**
- B. 0,1 г
- C. 0,5 г
- D. 1,2 г
- E. 2,0 г

26. Вкажіть норму відпуску Фентанілу у формі трансдермальних терапевтичних систем із пролонгованим ефектом?

- A. **10 пластирів незалежно від дозування**
- B. 2 пластирі незалежно від дозування
- C. 5 пластирів незалежно від дозування
- D. 20 пластирів незалежно від дозування
- E. пластирі незалежно від дозування

27. Провізор повинен терміново, позачергово передати рецепт для виготовлення ЛЗ, якщо у верхній частині рецепта лікар поставив:

- A. **"Cito" або "Statim"**
- B. Знак оклику
- C. Два знаки оклику
- D. Три знаки оклику
- E. Строк відпуску

28. В аптеку звернувся хворий з проханням відпустити йому наведені нижче ЛЗ. Який з цих препаратів відноситься виключно до рецептурних?

- A. **Діазепам, драже 5 мг № 30**
- B. Алтейка Галичфарм, сироп по 100 мл
- C. Календули квітки, 50 г у пачках
- D. Обліпихова олія, 50 мл у флаконах
- E. Парацетамол, таблетки по 500 мг № 10

29. В аптеку звернувся хворий з проханням відпустити йому наведені нижче ЛЗ. Який з цих лікарських засобів відноситься виключно до рецептурних?

- A. **Феназепам, таблетки 2,5 мг № 10**
- B. Перекис водню, р-н для зовнішнього застосування 3% 40 мл
- C. Риб'ячий жир, капсули по 500 мг № 70
- D. Дуба кора, 100 г у пачках
- E. Ундевіт, драже № 50

30. Котрі з поданих лікарських засобів заборонено виписувати амбулаторним хворим:

- A. **Азоту закис**
- B. Трамадол свічки
- C. Зопіклон таблетки
- D. Кодеїн таблетки
- E. Діазепам таблетки

ОСОБЛИВОСТІ ВІДПУСКУ ТА ОБЛІКУ ЛЗ ДЕЯКИМ КАТЕГОРІЯМ ХВОРИХ

1. Яку кількість спирту етилового, безоплатно на місяць, дозволяється виписувати пільговим категоріям пацієнтів, що проводять ін'єкції поза межами закладів охорони здоров'я?
 - A. **До 100 г**
 - B. До 50 г
 - C. До 150 г
 - D. До 200 г
 - E. Безоплатно виписувати не дозволяється

2. В якій кількості дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку ЛЗ пацієнтам, в тому числі тим, які мають право на безоплатне чи пільгове забезпечення, у разі необхідності (відрядження, відпустка тощо)?
 - A. **В кількості, передбаченій для тримісячного курсу лікування, ураховуючи норми відпуску**
 - B. В кількості, передбаченій для тримісячного курсу лікування, не враховуючи норми відпуску
 - C. В кількості, передбаченій для місячного курсу лікування, ураховуючи норми відпуску
 - D. В кількості, передбаченій для місячного курсу лікування, не враховуючи норми відпуску
 - E. В необмеженій кількості

3. В якій кількості дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку наркотичні ЛЗ хворим із затяжними і хронічними захворюваннями?
 - A. **В кількості, передбаченій для десятиденного курсу лікування**
 - B. В необмеженій кількості
 - C. В кількості, передбаченій для п'ятиденного курсу лікування
 - D. В кількості, передбаченій для триденного курсу лікування
 - E. В кількості, передбаченій для місячного курсу лікування

4. В якій кількості дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку ЛЗ при наданні паліативної допомоги пацієнтам, в тому числі тим, які мають право на безоплатне чи пільгове забезпечення?
 - A. **В кількості, передбаченій для п'ятнадцятиденного курсу лікування**
 - B. В кількості, передбаченій для десятиденного курсу лікування
 - C. В необмеженій кількості
 - D. В кількості, передбаченій для місячного курсу лікування
 - E. В кількості, передбаченій для п'ятиденного курсу лікування

5. В якій кількості дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку ЛЗ, що містять фенобарбітал у суміші з іншими лікарськими засобами та належать до рецептурних для хворих із затяжними і хронічними захворюваннями?

- A. **В кількості, передбаченій для місячного курсу лікування**
- B. В кількості, передбаченій для п'ятиденного курсу лікування
- C. В необмеженій кількості
- D. В кількості, передбаченій для десятиденного курсу лікування
- E. В кількості, передбаченій для триденного курсу лікування

6. Назвіть особливості виписування рецептів на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації?

- A. **Виписуються в електронній формі через електронну систему охорони здоров'я**
- B. Виписуються на рецептурному бланку форми №1 (ф-1)
- C. Виписуються на рецептурному бланку форми №3 (ф-3)
- D. Виписуються на рецептурному бланку форми №1 (ф-1) у двох примірниках
- E. Виписуються на двох рецептурних бланках ф-3 та ф-1

7. Хто з медичних працівників має право виписати рецепт на лікарський засіб, який підлягає реімбурсації?

- A. **Лікар, якого пацієнт обрав за декларацією про вибір лікаря (лікар, який надає ПМД)**
- B. Фельдшер закладу охорони здоров'я
- C. Лікар-стоматолог
- D. Ветеринарний лікар
- E. Тільки головний лікар закладу охорони здоров'я

8. До лікаря, у телекомунікаційному режимі, звернувся хронічно хворий з необхідністю продовження лікування. Чи має право лікар виписати рецепт без проведення особистого прийому такого пацієнта?

- A. **Має право за попередньо встановленим діагнозом та схемою лікування**
- B. Має право у будь якому випадку
- C. Не має право
- D. Має право лікар-стоматолог
- E. Має право за попередньо встановленим діагнозом та схемою лікування лише головний лікар

9. До аптеки надійшов пропис на фенобарбітал у суміші з іншими лікарськими речовинами для пацієнта із хронічним захворювання, виписаний на рецептурному бланку форми №1 із розрахунку на 1 місяць. Які дії фармацевтичного фахівця?

- A. **Відпустити лікарський засіб**
- B. Відпустити половину дози

- C. Відпустити третину дози
- D. Не відпускати лікарський засіб
- E. Поставити штамп «Рецепт не дійсний» та повернути хворому

10. В аптеку надійшов належним чином оформлений рецепт на парацетамол для дитини віком 1,5 роки. За якою вартістю можуть бути відпущені ліки?

- A. **Безоплатно**
- B. За повну вартість
- C. З оплатою 50% вартості
- D. З оплатою 10% вартості
- E. З оплатою 20% вартості

11. Інваліду війни, який має право на безоплатне отримання ліків, лікар призначив таблетки діазепаму. Вкажіть форми рецептурних бланків, на яких необхідно виписати рецепт:

- A. **На двох рецептурних бланках: форми №1 та форми №3**
- B. На двох рецептурних бланках форми №3
- C. На рецептурному бланку форми №3
- D. На двох рецептурних бланках форми №1
- E. На рецептурному бланку форми №1

12. До відділу ГЛФ аптеки №1 надійшов рецепт на краплі в ніс "Фармазолін" дитині 2,8 років. Вкажіть, за яку вартість буде відпущений лікарський засіб?

- A. **Безоплатно**
- B. З оплатою 50% вартості
- C. За повну вартість
- D. З оплатою 30% вартості
- E. З оплатою 70% вартості

13. Яка категорія хворих має право на безоплатне отримання ВСІХ ЛЗ за рецептами лікарів?

- A. **Хворі на СНІД та ВІЛ-інфіковані**
- B. Хворі на цукровий діабет 42
- C. Онкологічні хворі
- D. Гематологічні хворі
- E. Хворі на туберкульоз

14. Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, відпущені безоплатно або на пільгових умовах?

- A. **В аптеці**
- B. Повертаються хворим
- C. Повертаються в ЛПЗ

- D. У аптеці у завідувача аптеки
- E. У ЛПЗ у головного лікаря

15. Скільки років зберігаються в аптеці рецепти на лікарські засоби, відпущені безоплатно чи на пільгових умовах?

- A. **Три роки не враховуючи поточного**
- B. Один рік не враховуючи поточного
- C. Два роки не враховуючи поточного
- D. Чотири роки не враховуючи поточного
- E. П'ять років не враховуючи поточного

16. Де зберігаються рецепти на лікарські засоби, відпущені безоплатно чи на пільгових умовах з аптечного пункту?

- A. **Передаються разом з виручкою в аптеку**
- B. Повертаються в ЛПЗ
- C. Повертаються хворому
- D. Передаються завідувачу аптечним пунктом
- E. Передаються головному лікарю ЛПЗ

17. Які лікарські засоби можуть бути відпущені безоплатно хворому на СНІД?

- A. **Всі лікарські засоби відпускаються безоплатно**
- B. Транквілізатори
- C. Антибіотики
- D. Сульфаніламід
- E. Вітаміни

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

- A. **Відпустити 100 г спирту безоплатно, а решту за повну вартість**
- B. Відпустити лікарський засіб безоплатно
- C. Відпустити лікарський засіб за 50% його вартості
- D. Не відпускати лікарський засіб, якщо завищена норма відпуску
- E. Відпустити лікарський засіб за 70% його вартості

19. Які лікарські засоби, згідно чинного законодавства, можуть бути виписані хворому на шизофренію безоплатно?

- A. **Транквілізатори**
- B. Спирт етиловий
- C. Вітаміни
- D. Сульфаніламід
- E. Антибіотики

20. На якому рецептурному бланку виписуються лікарські засоби загального списку безоплатно або на пільгових умовах?

- A. **На рецептурному бланку форми №1**
- B. На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках
- C. На рецептурному бланку форми №3
- D. На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках
- E. На двох рецептурних бланках: форми №3 та форми №1

21. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні і психотропні лікарські засоби в чистому вигляді безоплатно або на пільгових умовах?

- A. **На двох рецептурних бланках: форми №3 та форми №1**
- B. На рецептурному бланку форми №1
- C. На рецептурному бланку форми №1 в двох примірниках
- D. На рецептурному бланку форми №3
- E. На рецептурному бланку форми №3 в двох примірниках

22. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів, НЕЗАЛЕЖНО від розміру середньомісячного сукупного доходу їх сім'ї, дітям з інвалідністю?

- A. **Відпускаються безоплатно**
- B. Відпускаються за повну вартість
- C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
- D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
- E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості

23. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів, НЕЗАЛЕЖНО від розміру середньомісячного сукупного доходу їх сім'ї, учасникам бойових дій?

- A. **Відпускаються безоплатно**
- B. Відпускаються за повну вартість
- C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
- D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
- E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості

24. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів, В ЗАЛЕЖНОСТІ від розміру середньомісячного сукупного доходу їх сім'ї, діти з багатодітних сімей?

- A. **Відпускаються безоплатно**
- B. Відпускаються за повну вартість
- C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
- D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
- E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості

25. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів, В ЗАЛЕЖНОСТІ від розміру середньомісячного сукупного доходу їх сім'ї, жертвам нацистських переслідувань?
- A. **Відпускаються безоплатно**
 - B. Відпускаються за повну вартість
 - C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
 - D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
 - E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості
26. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів особам з інвалідністю 1 і 2 груп?
- A. **Відпускаються з оплатою 50% їх вартості**
 - B. Відпускаються безоплатно
 - C. Відпускаються за повну вартість
 - D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
 - E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості
27. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів почесним донорам України?
- A. **Відпускаються з оплатою 50% їх вартості**
 - B. Відпускаються безоплатно
 - C. Відпускаються за повну вартість
 - D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
 - E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості
28. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування основного захворювання хворим на міопатію?
- A. **Відпускаються безоплатно**
 - B. Відпускаються за повну вартість
 - C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
 - D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
 - E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості
29. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування основного захворювання хворим на ревматоїдний артрит?
- A. **Відпускаються безоплатно**
 - B. Відпускаються за повну вартість
 - C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
 - D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
 - E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості

30. Як відпускаються ЛЗ за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування основного захворювання хворим на дитячий церебральний параліч?

- A. **Відпускаються безоплатно**
- B. Відпускаються за повну вартість
- C. Відпускаються з оплатою 50% їх вартості
- D. Відпускаються з оплатою 70% їх вартості
- E. Відпускаються з оплатою 25% їх вартості

**ОРГАНІЗАЦІЯ ВИГОТОВЛЕННЯ
ЕКСТЕМПОРАЛЬНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА ВНУТРІШНЬОАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ**

1. Що не підлягає внутрішньоаптечному контролю?
 - A. Готові лікарські засоби**
 - В. Лікарські засоби, що виготовляються за індивідуальними рецептами
 - С. Внутрішньоаптечна заготовка
 - Д. Внутрішньоаптечне фасування
 - Е. Концентрати і напівфабрикати

2. Що відноситься до обов'язкового внутрішньоаптечного контролю?
 - A. Письмовий, органолептичний, опитувальний контроль і контроль при відпуску**
 - В. Хімічний (кількісний) контроль
 - С. Фізичний контроль
 - Д. Хімічний (якісний) контроль
 - Е. Повний хімічний контроль (якісний і кількісний)

3. У чому полягає письмовий контроль?
 - A. В заповненні паспорта письмового контролю на кожний лікарський засіб**
 - В. У реєстрації надійшли в аптеку рецептів в "рецептурні журнали"
 - С. У реєстрації результатів аналізів в спеціальних журналах
 - Д. У заповненні "Журналу неправильно виписаних рецептів"
 - Е. У виписуванні квитанції на замовлені ліки

4. Який термін зберігання в аптеці паспорта письмового контролю?
 - A. 2 місяці**
 - В. 10 днів
 - С. 1 місяць
 - Д. 1 рік
 - Е. 2 роки

5. Коли оформлюється паспорт письмового контролю?
 - A. негайно після виготовлення лікарського засобу по пам'яті**
 - В. При надходженні рецепта
 - С. Перед приготуванням лікарських засобів
 - Д. При проведенні фізичного контролю якості
 - Е. При відпустці лікарського засобу

6. Як робиться запис у паспорті письмового контролю?
- A. **Відповідно до технології виготовлення**
 - B. Відповідно до рецептом
 - C. У будь-якій послідовності по пам'яті
 - D. Відповідно до токсичності вхідних інгредієнтів
 - E. Залежно від кількості вхідних інгредієнтів
7. Що не вказується в паспорті письмового контролю?
- A. **Спосіб застосування**
 - B. Дата
 - C. Номер рецепта
 - D. Взяті лікарські речовини і їх кількість
 - E. Підписи виготовив і перевірів лікарський засіб
8. У чому полягає опитувальний контроль?
- A. **В тому, що провізор називає перший інгредієнт, що входить в пропис, а фармацевт по пам'яті називає всі взяті ним інгредієнти і їх кількість**
 - B. У уточненні віку хворого при прийомі рецепта
 - C. У тому, що провізор опитує фармацевта за технологією лікарського засобу перед її виготовленням
 - D. У тому, що фармацевт консультується з провізором з питань технології
 - E. У тому, що провізор зв'язується з лікарем і уточнює всі неясності за рецептом
9. У чому полягає фізичний контроль?
- A. **В перевірці загальної маси або об'єму лікарського засобу, кількості та маси окремих доз**
 - B. У перевірці зовнішнього вигляду лікарського засобу, однорідності змішування, відсутності механічних включень
 - C. У перевірці автентичності лікарських речовин, що входять в лікарський засіб
 - D. У перевірці кількісного вмісту інгредієнтів, які входять в лікарський засіб
 - E. У проведенні попереджувальних заходів
10. Яка кількість екстемпоральних лікарських засобів піддається контролю при відпуску?
- A. Всі лікарські засоби
 - B. 1%
 - C. 5 -10%
 - D. 25%
 - E. 50%

11. Що не відноситься до контролю при відпуску? Перевіряється відповідність: Упаковки фізико-хімічними властивостями інгредієнтів
- A. **Концентрації вхідних інгредієнтів кількостям, зазначеним у рецепт**
 - B. Зазначених в рецепті доз отруйних, наркотичних, психотропних лікарських засобів віку хворого
 - C. Номера на рецепті і номери на етикетці
 - D. Прізвища хворого на квитанції, етикетці і в рецепті
12. Як часто підлягає вода очищена якісному хімічному контролю?
- A. **Щодня**
 - B. 1 раз в три дні
 - C. 1 раз в тиждень
 - D. 1 раз на місяць
 - E. Щокварталу
13. Чи припустима повторна стерилізація розчинів для ін'єкцій?
- A. **Ні**
 - B. Так
 - C. Так, крім лікарських засобів для новонароджених
 - D. Залежно від фізико-хімічних вхідних інгредієнтів
 - E. Не більше 8 хвилин при $T = 100^{\circ}\text{C}$
14. Як часто піддаються повному хімічному контролю швидкопсувні лікарські препарати?
- A. **Щокварталу**
 - B. Щодня
 - C. 1 раз на місяць
 - D. 1 раз на тиждень
 - E. 1 раз на півроку
15. Що підлягає повному хімічному очищенню в умовах аптеки?
- A. Вода очищена
 - B. Лікарські засоби для ін'єкцій
 - C. Лікарські засоби для новонароджених
 - D. Розчин кислоти хлористоводневої для внутрішнього застосування
 - E. Очні краплі
16. Що не підлягає повному хімічному контролю?
- A. **Медикаменти, що надходять в асистентську з матеріальних кімнаті**
 - B. Розчини для ін'єкцій
 - C. Стабілізатори, що застосовуються при виготовленні ін'єкційних розчинів
 - D. Лікарські засоби для новонароджених
 - E. Кожна серія внутріаптечної заготовки

17. Які терміни застосовуються для оцінки якості виготовлених ліків?
- A. **"Задовільно" та "Незадовільно"**
 - B. "Якісно" і "Неякісно"
 - C. "Позитивно" і "Негативно".
 - D. "Добре" і "Погано"
 - E. "Відповідає" і "невідповідність"
18. Що не вказується на етикетках штангласах, які зберігаються в матеріальних кімнатах?
- A. **Вищі разові і добові дози**
 - B. Найменування лікарського засобу
 - C. Серія
 - D. Номер аналізу
 - E. Дата заповнення та підпис особи, яка заповнила штангласах
19. Що не вказується на етикетках штангласів в асистентській кімнаті?
- A. **Фармакологічна дія**
 - B. Найменування лікарського засобу
 - C. Дата заповнення штангласах
 - D. Підпис заповнив штанглас
 - E. Підпис перевірів справжність лікарських засобів
20. Що не відноситься до заходів щодо запобігання браку при виготовленні лікарських засобів?
- A. **Контроль при відпуску**
 - B. Проведення приймального контролю лікарських засобів, що надходять в аптеку
 - C. Проведення приймального контролю лікарської рослинної сировини, що приймається від населення
 - D. Забезпечення термінів і умов зберігання ліків відповідно до їх властивостей
 - E. Правильне оформлення штангласів
21. Коли проводиться повний хімічний контроль розчинів для ін'єкцій?
- A. **До і після стерилізації**
 - B. До стерилізації
 - C. Після стерилізації
 - D. Не проводиться
 - E. Проводиться в разі сумніву

22. Хто з персоналу аптеки зобов'язаний володіти всіма видами внутрішньоаптечного контролю?
- A. **Весь вище перелічений персонал**
 - B. Завідувач аптеки
 - C. Заступник завідувача аптеки
 - D. Уповноважена особа
 - E. Провізор-аналітик
23. Хто з працівників зобов'язаний забезпечити проведення внутрішньоаптечного контролю в разі відсутності провізора-аналітика?
- A. **Завідувач аптеки, його заступник і уповноважена особа**
 - B. Тільки завідувач аптеки
 - C. Завідувач аптеки і його заступник
 - D. Уповноважена особа
 - E. Будь-який співробітник аптеки
24. Що являють собою лабораторні роботи, що проводяться в аптеці?
- A. **Приготування концентрованих розчинів, напівфабрикатів, внутрішньоаптечних заготовок**
 - B. Фасовка внутрішньоаптечних заготовок
 - C. Фасовка лікарської рослинної сировини
 - D. Проведення контролю якості лікарських засобів
 - E. Приготування екстемпоральних лікарських засобів
25. Як оформлюються етикетки на штангласах з отруйними речовинами?
- A. **Найменування речовин написано білими літерами на чорному фоні**
 - B. Найменування речовин написано чорними літерами на білому фоні
 - C. Найменування речовин написано червоними літерами на білому фоні
 - D. Найменування речовин написано червоними літерами на чорному фоні
 - E. Найменування речовин написано чорними літерами на червоному фоні
26. Як оформлюються етикетки на штангласах з сильнодіючими речовинами?
- A. **Найменування речовин написано червоними літерами на білому фоні**
 - B. Найменування речовин написано чорними літерами на білому фоні
 - C. Найменування речовин написано білими літерами на чорному фоні
 - D. Найменування речовин написано червоними літерами на чорному фоні
 - E. Найменування речовин написано чорними літерами на червоному фоні
27. Які дані відображаються в "Журналі обліку рецептури" за день, зміну?
- A. **Кількість і вартість екстемпоральних рецептів, готових лікарських засобів в тому числі пільгових і безкоштовних**
 - B. ПІБ хворого, вартість рецепта, вартість інгредієнтів, води і тарифів
 - C. Вартість і кількість рецептів безкоштовних і пільгових

- D. Кількість і вартість пільгових рецептів.
- E. Вартість відпущеної води, надані послуги за прокат

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

- A. **В "Рецептурному журналі"**
- B. У "Журналі обліку рецептури"
- C. У розділі "Реєстрація роздрібних оборотів" місячного звіту аптеки
- D. У "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт"
- E. У "Касовому звіті"

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

- A. **В "Журналі обліку лабораторних і фасувальних робіт"**
- B. У "Рецептурному журналі"
- C. У "Довідці про дооцінку і уцінку"
- D. У "Квитанційній книжці"
- E. У "Журналі обліку рецептури"

ОРГАНІЗАЦІЯ ПРЕДМЕТНО-КІЛЬКІСНОГО ОБЛІКУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. З наведених нижче груп лікарських препаратів, які реалізуються аптекою, зазначте таку, що підлягає предметно-кількісному обліку
 - A. **Психотропні засоби**
 - B. Проносні засоби
 - C. Антибіотики
 - D. Нестероїдні протизапальні препарати
 - E. Стерильні лік.форми

2. На якій формі рецептурного бланка виписується трамадол в чистому вигляді?
 - A. **На рецептурному бланку ф-3**
 - B. На рецептурному бланку ф-1
 - C. На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках
 - D. На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3
 - E. Дозволено безрецептурний відпуск

3. Провізор відпустив психотропний лікарський засіб за рецептом Ф-3 за повну вартість. Скільки повинен зберігатись даний рецепт в аптеці?
 - A. **5 років, не враховуючи поточного**
 - B. 1 рік, не враховуючи поточного
 - C. Рецепт повертається хворому
 - D. 3 роки, не враховуючи поточного
 - E. 1 місяць, не враховуючи поточного

4. На якому рецептурному бланку виписуються наркотичні лікарські засоби в чистому вигляді?
 - A. **На рецептурному бланку ф-3**
 - B. На рецептурному бланку ф-1
 - C. На двох рецептурних бланках ф-1 і ф-3
 - D. На рецептурному бланку ф-1 в двох примірниках
 - E. Дозволено безрецептурний відпуск

5. Аптека реалізує ЛЗ. Який з перерахованих лікарських засобів підлягає предметно-кількісному обліку?
 - A. **Трамадол, табл.**
 - B. Постінол
 - C. Гентаміцину сульфат
 - D. Стрептоцид
 - E. Гідрокортизону ацетат

6. По рецепту була відпущена 1 упаковка таблеток "Зопіклон". Вкажіть строк зберігання даного рецепта в аптеці
- A. **1 рік, не враховуючи поточного**
 - B. 3 роки, не враховуючи поточного
 - C. 1 місяць
 - D. 5 років
 - E. Відпустивши ліки, повернути рецепт хворому
7. В аптеку надійшов рецепт на фенобарбітал у таблетках для хворого на шизофренію. На яких рецептурних бланках має бути виписаний рецепт?
- A. **Форма № 3 + форма № 1**
 - B. Форма № 1 в двох екземплярах
 - C. Форма № 3 в двох екземплярах
 - D. Форма № 3
 - E. Може бути відпущений без рецепту
8. В аптеку надійшли ЛЗ із аптечного складу. Виберіть лікарський засіб, що підлягає предметно-кількісному обліку в аптечних закладах:
- A. **Кодеїн**
 - B. Анальгін
 - C. Корвалол
 - D. Цитрамон
 - E. Бутадіон
9. Провізор аптеки відпускає хворому таблетки Трамадол за повну вартість. На якому рецептурному бланку повинен бути виписаний цей ЛЗ?
- A. **Форма №3**
 - B. Форма №1 у двох примірниках
 - C. Форма №1
 - D. Амбулаторним хворим не відпускається
 - E. Препарат відпускається без рецепту
10. До аптеки звернувся хворий з рецептом на трамадол (ампули 5% – 1 мл). Вкажіть норму відпуску даного препарату за одним рецептом?
- A. **10 ампул**
 - B. 30 ампул
 - C. 20 ампул
 - D. 40 ампул
 - E. 50 ампул

11. В аптеку № 221 звернувся хворий з рецептом на капсули трамадолу. Вкажіть норму відпуску даного препарату за одним рецептом?

- A. **30 капсул**
- B. 10 капсул
- C. 20 капсул
- D. 40 капсул
- E. 50 капсул

12. Аптека здійснює обслуговування населення за амбулаторними рецептами. Визначте, для якої групи препаратів здійснюється в аптеці предметно- кількісний облік:

- A. **Кодеїн, феназепам, морфін**
- B. Морфін, анальгін, діазепам
- C. Омнопон, преднізолон, парацетамол
- D. Аспірин, клофелін, фенобарбітал
- E. Спирт етиловий, нафтизин, циклодол

13. Вкажіть протягом якого терміну журнал обліку препаратів наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у фармацевтичних (аптечних) закладах повинен зберігатися в аптеці?

- A. **протягом 5 років не враховуючи поточного**
- B. протягом 3 років не враховуючи поточного
- C. протягом 2 років не враховуючи поточного
- D. протягом 7 років не враховуючи поточного
- E. протягом 1 року не враховуючи поточного

14. В аптеках здійснюється предметно-кількісний облік деяких груп лікарських засобів. Вкажіть препарат, що відноситься до групи психотропних:

- A. **Еленіум (ампули, таблетки)**
- B. Промедол
- C. Омнопон
- D. Опій медичний
- E. Атропіну сульфат

15. Відділ безрецептурного відпуску очолює завідуючий відділом. Що з перерахованого НЕ відноситься до його обов'язків:

- A. Ведення предметно-кількісного обліку
- B. Ведення обліку ТМЦ у відділі
- C. Підтримка необхідного асортименту товарів
- D. Дотримання санітарного режиму
- E. Забезпечення умов належного зберігання товару

16. В аптеці здійснюється прийом товару, що надійшов від постачальника. Вкажіть ЛЗ, який підлягає предметно-кількісному обліку відповідно до чинного законодавства

- A. Діазепам
- B. Диклак-гель
- C. Нурофен
- D. Кальцію глюконат
- E. Септефрил

17. Вкажіть, який з вказаних лікарських засобів підлягає предметно-кількісному обліку?

- A. Клонідин
- B. Діетиловий ефір
- C. Димексид
- D. Мазь стрептоцидова
- E. Ескузан

18. Отруйний лікарський засіб, що підлягає предметно - кількісному обліку, при відпуску хворому безоплатно виписується:

- A. **В 2 примірниках на бланку Ф-1**
- B. У 2 примірниках на бланку Ф-3
- C. На бланку Ф-3
- D. На бланку Ф-1
- E. На бланку Ф-3 та бланку Ф-1

19. До аптеки надійшов рецепт на лікарську форму, що містить атропіну сульфат, який підлягає предметно-кількісному обліку. Вкажіть термін зберігання такого рецепту в аптеці:

- A. **1 рік**
- B. 3 роки
- C. 5 років
- D. 1 місяць
- E. Не зберігається, а повертається хворому 57

20. Аптека отримала від постачальника лікарські препарати. Який з них підлягає предметно-кількісному обліку?

- A. **Атропіну сульфат**
- B. Кетотифен
- C. Анальгін
- D. Фестал
- E. Ацетилсаліцилова кислота

21. На рецептурному бланку форми №1 може бути виписано від 1 до 3 найменувань лікарських засобів. В якому випадку дозволяється виписувати на рецептурному бланку форми №1 три найменування:

- A. **Призначення рецептурних ЛЗ загального списку**
- B. Призначення безрецептурних ЛЗ пільговим категоріям населення
- C. Виписування ЛЗ, що підлягають предметно-кількісному обліку
- D. Призначення ЛЗ, вартість яких підлягає державному відшкодуванню
- E. Призначення ЛЗ пільговим категоріям населення

22. В аптеці ведеться предметно-кількісний облік. Вкажіть препарат, що підлягає ПКО в аптеці:

- A. **Димедрол (тверді форми)**
- B. Анестезин
- C. Інсулін
- D. Цисплатин
- E. Ампіцилін

23. Отруйний лікарський засіб, який підлягає предметно-кількісному обліку, при відпуску хворому безоплатно виписується:

- A. **У 2 примірниках на бланку Ф-1**
- B. У 2 примірниках на бланку Ф-3
- C. На бланку Ф-3
- D. На бланку Ф-1
- E. На бланку Ф-3 та бланку Ф-1

24. В аптеку надійшли лікарські засоби з аптечного складу. Вкажіть лікарський засіб, що підлягає предметно-кількісному обліку в аптеках

- A. **Дикаїн**
- B. Кетотифен
- C. Анальгін
- D. Індометацин
- E. Ацетилсаліцилова кислота

25. Вкажіть контрольовану речовину, комбіновані лікарські засоби з якою підлягають предметно-кількісному обліку в аптеках:

- A. **Псевдоефедрин**
- B. Анальгін
- C. Індометацин
- D. Парацетамол
- E. Анестезин

26. В аптеку № 112 звернувся хворий з рецептом на ампули тримеперидину гідрохлориду. Вказати норму відпуску даного препарату за одним рецептом.

- A. **10 ампул**
- B. 30 ампул
- C. 20 ампул
- D. 40 ампул
- E. 50 ампул

27. Вкажіть норму відпуску морфону гідрохлориду за одним рецептом.

- A. **21 таблетка**
- B. 34 таблетки
- C. 15 таблеток
- D. 18 таблеток
- E. 29 таблеток

28. В аптеку № 4 звернувся хворий з рецептом на ампули нандролон. Вкажіть норму відпуску даного препарату за одним рецептом.

- A. **0,05 г**
- B. 0,02 г
- C. 0,01 г
- D. 0,6 г
- E. 0,3 г

29. Вкажіть норму відпуску таблеток морфіну (5 мг) за одним рецептом.

- A. **40 табл.**
- B. 30 табл.
- C. 15 табл.
- D. 50 табл.
- E. 25 табл.

30. Вкажіть норму відпуску таблеток морфіну (10 мг) за одним рецептом.

- A. **20 табл.**
- B. 30 табл.
- C. 15 табл.
- D. 40 табл.
- E. 50 табл.

ОРГАНІЗАЦІЯ БЕЗРЕЦЕПТУРНОГО ВІДПУСКУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. З якою метою організовується в аптеці самостійний відділ ГЛФ?
 - A. Для відпуску населенню рецептами лікарів ГЛЗ і приготованих в аптеці в порядку внутрішньоаптечної заготовки та фасування
 - B. Для відпуску населенню екстемпоральних лікарських форм за рецептами лікарів
 - C. Для відпуску населенню готових лікарських форм без рецепта лікаря
 - D. Для відпуску населенню готових лікарських форм без рецепта лікаря внутрішньоаптечної заготовки та фасування

2. Що обов'язково вказується на аптечній упаковці в тому випадку, якщо при відпустці ГЛЗ порушується первинна упаковка?
 - A. Серія та термін придатності лікарського засобу
 - B. Дата виготовлення
 - C. Найменування заводу-виробника
 - D. Номер рецепта
 - E. Прізвище провізора

3. Як розташовуються лікарські засоби в вітринах відділу безрецептурного відпуску?
 - A. За фармакотерапевтичними групами
 - B. У алфавітному порядку (по початковій букві назви лікарського препарату)
 - C. За токсичністю
 - D. По виду лікарської форми
 - E. У довільному порядку

4. За яким принципом зберігаються готові лікарські форми в матеріальних кімнатах безрецептурного відділу?
 - A. За видом лікарської форми.
 - B. За фармакотерапевтичними групами
 - C. У алфавітному порядку
 - D. Рецептурні і безрецептурні препарати
 - E. У довільному порядку

5. За яким документом отримують товар у відділі безрецептурного відпуску з відділу запасів?
 - A. Накладна на внутрішнє переміщення
 - B. Видатково-прибуткова накладна Товарно-транспортна накладна
Замовлення-вимога. Рахунок

6. Хто може очолити відділ ГЛФ?
- A. **Фармацевт або асистент фармацевта**
 - B. Тільки провізор
 - C. Тільки фармацевт
 - D. Молодший фармацевт
 - E. Особа без фармацевтичної освіти
7. Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати з аптек без рецепта лікаря:
- A. **Карсил табл**
 - B. Морфін табл
 - C. Клофеллин очні краплі
 - D. Атропін розчин д/і
 - E. Нітразепам
8. Хто несе відповідальність за здоров'я пацієнта в практиці відповідального самолікування?
- A. Лікар
 - B. Компанія-виробник препарату
 - C. **Пацієнт**
 - D. Фармацевт
 - E. Оптова фірма
9. Яке з наведених нижче фармакотерапевтичних вимоги дозволяє віднести препарат до категорії безрецептурних?
- A. Препарат повинен застосовуватися лише в стаціонарі
 - B. **Препарат не завдає прямої або непрямой шкоди здоров'ю**
 - C. Препарат містить речовини, активність і побічні дії яких вимагають додаткових досліджень
 - D. Препарат, вживання якого вимагає виписки рецепту лікаря
 - E. Препарат, який недавно був виведений на фармацевтичний ринок і має обмежений досвід використання в практиці
10. Концепція відповідального самолікування і самопрофілактики впливає з:
- A. Відсутності доступності основних (життєво необхідних) лікарських засобів
 - B. Відсутності належного доступу до надання медичної допомоги
 - C. **Визнання відповідальності особи за своє здоров'я, небажання звертатися до лікаря з незначних причин, які можна усунути самостійно**
 - D. Доступності до великої кількості літературних джерел з питань діагностики, профілактики і лікування різних хвороб

11. Які з наведених нижче висловів належать до основних правил самолікування?
- A. Використовувати мінімум ліків і лікувати відомі хвороби
 - B. Використовувати ліки, які відомі з реклами
 - C. Дотримуватись рекомендацій, викладених в друкованих засобах масової інформації
 - D. Якщо через тиждень самолікування не покращує самопочуття – негайно звертатись до лікаря
 - E. **Коли немає можливості звернутися до лікаря**
12. Здійснюючи фармацевтичну опіку в аптеці при відпуску безрецептурних препаратів, фармацевтичний фахівець бере на себе відповідальність за:
- A. Діагностику конкретного захворювання
 - B. Оптимальний фармакоеконічний вибір безрецептурних і рецептурних препаратів
 - C. **Ефективність, безпеку та кінцевий результат лікарської терапії**
 - D. За вживання ліків
 - E. За правильне зберігання хворим відпущених ліків
13. Контрольно-консультаційна функція аптечного фахівця при безрецептурному відпуску полягає у:
- A. **Професійній перевірці доцільності дій пацієнта, вказівці на умови раціонального застосування та роз'ясненні ризику виникнення небажаних побічних ефектів ЛЗ та профілактиці застосування невідповідних показанням ліків**
 - B. Забезпеченні конфіденційності даних про стан здоров'я пацієнта
 - C. Використанні додаткових джерел інформації про ліки для задоволення насущних потреб пацієнта
 - D. Скеруванні, при потребі, пацієнта до лікаря
 - E. Оптимальному фармакоеконічному виборі безрецептурних лікарських препаратів
14. Згідно з вимогами фармацевтичної опіки фармацевтичний фахівець повинен вміти надавати такі рекомендації і консультації для пацієнта:
- A. Вибір оптимальної лікарської форми і способу її введення в організм;
 - B. Правила використання різних лікарських форм;
 - C. Особливості індивідуального дозування;
 - D. Особливості взаємодії конкретного лікарського препарату з іншими лікарськими засобами; з їжею, алкоголем і ніотином
 - E. **Усе вище перелічене**

15. Під самолікуванням розуміють:

- A. **Самостійне лікування симптомів захворювання за допомогою безрецептурних ліків, відповідальність за процес, результати і наслідки якого цілком покладаються на хворого**
- B. Виявлення симптомів захворювань на ранній стадії для запобігання його подальшого розвитку
- C. Зменшення прояву симптомів, запобігання можливим ускладненням або зниження їх важкості
- D. Діагностування і лікування захворювань легкої важкості
- E. Консультації лікарів і фармацевтичних фахівців, поради рідних, самоосвіту

16. Важливе значення для вирішення проблем самолікування мають критерії віднесення медикаментів до категорії лікарських засобів, що відпускаються без рецепта, а саме:

- A. Лікарський засіб призначається для внутрішньовенного введення
- B. Лікарський засіб закордонного виробництва
- C. **Лікарський засіб при його застосуванні згідно з інструкцією не становить загрози для здоров'я, активні інгредієнти препаратів використовуються в країні протягом тривалого часу, їх побічна дія добре відома**
- D. Лікарський засіб може відпускатись у будь-якій лікарській формі
- E. Лікарський засіб має доказану ефективність.

17. Безрецептурні препарати не використовуються для лікування:

- A. Головного і зубного болю
- B. Кашлі і болю в горлі
- C. **Психічних захворюваннях**
- D. Грибкових ураженнях стоп
- E. Герпесі

18. Безрецептурні препарати не використовуються для лікування :

- A. Тахікардії і брадикардії
- B. Застуди і високої температури
- C. Мозолів і сухості шкіри
- D. Укусів комах
- E. Кишкових розладів

19. До переліку препаратів, що відпускаються без рецепта лікаря, найбільш поширеними групами є такі:

- A. **Дезінфікуючі та антисептичні препарати**
- B. Антибіотики
- C. Для лікування захворювань органів дихання
- D. Препарати для лікування інфекційних захворювань
- E. Все вищезгадане

20. Інформація для ідентифікації лікарського засобу не повинно містити:
- A. Назви лікарського засобу
 - B. Позначення всіх активних та допоміжних речовин.
 - C. Фармакотерапевтичну групу
 - D. **Назви та місцезнаходження виробника**
 - E. Показання до застосування
21. Контрольно – консультативної функцією фахівця в галузі фармації є: Забезпечення конфіденційності даних щодо здоров'я пацієнта
- A. Напрямок при потребі пацієнта до лікаря
 - B. **Вказівка на умови раціонального застосування і роз'яснення ризику виникнення небажаних побічних ефектів лікарських засобів**
 - C. Перевірка доцільності дій пацієнта на застосування препарату
 - D. Використання допоміжних джерел інформації про ліки для задоволення потреб пацієнта.
22. Санітарно-просвітницька робота це:
- A. Зв'язок з громадськістю
 - B. Агітація
 - C. **Пропаганда**
 - D. Реклама
 - E. Показання щодо прийому лікарських засобів
23. Останній етап фармацевтичної опіки стосується:
- A. Вибору групи оптимального препарату для конкретного пацієнта
 - B. Визначення фармакотерапевтичної групи препарату для лікування даного симптому
 - C. Встановлення, для лікування якого симптому може бути використаний придбаний препарат
 - D. Контролю засвоєння пацієнтом наданої інформації
 - E. **Надання інформації щодо дії, побічних ефектів та умов прийому безрецептурних препаратів**
24. Можна виділити такі сильні ділянки на полицях при розміщенні безрецептурних препаратів:
- A. **У центрі полиці**
 - B. Зліва від центру полиці
 - C. Зліва від бічної секції групи препаратів
 - D. На рівні поясу і нижче
 - E. Вище голови

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

- A. **У відповідності з групами фармакотерапевтичними групами**
- B. Зліва від центру полиці
- C. На рівні поясу і нижче
- D. Вище голови
- E. Зліва від бічної секції групи препаратів

26. В якому документі ведеться облік лікарських засобів, відпущених відділом ГЛФ в цілому за день (зміну)?

- A. Оборотній відомості.
- B. **Журналі обліку рецептури.**
- C. Зведеному реєстрі.
- D. Рецептурному журналі.
- E. Квитанційній книжці.

27. Яка мінімальна площа для аптечних пунктів?

- A. 8 квадратних метрів
- B. 10 квадратних метрів
- C. 15 квадратних метрів
- D. **18 квадратних метрів**
- E. 25 квадратних метрів.

28. Яка мінімальна площа для аптеки, розташованої в міській місцевості ?

- A. **50 квадратних метрів**
- B. 10 квадратних метрів
- C. 15 квадратних метрів
- D. 18 квадратних метрів
- E. 25 квадратних метрів

29. Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати аптек без рецепта лікаря?

- A. Дигоксин
- B. Димедрол
- C. **Иммунал**
- D. Ампіцилін
- E. Фуросемид

30. Який з нижчеперелічених препаратів можна відпускати з аптек без рецепта лікаря:

- A. Финлепсин
- B. Гентамицин
- C. Еналаприл
- D. **Донорміл**
- E. Глибенкламид

ОРГАНІЗАЦІЯ РОБОТИ АПТЕЧНОГО СКЛАДУ

1. Чи мають право аптечні склади самостійно здійснювати експортно-імпортні операції із закупівлі та реалізації?
 - A. **Мають**
 - B. Не мають
 - C. Мають, тільки на замовлення аптечних установ
 - D. Мають, тільки за погодженням з Україною МОЗ
 - E. Мають, тільки на замовлення АТ "Фармація"

2. Який відділ складу приймає товар від постачальників?
 - A. Відділ експедиції
 - B. Відділ комплектації
 - C. Відділ зберігання
 - D. **Приймальний відділ**
 - E. Оперативний відділ

3. У яких документах в оперативних відділах складу ведеться облік надходження та витрати товарів?
 - A. У "Журналі реєстрації вантажів, що надійшли на склад (базу)"
 - B. **На картках складського обліку**
 - C. У товарно-транспортній накладній
 - D. У Товарному звіті
 - E. У "Журналі реєстрації приймальних актів і накладних на відпуск товарів з відділу"

4. Яка мінімальна площа аптечного складу (бази)?
 - A. Не менше 100 кв.м.
 - B. **Не менше 250 кв.м.**
 - C. Не менше 150 кв.м.
 - D. Не менш 210 кв.м.
 - E. Не менше 300 кв.м.

5. Хто є головою комісії з приймання та передачі продукції, що надійшла на склад?
 - A. Завідувач складом
 - B. Контролер з якості
 - C. **Завідувач прийомним відділом**
 - D. Представник громадськості
 - E. Завідувач оперативним відділом

6. В якій документації реєструються товарно-матеріальні цінності, що надійшли на склад?

- A. У картках складського обліку
- B. У стелажних картках
- C. У "Журналі реєстрації приймальних актів і накладних на відпуск товарів з відділу"
- D. **В "Журналі реєстрації вантажів що надійшли"**
- E. У товарному звіті

7. В якій термін здійснюється прийом ліків, які швидко псуються при поставках?

- A. Протягом 7 днів
- B. Протягом 5 днів
- C. Протягом 3-х днів
- D. Протягом 2-х діб
- E. **В 24 години**

8. В який відділ складу подається замовлення-вимога?

- A. **В відділ постачання**
- B. У оперативний відділ
- C. У відділ експедиції
- D. У відділ комплектації
- E. У приймальний відділ

9. У скількох примірниках виписується товарно-транспортна накладна?

- A. У 1 примірнику
- B. У 2-х примірниках
- C. У 2-3 примірниках
- D. **В 4 примірниках**
- E. Товарно-транспортна накладна не виписується

10. Скільки примірників товарно-транспортної накладної передається до відділу експедиції?

- A. **1 примірник**
- B. 4 примірники
- C. 3 примірника
- D. 2 примірника
- E. Товарно-транспортна накладна в відділ експедиції не передається

11. З яким терміном придатності відпускають зі складу медичну продукцію, крім бактерійних препаратів?

- A. Не менше 90%
- B. Не менше 80%

- C. **Не менше 60%**
- D. Не менше 50%
- E. Не менше 40%

12. З яким терміном придатності відпускають з аптечного складу бактерійних препаратів?

- A. Не менше 80%
- B. Не менше 70%
- C. Не менше 60%
- D. Не менше 50%
- E. **Не менше 40%**

13. У скількох примірниках подаються замовлення-вимоги на отруйні, сильнодіючі, наркотичні та психотропні речовини в відділ отрут?

- A. У 1 примірнику
- B. **В 2-х примірниках**
- C. У 3-х примірниках.
- D. У 4-х примірниках
- E. У 5-ти примірниках

14. Ким підписуються замовлення-вимоги на отруйні, сильнодіючі, наркотичні та психотропні речовини?

- A. Завідуючим аптечним складом
- B. Рахунковим працівником.
- C. Головним бухгалтером
- D. **Завідувачем аптеки**
- E. Завідуючим відділом отрут складу

15. Які основні завдання відділу збуту оптової фармацевтичної фірми?

- A. **На яких умовах реалізувати**
- B. Що закупити
- C. У кого закупити
- D. На яких умовах закупити
- E. Як оплатити

16. З якого відділу складу проводиться відпуск отруйних, сильнодіючих, наркотичних і психотропних речовин?

- A. З відділу експедиції
- B. З оперативного відділу
- C. З відділу комплектації
- D. З приймального відділу
- E. **З відділу отрут**

17. Кому може проводитися продаж отруйних, сильнодіючих, наркотичних і психотропних речовин з аптечного складу?

- A. Експедитору
- B. Заступнику завідувача аптеки
- C. Головному бухгалтеру
- D. **Завідувачу аптеки або уповноваженій особі за окремою довіреністю**
- E. Будь-якому співробітнику аптеки

18. У яких випадках здійснюється коректування замовлень-вимог, що надходять на аптечний склад?

- A. У разі неправильно виписаних замовлень-вимог
- B. **В разі дефіциту лікарських засобів**
- C. На вимогу АТ "Фармація"
- D. На вимогу завідувача складом
- E. Коригування замовлення-вимог не проводиться

19. Які основні завдання відділу маркетингу аптечного складу?

- A. На яких умовах реалізувати
- B. У кого закупити
- C. **Що закупити**
- D. Кому реалізувати
- E. Як оплатити

20. Які лікарські засоби не піддаються повторній перевірці на якість при надходженні на аптечний склад?

- A. Наркотичні лікарські засоби в масі "ангро" і у вигляді готових лікарських засобів
- B. Лікарські засоби, що використовуються для інгаляційного наркозу
- C. Барію сульфат
- D. Будь-які лікарські засоби в разі сумніву їх якості
- E. Азот і кисень, які використовуються для інгаляційного наркозу

21. В які терміни оформляється "Акт про встановлення розбіжностей в кількості і якості при прийманні товару" на аптечному складі?

- A. Протягом 3-х днів
- B. Протягом 5-ти днів.
- C. Протягом 7-ми днів
- D. **В той день, коли виявлені розбіжності**
- E. Протягом 2-х діб

22. Ким вирішуються суперечності з приводу розбіжності в кількості і якості при прийманні продукції на аптечному складі?
- A. Завідувачем приймальним відділом
 - B. Представником постачальника
 - C. **Господарським судом**
 - D. Завідувачем аптечним складом
 - E. АТ "Фармація"
23. Ким затверджується "Акт про встановлення розбіжностей в кількості і якості при прийманні продукції"?
- A. Представником постачальника
 - B. Завідувачем приймальним відділом
 - C. Приймальною комісією
 - D. **Завідувачем аптечним складом**
 - E. Представником громадськості
24. Ким затверджується перелік життєво важливих і широко застосовуваних лікарських засобів, які повинні бути в аптеці в першу чергу?
- A. Завідувачем аптеки
 - B. Головним бухгалтером
 - C. Завідувачем відділу запасів
 - D. АТ "Фармація"
 - E. **МОЗ України**
25. Який документ складається аптекою і аптечним складом перед поставкою продукції?
- A. **Договір на поставку (договір купівлі-продажу)**
 - B. Накладна-вимога
 - C. Реєстр необхідних лікарських засобів
 - D. Рахунок-фактура
 - E. Замовлення-вимога
26. Які основні завдання відділу поставок аптечного складу?
- A. На яких умовах реалізувати
 - B. Що закупити
 - C. Кому реалізувати
 - D. **У кого закупити**
 - E. Як відправити товар

27. Належна практика дистрибуції (Good Distribution Practice, GDP) встановлює принципи та правила оптової торгівлі НЗ, які тісно пов'язані з:

- A. **Комплексом належних практик, які регулюють фармацевтичну діяльність**
- B. Комплексом законодавчих практик, які регулюють фармацевтичну діяльність
- C. Комплексом міжнародних практик, які регулюють фармацевтичну діяльність
- D. Комплексом європейських практик, які регулюють фармацевтичну діяльність
- E. Комплексом виробничих практик, які регулюють фармацевтичну діяльність

28. В які терміни повинно бути проведено остаточне приймання товарів що швидко псуються?

- A. Не пізніше 48 годин з моменту отримання товару аптекою
- B. **Не пізніше 24 годин з моменту отримання**
- C. Відразу ж при отриманні товару аптекою
- D. У 3-х денний термін
- E. Протягом тижня

29. У яких випадках складається комерційний акт?

- A. Якщо товар надійшов без супровідних документів
- B. Якщо виявлені розбіжності в кількості і якості товарів, що надійшли
- C. **Якщо товар прийшов в непридатність з вини транспортної організації**
- D. Якщо товар надійшов від комерційних оптових фірм
- E. Якщо надійшов товар без вказівки заводських або митних цін

30. Скільки примірників витратно-прибуткової накладної виписується на товар?

- A. Один примірник
- B. **2 примірника**
- C. 3 примірника
- D. 4 примірника
- E. 5 примірників

ДЕРЖАВНА СИСТЕМА ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

1. Державний контроль якості лікарських засобів під час їх оптової та роздрібної торгівлі здійснюється:
 - A. Обласною інспекцією з контролю за якістю.
 - B. Місцевим органом виконавчої влади.
 - C. **Центральним органом виконавчої влади**
 - D. Місцевою державною адміністрацією
 - E. Районною державною адміністрацією

2. Розробкою вимог до проведення випробувань нових лікарських засобів, аналізом надходять результатів досліджень, підготовкою інструкцій щодо їх застосування займається:
 - A. Науково-експертний фармакопейний центр.
 - B. **ГП Державний центр МОЗ України**
 - C. Державна інспекція з контролю за якістю лікарських засобів і виробів медичної техніки.
 - D. Міністерство охорони здоров'я.
 - E. Обласна інспекція з контролю за якістю.

3. Вперше препарати, які випускаються серійно, підлягають:
 - A. Арбітражному контролю.
 - B. **Попередньому контролю.**
 - C. Подальшому вибірковому.
 - D. Обов'язковому контролю.
 - E. Технічному контролю.

4. З імпорتنих препаратів надходять в Україну наступному контролю підпадають:
 - A. **Антибіотики, гормональні препарати з тваринної сировини і бактерійні препарати, хіміко-фармацевтичні препарати.**
 - B. Вибірково вимагають випробування на стерильність.
 - C. Антибіотики, ін'єкційні лікарські форми, гормональні препарати.
 - D. Транквілізатори.
 - E. Седативні препарати.

5. Виробничий контроль лікарських засобів підрозділяється на:
 - A. Первинний і вторинний.
 - B. Безпосередній.
 - C. **Попередній і безпосередній.**
 - D. Поточний і обов'язковий.
 - E. Повний і частковий.

6. Провізор-аналітик повинен володіти такими обов'язковими видами контролю:
- A. Органолептичним, фізичним і повним хімічним, внутрішньоаптечним контролем.
 - B. Письмовим, органолептичним, фізичним, хімічним і контролем при відпуску.
 - C. **Письмовим, опитувальним, фізичним, органолептичним, хімічним і контролем при відпуску.**
 - D. Тільки письмовим.
 - E. Тільки органолептичним.
7. Чи має право провізор-аналітик територіальної (обласної) по інспекції контролю якості ліків перевіряти правильність зберігання препаратів в аптеці:
- A. **Так.**
 - B. Ні.
 - C. Тільки з дозволу завідувача аптекою.
 - D. Тільки один раз в місяць.
 - E. Тільки два рази в тиждень.
8. Знищення наркотичних лікарських засобів, які були вилучені на аналіз в територіальну (обласну) інспекцію з контролю якості ліків, здійснюється в:
- A. Спеціально відведеному місці, в обласній інспекції з контролю якості ліків.
 - B. **Спеціально відведеному місці на складі.**
 - C. Спеціально відведеному місці в організації вищої ланки управління.
 - D. Спеціально відведеному місці в обласній інспекції і на складі.
 - E. Приміщень незацікавлених організацій.
9. Вилучення лікарських засобів на аналіз в територіальну (обласну) інспекцію з контролю якості ліків документально оформляється:
- A. Відомістю вилучення лікарських засобів на аналіз в обласну інспекцію з контролю якості ліків.
 - B. Наказом на вилучення лікарських засобів на аналіз в обласну інспекцію з контролю якості ліків.
 - C. Угодою на аналіз лікарських засобів.
 - D. **Актом відбору зразків для лабораторної перевірки їх якості.**
 - E. Дозволом на аналіз лікарських засобів.
10. Керівним органом державного контролю з якості лікарських засобів є:
- A. **Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками**
 - B. Центральна лабораторія з контролю за якістю ліків
 - C. Міністерство охорони здоров'я України
 - D. Державна служба контролю якості лікарських засобів та виробів медичного призначення
 - E. Міністерство фінансів України

11. Вкажіть час дії тимчасової фармакопейної статті:

- A. **3 роки.**
- B. 5 років.
- C. 1 рік.
- D. 6 місяців.
- E. 10 років.

12. Неякісні лікарські засоби – це:

- A. Лікарські засоби нелегального виробництва.
- B. **Лікарські засоби, якість яких не відповідає вимогам нормативних документів.**
- C. Лікарські засоби, вироблені з неякісної сировини.
- D. Лікарські засоби, вироблені за невідомою технологією.
- E. Все вище перелічене

13. Для забезпечення проведення вхідного контролю якості лікарських засобів аптека повинна визначити уповноважену особу. На якого працівника можуть покладатися ці обов'язки в аптечних закладах?

- A. **Працівник з вищою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше двох років**
- B. Будь-який працівник з вищою освітою
- C. Працівник з середньою фармацевтичною освітою та стажем роботи не менше року
- D. Будь-який працівник з середньою фармацевтичною освітою

14. Під час роздрібною реалізації проводиться вхідний контроль лікарських засобів. Ким призначається уповноважена особа, що здійснює цей вид контролю?

- A. **Керівником за наказом**
- B. Державною інспекцією з контролю якості лікарських засобів
- C. Начальником обласного аптечного складу
- D. МОЗ України
- E. Директором фармацевтичної компанії

15. Хто з працівників аптеки несе відповідальність за функціонування системи забезпечення якості фармацевтичної продукції, здійснює вхідний контроль якості медикаментів, веде реєстр ЛЗ та ВМП, оформляє висновок про результати вхідного контролю якості серій ЛЗ?

- A. **Уповноважена особа**
- B. Завідувач аптеки
- C. Завідувач відділу запасів
- D. Завідувач відділу приймання
- E. Провізор-аналітик

16. В уповноваженої особи виникли сумніви щодо якості лікарських засобів. Вона відбирає зразки засобів та направляє їх у територіальну інспекцію. Що роблять з цією партією лікарських засобів в аптеці?

- A. **Поміщають у карантин**
- B. Утилізують
- C. Повертають постачальнику
- D. Передають в реалізацію
- E. Залишають на складі

17. Висновок про якість – це:

- A. **Документ, що містить інформацію про лікарський препарат.**
- B. Документ, що містить інформацію про проходження зразком лікарського засобу лабораторної перевірки.
- C. Документ, який видається для контролю якості ін'єкційних розчинів.
- D. Документ, який видається для контролю якості препаратів, що знаходяться на ПКУ.
- E. Документ, який видається для контролю якості лікарської рослинної сировини.

18. Висновок про якість ввезеного в Україну лікарського засобу надає:

- A. **Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками**
- B. Центральна лабораторія з контролю за якістю ліків
- C. Міністерство охорони здоров'я України
- D. Кабінет Міністрів України
- E. Державний Фармакопейний центр

19. Сертифікат якості виробника – це:

- A. Документ, виданий аптекою.
- B. **Документ, виданий виробниками про відповідність серії лікарського засобу вимогам, встановленим НТД на підставі його реєстрації в Україні.**
- C. Документ, виданий Державною інспекцією з контролю якості ліків.
- D. Документ, виданий суб'єктом господарської діяльності.
- E. Документ, виданий фармацевтичною фірмою.

20. Вказати перелік дій працівників аптеки у випадку виникнення сумніву під час візуального контролю щодо якості препарату, який надійшов від оптової фармацевтичної фірми

- A. Лікарський препарат повертають оптової фармацевтичній фірмі.
- B. Лікарський препарат повертають заводу-виробнику.
- C. Направляють зразок лікарського препарату в відділ контролю якості фірми-виробника для проходження лабораторних досліджень.

- D. **Направляють зразок лікарського препарату в територіальну інспекцію по контролю якості ліків, проходження лабораторних досліджень**
- E. Залишають в аптеці для перевірки провізором-аналітиком.

21. В аптеку надійшли лікарські засоби від оптової фірми. Який документ уповноваженої особи є підставою для подальшої реалізації лікарських засобів?

- A. **Реєстр лікарських засобів, що прийняті до реалізації**
- B. Сертифікати якості
- C. Відомості про державну реєстрацію
- D. Державний реєстр лікарських засобів
- E. Письмовий висновок територіальної інспекції

22. До аптеки зі складу надійшов товар. Хто із співробітників аптеки несе відповідальність за проведення вхідного контролю якості лікарських засобів?

- A. **Уповноважена особа**
- B. Завідувач аптекою
- C. Завідувач аптекою та його заступник
- D. Завідувач рецептурно-виробничим відділом
- E. Весь колектив аптеки

23. Нормативний документ, який містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці:

- A. **Державний реєстр лікарських засобів України**
- B. Фармакопейна стаття
- C. Технологічна інструкція
- D. Технологічний регламент
- E. Державна фармакопея України

24. Групова, зовнішня і внутрішня упаковка, маркування, листівка-вкладиш, зовнішній вигляд без розкриття упаковки не перевіряються на:

- A. Наявність ушкоджень.
- B. Однорідність.
- C. **Агрегатний стан.**
- D. Цілісність.
- E. Якість пакувальних матеріалів.

25. Які препарати підлягають обов'язковій лабораторній перевірці на відповідність їх якості показникам АНД, чинної в Україні:

- A. **Наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори.**
- B. Спирт етиловий.
- C. Кисень.
- D. Закис азоту.
- E. Мазі.

26. Сукупність властивостей, які надають лікарському засобу здатність задовольняти споживачів відповідно до свого призначення і відповідають вимогам, встановленим законодавством:

- A. Серія лікарського засобу
- B. Якість лікарського засобу**
- C. Сертифікат якості
- D. Заборона обігу лікарського засобу
- E. Фальсифікація лікарського засобу

27. Які препарати не підлягають обов'язковій лабораторній перевірці на відповідність їх якості показникам АНД, чинної в Україні:

- A. Аерозолі.**
- B. Наркотичні засоби.
- C. Прекурсори.
- D. Психотропні речовини.
- E. Барію сульфат.

28. Очні краплі підлягають перевірці згідно вимог АНД на:

- A. Питому вагу.
- B. Зміст радіонуклідів.
- C. Ідентичність, прозорість, рН розчину.**
- D. Відхилення від середньої маси.
- E. Важкі метали.

29. При проведенні перевірки в аптеці 25.02.2019р. інспектором виявлено препарат НІМЕСИЛ 0,1 № 30, термін дії реєстраційного посвідчення якого закінчився 24.02.2019р. Має право аптека його реалізувати?

- A. Не має**
- B. Має
- C. Має, з дозволу Держінспекції
- D. Має, з дозволу завідуючого аптекою
- E. Має, з дозволу Фармакопейного центру

30. Який Закон України регулює правовідносини, пов'язані зі створенням, реєстрацією, виробництвом та контролем якості лікарських засобів?

- A. Закон України «Про лікарські засоби»**
- B. Закон України «Про захист населення від інфекційних хвороб»
- C. Закон України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення»
- D. Закон України «Про підприємництво»
- E. Закон України від «Про власність»

ОРГАНІЗАЦІЯ ЗОВНІШНЬОТОРГОВЕЛЬНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ ФАРМАЦЕВТИЧНИХ ПІДПРИЄМСТВ

1. Товар розміщується вздовж борту судна на причалі в узгодженому пункті відвантаження:
 - A. CFR
 - B. **FAS**
 - C. FOB
 - D. CIF
 - E. CBR

2. Згода адресата у встановлений строк укласти договір на умовах, за пропонованих оферентом:
 - A. **Акцепт**
 - B. Тверда оферта
 - C. Вільна оферта
 - D. Договір
 - E. М'яка оферта

3. Умови відповідальності за зберігання товару при імпорті під час транспортування його за межами митної території України відображаються в:
 - A. Пропозиції
 - B. Товарно-транспортній накладній
 - C. Договорі
 - D. **Правилах INCOTERMS 2000**
 - E. Рахунку-фактурі

4. В митній декларації може бути задекларовано не більше:
 - A. **999 товарів (однієї партії)**
 - B. 10 товарів (однієї партії)
 - C. 100 товарів (однієї партії)
 - D. 2000 товарів (однієї партії)
 - E. Одне найменування

5. Оптова фірма здійснює зовнішньоекономічну діяльність і може ввозити на митну територію України ЛЗ, що мають:
 - A. Реєстрацію в Україні
 - B. Реєстрацію в Україні й сертифікат якості виробника
 - C. **Сертифікат якості виробника та ліцензію на імпорт ЛЗ, що видається виробнику**
 - D. Сертифікат якості постачальника й реєстрацію в Україні
 - E. Реєстрацію за кордоном

6. Як у міжнародній практиці називають пропозицію укласти договір (контракт):
- A. Акцепт
 - B. Оферта**
 - C. Лист-пропозиція
 - D. Декларація
 - E. Довідка-пропозиція
7. У міжнародній торгівлі для уніфікації базисних умов постачання створені правила Інкотермс. Вкажіть, які аспекти регулюють зазначені правила
- A. Регулювання спорів
 - B. Обов'язки продавця до покупця**
 - C. Строки поставки
 - D. Валюту платежу
 - E. Обов'язки продавця
8. Вкажіть, яку кількість ЛЗ можуть ввозити громадяни на митну територію України
- A. Не більше 3 упаковок
 - B. Не більше 5 упаковок кожного найменування на 1 особу**
 - C. Не більше 10 упаковок
 - D. Громадянам не дозволяється ввозити ЛЗ
 - E. Дозволяється ввозити скільки завгодно
9. Вкажіть, який документ оформляється Держлікслужбою при здійсненні державного контролю ввезення ЛЗ на митну територію України:
- A. Акт перевірки
 - B. Довідка про ввезення ЛЗ
 - C. Вантажна митна декларація
 - D. Висновок про якість ввезеного в Україну лікарського засобу
 - E. Дозвіл на право ввезення(вивезення) та на право транзиту наркотичних ЛЗ, психотропних речовин та прекурсорів**
10. Право на ЗЕД в Україні мають :
- A. Лише юридичні особи
 - B. Юридичні і фізичні особи, зареєстровані в Україні і мають постійне місце знаходження в Україні**
 - C. Лише фізичні особи
 - D. Аптечні заклади
 - E. Лікувальні заклади

11. Експорт товарів це?

- A. Це купівля суб'єктами зовнішньоекономічної діяльності в іноземних суб'єктів господарської діяльності товарів з ввезенням або без ввезення цих товарів на територію України, включаючи купівлю товарів , призначених для власного споживання установами та організаціями України, розташованими за її межами
- B. Це продаж товарів українськими суб'єктами зовнішньоекономічної діяльності іноземним суб'єктам господарської діяльності з вивезенням або без вивезення цих товарів через митний кордон України, включаючи реекспорт товарів**
- C. Це продаж різних товарів
- D. Це купівля різних товарів
- E. Це купівля лікарських товарів за кордоном

12. Які із вказаних видів експорту в Україні заборонені?

- A. Вивіз товарів народного споживання
- B. Вивіз металу
- C. Вивіз з території України предметів, які представляють національне, історичне або культурне надбання українського народу**
- D. Вивіз деяких товарів
- E. Вивіз деяких продовольчих товарів

13. Реімпорт товарів це?

- A. Продаж іноземним суб'єктам господарської діяльності та вивезення за межі України товарів, що були раніше імпортовані на територію України
- B. Ввезення товару, раніше вивезеного з митної території України**
- C. Продаж товарів
- D. Вивезення товарів за кордон
- E. Вивезення аптечних товарів за кордон

14. Хто має право в Україні на проведення зовнішньоекономічних бартерних операцій ?

- A. Всі суб'єкти зовнішньоекономічної діяльності**
- B. Всі юридичні особи
- C. Всі фізичні особи
- D. Товарні біржи
- E. Торгові біржи

15. Яким нормативним документом регламентується режим здійснення товарообмінних (бартерних) операцій?

- A. П(С)БО 21 “Вплив змін валютних курсів”
- B. Закон України “Про оподаткування прибутку підприємств”**

- C. **Закон України “Про регулювання товарообмінних (бартерних) операцій в галузі зовнішньоекономічної діяльності”**
- D. Закон України « Про лікарські засоби»
- E. Закон України “Про підприємства в Україні”
16. В якій країні сплачуються податки, мито та збори при проведенні бартерних операцій?
- A. В країні, де укладено контракт
- B. В країні, яка виступала ініціатором проведення бартерних операцій
- C. **Кожна сторона сплачує в своїй країні самостійно без будь – яких взаємних розрахунків**
- D. Податки, мито та збори при проведенні бартерних операцій в деяких країнах скасовано
- E. Податки, мито та збори при проведенні бартерних операцій покладається на органи виконавчої влади
17. На яку дату визнається дохід при здійсненні товарообмінної (бартерної) операції?
- A. На дату підписання бартерного контракту
- B. На дату митного оформлення товарів
- C. **На дату митного оформлення товарів, підписання акту, іншого документа, який підтверджує фактичне надання послуг, виконання робіт**
- D. На дату підписання акту
- E. На дату підписання договору
18. Єдиним документом, що засвідчує факт здійснення імпорту є ?
- A. Рахунок фактура
- B. **Вантажна митна декларація**
- C. Контракт і копія контракту
- D. Декларація
- E. Копія контракту
19. Що таке зовнішньоекономічна діяльність?
- A. **Це діяльність суб’єктів господарської діяльності України та іноземних суб’єктів, побудована на відносинах між ними, що має місце як на території України, так і за її межами**
- B. Це діяльність суб’єктів господарської діяльності України та іноземних суб’єктів, побудована на відносинах між ними, що має місце на території України

- C. Це діяльність суб'єктів господарської діяльності України, побудована на відносинах між ними, що має місце як на території України, так і за її межами
- D. Це діяльність суб'єктів господарської діяльності
- E. Це діяльність іноземних суб'єктів
20. Зовнішньоекономічна діяльність в Україні регламентується:
- A. П(С)БО 21 "Вплив змін валютних курсів"
- B. Законом України "Про підприємства в Україні"
- C. **Законом України "Про зовнішньоекономічну діяльність"**
- D. Законом України "Про оподаткування прибутку підприємств"
- E. Законом України « Про лікарські засоби»
21. В якій валюті здійснюється облік зовнішньоекономічної діяльності?
- A. В американських доларах
- B. **В національній валюті України**
- C. У валюті країни партнера
- D. В різних валютах
- E. В євро
22. Яким нормативним документом регламентується форма та порядок оформлення контрактів?
- A. Законом України "Про зовнішньоекономічну діяльність"
- B. П(С)БО 21 "Вплив змін валютних курсів"
- C. **«Положення про форми зовнішньоекономічних договорів (контрактів)»**
- D. Законом України «Про зовнішньоекономічну діяльність»
- E. Законом України «Про лікарські засоби»
23. Ким і коли встановлені правила «Інкотермс»?
- A. **У 2000 році Міжнародною торговою палатою**
- B. У 2000 році Верховною Радою України
- C. У 1975 році Організацією Об'єднаних націй
- D. У 2000 році Міжнародним Валютним фондом
- E. У 2000 році Світовою Організацією Торгівлі
24. Акцепт це:
- A. Діловий лист покупця до продавця, що містить вимоги в отриманні певної інформації по можливій операції
- B. Діловий лист покупця до продавця, в якому конкретизується бажання покупця придбати конкретне найменування товарів і послуг

- C. Комерційний документ, що є заявою продавця (експортера) про бажання укласти операцію з вказівкою її конкретних умов
- D. **Згода фізичної або юридичної особи** укласти договір з іншою особою на умовах, запропонованих останнім
- E. Діловий лист продавця до покупця, що містить вимоги в отриманні певної інформації по можливій операції

25. Визначення митної вартості товарів, які ввозяться на митну територію України, здійснюється шляхом застосування таких методів, крім:

- A. За ціною угоди щодо товарів, які імпортуються (основний метод)
- B. За ціною угоди щодо ідентичних товарів
- C. За ціною угоди щодо подібних (аналогічних) товарів
- D. На основі віднімання вартості
- E. **За ціною мита як прямого податку, що надходять до бюджету**

26. Зовнішньоторговельний оборот це:

- A. Виручка від надання послуг іноземними суб'єктами ЗЕД
- B. Виручка від надання некомерційних послуг
- C. Загальний об'єм у вартісному виразі експорту і імпорту
- D. Виручка від експорту товарів
- E. **Сума вартості експорту та імпорту країни за певний час**

27. Що не відноситься до основних видів митних режимів:

- A. Імпорт (випуск для вільного обігу)
- B. Реімпорт
- C. Експорт (остаточним вивезенням)
- D. Реекспорт
- E. **Режим найбільшого сприяння**

28. Співвідношення надходжень і платежів по експорту та імпорту товарів за певний період часу це:

- A. Платіжний баланс;
- B. Торговий баланс;
- C. **Зовнішньоторговельний оборот**
- D. Внутрішній оборот
- E. Касовий оборот

29. Вкажіть, що наголошується у преамбулі договору зовнішньоекономічної операції:

- A. Указується одиниця вимірювання товару, прийнята для товарів у такому вигляді (у тонах, кілограмах, штуках і ін.)

- В. Наголошується повне найменування сторін-учасників зовнішньоекономічної операції, під якими вони офіційно зареєстровані
- С. Визначається, який товар один з учасників контракту повинен поставити іншому з вказівкою точної марки, сорту або кінцевого результату роботи
- Д. Форма оплати товару
- Е. **Найменування документів, якими керуються сторони при укладені договору**

30. До виду комерційного документа, використовуваного для здійснення розрахунків у ЗЕД не відноситься:

- А. Рахунок-фактура
- В. Накладна
- С. Дозвіл
- Д. **Акцепт**
- Е. Вимога

ЛІТЕРАТУРА

1. Організація та економіка фармації. Ч. 1. Організація фармацевтичного забезпечення населення: нац. підруч. для студ. вищ. навч. закл. / А.С. Немченко, В.М. Назаркіна, Г. Л. Панфілова та ін.; за ред. А.С. Немченко. Харків: НФаУ: Золоті сторінки, 2015.
2. Організація та економіка фармації. Ч. 2. Системи обліку в фармації: нац. підруч. для студ. вищ. навч. закл. / А.С. Немченко, В.М. Назаркіна, О. П. Гудзенко та ін.; за ред. А.С. Немченко. Харків: НФаУ: Золоті сторінки, 2016. 416 с. (Національний підручник).
3. Основи економіки фармації: навч. посіб. Для студ. вищ. навч. закл. / А.С. Немченко, В.М. Назаркіна, Г.Л. Панфілова [та ін.]; за ред. А.С. Немченко, 2 видання. Харків, 2017.
4. Основи права та законодавства у фармації: нац.підруч. для студентів вищ.навч.закл. / А.А. Котвіцька, І.В. Кубарева, О.О. Суріков та ін.; за ред. А.А. Котвіцької. Харків: НФаУ: Золоті сторінки, 2016. 528 с. (Національний підручник).
5. Організація діяльності аптек із забезпечення населення і закладів охорони здоров'я лікарськими засобами та товарами аптечного асортименту Ч.1: Навчальний посібник для студентів денної форми навчання / Л.М. Унгурян, О.І. Беляєва, М.С. Образенко та ін. / За ред. Л.М. Унгурян. Одеса: Одес. нац. мед. ун-т, 2020. 92 с.
6. Системи обліку у фармації Ч.2: навчальний посібник для студентів денної форми навчання / Л.М. Унгурян, О.І. Беляєва, М.С. Образенко та ін. / За ред. Л.М. Унгурян. Одеса: Одес. нац. мед. ун-т, 2019. 65 с.
7. Основи економіки фармації Ч.3: навчальний посібник для студентів денної форми навчання / Л.М. Унгурян, О.І. Беляєва, М.С. Образенко та ін. / За ред. Л.М. Унгурян. Одеса: Одес. нац. мед. ун-т, 2019. 55 с.
8. Навчальний посібник для самостійної підготовки студентів фармацевтичного факультету до ліцензійного тестового іспиту Крок-2. Фармація / Анісімов В. Ю. та ін.; за ред. Л. М. Унгурян. Одеса, 2019. 240 с.
9. Законодавство України. URL: <http://zakon.rada.gov.ua/laws>
10. Нормативно-директивні документи МОЗ України. URL: [/http://mozdocs.kiev.ua](http://mozdocs.kiev.ua)
11. Державний формуляр лікарських засобів. Випуск дванадцятий. / МОЗ України, 2020. URL: <http://www.moz.gov.ua/ua/portal/>
12. Державний реєстр лікарських засобів України. URL: <http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlist?opendocument>.
13. Центр тестування при МОЗ Укаїни. URL: <https://test.testcentr.org.ua>.

Навчальне видання

**Рудник А. М.,
Федченкова Ю. А.,
Сімонян Л. С.,
Москаленко О. В.**

**ОРГАНІЗАЦІЯ ТА ЕКОНОМІКА ФАРМАЦІЇ
КРОК-2**

**ЗБІРНИК ТЕСТОВИХ ЗАВДАНЬ ДЛЯ ПІДГОТОВКИ ДО СКЛАДАННЯ
ІНТЕГРОВАНОГО ТЕСТОВОГО ІСПИТУ «КРОК-2»
РОЗДІЛ 1 «ОРГАНІЗАЦІЯ ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ»**

*НАВЧАЛЬНИЙ ПОСІБНИК
для студентів 3 та 5 курсів спеціальності 226 «Фармація»*

Технічний редактор – І. П. Борис
Книга друкується з оригінал-макету замовника.

Підписано до друку 06.11.24 р.	Формат 60x84/8	Папір офсетний
Гарнітура Times	Обл.-вид. арк. 2,8	Електр. вид-ня
Замовлення № 119	Ум. друк. арк. 9,42	



Ніжинський державний університет
імені Миколи Гоголя.
м. Ніжин, вул. Воздвиженська, 3^А
(04631) 7–19–72
E-mail: vidavn_ndu@ukr.net
www.ndu.edu.ua

Свідоцтво суб'єкта видавничої справи
ДК № 2137 від 29.03.05 р.