

1. Лекарственные препараты, действующее вещество которых произведено или выделено из биологического источника и для определения свойств и качества которых необходима комбинация биологических и физико-химических методов
2. Обращение лекарственных средств регулируется:
3. Вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств
4. К лекарственным средствам по 61-ФЗ относятся:
5. Документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата
6. Деятельность, включающая в себя оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку и (или) розничную торговлю лекарственными препаратами, их отпуск, хранение, перевозку, изготовление лекарственных препаратов
7. Лекарственное средство, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
8. Реакция организма, возникшая в связи с применением лекарственного препарата в дозах, рекомендуемых в инструкции по его применению, для профилактики, диагностики, лечения заболевания или для реабилитации
9. Письменное назначение лекарственного препарата по установленной форме, выданное медицинским или ветеринарным работником, имеющим на это право, в целях отпуска лекарственного препарата или его изготовления и отпуска
10. К фармацевтической деятельности в РФ допускаются лица:
11. Официальный документ, разрешающий осуществление указанного в нём вида деятельности в течение установленного срока и определяющим обязательное для исполнения требования и условия его осуществления
12. Для получения права на приобретение, хранение, изготовление, отпуск и реализацию наркотических средств и психотропных веществ, необходимо получение отдельной лицензии. Для получения лицензии необходимо представить:
13. Лицензирующие органы имеют право приостановить действие лицензии в случае:
14. Аптечный киоск может осуществлять все перечисленные функции, кроме:
15. Организация, структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, перевозку, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения в соответствии с требованиями Федерального закона
16. В соответствии с Приказом Минздравсоцразвития №553н к аптечным организациям не относятся:
17. В соответствии с Приказом Минздравсоцразвития №553н аптеки бывают:
18. Федеральный закон, устанавливающий правовые основы государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также в области противодействия их незаконному обороту в целях охраны здоровья граждан, государственной и общественной безопасности:
19. Вещества, используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ
20. Смесь веществ в любом физическом состоянии, содержащая одно или несколько наркотических средств или психотропных веществ либо один или несколько прекурсоров
21. Список наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации запрещен
22. Список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля
23. Список психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля
24. Список прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля
25. При формировании таблиц прекурсоров учитываются:
26. В медицинских целях могут использоваться наркотические средства и психотропные вещества, зарегистрированные на территории РФ и внесенные в списки:
27. Не допускается использование наркотических средств и психотропных веществ индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, внесенных в Списки:

28. В соответствии с Федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» юридические лица, осуществляющие деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие деятельность, связанную с оборотом прекурсоров, а также осуществляющие производство прекурсоров, обязаны предоставлять следующие сведения:
29. Лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность
30. Вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств
31. Лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности
32. Содержание одного или нескольких действующих веществ в количественном выражении на единицу дозы, или единицу объема, или единицу массы в соответствии с лекарственной формой либо для некоторых видов лекарственных форм количество высвобождаемого из лекарственной формы действующего вещества за единицу времени
33. Ежегодно утверждаемый Правительством РФ перечень лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивающих приоритетные потребности здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний, в т.ч. преобладающих в структуре заболеваемости в РФ
34. Лекарственные препараты, предназначенные исключительно для диагностики или патогенетического лечения редких заболеваний
35. Лекарственные препараты, предназначенные для формирования активного или пассивного иммунитета либо диагностики наличия иммунитета или диагностики специфического приобретенного изменения иммунологического ответа на аллергизирующие вещества
36. Вакцины, анатоксины, токсины, сыворотки, иммуноглобулины и аллергены относятся к лекарственным препаратам:
37. Лекарственные препараты, производство которых осуществляется с использованием биотехнологических процессов и методов, гибридного метода и метода моноклональных антител
38. Лекарственные препараты, фармацевтическая субстанция которых является рекомбинантной нуклеиновой кислотой или включает в себя рекомбинантную нуклеиновую кислоту, позволяющую осуществлять регулирование, репарацию, замену, добавление или удаление генетической последовательности
39. Лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие наркотические средства и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации
40. Лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации
41. Лекарственный препарат, который имеет такой же качественный состав и количественный состав действующих веществ в такой же лекарственной форме, что и референтный лекарственный препарат, и биоэквивалентность или терапевтическая эквивалентность которого референтному лекарственному препарату подтверждена соответствующими исследованиями
42. Биологический лекарственный препарат, схожий по параметрам качества, эффективности и безопасности с референтным биологическим лекарственным препаратом в такой же лекарственной форме и имеющий идентичный способ введения
43. Лекарственный препарат с доказанной терапевтической эквивалентностью или биоэквивалентностью в отношении референтного лекарственного препарата, имеющий эквивалентные ему качественный состав и количественный состав действующих веществ, состав вспомогательных веществ, лекарственную форму и способ введения
44. Лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из одного вида лекарственного растительного сырья или нескольких видов такого сырья и реализуемый в расфасованном виде во вторичной (потребительской) упаковке
45. Лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из фармацевтической субстанции или фармацевтических субстанций в соответствии с требованиями общих фармакопейных статей к

- гомеопатическим лекарственным препаратам или в соответствии с требованиями фармакопеи страны производителя такого лекарственного препарата
46. Наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения
  47. Наименование лекарственного средства, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата
  48. Наименование лекарственного препарата, не имеющего международного непатентованного наименования, или комбинации лекарственных препаратов, используемое в целях объединения их в группу под единым наименованием исходя из одинакового состава действующих веществ
  49. Документ, утвержденный уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и содержащий перечень показателей качества и методов контроля качества лекарственного средства
  50. Документ, содержащий перечень определяемых по результатам соответствующих экспертиз показателей качества лекарственного средства для медицинского применения, методов контроля его качества и установленный его производителем
  51. Соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа - это
  52. Характеристика лекарственного средства, основанная на сравнительном анализе его эффективности и риска причинения вреда здоровью
  53. Характеристика степени положительного влияния лекарственного препарата на течение, продолжительность заболевания или его предотвращение, реабилитацию, на сохранение, предотвращение или прерывание беременности
  54. Кодовое обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации - это
  55. Организация, обладающая правами на результаты доклинических исследований лекарственного средства, клинических исследований лекарственного препарата и (или) на технологию производства лекарственного средства
  56. Лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе
  57. Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа
  58. Сводное изложение результатов доклинического исследования лекарственного средства и клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
  59. Нежелательная реакция организма, связанная с применением лекарственного препарата, приведшая к смерти, врожденным аномалиям или порокам развития либо представляющая собой угрозу жизни, требующая госпитализации или приведшая к стойкой утрате трудоспособности и (или) инвалидности
  60. Государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств не включает в себя:
  61. Финансовое обеспечение разработки лекарственных средств осуществляется за счет:
  62. Государственной регистрации подлежат:
  63. Экспертиза лекарственных препаратов для медицинского применения включает в себя:
  64. Перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, перечень фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов
  65. Юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившиеся в лицензирующий орган с заявлением о предоставлении лицензии
  66. К полномочиям лицензирующих органов не относится:
  67. Срок действия лицензии:
  68. Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, утвержден
  69. Квалификационные требования к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки» утверждены:
  70. Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету утвержден
  71. Инструкция по контролю качества лекарственных средств, изготавливаемых в аптечных организациях (аптеках) утверждена:
  72. При контроле лекарственного препарата перед отпуском из аптек не проверяется:
  73. Нормы естественной убыли лекарственных средств и изделий медицинского назначения в аптечных организациях независимо от организационно-правовой формы и формы собственности утверждены:

74. Инструкция по санитарному режиму аптечных организаций (аптек) утверждена:
75. Юридическое лицо независимо от организационно-правовой формы, осуществляющее фармацевтическую деятельность
76. Физическое лицо, которое имеет фармацевтическое образование, работает в фармацевтической организации и в трудовые обязанности которого входят оптовая торговля лекарственными средствами, их хранение, перевозка и (или) розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения, их изготовление, отпуск, хранение и перевозка
77. Инструкция по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения
78. Для сохранения резиновых изделий в помещениях хранения необходимо:
79. Комплекс мероприятий по наиболее эффективному размещению товаров и информационных материалов в аптеке с целью скорейшей реализации товаров и стимулирования покупателя в решении о покупке
80. К целям мерчандайзинга не относится:
81. Зона адаптации и привыкания в аптеке относятся к
82. Зона по правой стороне в начале покупательского потока, а также зоны расположенные около касс
83. Зона около выхода с левой стороны и в коммерческом плане абсолютно невыгодной
84. Аптека может осуществлять следующие функции:
85. Укажите правильную последовательность: Аптечному учреждению при открытии, независимо от формы собственности необходимо получить:
  - а) лицензию
  - б) документ, подтверждающий право на занятие фармацевтической деятельностью
  - в) свидетельство о регистрации юридического лица
86. Лицензирующие органы имеют право:
87. Перечислите виды отпусков:
88. Продолжительность ежегодного оплачиваемого отпуска составляет:
89. Совокупность прав, обязанностей и ответственности работников исходя из трудового вклада отдельного работника и границы компетенции
90. Вознаграждение за труд в зависимости от квалификации работника, сложности, количества, качества и условий выполняемой работы, а также компенсационные выплаты и стимулирующие выплаты
91. Фиксированный размер оплаты труда работника за выполнение нормы труда определенной сложности (квалификации) за единицу времени без учета компенсационных, стимулирующих и социальных выплат
92. Выполнение работником другой регулярной оплачиваемой работы на условиях трудового договора в свободное от основной работы время
93. Время, в течение которого работник в соответствии с правилами внутреннего трудового распорядка и условиями трудового договора должен исполнять трудовые обязанности, а также иные периоды времени, которые в соответствии с Трудовым Кодексом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации относятся к рабочему времени
94. Укажите документ, который является основанием для начисления заработной платы работнику
95. Нормальная продолжительность рабочего времени по Трудовому кодексу не может превышать
96. Правовой акт, регулирующий социально-трудовые отношения в организации или у индивидуального предпринимателя и заключаемый работниками и работодателем в лице их представителей
97. Соглашение между работодателем и работником, в соответствии с которым работодатель обязуется предоставить работнику работу по обусловленной трудовой функции, обеспечить условия труда, предусмотренные трудовым законодательством и иными нормативными правовыми актами, содержащими нормы трудового права, коллективным договором, соглашениями, локальными нормативными актами и данным соглашением, своевременно и в полном размере выплачивать работнику заработную плату, а работник обязуется лично выполнять определенную этим соглашением трудовую функцию в интересах, под управлением и контролем работодателя, соблюдать правила внутреннего трудового распорядка, действующие у данного работодателя
98. При увольнении по собственному желанию работник предупреждает работодателя
99. Записи в трудовой книжке производятся на основании всех перечисленных документов, кроме:
100. Для медицинских работников устанавливается сокращенная продолжительность рабочего времени не более
101. Приказ (распоряжение) работодателя о приеме на работу объявляется работнику под роспись

102. При приеме на работу испытательный срок не должен превышать (кроме руководителя и главного бухгалтера)
103. Зафиксированная на носителе информация с реквизитами, позволяющими ее идентифицировать
104. Деятельность, обеспечивающая документирование, документооборот, оперативное хранение и использование документов
105. Укажите, какие документы относятся к распорядительным
106. Укажите, какие функции выполняют документы:
107. Систематизированный перечень наименований дел, заводимых в делопроизводстве организации, с указанием сроков их хранения, по установленной форме
108. В случае, если срок окончания действия лицензии не указан, то она действует:
109. Созданию благоприятного социально-психологического климата в коллективе не способствуют:
110. Нормальное проявление социальных связей и отношений между людьми, способ взаимодействия при столкновении несовместимых взглядов, позиций и интересов, противоборство взаимосвязанных, но преследующих свои цели двух и более сторон
111. К основным объективным причинам конфликтов не относится:
112. Сложная система, состоящая из множества связанных между собой групп людей и отдельных личностей
113. Побуждение другого человека к переживанию определенных состояний, изменению отношения к чему-либо, принятию решений и выполнению действий, необходимых для достижения инициатором своих собственных целей
114. Род трудовой деятельности человека, владеющего комплексом специальных теоретических знаний и практических навыков, приобретенных в результате специальной подготовки, опыта и стажа работы
115. Комплекс взаимосвязанных экономических, социальных, медицинских, психологических и педагогических мероприятий, направленных на формирование профессионального призвания, выявления способностей, интересов, пригодности и других факторов, влияющих на выбор профессии или смену рода деятельности
116. Взаимное приспособление работника и организации, основывающиеся на постепенном включении работника в процесс производства в новых для него профессиональных, психофизиологических, социально-психологических, организационно-административных, экономических, санитарно-гигиенических и бытовых условиях труда и отдыха
117. Форма профессионального и трудового обучения молодых работников в целях получения и быстрого овладения профессией (специальностью), развития профессиональной и творческой активности, адаптации в трудовом коллективе
118. К технологическим характеристикам профессии не относятся:
119. Основными формами профориентационной работы являются:
120. Процесс развития, изменения конфликта под воздействием его внутренних механизмов и внешних факторов