



Управление и экономика фармации

Высшее образование

DOCX · PDF

Задач: 2

Вопросов: 24

Сформировано: 19.09.2026, 15:27 МСК · База обновлена: 19.09.2026, 15:23 МСК

ВАЖНАЯ ИНФОРМАЦИЯ ПЕРЕД НАЧАЛОМ

1

Материалы предназначены для одного покупателя

Используйте файлы только для личной подготовки. Не передавайте их третьим лицам, не публикуйте, не размещайте в открытом доступе и не перепродавайте полностью или частично.

2

Источник материалов - ФМЗА

Вопросы и ситуационные задачи получены только из опубликованных материалов Методического центра аккредитации специалистов.

[Официальный сайт fmza.ru](https://fmza.ru) >

3

Ответы можно проверить самостоятельно

Используйте комплект при прохождении репетиционного экзамена и убедитесь, что выбранные ответы совпадают с результатом официальной системы.

[Открыть репетиционный экзамен](#) >

4

Состав материалов может обновляться

ФМЗА может изменять формулировки, порядок и состав заданий. Перед подготовкой используйте актуальную версию комплекта и сверяйтесь с официальным источником.

Важно: MedikCase систематизирует материалы ФМЗА для самостоятельной подготовки, не изменяя смысл вопросов и ответов. Актуальность комплекта можно проверить в официальном репетиционном экзамене.

Сайт, обновления и поддержка

- medikcase.ru
- Telegram: [@medikcase](https://t.me/medikcase)
- support@medikcase.ru



Сайт



Telegram

Содержание

Ситуационная задача 0001

Ситуационная задача 0002

Ситуационная задача 0001

Образование: Высшее образование | Специальность: Управление и экономика фармации

1. УСЛОВИЕ СИТУАЦИОННОЙ ЗАДАЧИ

1.1. Ситуация

В позднее вечернее время в аптечную организацию обратился пациент с просьбой отпуска таблеток Tabl. Trimeperidini 25 mg № 20, предъявив рецепт формы № 107/у-НП, все реквизиты оформлены правильно. Фармацевтический работник попросил посетителя также предъявить рецептурный бланк формы № 148-1/у-04(л), объяснив, что данный лекарственный препарат отпускается бесплатно или на льготных условиях. Так как у посетителя такого бланка рецепта не оказалось, провизор отказал пациенту в отпуске данного лекарственного препарата за полную стоимость. Провизор, осуществляющий отпуск лекарственных препаратов, молодой специалист, самостоятельно работал первую неделю и опасался отпускать в вечерние часы наркотические лекарственные препараты. Пациент устроил скандал и сделал соответствующую запись в книге жалоб и предложений.

1. Вариатив

Вопрос 1.

Срок действия данного рецепта составляет ____ дней со дня оформления

1. 10
2. 30
3. 60
4. 15

Правильный ответ:
4 - 15

Согласно требованиям приказа Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" Рецепты на бумажном носителе, в форме электронного документа, оформленные на рецептурном бланке формы № 107/у-НП и предназначенные для отпуска лекарственных препаратов, действительны в течение 15 дней со дня оформления.

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

(1)

Вопрос 2.

При поступлении данного рецепта в аптеку фармацевтический работник должен отпустить пациенту количество Tabl. Trimeperidini 25 mg

1. на курс лечения до 60 дней
2. выписанное в рецепте

3. на курс лечения до 1 года
4. предельно допустимое для выписывания на один рецепт

Правильный ответ:
2 - выписанное в рецепте

Согласно требованиям приказа Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов" на Tabl. Trimeperidini 25 mg норма отпуска установлена 50 табл.

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

(1)

Вопрос 3.

За нарушение порядка отпуска лекарственных препаратов из аптек организаций

1. предусмотрена конфискация предмета административного правонарушения
2. предусмотрено наложение административного штрафа на юридическое лицо и(или) должностное лицо
3. предусмотрена дисквалификация руководителя аптечной организации
4. предусмотрена уголовная ответственность руководителя аптечной организации

Правильный ответ:
2 - предусмотрено наложение административного штрафа на юридическое лицо и(или) должностное лицо

Согласно Кодексу Российской Федерации «Об административных правонарушениях» от 30.12.2001 № 195-ФЗ осуществление предпринимательской деятельности с грубым нарушением требований и условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией), влечет наложение административного штрафа на лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность без образования юридического лица, в размере от четырех тысяч до восьми тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток; на должностных лиц - от пяти тысяч до десяти тысяч рублей; на юридических лиц - от ста тысяч до двухсот тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток.

В соответствии с пунктом постановления Правительства РФ от 31.03.2022 № 547 «О лицензировании фармацевтической деятельности», для лицензиатов, осуществляющих фармацевтическую деятельность с грубым нарушением лицензионных требований влечет за собой ответственность, установленную законодательством Российской Федерации. При этом под грубым нарушением понимается невыполнение лицензиатом одного из требований, предусмотренных пунктом 6 настоящего Положения, повлекшее последствия, установленные частью 10 статьи 19 2 Федерального закона "О лицензировании отдельных видов деятельности"

Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях от 30.12.2001 N 195-ФЗ (ред. от 22.04.2024)

(1)

(1)

Вопрос 4.

С позиции вовлеченности сторон посетитель спровоцировал _____ конфликт

1. внутригрупповой
2. внутриличностный
3. межгрупповой
- 4 межличностный

Правильный ответ:
4 - межличностный

В практике менеджмента выделяют четыре основных типа конфликтов в зависимости от вовлеченных сторон: внутриличностный, межличностный, между личностью и группой, межгрупповой. В основе межличностных конфликтов лежат отличия между людьми, обусловленные характером, взглядами, ценностями, личными целями.

Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – С.746.

(1)

Вопрос 5.

К межличностным методам разрешения конфликтов относятся

1. доминирование, уклонение, социальное руководство, поощрение, компромисс
2. командообразование, уклонение, приспособление, сотрудничество, компромисс
- 3 доминирование, уклонение, приспособление, сотрудничество, компромисс
4. доминирование, демократичность, приспособление, сотрудничество, участие

Правильный ответ:
3 - доминирование, уклонение, приспособление, сотрудничество, компромисс

К межличностным методам разрешения конфликтов относятся доминирование, уклонение, приспособление, сотрудничество и компромисс.

* Доминирование как метод разрешения конфликта — стратегия открытой борьбы за свои интересы, навязывания другой стороне собственной точки зрения, выгодного для себя решения в ущерб позиции оппонента.

* Сотрудничество — стратегия, направленная на поиск решения, приемлемого для всех. Это самый трудный стиль поведения, но именно он позволяет выработать наиболее эффективное решение в сложных конфликтных ситуациях.

* Компромисс — стратегия урегулирования разногласий через взаимные уступки. При этом проблема глубоко не осмысливается, а находится лишь временный подходящий вариант предупреждения или разрешения конфликта.

* Уклонение в решетке менеджмента конфликтов характеризует стремление одной из сторон выйти из ситуации конфликта, не решая ее, не уступая своего, но и не настаивая на своей позиции, в отличие от стратегии приспособления, которая основана на сглаживании противоречий за счет собственных интересов.

Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – С. 747-748.

(1)

Вопрос 6.

Trimeperidinum относится к списку

1. сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного Кодекса Российской Федерации, предусматривающей материальную ответственность руководителей аптечных организаций
2. наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (Список II).
3. прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограничен (Список IV) и установлены особые меры контроля и ответственности материально-ответственных лиц в аптечных организациях
4. психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен (Список III) и введены особые меры контроля и ответственности материально-ответственных лиц в аптечных организациях

Правильный ответ:

2 - наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (Список II).

Постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» утвержден Список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (Список II).

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ОТ 30 ИЮНЯ 1998 ГОДА N 681 "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ" (ред. от 17.03.2024 г.)

(1)

Вопрос 7.

Рецепт, выписанный на бланке формы № 107/у-НП, в аптечной организации хранят в течение ____ лет

1. двух
2. десяти
3. трех
4. пяти

Правильный ответ:

4 - пяти

Приказом Минздрава России от 07.03.2025 N 100н "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ,

зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики" установлены сроки хранения рецептурных бланков, по которым отпущены лекарственные препараты.

Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой «Лекарственный препарат отпущен») на:

* наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, психотропные лекарственные препараты списка III - в течение пяти лет.

Приказ Минздрава России от 07.03.2025 N 100Н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики"

(1)

Вопрос 8.

Tabl.Trimeperidini 25 mg подлежат хранению в аптечной организации в

1. металлическом шкафу в ассистентской
2. деревянном шкафу в материальной комнате
3. материальной комнате на стеллажах
4. изолированном укрепленном помещении, оборудованном запирающимися сейфом или металлическими шкафами

Правильный ответ:

4 - изолированном укрепленном помещении, оборудованном запирающимися сейфом или металлическими шкафами

Согласно Постановлению Правительства РФ от 30 апреля 2022 г. N 809 "О хранении наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров"

Хранение наркотических и психотропных лекарственных препаратов осуществляется: в аптечных организациях - в помещениях 2-й категории и местах временного хранения. В помещениях, отнесенных ко 2-й категории, наркотические и психотропные лекарственные препараты хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах. Для помещений 2-й категории установлены обязательные требования к оснащению инженерно-техническими средствами охраны (требования к оснащению ограждающими конструкциями, элементами инженерно-технической укреплённости и к минимально необходимому составу технических средств охраны).

Приказ Росгвардии N 335, МВД России N 677 от 15 сентября 2021 года «Об утверждении требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ.

(1)

Вопрос 9.

Аптечные организации, имеющие соответствующие лицензии, осуществляют закупку наркотических средств

- ① на аптечном складе (в оптовой фармацевтической организации) непосредственно заведующим аптечной организацией или уполномоченным на получение наркотических средств лицом по отдельной доверенности
2. в фармацевтическом отделе Минздрава субъекта РФ по распоряжению только заведующим аптечной организацией
3. у региональной оптовой фармацевтической организации ответственным провизором-специалистом по отдельной накладной
4. у производителя наркотических средств только заведующим аптечной организацией по предварительной заявке и разовой доверенности

Правильный ответ:

1 - на аптечном складе (в оптовой фармацевтической организации) непосредственно заведующим аптечной организацией или уполномоченным на получение наркотических средств лицом по отдельной доверенности

Согласно приказу Минздрава России от 01.12.2016 № 917н «Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения» с целью обеспечения наркотическими средствами населения города (округа) определяют потребность в конкретных лекарственных средствах по нормативам. Данные нормативы установлены путем пересчета всех лекарственных форм на чистое действующее вещество. Аптечные организации, имеющие соответствующие лицензии, осуществляют закупку наркотических средств и психотропных веществ на аптечных складах (у оптовых фармацевтических организаций). Заказы выписываются на отдельных бланках требований на латинском языке в 2-х экземплярах, которые подписаны руководителем и скреплены печатью. Отпуск наркотических средств осуществляется непосредственно заведующей аптечной организацией или уполномоченное на получение наркотических средств лицо по отдельной доверенности. В доверенности указывается наименование наркотического средства и количество (прописью).

Управление и экономика фармации: учебник/ под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР – Медиа, 2017. – С. 384.

(1)

Вопрос 10.

Провизор, осуществляющий отпуск лекарственных препаратов, обязан предоставить по требованию больного достоверную информацию о стоимости Tabl. Trimeperidini 25 mg № 20 таблеток даже в случае неправильно выписанного врачом рецепта на основании

1. постановления Правительства РФ от 30.06.1998 № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ»
2. постановления Правительства РФ от 31.03.2022 № 547 «О лицензировании фармацевтической деятельности»
- ③ приказа МЗ РФ от 29.04.2025 N 259н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»

4. приказа Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н

"Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

Правильный ответ:

3 - приказа МЗ РФ от 29.04.2025 N 259н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»

В соответствии с требованиями приказа МЗ РФ от 29.04.2025 N 259н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения», п. 15 к основной функции фармацевтических работников отнесено, в том числе, предоставление достоверной информации о лекарственных препаратах, их стоимости.

Приказ Минздрава России от 29 апреля 2025 года № 259н Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения

(1)

Вопрос 11.

Книжный остаток составил ___ упаковок

1. 12

2. 8

3. 5

4. 10

Правильный ответ:

2 - 8

Результат инвентаризации определяется исходя из сопоставления фактического и книжного остатков O_2 . Книжный остаток рассчитываем по формуле $O_{2\text{кн}} = O_1 + П - Р$. Соответственно, $O_{2\text{кн}} = 8$ уп., что совпадает с фактическим остатком на конец месяца.

Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – С.504.

(1)

Вопрос 12.

Аптечная организация проводит оценку затрат и вклад Tabl. Trimeperidini 25 mg № 20 и ряда других препаратов в общий объем затрат путем ранжирования ассортиментных позиций по убыванию и последующего расчета накопительного итога за текущий год на основании _____ анализа

1. ABC

2. XYZ

3. VEN

4. DDD

Правильный ответ:

1 - ABC

Оценка затрат осуществляется с помощью ABC-анализа, при котором определяется доля каждого препарата в общем объеме затрат, осуществляется их ранжирование по убыванию, и путем расчета накопительного итога выявляются препараты, расходы на которые составляют

80% затрат (группа А), 15% (группа В) и 5% (группа С). При этом в группу А входит, как правило, не более 20% ассортимента. ABC-анализ должен проводиться регулярно, как правило, не реже 1 раза в год. ABC-анализ может использоваться при анализе потребления по торговым наименованиям, по Международным непатентованным наименованиям, по фармакотерапевтическим группам, внутри выбранной фармакотерапевтической группы и любым другим необходимым параметрам.

Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – С.347.

(1)

Ситуационная задача 0002

Образование: Высшее образование | Специальность: Управление и экономика фармации

1. УСЛОВИЕ СИТУАЦИОННОЙ ЗАДАЧИ

1.1. Ситуация

При проверке соблюдения ООО "Фармакон" обязательных лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности были выявлены грубые нарушения лицензионных требований, предъявляемых к лицензиату при осуществлении фармацевтической деятельности. Так, в аптеке отсутствовал специальный журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения; в представленных рецептах на кодеиносодержащие лекарственные препараты "Терпинкод таблетки", "Коделанов таблетки") отсутствовала отметка об отпуске препарата; хранение лекарственных препаратов не соответствовало установленным требованиям; у работника отсутствовала аккредитация специалиста. По результатам проверки составлен акт.

1. Управление медицинской организацией

Вопрос 1.

Лекарственные препараты "Коделанов таблетки", и "Терпинкод таблетки" _____
учету

- ① подлежат предметно-количественному
- 2. не подлежат предметно-количественному
- 3. подлежат строгому
- 4. подлежат

Правильный ответ:

1 - подлежат предметно-количественному

В соответствии с приказом Минздрава России от 1 сентября 2023 года N 459н Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

Комбинированные лекарственные препараты, перечисленные в подпункте 2 пункта 9 Порядка назначения лекарственных препаратов, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов", содержащие в том числе кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения), подлежат предметно-количественному учету

Лекарственные препараты Коделанов и Терпинкод содержат в своем составе 8мг кодеина.

ПРИКАЗ Минздрава России от 1 сентября 2023 года N 459н Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету

- (1)
- (2)

Вопрос 2.

Регистрация операций, связанных с обращением кодеиносодержащих лекарственных препаратов "Терпинкод таблетки", "Коделанов таблетки"

1. осуществляется в журнале учета поступивших лекарственных средств
2. не осуществляется
3. осуществляется в специальном журнале учета операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
4. осуществляется в журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

Правильный ответ:

4 - осуществляется в журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

В соответствии с Приказом Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения"

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств (за исключением лекарственных средств, указанных в пункте 2 настоящих Правил), осуществляется в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств:

- 1) производителями лекарственных средств и организациями оптовой торговли лекарственными средствами по форме согласно приложению N 1к настоящим Правилам;
- 2) аптечными организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по форме согласно приложению N 2к настоящим Правилам;
- 3) медицинскими организациями и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, по форме согласно приложению N 3к настоящим Правилам.

Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения"

(1)

Вопрос 3.

Хранение комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, осуществляется в

1. сейфах, расположенных в помещениях для хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
2. специальных шкафах, расположенных за решетчатой дверью
3. металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня
4. металлических или деревянных запирающихся шкафах

Правильный ответ:

3 - металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня

В соответствии с Приказ Минздрава России от 29.04.2025 N 260н "Об утверждении правил хранения лекарственных средств для медицинского применения"

Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету в соответствии с разделами II - IV Перечня, должны храниться (в зависимости от объема запасов) на разных полках сейфа, металлического шкафа или в разных сейфах, металлических шкафах, деревянных шкафах, или в отдельном помещении, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня.

Приказ Минздрава России от 29.04.2025 N 260н "Об утверждении правил хранения лекарственных средств для медицинского применения"

(1)

Вопрос 4.

Рецепты на лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету

- 1** остаются и хранятся у субъекта розничной торговли в течение трех лет
2. отдаются на руки пациентам при отпуске лекарственного препарата
3. хранятся в аптеке в течение месяца
4. хранятся в аптеке в течение одного года

Правильный ответ:

1 - остаются и хранятся у субъекта розничной торговли в течение трех лет

В соответствии с приказом Минздрава России от 07.03.2025 N 100Н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики"

Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли рецепты (с отметкой "Лекарственный препарат отпущен") на: лекарственные препараты, содержащие наркотические средства или психотропные вещества, включенные в список II и список III, изготовленные аптечной организацией, лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, - в течение трех лет.

Приказ Минздрава России от 07.03.2025 N 100Н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики"

(1)

Вопрос 5.

Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, ведется

1. в электронном виде и на бумажном носителе
2. на бумажном носителе или в электронном виде
3. только на бумажном носителе
4. только в электронном виде

Правильный ответ:

2 - на бумажном носителе или в электронном виде

Согласно п. 4 приказа Минздрава России от 17.06.2013 N 378н

"Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения".

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, ведется по каждому торговому наименованию лекарственного средства (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы) на отдельном развернутом листе журнала учета или в отдельном журнале учета на бумажном носителе или в электронном виде.

Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения"

(1)

Вопрос 6.

При назначении лекарственных препаратов, включенных в перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, доза которых превышает высший однократный прием, медицинский работник обозначает дозу этого лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе

1. надписью: "По специальному назначению"
2. собственной подписью
3. прописью с проставлением восклицательного знака
4. двумя восклицательными знаками

Правильный ответ:

3 - прописью с проставлением восклицательного знака

В соответствии с п.14 приказа Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н при назначении лекарственных препаратов, включенных в перечень ПКУ, доза которых превышает высший однократный прием, медицинский работник обозначает дозу этого лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе прописью с проставлением восклицательного знака и (или) проставляет восклицательный знак при оформлении рецепта в форме электронного документа.

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24 ноября 2021 г. N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков

рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"

(1)

Вопрос 7.

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, ведется по каждому торговому наименованию лекарственного средства (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы)

1. в журнале учета по группам лекарственных препаратов с отметкой о принадлежности к предметно-количественному учету
2. на отдельном развернутом листе журнала учета или в отдельном журнале учета
3. в журнале учета по группам лекарственных препаратов
4. на отдельном листе журнала регистрации по каждой приходно-расходной операции

Правильный ответ:

2 - на отдельном развернутом листе журнала учета или в отдельном журнале учета

Согласно п. 4 приказа Минздрава России от 17.06.2013 N 378н

"Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения".

Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, ведется по каждому торговому наименованию лекарственного средства (для каждой отдельной дозировки и лекарственной формы) на отдельном развернутом листе журнала учета или в отдельном журнале учета на бумажном носителе или в электронном виде.

Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения"

(1)

Вопрос 8.

За нарушение порядка отпуска лекарственных препаратов из аптечных организаций предусмотрено(а)

1. аннулирование лицензии
2. дисквалификация руководителя аптечной организации и/или уголовная ответственность
3. наложение административного штрафа или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток
4. уголовная ответственность

Правильный ответ:

3 - наложение административного штрафа или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток

Согласно Кодексу Российской Федерации об административных правонарушениях" от 30.12.2001 N 195-ФЗ осуществление предпринимательской деятельности с грубым нарушением требований и условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией), влечет наложение административного штрафа на лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность без образования юридического лица, в размере от четырех тысяч до восьми тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток; на должностных лиц - от пяти тысяч до десяти тысяч рублей; на юридических лиц - от ста тысяч до двухсот тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток.

Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях от 30.12.2001 N 195-ФЗ (ред. от 22.04.2024)

(1)

Вопрос 9.

Государственный надзор осуществляется посредством проведения _____ проверок

1. комплексных и целевых, документарных и выездных
2. дистанционных и выездных, камеральных и комплексных
3. плановых и внеплановых, документарных и выездных
4. камеральных и выездных, плановых и внеплановых

Правильный ответ:

3 - плановых и внеплановых, документарных и выездных

В соответствии со ст. 9 - 12 Федерального закона от 26.12.2008 N 294-ФЗ "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля" государственный надзор осуществляется посредством проведения плановых и внеплановых, документарных и выездных проверок.

Федеральный закон от 26.12.2008 N 294-ФЗ (ред. от 24.07.2023) "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля"

(1)

Вопрос 10.

Журналы учета регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, оформляются

1. без ограничения срока
2. на пять лет
3. на три года
4. на календарный год

Правильный ответ:

4 - на календарный год

Согласно п. 4 прил. 2 приказа Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения" Журналы учета оформляются на календарный год.

Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения"

(1)

Вопрос 11.

Осуществление фармацевтической деятельности без аккредитации специалиста в организации розничной торговли лекарственными средствами является нарушением

1. лицензионных требований
2. правил санитарно-эпидемиологической безопасности
3. правил трудового распорядка организации
4. трудового законодательства

Правильный ответ:

1 - лицензионных требований

Лицензиат для осуществления фармацевтической деятельности должен соответствовать лицензионным требованиям, среди которых: наличие у лицензиата работников, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами для медицинского применения, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуск, хранением и изготовлением, имеющих: для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) - высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста (пп. «н» п.6 постановления Правительства РФ от 31.03.2022 N 547 "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности")

Постановление Правительства РФ от 31 марта 2022 г. N 547 "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности" (с изменениями и дополнениями)

(1)

Вопрос 12.

Отпуск комбинированных лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества осуществляется по рецептам формы N

1. 107-1/у
2. 148-1/у-88
3. 107/у-НП
4. 148-1/у-04 (л)

Правильный ответ:

2 - 148-1/у-88

В соответствии с Приказ Минздрава России от 07.03.2025 N 100Н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на

осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики"

По рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, отпускаются лекарственные препараты, указанные в пункте 9 Порядка назначения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. N 1094н

Приказ Минздрава России от 07.03.2025 N 100Н "Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики"

(1)