

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
«Оренбургский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ
ОРДИНАТОРОВ ПО ПРАКТИКЕ
«ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ (КЛИНИЧЕСКАЯ) ПРАКТИКА ПО
УПРАВЛЕНИЮ И ЭКОНОМИКЕ ФАРМАЦИИ»
по специальности

33.08.02 Управление и экономика фармации

Является частью основной профессиональной образовательной программы высшего образования по направлению подготовки (специальности) 33.08.02 Управление и экономика фармации, одобренной ученым советом ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России (протокол № 8 от «02» апреля 2018 года) и утвержденной ректором ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России «02» апреля 2018 года

Оренбург

1. Паспорт фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств по практике содержит типовые контрольно-оценочные материалы для контроля сформированных в процессе прохождения практики результатов обучения на промежуточной аттестации в форме зачета.

Контрольно-оценочные материалы для промежуточной аттестации соответствуют форме промежуточной аттестации по данному виду практики, определенной в учебном плане ОПОП и направлены на проверку сформированности умений, навыков и практического опыта по каждой компетенции, установленной в программе практики.

В результате прохождения практики у обучающегося формируются **следующие компетенции:**

Наименование компетенции	Дескриптор	Описание
ПК-1 Готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации	Уметь	применять положения нормативных документов, регламентирующих ввоз и вывоз лекарственных средств
	Владеть	навыками поиска в правовых и иных базах информации, связанной с ввозом и вывозом лекарственных средств
	Иметь практический опыт	работы с документами, сопровождающими ввоз и вывоз лекарственных средств
ПК-2 Готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	Уметь	осуществлять подготовку лекарственных средств к изъятию и уничтожению
	Владеть	навыками оформления документов, связанных с изъятием и уничтожением лекарственных средств
	Иметь практический опыт	работы с документами по уничтожению лекарственных средств
ПК-3 Готовность к проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов	Уметь	применять положения нормативных документов, регламентирующих обращение лекарственных средств

		и медицинских изделий, иных товаров фармацевтического ассортимента
	Владеть	навыками поиска информации в ГРЛС и Госреестре МИ и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление МИ
	Иметь практический опыт	работы поиска зарегистрированных ЛС и МИ по различным реквизитам
ПК-4 Готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	Уметь	применять принципы управления в профессиональной сфере
	Владеть	навыками применения принципов управления при реализации основных функций менеджмента
	Иметь практический опыт	оформления организационно-распорядительных документов в профессиональной сфере
ПК-5 Готовность к организации фармацевтической деятельности	Уметь	применять положения нормативных документов для организации фармацевтической деятельности
	Владеть	навыками хранения, отпуска и реализации товаров аптечного ассортимента
	Иметь практический опыт	размещения и выкладки товаров аптечного ассортимента в торговом зале аптечной организации осуществления деятельности по отпуску

		и реализации лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента амбулаторным больным
		организации лекарственного обеспечения стационарных больных
<p>ПК-6</p> <p>Готовность к оценке экономических и финансовых показателей, применяемых в сфере обращения лекарственных средств</p>	Уметь	осуществлять расчет относительных показателей, характеризующих финансово-хозяйственную деятельность фармацевтической организации
	Владеть	навыками проведения анализа финансово-хозяйственной деятельности фармацевтической организации, выведения результатов и разработки комплекса мероприятий для улучшения деятельности фармацевтической организации
	Иметь практический опыт	проведения сравнительного анализа абсолютных и относительных показателей, характеризующих финансово-хозяйственную деятельность фармацевтической организации, для разработки комплекса мероприятий с целью улучшения деятельности
<p>ПК-7</p> <p>Готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств</p>	Уметь	организовывать рабочие места, связанные с процессом изготовления лекарственных препаратов в аптеке

	Владеть	навыками размещения производственного оборудования в аптеке с учетом эргономических характеристик и особенностей процесса изготовления лекарственных препаратов
<p>ПК-8</p> <p>Готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов</p>	Иметь практический опыт	составления планов различных фармацевтических организаций по составу помещений и набору площадей
<p>ПК-9</p> <p>Готовность к организации контроля качества лекарственных средств</p>	Уметь	применять требования нормативных документов при выборе этапов проведения экспертизы лекарственных средств
	Владеть	навыками поиска официальной информации о зарегистрированных лекарственных средствах
	Иметь практический опыт	работы с документальными источниками научной и практической фармацевтической информации
	Уметь	организовывать и осуществлять все виды внутриаптечного контроля качества в соответствии с нормативной документацией
	Владеть	навыками проведения внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, в т.ч. приемочного контроля лекарственных препаратов в части оформления документов, подтверждающих качество

	Иметь практический опыт	проведения всех этапов приемки, предпродажной подготовки и размещения в соответствии с условиями хранения лекарственных средств в аптечной организации
УК-2 Готовностью к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия	Уметь	применять принципы и методы управления, использовать инструменты управленческого воздействия, соблюдать деонтологические принципы и нормы делового общения в профессиональной деятельности
	Владеть	навыками оформления организационно-распорядительной документации в области управления коллективом
	Иметь практический опыт	работы с организационно-распорядительной документацией по кадровому составу

2. Оценочные материалы промежуточной аттестации ординаторов.

Промежуточная аттестация по практике в форме дифференцированного зачета проводится в виде тестирования для обучающихся первого года обучения и в устной форме с демонстрацией практических навыков для обучающихся второго года обучения.

Критерии оценивания на зачете по практике

Результаты тестирования оцениваются согласно таблицы:

результат тестирования	
91-100%	«отлично»
81-90%	«хорошо»
71-80%	«удовлетворительно»
менее 70%	«неудовлетворительно»

Практические задания оцениваются согласно таблицы:

<p>При отсутствии нарушения сроков сдачи отчетной документации, вся документация оформлена в соответствие с требованиями, положительная характеристика с места практики. Продемонстрировал высокую активность в ходе практики. На зачете демонстрирует хорошее владение практическими навыками. Ответы на поставленные вопросы излагаются логично, последовательно и не требуют дополнительных пояснений. Полно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Делаются обоснованные выводы. Демонстрируются глубокие знания базовых нормативно-правовых актов. Соблюдаются нормы литературной речи.</p>	<p>«отлично»</p>
<p>При отсутствии нарушения сроков сдачи отчетной документации, в отчетной документации присутствуют негрубые ошибки и недочеты, свидетельствующие о некотором снижении уровня профессионализма выполнения заданий. Положительная характеристика с места практики. Демонстрация практического навыка с небольшими ошибками, но без грубых нарушений алгоритма. Ответы на поставленные вопросы излагаются систематизировано и последовательно. Материал излагается уверенно. Раскрыты причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируется умение анализировать материал, однако не все выводы носят аргументированный и доказательный характер. Соблюдаются нормы литературной речи.</p>	<p>«хорошо»</p>
<p>Небольшие нарушения сроков сдачи отчетной документации без уважительной причины, в отчетной документации присутствуют ошибки и недочеты, свидетельствующие о снижении уровня профессионализма выполнения заданий. Демонстрация практического навыка с одной/двумя грубыми ошибками. В ответе нарушения в последовательности изложения. Неполно раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Демонстрируются поверхностные знания вопроса, с трудом решаются конкретные задачи. Имеются затруднения с выводами. Допускаются нарушения норм литературной речи.</p>	<p>«удовлетворительно»</p>
<p>Документация оформлена с серьезными замечаниями. Отсутствует положительная характеристика с места работы. Материал излагается непоследовательно, сбивчиво, не представляет определенной системы</p>	<p>«неудовлетворительно»</p>

знаний по дисциплине. Не раскрываются причинно-следственные связи между явлениями и событиями. Не проводится анализ. Выводы отсутствуют. Ответы на дополнительные вопросы отсутствуют. Имеются заметные нарушения норм литературной речи.	
---	--

Практические задания для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта

1.1. Медицинская организация ввозит на территорию РФ партию лекарственного препарата. Имеется разрешение уполномоченного федерального органа исполнительной власти на ввоз конкретной партии лекарственного препарата. Имеет ли право медицинская организация на ввоз препарата? Объясните порядок выдачи разрешения на ввоз и правила оформления электронного разрешения. Должен ли быть включен в государственный реестр лекарственных средств данный лекарственный препарат? Каким образом это можно проверить?

1.2. На основании регистрационного удостоверения, определите, возможен ли экспорт медицинского изделия Термометр медицинский максимальный стеклянный по ГОСТ 302-79 производства ОАО «ТЕРМОПРИБОР».

2.1. При приемочном контроле партии таблеток Дротаверина, раствора для инъекций 20 мг/мл 2 мл, ампулы №5 серии 0060918, было выявлено, что данная серия изъята из обращения на основании письма Росздравнадзора №02И-1185/19 от 13.05.2019: не соответствует требованиям НД по показателю «Стерильность» и подлежит изъятию и уничтожению в установленном порядке. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

2.2. При приемочном контроле партии Аминокапроновой кислоты, раствора для инфузий 5% 100 мл №1, выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Маркировка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

2.3. При приемочном контроле партии Глюкозы, раствора для внутривенного введения 40% 10мл, в ампулах №10, выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Упаковка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

2.4. При приемочном контроле партии Омнопона, раствора для подкожного введения 0.72+5.75+2.7+0.36+0.05 мг/мл в ампулах 1 мл № 10 выяснилось, что данная серия препарата изъята из реализации на основании письма Росздравнадзора №01И-1079/19 от 18.04.2019: не соответствует требованиям НД по показателю «Количественное определение», в виду чего реализация указанной серии лекарственного препарата приостановлена. Оформите документаль-

но и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

3.1. На основании данных Государственного реестра лекарственных средств, сделайте заключение о рынке зарегистрированных препаратов, имеющих лекарственную форму «резинки жевательные». Сколько торговых наименований и МНН входит в данную группу? Перечислите производителей (производителя) данных препаратов и сделайте соответствующие выводы.

3.2. Используя Государственный реестр лекарственных средств, проанализируйте, какие изменения в инструкции по медицинскому применению произошли в разделе «Побочное действие» препарата Кордарон, раствора для внутривенного введения 50 мг/мл в ампулах 3 мл № 6 (номер регистрационного удостоверения П N014833/01, изменение № 4, П N014833/01, 2015).

3.3. В аптеку обратился посетитель с просьбой реализовать ему препарат Арпетолид, который назначил ему врач. Фармацевтический специалист предложил Арпеплю, объяснив посетителю, что Арпетолид больше не реализуется. Укажите, на основании какого документа фармацевтический специалист сделал такой вывод.

3.4. На основании данных Государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий и регистрационного удостоверения медицинского изделия Ингалятор компрессорный Medel Family, определите, входил ли сумка для переноски и хранения, трубка воздушная и загубник в комплектацию данного товара.

4.1. Вы занимаете должность заведующего аптекой крупной корпоративной сети. Будете ли Вы пользоваться управлением по целям? Если да, то приведите примеры задач, которые Вы бы поставили перед своими менеджерами – руководителями отделов и подразделений. Предположим, что для достижения целей организации будет учитываться специализация при выполнении конкретных видов работ, сопоставление доходов и расходов, профессиональный отбор кадров и новейшие данные науки для выполнения задач, отработанная структура поощрений и наказаний. Работники получают распоряжения от одного непосредственного начальника. Назовите используемые принципы управления.

4.2. Деятельность организации характеризуется снижением эффективности ниже границ рентабельности, потерей места на рынке. На каком этапе жизненного цикла находится организация? Назовите этапы жизненного цикла организации и приоритеты в первом, втором и дальнейших циклах развития. Каким образом законы организации в статике и в динамике оказывают влияние на различные этапы жизненного цикла? Какие управленческие технологии и принципы управления можно использовать для перехода организации на новый цикл развития?

5. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта:

- 1) назовите форму рецептурного бланка,
- 2) перечислите обязательные и дополнительные реквизиты,
- 3) укажите срок действия рецепта и срок хранения в аптеке,
- 4) охарактеризуйте условия хранения,
- 5) осуществите отпуск _____*

**перечень отпускаемых товаров:*

- морфина гидрохлорида онкологическому больному
- клонидина 2 упак.
- клоназепама инвалиду войны
- прегабалина больному шизофренией
- спирта этилового 100г больному сахарным диабетом
- тианептина ветерану боевых действий
- омнопона онкологическому больному
- трамадола онкологическому больному
- инсулина больному сахарным диабетом
- элениума инвалиду боевых действий
- бензобарбитала инвалиду войны
- тропикамида (глазные капли)
- седальгина (40 табл.)
- просидола онкологическому больному
- бупренорфина онкологическому больному
- диазепама
- левомепромазина инвалиду II группы.

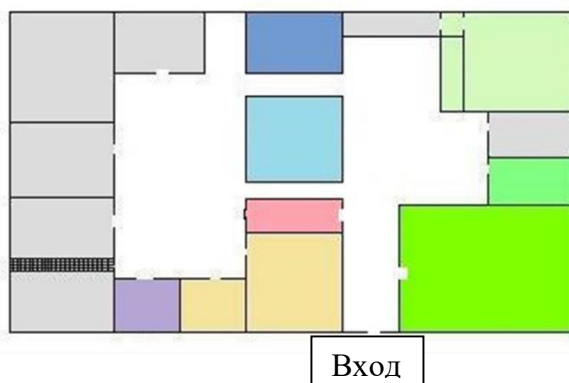
6. Используя данные бухгалтерской отчетности, рассчитайте _____*

**перечень рассчитываемых показателей:*

- коэффициент мобильности оборотных средств
- коэффициент автономии и коэффициент маневренности
- чистые активы организации
- коэффициенты ликвидности
- коэффициент обеспеченности собственными оборотными средствами
- общую степень платежеспособности
- абсолютные количественные показатели деловой активности организации
- выдерживается ли оптимальное соотношение темпов роста абсолютных количественных показателей деловой активности организации (золотое правило экономики организации)?
- коэффициент оборачиваемости запасов
- дебиторскую и кредиторскую задолженность в днях
- операционную рентабельность организации
- бухгалтерскую рентабельность организации
- балансовую рентабельность организации
- рентабельность активов
- уровень валового дохода
- расходов на продажу (издержек обращения)

- уровень расходов на продажу в валовой прибыли
- уровень торговой надбавки.

7. На рисунке показана схема (план) производственной аптеки. Обоснуйте рациональность размещения помещений с учетом требований нормативной документации. Существуют ли нормативные ограничения по максимальному и минимальному перечню рабочих мест производственной аптеки.



8. Аптека получила следующие лекарственные препараты:

- Омнопон, раствор
- Фенобарбитал, таблетки
- Циклопентолат-СОЛЮфарм, капли глазные
- Промедол, раствор
- Тропикамид, капли глазные
- Омнадрен 250, раствор
- Морфин, раствор
- Таргин, таблетки
- Бупраксон, таблетки
- Бупранал, раствор
- Налбуфин, раствор для инъекций
- Нитразепам, табл.
- Коаксил, табл. п/о
- Реланиум, раствор для в/в и в/м введения
- Каффетин, табл.
- Калия перманганат, пор.

Проведите приемочный контроль, предпродажную подготовку, разместите товар по местам хранения и зарегистрируйте в соответствующих документах.

9.1. Специалист с дипломом по специальности «фармация» 33.05.01, обучался очно. Устраивается на работу в аптеку по срочному трудовому договору на время болезни одного из сотрудников (провизора) на 1,5 месяца. Работодатель предлагает по истечении этого срока перемещение на равноценную должность в другое структурное подразделение (аптеку) этой же организации. Какие документы необходимо предоставить претенденту для приема на работу? Какой вид договора заключается в данном случае между работодателем и работником? В какие сроки должна быть оформлена трудовая книжка? Какой испытательный срок может быть установлен на каждой из должностей? К какой груп-

пе организационно-распорядительных документов относится приказ о приеме на работу сотрудника? Ответ обоснуйте.

9.2. Специалист с дипломом по специальности «фармация» 33.05.01, обучался очно. Устроился на работу провизором впервые. Через несколько дней сообщил работодателю, что работает по совместительству у другого работодателя она 0,5 ставки провизора-технолога. Какие документы необходимо предоставить претенденту для приема на работу? Какой вид договора заключается в данном случае между работодателем и работником (в обоих случаях)? В течение какого периода времени должна быть заведена трудовая книжка? У какого работодателя? Вносится ли запись о работе по совместительству в трудовую книжку? К какой группе организационно-распорядительных документов относится приказ о приеме на работу сотрудника? Ответ обоснуйте.

9.3. Охарактеризуйте преимущественный стиль управления руководителя фармацевтической организации (единолично решает все вопросы, приказывает, распоряжается, командует, берёт на себя или перекладывает на подчинённых, подавляет полностью, боится квалифицированных работников, старается от них избавиться, всё знает, всё умеет, держит дистанцию, необщителен, диктуется настроением, приверженец жёсткой формальной дисциплины, считает наказание основным методом стимулирования, поощряет избранных и только по праздникам).

9.4. Охарактеризуйте преимущественный стиль управления (перед принятием решений советуется с подчинёнными, предлагает, просит, распределяет ответственность в соответствии с переданными полномочиями, поощряет, использует в интересах дела, подбирает деловых грамотных работников, постоянно повышает свою квалификацию, учитывает критику, дружески настроен, любит общение, ровная манера поведения, постоянный самоконтроль, сторонник разумной дисциплины, постоянно использует различные виды стимулов).

9.5. Изучите предложенный Вам документ (приказ по кадровому составу). Определите, к какому виду организационно-распорядительной документации относится данный документ. Укажите особенности оформления данного документа. Укажите этапы процесса принятия и реализации управленческого решения. Какие ошибки могут быть допущены менеджером при оформлении данного документа.

9.6. Изучите предложенный Вам документ (приказ по деятельности). Определите, к какому виду организационно-распорядительной документации относится данный документ. Укажите особенности оформления данного документа. Укажите этапы процесса принятия и реализации управленческого решения. Какие ошибки могут быть допущены менеджером при оформлении данного документа.

Тестовые задания для проведения промежуточной аттестации по практике

**#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ, ЯВЛЯЕТСЯ**

декларация о соответствии
сертификат соответствия
свидетельство об утверждении типа средства измерения
свидетельство о государственной регистрации
#УЧЁТНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ФИКСИРУЮЩИЕ ФАКТ СВЕРШЕНИЯ
ХОЗЯЙСТВЕННОЙ ОПЕРАЦИИ, НАЗЫВАЮТСЯ

первичными
накопительными
сводными

внутренними
#ГОТОВАЯ ПРОДУКЦИЯ ДРУГИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАКУПЛЕННАЯ
АПТЕКОЙ ДЛЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ, НАЗЫВАЕТСЯ

товары
сырьё
материалы

покупные полуфабрикаты

#АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ МОГУТ ПРИОБРЕТАТЬ ЛС У
организаций оптовой торговли ЛС и производителей ЛС
магазинов медицинской техники

аптечных организаций
лабораторий

#ПРИ ОТПУСКЕ ТОВАРОВ ИЗ АПТЕКИ В АПТЕЧНЫЙ ПУНКТ
АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ

накладная на внутреннее перемещение товара
товарно-транспортная накладная

счёт
счёт-фактура

#ПРИХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ
СЕТИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

+накладных на внутреннее перемещение товара, товарных накладных по-
ставщика

счетов
расходно-приходных накладных
квитанций к приходным кассовым ордерам

#РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ
СЕТИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

квитанций к приходным кассовым ордерам
счетов
расходно-приходных накладных
расходных кассовых ордеров

#ЛИМИТ ОСТАТКА НАЛИЧНЫХ ДЕНЕГ В КАССЕ
УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

юридическим лицом
руководителем аптеки
банком по согласованию с руководителем аптеки

налоговым органом
#ДЛЯ УЧЁТА ДВИЖЕНИЯ НАЛИЧНЫХ ДЕНЕГ В КАССЕ
ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ВЕСТИ

кассовую книгу

журнал кассира - операциониста

книгу учёта принятых и выданных кассиром денежных средств

журнал регистрации приходных и расходных кассовых документов

#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ
НУЖДЫ ВЕДЁТСЯ В

журнале учёта расхода медицинских товаров на хозяйственные нужды

кассовой книге

инвентарной книге

реестре выписанных счетов

#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ РАСХОДА ТОВАРОВ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ
МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ВЕДЁТСЯ В

журнале учёта фармацевтических товаров, израсходованных на оказание
первой медицинской помощи

кассовой книге

инвентарной книге

рецептурном журнале

#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ УЦЕНКИ И ДООЦЕНКИ ТОВАРОВ В
ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ
РАБОТАМ ВЕДЁТСЯ В

журнале учёта лабораторных и фасовочных работ

журнале учёта рецептуры

журнале предметно-количественного учёта

кассовой книге

#В ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ АПТЕКЕ ПО ЛАБОРАТОРНО-
ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ ЗА СЧЁТ ОКРУГЛЕНИЯ ЦЕНЫ ГОТОВОЙ
ПРОДУКЦИИ В СТОРОНУ УВЕЛИЧЕНИЯ СТОИМОСТИ ВОЗНИКАЕТ

дооценка

уценка

надбавка

розничная цена

#СДАВАЕМАЯ В КАССУ АПТЕКИ ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ
СЕТИ ОТРАЖАЕТСЯ В

кассовой книге аптечной организации

рецептурном журнале

журнале учёта рецептуры

накладной на внутреннее перемещение товара

#К РАСХОДНЫМ ТОВАРНЫМ ОПЕРАЦИЯМ В АПТЕКЕ ОТНОСИТСЯ

реализация товаров населению

дооценка по лабораторно-фасовочным работам

сдача выручки в банк

поступление товаров от поставщика

#СОГЛАСНО ФЗ ОТ 28.12.2009 Г. № 381-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РФ» РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в личных, семейных, домашних и иных целях, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в предпринимательской деятельности (в том числе для перепродажи) или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием

продажу товаров и оказание услуг за определённый период

продажу товаров за наличный расчёт

#СОГЛАСНО ФЗ ОТ 28.12.2009 Г. № 381-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РФ» ОПТОВАЯ ТОРГОВЛЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в предпринимательской деятельности (в том числе для перепродажи) или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием

вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в личных, семейных, домашних и иных целях, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

продажу товаров и оказание услуг за определённый период

систему мероприятий по доведению товаров от производителя до мест продажи или потребления

#ТОВАРООБОРОТ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

стоимость проданных товаров за отчётный период

прибыль от реализации товаров

количество проданных упаковок ЛП

валовую прибыль организации

#ТОВАРООБОРОТ ЗА ОТЧЁТНЫЙ ПЕРИОД МОЖНО УСТАНОВИТЬ ПО

расходной части товарного отчёта данного периода

кассовой книге организации

приходной части товарного отчёта данного периода

журналу поступления товаров

#ТОРГОВЛЯ ТОВАРАМИ И ОКАЗАНИЕ УСЛУГ ПОКУПАТЕЛЯМ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО, ДОМАШНЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕСВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ

розничной торговлей

оптовой торговлей

фармацевтическим маркетингом

фармацевтической помощью

**#ПОКУПАТЕЛЬ В СЛУЧАЕ ПРОДАЖИ ЕМУ ТОВАРА
НЕНАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА НЕ ВПРАВЕ ПО СВОЕМУ ВЫБОРУ
ПОТРЕБОВАТЬ**

наказания продавца, продавшего товар ненадлежащего качества
замены на товар аналогичной марки
замены на такой же товар другой марки с соответствующим перерасчётом
покупной цены
возврата уплаченной за товар денежной суммы

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

проверку качества (качественный химический анализ)
распаковку
проверку качества товара (по внешним признакам)
проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе
(поставщике)

**#В ЦЕННИКАХ НА ТОВАРЫ, РЕАЛИЗУЕМЫЕ АПТЕКОЙ, НЕ
ДОЛЖНЫ СОДЕРЖАТЬСЯ СВЕДЕНИЯ О**

наименовании аптеки
наименовании товара
цене за единицу
дате оформления ценника

**#АССОРТИМЕНТ РЕАЛИЗУЕМЫХ ТОВАРОВ В АПТЕЧНЫХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ УСТАНАВЛИВАЕТСЯ**

руководителем аптеки самостоятельно с учётом условий лицензии
Министерством здравоохранения РФ по минимальному перечню для ока-
зания медицинской помощи
органом управления фармацевтической службой субъекта РФ
органом местного самоуправления

**#В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОМ РФ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ
ПОТРЕБИТЕЛЕЙ» РЕАЛИЗАЦИЯ ТОВАРА**

возможна, если товар может быть использован до окончания срока годно-
сти

возможна до истечения срока годности

невозможна, если до истечения срока годности осталось менее половины
срока годности

возможна, если по истечении срока годности сохранены потребительские
свойства товара

**#ЗА УЩЕРБ, ПРИЧИНЁННЫЙ РАБОТОДАТЕЛЮ, ЕСЛИ ИНОЕ НЕ
ПРЕДУСМОТРЕНО ТРУДОВЫМ КОДЕКСОМ РФ ИЛИ ИНЫМИ
ФЕДЕРАЛЬНЫМИ ЗАКОНАМИ, РАБОТНИК НЕСЁТ МАТЕРИАЛЬНУЮ
ОТВЕТСТВЕННОСТЬ В ПРЕДЕЛАХ**

своего среднего месячного заработка
своего оклада

своего должностного оклада

минимальной заработной платы

#МАТЕРИАЛЬНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ В ПОЛНОМ РАЗМЕРЕ ПРИЧИНЁННОГО УЩЕРБА МОЖЕТ ВОЗЛАГАТЬСЯ НА РАБОТНИКА ВСЛУЧАЯХ ПРЕДУСМОТРЕННЫХ

Трудовым кодексом РФ и иными федеральными законами

только Трудовым кодексом РФ

только Гражданским кодексом РФ

Трудовым кодексом РФ и Гражданским кодексом РФ

#К ВРЕДНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

заболеванию работника

производственной травме

снижению производительности труда отдельного работника

снижению профессиональных навыков работников

#К ОПАСНЫМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ФАКТОРАМ СОГЛАСНО СТ. 209 ТРУДОВОГО КОДЕКСА РФ ОТНОСЯТСЯ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЕ ФАКТОРЫ, ВОЗДЕЙСТВИЕ КОТОРЫХ НА РАБОТНИКА МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К

производственной травме

заболеванию работника

снижению производительности труда отдельного работника

снижению профессиональных навыков работников

#ОБЯЗАННОСТИ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНЫХ УСЛОВИЙ И ОХРАНЫ ТРУДА ВОЗЛАГАЮТСЯ НА

работодателя

совет директоров

вышестоящую организацию

комитеты (комиссии) по охране труда

#МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В

в год

2 года

3 года

в 4 года

#МЕДИЦИНСКИЕ ОСМОТРЫ РАБОТНИКОВ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПРОВОДЯТСЯ ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ

работодателя

работника

муниципального бюджета

фонда обязательного медицинского страхования

#СПЕЦИАЛЬНАЯ ОЦЕНКА УСЛОВИЙ ТРУДА НЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ оценку своевременной выплаты заработной платы работникам

идентификацию, исследования (испытания) и измерения вредных и (или) опасных производственных факторов

отнесение условий труда на рабочем месте по степени вредности и (или) или опасности к классу (подклассу) условий труда

оформление результатов проведения специальной оценки условий труда

#ОБУЧЕНИЮ ПО ОХРАНЕ ТРУДА И ПРОВЕРКЕ ЗНАНИЙ ТРЕБОВАНИЙ ОХРАНЫ ТРУДА ПОДЛЕЖАТ

все работники организации

только руководитель

только ответственный за охрану труда

только работники, занятые на работах с вредными и опасными условиями труда

#ВВОДНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

вновь принимаемыми на работу, временными работниками, командированными, студентами, прибывшими на практику и др.

работниками не реже одного раза в полугодие

работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

работниками при выполнении ими разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности

#ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ НА РАБОЧЕМ МЕСТЕ ПРОВОДИТСЯ СО ВСЕМИ

вновь принимаемыми на работу, временными работниками, командированными, студентами, прибывшими на практику и др. при приёме на работу

работниками не реже одного раза в полугодие

работниками при введении в действие новых инструкций по охране труда

работниками при выполнении ими разовых работ, не связанных с прямыми обязанностями по специальности

#ПЕРВИЧНЫЙ ИНСТРУКТАЖ С РАБОТНИКОМ ПРОВОДИТ

непосредственный руководитель работника

руководитель организации

начальник отдела кадров

специалист отдела кадров

#ПОВТОРНЫЙ ИНСТРУКТАЖ ПРОВОДИТСЯ С ПЕРИОДИЧНОСТЬЮ 1 РАЗ В

полгода

2 года

3 года

год

#СОГЛАСНО ТРАКТОВКЕ, ПРЕДЛОЖЕННОЙ ВСЕМИРНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ОТВЕТСТВЕННОЕ САМОЛЕЧЕНИЕ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

разумное применение самим пациентом ЛП безрецептурного отпуска с целью профилактики или лечения легких расстройств здоровья

применение потребителем ЛП по собственной инициативе

применение потребителем ЛП по собственной инициативе при условии внимательного изучения инструкции по медицинскому применению перед использованием ЛП

использование ЛП потребителем для лечения нарушений и устранения симптомов, распознанных им самим

#ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛП К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП

перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ Правительством РФ

провизором при отпуске ЛП

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, НЕ ПОДЛЕЖАТ ПРОДАЖЕ ЧЕРЕЗ

ветеринарные аптеки

аптеки

аптечные пункты

аптечные киоски

#ДОКУМЕНТ, КОТОРЫЙ ЯВЛЯЕТСЯ ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ОТДЕЛЕНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

требование-накладную медицинской организации

заказ-заявку

рецепт

накладную на внутреннее перемещение

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ РЕЦЕПТА ПРОВОДИТ

провизор (фармацевт)

лечащий врач

фельдшер

клинический фармаколог

#РЕЦЕПТУРНЫЕ БЛАНКИ ФОРМЫ № 148-1/У-04 (Л) И № 148-1/У-06 (Л) ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ

имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой

имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение медицинских изделий со скидкой

всем на территории РФ

имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента или получение таких товаров со скидкой

#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА

Трамадол

Калипсол

Фторотан

Сомбревин

#ВРАЧ ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ ДОЗУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРОПИСЬЮ И ПОСТАВИТЬ ВОСКЛИЦАТЕЛЬНЫЙ ЗНАК, ЕСЛИ ПРЕВЫШАЕТСЯ

+высшая разовая доза

высшая суточная доза

количество упаковок ЛП

предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

#РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 107-1/У ПОДПИСЫВАЕТСЯ ВРАЧОМ И ЗАВЕРЯЕТСЯ ПЕЧАТЬЮ

личной врача

треугольной медицинской организации «Для рецептов»

круглой медицинской организации

гербовой медицинской организации

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, И ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ

15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

#ПРИ ВЫПИСЫВАНИИ ПАЦИЕНТАМ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТОВ НА ЛП СО СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА В ПРЕДЕЛАХ ДО ОДНОГО ГОДА МЕДИЦИНСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН СДЕЛАТЬ ПОМЕТКУ «ПАЦИЕНТУ С ХРОНИЧЕСКИМ ЗАБОЛЕВАНИЕМ», УКАЗАТЬ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА И ПЕРИОДИЧНОСТЬ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЕЖЕНЕДЕЛЬНО, ЕЖЕМЕСЯЧНО И ИНЫЕ ПЕРИОДЫ), ЗАВЕРИТЬ ЭТО УКАЗАНИЕ СВОЕЙ ПОДПИСЬЮ И ЛИЧНОЙ ПЕЧАТЬЮ, А ТАКЖЕ

печатью медицинской организации «Для рецептов»

круглой печатью медицинской организации

гербовой печатью медицинской организации

штампом медицинской организации

#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ,

ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ

документа, удостоверяющего личность

документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь

справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг
медицинской карты амбулаторного больного

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

5

1

2

10

#НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ

штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному

путём надрыва и возвращаются больному

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации, а больному вместо рецепта возвращается сигнатура

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)

3

1

5

10

#МЕДИЦИНСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕЧЕБНО-ДИАГНОСТИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА ПОЛУЧАЮТ ЛП ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ПО

требованиям-накладным

накладным

накладным на внутреннее перемещение товаров

рецептам

#ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ОТПУСК, РЕАЛИЗАЦИЮ И ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ИМЕЮТ

организации независимо от форм собственности

только государственные унитарные предприятия

только муниципальные унитарные предприятия

только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица

#ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ПРЕДОСТАВЛЯЮТСЯ

бессрочно

на 1 год

на 5 лет

на 10 лет

#ДОПУСК ЛИЦ К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ И ПРЕКУРСОРАМИ СПИСКА IV ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ

прохождение аттестации о знании законодательства РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах

ознакомление лиц с законодательством РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах

заключение трудового договора с включением взаимных обязательств организации и лица, связанного с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

проведение психиатрического освидетельствования

#К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом

достигшие 18-летнего возраста

не имеющие непогашенных или неснятых судимостей за преступления средней тяжести, тяжкие преступления, особо тяжкие преступления

достигшие пенсионного возраста

#ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО 60 ДНЕЙ НЕ ВЫПИСЫВАЮТСЯ РЕЦЕПТЫ НА

Клофелин табл.

ЛП, обладающие анаболической активностью

производные барбитуровой кислоты

комбинированные ЛП, содержащие Кодеин (его соли)

#РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СТАТИМ» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ ПАЦИЕНТА В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

1

2

5

10

#РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СИТО» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

2

1

5

10

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Федеральным фондом обязательного медицинского страхования
органом управления здравоохранением субъекта РФ

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛП ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО И СО СКИДКОЙ (ЗА СЧЁТ СРЕДСТВ РЕГИОНАЛЬНОГО БЮДЖЕТА), УТВЕРЖДАЕТСЯ

органом управления здравоохранением субъекта РФ

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Территориальным фондом обязательного медицинского страхования

#РЕЦЕПТ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ № 148-1/У-04(Л) ИЛИ № 148-1/У06(Л) ВЫПИСЫВАЕТСЯ В (КОЛИЧЕСТВО ЭКЗЕМПЛЯРОВ)

2

1

3

4

#ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, И ИНЫЕ ЛС, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ДЛЯ ГРАЖДАН, ИМЕЮЩИХ ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛП БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

формы 148-1/у-88 и дополнительно формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

только формы 148-1/у-88

только формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

специальном на наркотическое средство или психотропное вещество и дополнительно формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

#НА ОДНОМ РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) И 148-1/У-06(Л) ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ НАИМЕНОВАНИЕ ЛП

1

2

3

4

#ПРИ ВЫПИСКЕ ЛП ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ НА ОБОРОТЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л) СТАВИТСЯ

специальная отметка (штамп)

печать медицинской организации «Для рецептов»

печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»

круглая печать медицинской организации

#С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, НАЗНАЧАЕМЫЕ ПО РЕШЕНИЮ ВРАЧЕБНОЙ КОМИССИИ ДЛЯ АМБУЛАТОРНОГО ЛЕЧЕНИЯ ГРАЖДАН В РАМКАХ ОКАЗАНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОЙ СОЦИАЛЬНОЙ ПОМОЩИ, НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ (РАБОЧИЕ ДНИ)

15

2

5

10

#ПРИ ОТПУСКЕ ЛП, ВЫПИСАННОГО НА БЛАНКЕ ФОРМЫ 148- 1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л), В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫДАЁТСЯ КОРЕШОК РЕЦЕПТА, ГДЕ НЕ УКАЗЫВАЮТ

дату отпуска ЛП

наименование ЛП

дозировку ЛП

способ применения ЛП

#НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-88? НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА

круглой печати медицинской организации

штампа медицинской организации

печати медицинской организации «Для рецептов»

номера медицинской карты пациента

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ОТПУСКА ПАЦИЕНТУ РЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ЯВЛЯЕТСЯ

рецепт врача

лист врачебных назначений

накладная-требование медицинской организации

«Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»

#ЗА НАРУШЕНИЕ ПРАВИЛ ПРОДАЖИ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ

административной

уголовной

дисциплинарной

материальной

#ЗА НАРУШЕНИЕ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ МОЖЕТ БЫТЬ ПРИВЛЕЧЕНА К ОТВЕТСТВЕННОСТИ

административной

уголовной

дисциплинарной

материальной

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

Росздравнадзор
Министерство здравоохранения РФ
Роспотребнадзор
Минсельхоз

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОРГАНИЗАЦИЯХ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

Росздравнадзор
Министерство здравоохранения РФ
Роспотребнадзор
Минсельхоз

#В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ ОТ 26.12.2008 Г. № 294-ФЗ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ И ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОР+ИМУНИЦИПАЛЬНОГО КОНТРОЛЯ» К ВИДАМ ПРОВЕРКИ НЕ ОТНОСЯТ

целевые
плановые
камеральные
документарные

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в год
не чаще 1 раза в 2 года

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#ПЛАНОВЫЕ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОРГАНИЗАЦИЯХ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС ПРОВОДЯТСЯ

не чаще 1 раза в 2 года
не чаще 1 раза в год

с периодичностью, устанавливаемой соответствующим лицензирующим органом

не чаще 1 раза в 3 года

#О ПРОВЕДЕНИИ ПЛАНОВОЙ ПРОВЕРКИ ЮЛ, ИП УВЕДОМЛЯЮТСЯ ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА ДО НАЧАЛА ЕЕ ПРОВЕДЕНИЯ НЕ ПОЗДНЕЕ

3 рабочих дней

2 рабочих дней

2 календарных дней

3 календарных дней

#ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПЛАНОВОЙ ВЫЕЗДНОЙ ПРОВЕРКИ СОТРУДНИКИ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА НЕ ПРОВЕРЯЮТ

меры, принимаемые ЮЛ или ИП по предотвращению причинения вреда жизни, здоровью граждан, вреда животным растениям, окружающей среде и т.п.

сведения, содержащиеся в документах юридического лица, индивидуального предпринимателя;

соответствие работников, помещений и оборудования, установленным требованиям

производимые и реализуемые товары

#ЗА НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРЕДУСМОТРЕНА ОТВЕТСТВЕННОСТЬ

административная

уголовная

материальная

гражданская

#ЗАКОНОМЕРНОСТИ ПОВЕДЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

потребительскими предпочтениями и бюджетными ограничениями эластичностью спроса

фактором времени

предложением

#СПРОС В МАРКЕТИНГЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ КАК

потребность, обеспеченная покупательной способностью

ощущение потребителем нехватки чего-либо

особая форма товарно-денежных отношений

заинтересованность покупателя в приобретении товаров

#ЗАКОН ПРЕДЛОЖЕНИЯ УТВЕРЖДАЕТ, ЧТО

с повышением цены на товар возрастает предложение (при прочих равных условиях)

повышение цены на товар ведёт к уменьшению величины спроса (при прочих равных условиях)

с понижением цены на товар предложение увеличивается (при прочих равных условиях)

инфляцию можно определить, как дисбаланс между спросом и предложением

#ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ВЛИЯНИЯ РАЗЛИЧНЫХ ФАКТОРОВ НА ВЕЛИЧИНУ СПРОСА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СЛЕДУЕТ РАССЧИТАТЬ КОЭФФИЦИЕНТЫ

корреляции и эластичности

риска списания
скорости реализации
ликвидности

#СПРОС МОЖНО СЧИТАТЬ ЭЛАСТИЧНЫМ, ЕСЛИ ПРИ
незначительном снижении цены значительно увеличивается спрос
значительном снижении цены спрос увеличивается незначительно
изменении цены спрос не изменяется
незначительном снижении предложения спрос резко возрастает

#СОВОКУПНОСТЬ МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ НА
УВЕЛИЧЕНИЕ СБЫТА НА МЕСТАХ ПРОДАЖ ТОВАРОВ, НАЗЫВАЕТСЯ

мерчандайзинг
ценовая политика
логистика

ассортиментная политика

#ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ
ЯВЛЯЕТСЯ

обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препара-
татами и изделиями медицинского назначения

получение прибыли

обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами

обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

#ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ УЧЁТА ЛС С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ
ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

руководителем организации

лицензирующим органом

органом исполнительной власти субъекта РФ

постановлением правительства РФ

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ НАРКОТИЧЕСКИЕ И
ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ХРАНЯТСЯ РАЗДЕЛЬНО
С УЧЁТОМ

способа применения (парентерального, внутреннего, наружного)

высших разовых доз

высших суточных доз

физико-химических свойств

#ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ
СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НАЗНАЧАЮТСЯ ПРИКАЗОМ
РУКОВОДИТЕЛЯ

организации

лицензирующего органа

Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

#ПОРЯДОК ХРАНЕНИЯ КЛЮЧЕЙ ОТ СЕЙФОВ, МЕТАЛЛИЧЕСКИХ
ШКАФОВ И ПОМЕЩЕНИЙ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ
СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, УСТАНОВЛИВАЕТСЯ
ПРИКАЗОМ РУКОВОДИТЕЛЯ

организации

лицензирующего органа

Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

#К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСИТСЯ ТО, ЧТО ЖУРНАЛ ДОЛЖЕН БЫТЬ

заверен руководителем МВД

пронумерован

прошнурован

заверен печатью юридического лица

#К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСИТСЯ ТО, ЧТО ЖУРНАЛ ДОЛЖЕН БЫТЬ

заверен руководителем МВД

пронумерован

прошнурован

заверен печатью юридического лица

#ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В

металлическом шкафу (сейфе)

металлическом шкафу в технически укрепленном помещении

сейфе в технически укрепленном помещении

рабочем столе руководителя организации

#ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)

10

1

3

5

#ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОВОДИТСЯ

ежемесячно

ежеквартально

ежегодно

с периодичностью, определяемой руководителем организации

#ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, НОРМЫ ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ В % ОТ ВЕЛИЧИНЫ

расхода в натуральных измерителях
поступления в денежном измерителе
поступления в натуральных измерителях
книжного остатка в натуральных измерителях

#ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, УТВЕРЖДАЕТСЯ

Министерством здравоохранения Российской Федерации
Министерством здравоохранения субъектов РФ
Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором
Росздравнадзором

#В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОМ РФ «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ», ПОТРЕБИТЕЛЬ ЯВЛЯЕТСЯ

гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд
гражданином, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) для предпринимательских целей
юридическим лицом, имеющим намерение заказать или приобрести товары (работы, услуги) исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд

тем, кто использует товар по назначению

#ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОБЯЗАН ОБЕСПЕЧИВАТЬ БЕЗОПАСНОСТЬ ТОВАРА В ТЕЧЕНИЕ

установленного срока службы или срока годности товара или в течение 10 лет после передачи потребителю, если срок службы не установлен периода продолжительностью не менее 10 лет со дня изготовления
срока, установленного договором
срока годности товара

#ГЛЮКОМЕТР (ПРИ УСЛОВИИ, ЧТО У ПОТРЕБИТЕЛЯ НЕТ ПРЕТЕНЗИЙ К ЕГО КАЧЕСТВУ, ЗАЯВЛЕННОМУ ИЗГОТОВИТЕЛЕМ), ПРИОБРЕТЁННЫЙ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

обмену и возврату не подлежит
можно обменять в течение срока службы
можно обменять в течение гарантийного срока
можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении

#НА ТОВАР, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ДЛИТЕЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ИЗГОТОВИТЕЛЬ ВПРАВЕ УСТАНОВЛИВАТЬ СРОК

службы
принятия претензий
годности
полезного использования

#ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС УТВЕРЖДАЮТСЯ

Министерством здравоохранения РФ
Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором)

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)

Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

#УНИЧТОЖЕНИЕ ЛС НЕ ПРОИЗВОДИТСЯ

владельцами ЛС, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность

организациями, имеющими соответствующую лицензию

на специально оборудованных площадках, полигонах

в специально оборудованных помещениях

#ВОЗМЕЩЕНИЕ ВРЕДА ГРАЖДАНАМ, ПРИЧИНЁННОГО
ВСЛЕДСТВИЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА, ПРИШЕДШЕГО В НЕГОДНОСТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ
НАРУШЕНИЯ ПРАВИЛ ЕГО ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ, ПРОИЗВОДИТСЯ

аптекой

изготовителем

страховой организацией

бюджетом субъекта РФ

#НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНОВЛИВАЮЩИМ
ПЕРЕЧЕНЬ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ
УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

приказ МЗ РФ от 22.04.2014 № 183н

приказ МЗ СР РФ от 12.02.2007 № 110

ОСТ 91500.05.0007-2003

приказ МЗ РФ от 26.10.2015 № 751н

#К ТОВАРАМ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ОТНОСЯТСЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И

медицинские изделия

продукты питания

бытовая химия

органические растворители

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В ВИДЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ,
ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ, ДИАГНОСТИКИ, ЛЕЧЕНИЯ
ЗАБОЛЕВАНИЯ, РЕАБИЛИТАЦИИ, ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ,
ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ ЯВЛЯЮТСЯ

лекарственными препаратами

лекарственными средствами

наркотическими средствами

психотропными веществами

#ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ
ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ В СООТВЕТСТВИИ С
ТРЕБОВАНИЯМИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА «ОБ ОБРАЩЕНИИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ЯВЛЯЕТСЯ

организацией оптовой торговли ЛС
аптекой
медицинской организацией
аптечным киоском

**#СПЕЦИАЛЬНОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ
КОНКРЕТНОГО ВИДА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРИ ОБЯЗАТЕЛЬНОМ
СОБЛЮДЕНИИ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ, ВЫДАННОЕ
ЛИЦЕНЗИРУЮЩИМ ОРГАНОМ ЮРИДИЧЕСКОМУ ЛИЦУ ИЛИ
ИНДИВИДУАЛЬНОМУ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЮ ЯВЛЯЕТСЯ**

лицензией
свидетельством об аккредитации
сертификатом
патентом

**#ДЛЯ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ И ДРУГИХ
ТОВАРАХ, РАЗРЕШЁННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ,
МОГУТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ ВИТРИНЫ РАЗЛИЧНОГО ТИПА, ГДЕ
ВЫСТАВЛЯЮТСЯ**

лекарственные препараты, отпускаемые без рецепта врача
лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту врача
лекарственные препараты, требующие защиты от действия света
фармацевтические субстанции

**#ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III
ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС), ПСИХОТРОПНЫХ
ВЕЩЕСТВ (ПИ ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА
РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №**

148-1/у-88 «Рецептурный бланк»
107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
107-1/у «Рецептурный бланк»
148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»

**#ОТПУСКАТЬ АМБУЛАТОРНЫМ БОЛЬНЫМ В АПТЕКЕ МОЖНО
спирт этиловый**

Калипсол
Сомбревин

эфир для наркоза

**#РАСХОД НАРКОТИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДОПОЛНИТЕЛЬНО УЧИТЫВАЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ**

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и
психотропных веществ

регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических
средств и психотропных веществ

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и
психотропных веществ II списка Перечня НС, ПВ и их прекурсоров

учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского приме-
нения, подлежащих ПКУ

#В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ ВЫПИСАННАЯ ДОЗА НАРКОТИЧЕСКОГО ЛС ПРЕВЫШАЕТ ВЫСШИЙ ОДНОКРАТНЫЙ ПРИЁМ, И РЕЦЕПТ ОФОРМЛЕН НЕ ДОЛЖНЫМ ОБРАЗОМ, ТО ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН

погасить рецепт штампом «Рецепт недействителен», зарегистрировать в журнале неправильно выписанных рецептов и вернуть больному

отпустить это ЛС в половине той дозы, которая установлена как высшая разовая

отпустить в количествах, указанных в рецепте

вернуть рецепт больному

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

30

5

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТОВ НА ПСИХОТРОПНЫЕ ЛС, ВКЛЮЧЁННЫЕ В СПИСОК III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

5

60

#РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ № 107-1/У ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

60

10

30

5

#ОЦЕНКА СООТВЕТСТВИЯ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ РЕЦЕПТОВ ДЕЙСТВУЮЩИМ РЕГЛАМЕНТАМ ПО ПРАВИЛАМ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТОВ И ПОРЯДКУ ОТПУСКА ЛП ЯВЛЯЕТСЯ

фармацевтической экспертизой рецептов

таксированием рецептов

алгоритмом приёма рецептов

предметно-количественный учёт

#РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМЕТКОЙ «СИТО» (СРОЧНО) ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (ДНИ)

2

1

5

10

#РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛП, ОБСЛУЖИВАЮТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (ДНИ)

5

1

2

10

#К ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ № 148-1/У-88 ОТНОСИТСЯ

печать МО «Для рецептов»

круглая печать МО

надпись «По специальному назначению»

подпись главного врача ЛПУ или его заместителя

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ ЛЕЧЕБНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ УЧРЕЖДЕНИЙ НА ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, КРОМЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В ТЕЧЕНИЕ (ЛЕТ)

3

10

1

10

#СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО В СЛУЧАЕ ЕЁ ОТСУТСТВИЯ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ИЛИ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА ЯВЛЯЕТСЯ

качеством лекарственных средств

безопасностью лекарственных средств

эффективностью лекарственных средств

обращением лекарственных средств

#ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ ЯВЛЯЕТСЯ

безопасностью лекарственных средств

качеством лекарственных средств

эффективностью лекарственных средств

обращением лекарственных средств

#ХАРАКТЕРИСТИКА СТЕПЕНИ ПОЛОЖИТЕЛЬНОГО ВЛИЯНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НА ТЕЧЕНИЕ, ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ЗАБОЛЕВАНИЯ ИЛИ ЕГО ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ, РЕАБИЛИТАЦИЮ, НА СОХРАНЕНИЕ, ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЕ БЕРЕМЕННОСТИ ЯВЛЯЕТСЯ

эффективностью лекарственных средств

качеством лекарственных средств

безопасностью лекарственных средств

обращением лекарственных средств
#ДОКУМЕНТ, УТВЕРЖДЁННЫЙ УПОЛНОМОЧЕННЫМ
ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНом ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И
СОДЕРЖАЩИЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПОКАЗАТЕЛЕЙ КАЧЕСТВА И МЕТОДОВ
КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ
МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

фармакопейной статьёй
Государственной фармакопеей
клинико-фармакологической статьёй
формулярной статьёй

#СВОД ОБЩИХ ФАРМАКОПЕЙНЫХ СТАТЕЙ И ФАРМАКОПЕЙНЫХ
СТАТЕЙ ЯВЛЯЕТСЯ

Государственной фармакопеей
фармакопейной статьёй
клинико-фармакологической статьёй
формулярной статьёй

#ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОПРОВОЖДАЕМОЕ ЛОЖНОЙ
ИНФОРМАЦИЕЙ О СОСТАВЕ И (ИЛИ) ПРОИЗВОДИТЕЛЕ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ЯВЛЯЕТСЯ

фальсифицированным лекарственным средством
патентованным лекарственным средством
наркотическим средством
психотропным веществом

#ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРОМ РЕГИСТРИРУЮТСЯ ПРИНЯТЫЕ В
АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ И ДРУГИЕ
ТОВАРЫ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА, ЯВЛЯЕТСЯ

журнал регистрации поступивших товаров
акт о приёмке материалов
приходной ордер
транспортная накладная

#ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ И
ОПРИХОДОВАННЫЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА
ДОПОЛНИТЕЛЬНО РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ

операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных
веществ

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и
психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности
лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих
предметно-количественному учёту

#ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ И
ОПРИХОДОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ВКЛЮЧЁННЫЕ В
СПИСОК III ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОПОЛНИТЕЛЬНО
РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ

операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту

#ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ И ОПРИХОДОВАННЫЕ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДОПОЛНИТЕЛЬНО РЕГИСТРИРУЮТСЯ В ЖУРНАЛЕ РЕГИСТРАЦИИ

лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ

#ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЯДОВИТЫХ И СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ ДОЛЖНЫ ОБОРУДОВАТЬСЯ

металлическими шкафами, опечатываемыми или пломбируемыми в конце рабочего дня

многорубежными системами охранной сигнализации

внутренними решётками на оконных проёмах, с диаметром прута не менее 16 мм

сейфами не ниже 3 класса устойчивости к взлому

#ПРОВЕРКА ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ПРОИСХОДИТЬ

ежедневно

еженедельно

ежемесячно

один раз в квартал

#В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ УСТАНОВКА СТЕЛЛАЖЕЙ ДОЛЖНА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ ОНИ

обеспечивали доступ к лекарственным средствам, свободный проход персонала, а также доступность стеллажей, стен, пола для уборки

находились от наружных стен на расстоянии не менее 0,5 м

находились от пола на расстоянии не менее 0,75 м

расстояние между стеллажами составляло не менее 0,5 м

#ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ ЧАСТИ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА (ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ ПСИХРОМЕТРЫ) ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ (М)

3

1,5

1,7

2

#СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТА, КАК ДОКУМЕНТ, ИДЕНТИФИЦИРУЮЩИЙ ХРАНЯЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О _____ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

стоимости

наименовании

номере серии тва

производителя

#ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (ИЛП) СОЗДАЮТ СИСТЕМУ «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ», КОТОРАЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

комплекс организационных, санитарно-противоэпидемических (профилактических), технических, контрольных и надзорных, учебно-методических и иных мероприятий по обеспечению оптимальных условий транспортирования и хранения ИЛП на всех этапах (уровнях) их движения от производителя до потребителя

бесперебойно функционирующую систему, обеспечивающую оптимальный температурный режим хранения всех лекарственных препаратов, требующих защиты от повышенной температуры

бесперебойно функционирующую систему, обеспечивающую только условия транспортирования ИЛП на всех этапах пути их следования комплекс организационных, санитарно-противоэпидемических (профилактических), технических, контрольных и надзорных и иных мероприятий по

обеспечению оптимальных условий хранения ИЛП на этапе производства

#В ГЕРМЕТИЧЕСКИ УКУПОРЕННОЙ ТАРЕ ИЗ МАТЕРИАЛОВ, НЕПРОНИЦАЕМЫХ ДЛЯ ГАЗОВ, ПО ВОЗМОЖНОСТИ ЗАПОЛНЕННОЙ ДОВЕРХУ, ХРАНЯТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

воздействия газов, содержащихся в окружающей среде

света

воздействия влаги

улетучивания и высыхания

#УПАКОВАННЫМИ В ПЕРВИЧНУЮ И ВТОРИЧНУЮ УПАКОВКУ, ПРИ УСЛОВИИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ СВЕТООТРАЖАЮЩЕЙ ПЛЁНКИ, ЖАЛЮЗИ, КОЗЫРЬКОВ И ДР., ХРАНЯТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

света

воздействия повышенной температуры

воздействия влаги

улетучивания и высыхания

#В ТАРЕ ИЗ СВЕТОЗАЩИТНЫХ МАТЕРИАЛОВ, В ТЁМНОМ ПОМЕЩЕНИИ ИЛИ ШКАФАХ ХРАНЯТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ

света

воздействия влаги

улетучивания и высыхания

воздействия повышенной температуры

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

Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»

Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»

приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330 «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих предметноколичественному учёту, в специальных журналах учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения»

#РЕГИСТРАЦИЯ ОПЕРАЦИЙ, ИЗМЕНЯЮЩИХ КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ВКЛЮЧЁННЫХ В ЧЕТВЁРТЫЙ РАЗДЕЛ ПРИКАЗА МЗ РФ ОТ 22.04.14 Г. № 183Н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПЕРЕЧНЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ ПКУ», ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО ПРАВИЛАМ, ПРЕДУСМОТРЕННЫМ

приказом Минздрава РФ от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС медицинского применения, включённых в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих предметно количественному учёту, в специальных журналах учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения»

Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»

Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»

приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330 «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

#ПЛОЩАДЬ СКЛАДСКИХ ПОМЕЩЕНИЙ ОСНОВНОГО ПРОИЗВОДСТВЕННОГО НАЗНАЧЕНИЯ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ МЕНЕЕ (КВ. М)

150

60

80

120

#ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ УСТАНОВЛЕННЫ

Постановлением Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009 г. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»

приказом МЗ РФ № 377 от 13.11.1996 г. «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп ЛС и ИМН»

приказом МЗ СР РФ № 706н от 23.09.2010 г. «Об утверждении правил хранения ЛС»

приказом МЗ РФ № 330 от 12.11.1997 г. «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

#ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ БОЛЬШИНСТВА ИМУННОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, В ТОМ ЧИСЛЕ СОДЕРЖАЩИХ В УПАКОВКЕ РАСТВОРИТЕЛЬ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (?)

в пределах от +2 до +8 включительно

-20 и ниже

в пределах от -15 до -25

в пределах от +8 до +15

#ДЛЯ КОНТРОЛЯ ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА В СИСТЕМЕ «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ИСПОЛЬЗУЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ СРЕДСТВА ВЫЯВЛЕНИЯ (ИНДИКАЦИИ) НАРУШЕНИЙ ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА

термоиндикаторы

термометры

психрометры

терморегистраторы

#СКЛАДСКИЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБОРУДОВАНЫ НЕСГОРАЕМЫМИ И УСТОЙЧИВЫМИ СТЕЛЛАЖАМИ,

КОТОРЫЕ УСТАНОВЛИВАЮТСЯ ОТ ПОЛА И СТЕН НА РАССТОЯНИИ
(М)

0,25

1

1,35

0,5

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ
ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

отдельно от других групп лекарственных средств в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне

отдельно от других групп лекарственных средств в холодильниках

в зоне хранения основного запаса лекарственных средств

в технически укрепленных помещениях

#ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ
ХРАНЯТСЯ

в герметически закупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий и помещений получения дистиллированной воды

на стеллаже в обычных условиях

в защищенном от естественного и искусственного освещения месте

без соблюдения особых требований

#КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТ ОБЛАДАЕТ СВОЙСТВАМИ

взрывоопасными

взрывчатыми

легкогорючими

легковоспламеняющимися

#РЕЗИНОВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В
ЗАЩИЩЕННОМ ОТ ДЕЙСТВИЯ СОЛНЕЧНЫХ ЛУЧЕЙ МЕСТЕ

при температуре от 0° до 25°С, при соблюдении влажности более 65%

при температуре от 0° до 25°С, при соблюдении влажности менее 65%

при температуре ниже 0°С

вентилируемом помещении, при соблюдении влажности менее 40%

#ДЛЯ ПОДДЕРЖАНИЯ ПОВЫШЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ В
ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ
УСТАНОВЛИВАЮТСЯ СОСУДЫ С РАСТВОРОМ

2% карболовой кислоты водным

2% формалина водным

5% глицерина

0,2% хлорамина

#В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХОЛОДИЛЬНИК ДЛЯ ХРАНЕНИЯ
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОМИМО
ВСТРОЕННОГО ТЕРМОМЕТРА ДОЛЖЕН БЫТЬ ОСНАЩЕН

двумя автономными термометрами и двумя термоиндикаторами (терморегистраторами)

автономным термометром или термоиндикатором (терморегистратором)

двумя автономными термометрами

двумя термоиндикаторами (терморегистраторами)

#НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНОВЛИВАЮЩИМ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

приказ МЗ СР РФ № 706н от 23.09.2010 г. «Об утверждении правил хранения ЛС»

приказ МЗ РФ № 377 от 13.11.1996 г. «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп ЛС и ИМН»

Постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009 г. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»

приказ МЗ РФ № 330 от 12.11.1997 г. «О мерах по улучшению учёта, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

#ПРИБОРЫ ИЛИ ЧАСТИ ПРИБОРОВ, С КОТОРЫХ ПРОИЗВОДИТСЯ ВИЗУАЛЬНОЕ СЧИТЫВАНИЕ ПОКАЗАНИЙ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА, ДОЛЖНЫ РАСПОЛАГАТЬСЯ В ДОСТУПНОМ ДЛЯ ПЕРСОНАЛА МЕСТЕ НА ВЫСОТЕ ОТ ПОЛА (М)

1,5 - 1,7

3

1,3 - 1,4

2

#К ВЗРЫВЧАТЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСИТСЯ

нитроглицерин

органическое масло

спирт и спиртовые растворы

сера

#НАИМЕНОВАНИЕ ДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ, РЕКОМЕНДОВАННОЕ ВСЕМИРНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

международным непатентованным наименованием лекарственного средства

торговым наименованием лекарственного средства

группировочным наименованием лекарственного препарата

наименованием референтного лекарственного препарата

#НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ПРИСВОЕННОЕ ЕГО РАЗРАБОТЧИКОМ, ДЕРЖАТЕЛЕМ ИЛИ ВЛАДЕЛЬЦЕМ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

торговым наименованием лекарственного средства

международным непатентованным наименованием лекарственного средства

группировочным наименованием лекарственного препарата

наименованием референтного лекарственного препарата

#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 ЯВЛЯЕТСЯ

группировочным наименованием лекарственного препарата
международным непатентованным наименованием лекарственного средства

торговым наименованием лекарственного средства

наименованием референтного лекарственного препарата

#НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, УСТАНАВЛИВАЮЩИМ ТРЕБОВАНИЯ ПО ОФОРМЛЕНИЮ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

приказ МЗ РФ от 01.08.2012 № 54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учёта и хранения, а также правил оформления»

приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания ЛП, а также рецептурных бланков на ЛП, порядка оформления указанных бланков, их учёта и хранения»

приказ МЗСР РФ от 12.02.07 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания ЛС, ИМН и специализированных продуктов лечебного питания»

Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

#ЕСЛИ ПОТРЕБИТЕЛЬ ТРЕБУЕТ ОЗНАКОМИТЬ ЕГО С ДОКУМЕНТАМИ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМИ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, В СООТВЕТСТВИИ С ДЕЙСТВУЮЩИМИ ПРАВИЛАМИ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ ПРОВИЗОР ОБЯЗАН

ознакомить его с товарно-сопроводительной документацией на ЛП, содержащей по каждому наименованию сведения о сертификате соответствия, его номере, сроке его действия, органе, выдавшем сертификат, или сведения о декларации о соответствии, в том числе её регистрационный номер, срок её действия, наименование лица, принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший

ознакомить его с сертификатом или декларацией о соответствии на лекарственный препарат

ознакомить его с копией сертификата на лекарственный препарат, заверенной держателем подлинника сертификата

предоставить паспорт качества на лекарственный препарат предприятия производителя

#НА РЕЦЕПТЕ ПРИ ВЫПИСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОД ТОРГОВЫМ НАИМЕНОВАНИЕМ (ПРИ НАЛИЧИИ МЕЖДУНАРОДНОГО НЕПАТЕНТОВАННОГО НАИМЕНОВАНИЯ), ДОЛЖЕН БЫТЬ РЕКВИЗИТ, ДАЮЩИЙ ПРАВО ПРОВИЗОРУ ОСУЩЕСТВИТЬ ЕГО ОТПУСК

отметка о решении врачебной комиссии
штамп медицинской организации
печать медицинской организации «Для рецептов»
надпись «По специальному назначению»

#СБОР ИНФОРМАЦИИ О ПОБОЧНЫХ ДЕЙСТВИЯХ, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, СЕРЬЁЗНЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, НЕПРЕДВИДЕННЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, А ТАКЖЕ ОБ ИНЫХ ФАКТАХ И ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИХ УГРОЗУ ЖИЗНИ ИЛИ ЗДОРОВЬЮ ЧЕЛОВЕКА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В РФ ЯВЛЯЕТСЯ

фармаконадзором
выборочным контролем качества лекарственных препаратов
посерийным выборочным контролем лекарственных препаратов
доклиническим исследованием лекарственных средств

#В СЛУЧАЕ ПОЛУЧЕНИЯ ИНФОРМАЦИИ О ПОБОЧНЫХ ДЕЙСТВИЯХ, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, СЕРЬЁЗНЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ, НЕПРЕДВИДЕННЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОБ ИНДИВИДУАЛЬНОЙ НЕПЕРЕНОСИМОСТИ, ОТСУТСТВИИ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРОВИЗОР ОБЯЗАН СООБЩИТЬ В

Росздравнадзор
Роспотребнадзор
Главное управление МВД по контролю за оборотом НС и ПВ
Минздрав РФ

#ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ЯВЛЯЕТСЯ

частная фармакопейная статья на сырье
общая фармакопейная статья

ГОСТ

ФСП

#ПРАВИЛА ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ УТВЕРЖДЕНЫ

Постановлением Правительства РФ № 55 от 19.01.1998

Федеральным законом № 61-ФЗ от 12.04.2010

законом РФ № 2300-1 от 07.02.1992

Федеральным законом N 99-ФЗ от 04.05.2011

#ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ УТВЕРЖДАЕТСЯ

распоряжением Правительства РФ

приказом Минздрава РФ
указом Президента
постановлением Правительства РФ
#ТРИМЕПЕРИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ
БЛАНКУ ФОРМЫ

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ОТПУСК ТРОПИКАМИДА РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ
учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для ме-
дицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и
психотропных веществ

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров
наркотических средств и психотропных веществ

регистрации операции, связанных с оборотом веществ, подлежащих пред-
метноколичественному учёту

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88
СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

5

60

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 107/У-НП
СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

5

60

#СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ БОЛЬНОМУ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ
ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

148-1/у-06 (л) + 148-1/у-88

148-1/у-88

148-1/у-06 (л)

148-1/у-06 (л) + 107/у-НП

#ПОРЯДОК ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ
КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ,
ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ
ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА РЕГЛАМЕНТИРОВАН
ПРИКАЗОМ

Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н

Минздрава России от 17.06.2013 № 378н

Минздрава России от 11.07. 2017 г. № 403н

Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 № 110

#ВЫПИСАННЫЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ПРЕПАРАТЫ ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ

аптеками и аптечными пунктами

только аптеками

аптеками и аптечными киосками

аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами

#ПРИБРЕТЁННЫЕ ГРАЖДАНАМИ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ
НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

не подлежат возврату или обмену

подлежат возврату и обмену в течение 14 дней

подлежат возврату и обмену в течение суток

подлежат возврату и обмену в течение 3 дней

#ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА, ВНЕСЁННЫЕ В СПИСОК III
ПЕРЕЧНЯ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО ИЛИ СО СКИДКОЙ,
ОТПУСКАЮТСЯ ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ РЕЦЕПТА, ВЫПИСАННОГО НА
РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ №

148-1/у-88 + 148-1/у-04 (л).

107-1/у + 148-1/у-04 (л).

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ПРЕПАРАТЫ ФТОРХИНОЛОНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО
РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ЖУРНАЛ УЧЕТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ,
ОФОРМЛЯЕТСЯ НА (ЛЕТ)

1 календарный

т 5

3

10

#СОМБРЕВИН ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК

не отпускается по рецептам, применяется в стационаре

по бланку формы №107/у-НП

по бланку формы №148-1/у-88

по бланку формы №148-1/у-04 (л)

#ПРЕПАРАТ ИМОВАН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО
РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-06 (л)

#НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ПЕРЕЧЕНЬ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ СПИСКА II, ЯВЛЯЕТСЯ

Постановление Правительства РФ № 681 от 30.06.1998 г.

Постановление Правительства РФ № 964 от 29.12.2007 г.

Приказ Министерства здравоохранения РФ № 183н от 22.04.2014 г.

Приказ МЗСР РФ № 562н от 17.05.2012 г.

#СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ РЕЦЕПТОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВКЛЮЧЁННЫЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОТПУСКАЕМЫХ БЕСПЛАТНО ПО РЕЦЕПТАМ ВРАЧА И НЕ ВОШЕДШИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НЕ ПРЕВЫШАЕТ (РАБОЧИХ ДНЕЙ)

10

3

5

30

#ПЕРЕЧЕНЬ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЁННЫХ К РЕАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, УСТАНОВЛЕН

ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 55)

приказом МЗСР РФ N 553н от 27.07.2010 г.

постановлением Правительства РФ N 55 от 19.01.1998 г.

приказом МЗ РФ № 403н от 11.07.2017 г.

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕСПЛАТНО, В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СОСТАВЛЯЕТ

3 года

2 месяца

1 год

5 лет

#ПОСЛЕ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ В «ЖУРНАЛЕ УЧЁТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ» ПОСЛЕ СВЕРКИ КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛС ПОСЛЕДУЮЩИЕ РАСЧЁТЫ ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ

фактического остатка

расхода

поступления

страхового запаса

#ПЕРЕДАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ В ОТДЕЛЕНИЯ СТАЦИОНАРА ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

требованию-накладной

накладной на внутреннее перемещение материалов

рецептам

устной договорённости

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ, ПСИХОТРОПНЫХ, СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИХ И ЯДОВИТЫХ, НАХОДЯЩИХСЯ ПОД МЕЖДУНАРОДНЫМ КОНТРОЛЕМ, ХРАНЯТСЯ

в металлических или деревянных шкафах

в сейфах

на стеллажах

в холодильниках

#ПОД ТОВАРНОЙ НОМЕНКЛАТУРОЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОНИМАЮТ

совокупность ассортиментных групп; товарных единиц

всё, что предлагается рынку с целью использования или потребления группы товаров, связанных между собой по схожести

все лекарственные средства и медицинские изделия, находящиеся на витрине в торговом зале

#РЕЦЕПТ БОЛЬНОМУ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ НА ТЕОФЕДРИН ТАБЛЕТКИ БУДЕТ ВЫПИСАН НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у-06(л) + 148-1/У-88

148-1/у-06(л) + 107/у-НП

148-1/у-06(л)

148-1/У-88

#ДЛЯ ОТМЕТКИ ФАКТА ПРИЁМКИ ТОВАРА НЕОБХОДИМО ПОСТАВИТЬ ОТМЕТКУ О ПРИЁМКЕ В

товарно-транспортной накладной

регистрационном удостоверении

декларации о соответствии

журнале предметно-количественного учёта (ПКУ)

#В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ИЛИ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛП НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ КАЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ В

«Акте об установленных расхождениях в количестве и качестве при приёмке товарно-материальных ценностей»

товарно-транспортной накладной

журнале регистрации поступивших товаров

«Акте проведения инвентаризации»

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕКАЧЕСТВЕННОГО ТОВАРА СЛЕДУЕТ

поместить товар в карантинную зону аптечной организации

немедленно утилизировать товар

поместить товар вместе с остальным товаром

передать товар материально-ответственному лицу (МОЛ) на хранение

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА НЕДОСТАЧИ ПРИЁМКУ

приостанавливают

не приостанавливают, а принимают по фактическому значению

отменяют

фиксируют время обнаружения недостачи
#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ ПРИХОДА ТОВАРОВ В АПТЕЧНОЙ
ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

книге регистрации поступивших товаров

кассовой книге

товарном отчёте

товарно-транспортной накладной

#ПРИ ОТСУТСТВИИ ДОКУМЕНТОВ ПОСТАВЩИКА ПРИ
ПОСТУПЛЕНИИ ТОВАРОВ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ СОЗДАННАЯ
ПРИЁМНАЯ КОМИССИЯ СОСТАВЛЯЕТ

акт о приёмке товара, поступившего без счёта поставщика

претензионное письмо

карточку учёта претензий и недостач

приёмный акт

#В ГОСУДАРСТВЕННОЙ ФАРМАКОПЕЕ XIII (ГФ XIII) ИЗДАНИЯ
ДАНО ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОНЯТИЯ «ХРАНЕНИЕ»

процесс хранения лекарственных средств (ЛС) до момента их использо-
вания в пределах установленного срока годности, являющийся составной частью
обращения ЛС

лицензируемый вид деятельности, являющийся составной частью обраще-
ния ЛС

процесс размещения товара в складских помещениях, содержание и уход
за ними с целью обеспечения их качества и количества

совокупность климатических и санитарно-гигиенических требований

#ПРИБОРЫ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА
(ТЕРМОМЕТРЫ, ГИГРОМЕТРЫ ИЛИ ПСИХРОМЕТРЫ) В ПОМЕЩЕНИЯХ
ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ

на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и
отопительных приборов

на высоте 1,0-1,5 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и
отопительных приборов

на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 2 м от дверей, окон и
отопительных приборов

на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей

#ПОКАЗАНИЯ ПРИБОРОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ
ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ
В СПЕЦИАЛЬНОМ ЖУРНАЛЕ (КАРТЕ)

ежедневно

2 раза в день

1 раз в неделю

1 раз в смену

#ЖУРНАЛ КАРТ+РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА В
ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

хранится в течении 1 года, не считая текущего

хранится в течении 3 лет

хранится в течении 5 лет

не хранится

#ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКАХ «ХРАНИТЬ В ХОЛОДНОМ МЕСТЕ» ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

2-8

0-8

8-15

8-12

#ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКАХ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

8-15

8-12

12-15

8-20

#ЛС С УКАЗАНИЕМ НА ЭТИКЕТКЕ «ХРАНИТЬ В СУХОМ МЕСТЕ» НЕОБХОДИМО СОЗДАТЬ УСЛОВИЯ, ЧТОБЫ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА НЕ ПРЕВЫШАЛА (%)

50

60

65

55

#ЛС, ИЗМЕНЯЮЩИЕ СВОИ СВОЙСТВА ПОД ДЕЙСТВИЕМ ТЕМПЕРАТУРЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ПО ГФ XIII, ЯВЛЯЮТСЯ

термочувствительными

термолабильными

термостабильными

термозависимыми

#К ЛС, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ Пониженной температуры, относится

раствор Формальдегида 40%

раствор Омнопона

раствор Новокаина

Эуфиллин

#К ЛС, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ГАЗОВ, СОДЕРЖАЩИХСЯ В ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЕ, относится

Эуфиллин

калия перманганат

гормональный препарат

раствор Формальдегида 40%

#К ЛС, ОБЛАДАЮЩИМ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ СВОЙСТВАМИ, относится

спирт и спиртовые растворы

глицерин

сера

растительные масла

#К ЛС, ОБЛАДАЮЩИМ ЛЕГКОГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, ОТНОСИТСЯ

нерасфасованное лекарственное растительное сырьё

скипидар

коллодий

спиртовые и эфирные настойки

#ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, РЕКОМЕНДУЕМЫМ ПРИ ИЗЖОГЕ, НЕ СОДЕРЖАЩИМ В СВОЁМ СОСТАВЕ СОЕДИНЕНИЙ АЛЮМИНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

Ренни

Маалокс

Фосфалюгель

Алмагель

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПАНЗИНОРМ, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ПАНКРЕАТИТЕ, В СВОЁМ СОСТАВЕ СОДЕРЖИТ

ферменты

гликозиды

гормоны

алкалоиды

#ПРИ БОЛИ В ГОРЛЕ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ РАЗРЕШЁН К ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

Лизобакт таблетки

Йокс

Терафлю лар таблетки

Септолете плюс

#ПРИ НАРУШЕНИЯХ СНА МОЖЕТ БЫТЬ ПРЕДЛОЖЕН СЛЕДУЮЩИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОТПУСКАЕМЫЙ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА

Мелаксен

Мелоксикам

Мексиприм

Мелипрамин

#В КАЧЕСТВЕ ВОЗМОЖНОЙ ЗАМЕНЫ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ТРАМАДОЛ ПРИ МЫШЕЧНОЙ БОЛИ, МОЖЕТ БЫТЬ РЕКОМЕНДОВАН

Вольтарен эмульгель

Лиотон гель

Метрогил гель

Далацин гель

#В КАЧЕСТВЕ ВОЗМОЖНОЙ ЗАМЕНЫ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА КАПОТЕН ПРИ ПОВЫШЕННОМ АРТЕРИАЛЬНОМ ДАВЛЕНИИ, МОЖЕТ БЫТЬ РЕКОМЕНДОВАН

Андипал

Адельфан

Арифон

Апровель

#ПРИ ИНФОРМИРОВАНИИ ВРАЧА-ДЕРМАТОЛОГА О НАЛИЧИИ В АПТЕКЕ НАРУЖНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ АКНЕ, СОДЕРЖАЩИХ АЗЕЛАИНОВУЮ КИСЛОТУ, СЛЕДУЕТ НАЗВАТЬ

Скинорен

Базирон

Дифферин

Зинерит

#ПОРЯДОК ПРИЁМА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МИКРАЗИМ 10000 ПРИ РАЗОВОЙ ДОЗЕ 1 КАПСУЛА

во время приёма пищи, запивая достаточным количеством нещелочной жидкости (вода)

за 1 час до еды

через 1 час после еды

независимо от приёма пищи

#ПРИ ОТПУСКЕ ИНСУЛИНА НЕОБХОДИМО ПРЕДУПРЕДИТЬ О СОБЛЮДЕНИИ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ – НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ, ХРАНИТЬ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°C)

от 2 до 8 в защищённом от света месте

от 5 до 15 в защищённом от света месте

от 10 до 15

не выше 25 в защищённом от света месте

#КАЧЕСТВО СТРУКТУРЫ АССОРТИМЕНТА ПО СКОРОСТИ РЕАЛИЗАЦИИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ С ПОМОЩЬЮ КОЭФФИЦИЕНТА

скорости движения

качества

полноты ассортимента

широты ассортимента

#КЛАССИФИКАЦИЯ АССОРТИМЕНТА С ПОМОЩЬЮ XYZ-АНАЛИЗА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО

характеру потребления

поставщикам

стоимости товаров

площади, занимаемой товарным ассортиментом

#КОЛИЧЕСТВО РАЗНОВИДНОСТЕЙ ОДНОГО ВИДА ТОВАРА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХАРАКТЕРИЗУЕТ

коэффициент глубины

коэффициент широты

коэффициент полноты

индекс обновления

#ПРЕКУРСОРЫ ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ

вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ

аналоги наркотических средств

приравнённые к наркотическим средствам вещества

вещества, оборот которых запрещён
#ДЛЯ РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
НЕОБХОДИМО НАЛИЧИЕ

декларации о соответствии
паспорта качества завода изготовителя
протокола анализа независимой лаборатории
знака соответствия

#ПОКАЗАТЕЛИ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЕ СТЕПЕНЬ ВОЗДЕЙСТВИЯ
ТОВАРА НА ОКРУЖАЮЩУЮ СРЕДУ И ЧЕЛОВЕКА В ПРОЦЕССЕ
ПРОИЗВОДСТВА, ХРАНЕНИЯ, ПЕРЕРАБОТКИ, ПОТРЕБЛЕНИЯ И
УТИЛИЗАЦИИ, ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ БЕЗОПАСНОСТЬ

экологическую
химическую
механическую
санитарно-гигиеническую

#ОФИЦИАЛЬНЫЙ ДОКУМЕНТ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩИЙ СОБОЙ
СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫЙ СВОД НАИМЕНОВАНИЙ И КОДОВ
КЛАССИФИКАЦИОННЫХ ГРУППИРОВОК И/ИЛИ ОБЪЕКТОВ
КЛАССИФИКАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

классификатором
реестром
справочником
сборником

#ЗНАК ИЛИ СОВОКУПНОСТЬ ЗНАКОВ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ДЛЯ
ОБОЗНАЧЕНИЯ КЛАССИФИКАЦИОННОЙ ГРУППИРОВКИ И/ИЛИ
ОБЪЕКТА КЛАССИФИКАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

кодом
номером
разрядом
серией

#СПОСОБНОСТЬ УПАКОВКИ ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ И
УТИЛИЗАЦИИ НЕ НАНОСИТЬ СУЩЕСТВЕННОГО ВРЕДА
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЕ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

экологичность
безопасность
надёжность
совместимость

#ПОД КОЛИЧЕСТВОМ ИЗДЕЛИЙ ОДНОГО ТИПА, ОТГРУЖАЕМЫХ
ОДНОВРЕМЕННО В ОДИН АДРЕС ПО ОДНОМУ ТРАНСПОРТНОМУ
ДОКУМЕНТУ ПОНИМАЕТСЯ

партия товара
стандарт
упаковка
норма отгрузки

**#МАССА ТРАНСПОРТНОЙ УПАКОВКИ ВМЕСТЕ С ПРОДУКЦИЕЙ
НАЗЫВАЕТСЯ**

брутто

нетто

общим весом

партией товара

**#СРЕДСТВО ИЛИ КОМПЛЕКС СРЕДСТВ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ
ЗАЩИТУ ПРОДУКЦИИ ОТ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ, ПОВРЕЖДЕНИЯ,
ПОТЕРЬ И ОБЛЕГЧАЮЩИХ ПРОЦЕСС ОБРАЩЕНИЯ:
ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ, РЕАЛИЗАЦИЮ НАЗЫВАЕТСЯ**

упаковка

стандарт

партия товара

контейнер

**#НАДПИСИ, ЗНАКИ ИЛИ УСЛОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ, КОТОРЫЕ
НАНОСЯТСЯ НЕПОСРЕДСТВЕННО НА ТОВАР ИЛИ ЕГО УПАКОВКУ И
КОТОРЫЕ НЕСУТ НЕОБХОДИМУЮ ИНФОРМАЦИЮ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ
ПРЕДСТАВЛЯЮТ СОБОЙ**

маркировку

серию

описание

информацию

#КОММУНИКАЦИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

процесс передачи информации от одного субъекта к другому на основе
определённых принципов и закономерностей

процесс управления поведением сотрудников

способ реализации установленных норм (правила, инструкции, положения),
регламентирующих взаимодействие субъектов в рамках организации

метод решения конфликтов

**#ПРЕДЕЛЬНЫЕ ТОРГОВЫЕ НАДБАВКИ ДЛЯ ФОРМИРОВАНИЯ
ОТПУСКНЫХ И РОЗНИЧНЫХ ЦЕН УСТАНОВЛИВАЮТСЯ**

органами исполнительной власти субъектов Федерации

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

аптечной организацией

**#ЕСЛИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО
РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ УСТАНОВЛЕНА НОРМА ОТПУСКА, ТО**

отпускают в количестве, указанном в рецепте

отпускают столько, сколько попросит покупатель

норму отпуска устанавливает аптека

отпускают в количестве, достаточном на курс лечения

**#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ПРЕПАРАТЫ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА**

до истечения срока годности лекарственного препарата

1 год

3 года

5 лет

#РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ФОРМЫ 107-1/У ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ
ВЫПИСЫВАНИЯ

антибиотиков группы аминогликозидов

спирта этилового

анаболических стероидов

психотропных веществ

#НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ 107/У-НП ОТПУСКАЮТ
ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ

Промедол

Атропин

Бронхолитин

Окситоцин

#ВЛАДЕТЬ ВСЕМИ ВИДАМИ ВНУТРИАПТЕЧНОГО КОНТРОЛЯ
ОБЯЗАН

провизор-аналитик

фармацевт

провизор

провизор-технолог

#ПОКАЗАТЕЛЕМ, ПО КОТОРОМУ ПРОВЕРЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЕ
РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЁ (ЛРС), ПОСТУПИВШЕЕ ОТ НАСЕЛЕНИЯ,
ЯВЛЯЕТСЯ

внешний признак

сыпучесть

влажность

консистенция

#НЕДОПУСТИМО ЗАМЕРЗАНИЕ ПРИ ХРАНЕНИИ

препаратов инсулина

противовирусных средств

раствора аммиака

камфорного спирта

#БОЛЬШИЕ МЕТАЛЛИЧЕСКИЕ ЁМКОСТИ ЗАПОЛНЯЮТСЯ
ЭТИЛОВЫМ СПИРТОМ НА

75%

по «плечики ёмкости»

90%

100%

#ХАРАКТЕРИСТИКОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ,
ОТРАЖАЮЩЕЙ ВОЗМОЖНОСТЬ ДЛЯ КОНКРЕТНОГО СПЕЦИАЛИСТА
ИЛИ ПАЦИЕНТА ПОЛУЧИТЬ ИНФОРМАЦИЮ ПО ИНТЕРЕСУЮЩЕЙ ЕГО
ПРОБЛЕМЕ ИЗ ВСЕХ ИЗВЕСТНЫХ В МИРЕ ИСТОЧНИКОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

доступность

своевременность

качество

точность
#РАБОТНИКУ, КОТОРЫЙ БУДЕТ ПОЛУЧАТЬ
ТОВАРНОМАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, БУХГАЛТЕР ДОЛЖЕН
ВЫПИСАТЬ

доверенность по форме М-2 и М-2а
акт об установленном расхождении
удостоверение
требование-накладная

#ИНФОРМАЦИЯ О НАИМЕНОВАНИИ, ХАРАКТЕРИСТИКЕ И
ОБЪЕМЕ ТОВАРА СОДЕРЖИТСЯ В РАЗДЕЛЕ ДОГОВОРА КУПИ-
ПРОДАЖИ

предмет и объём поставки
преамбула
права и обязанности сторон
порядок сдачи-приёмки товара

#С РАБОТНИКОМ, КОТОРЫЙ ВЕДЁТ УЧЁТ ТОВАРНО-
МАТЕРИАЛЬНЫХ ЦЕННОСТЕЙ НА СКЛАДЕ, ДОЛЖЕН БЫТЬ ЗАКЛЮЧЁН
ДОГОВОР

о полной материальной ответственности
коллективный
комиссии
купли-продажи

#ПЕРВИЧНЫМИ УЧЁТНЫМИ ДОКУМЕНТАМИ ПО ОТПУСКУ
МАТЕРИАЛОВ СО СКЛАДА В ОТДЕЛЫ АПТЕКИ ЯВЛЯЕТСЯ

лимитно-заборная карта (ф. №М-8), требование-накладная (ф. №М-11)
расходный ордер

накладная на внутреннее перемещение объектов основных средств (ф.
№ОС-2)

приходный ордер (ф. №М-4)

#УЧЁТ МАТЕРИАЛОВ В МЕСТАХ ХРАНЕНИЯ ВЕДУТ В

карточке учёта материалов (ф. №М-17)

журнале учёта товаров (ф. №ТОРГ-18)

акте о приёмке материалов (ф. №М-7)

товарно-транспортной накладной

#СООТВЕТСТВИЕ ДАННЫХ ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКАМ
ИНФОРМАЦИИ РЕЗУЛЬТАТАМ КЛИНИЧЕСКОЙ ИЛИ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

точность информации

доступность информации

количество информации

оперативность информации

#РЕАЛЬНОЙ ВОЗМОЖНОСТЬЮ ДЛЯ КОНКРЕТНОГО
СПЕЦИАЛИСТА ИЛИ ПАЦИЕНТА ПОЛУЧИТЬ ИНФОРМАЦИЮ ПО
ИНТЕРЕСУЮЩЕЙ ЕГО ПРОБЛЕМЕ ЯВЛЯЕТСЯ

доступность информации

количество информации

точность информации

оперативность информации

#СИСТЕМАТИЗИРОВАННЫМ ПЕРЕЧНЕМ НАИМЕНОВАНИЙ И ОСНОВНЫХ ХАРАКТЕРИСТИК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РАЗРЕШЁННЫХ К ПРИМЕНЕНИЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

государственный реестр лекарственных средств

государственная фармакопея

перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств

фармакопейная статья

#РЕЖИМ РАБОТЫ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

самостоятельно

органом исполнительной власти субъекта РФ

органом местного самоуправления

самостоятельно по согласованию с лицензирующим органом

#В СЛУЧАЕ НЕСООТВЕТСТВИЯ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ТОВАРОВ ИЛИ ОТКЛОНЕНИЯ ПО КАЧЕСТВУ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖЕН СОСТАВЛЯТЬСЯ АКТ

об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товарно-материальных ценностей

приёмный

рекламационный

о приёмке товара, поступившего без счета поставщика

#ПРИ ОТСУТСТВИИ ДОКУМЕНТОВ ОТ ПОСТАВЩИКА ПРИЁМНАЯ КОМИССИЯ ДОЛЖНА СОСТАВИТЬ АКТ

о приёмке товара, поступившего без счёта поставщика

приёмный

рекламационный

об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товарно-материальных ценностей

#ПРЕТЕНЗИОННОЕ ПИСЬМО К ПОСТАВЩИКУ ТОВАРОВ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ РАЗЛИЧНЫХ НЕДОСТАТКОВ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ ТОВАРОВ В АПТЕКЕ МОЖНО НАПРАВИТЬ В

сроки, определённые условием договора

течение 20 дней для импортных или 10 дней для отечественных

течение 15 дней для импортных или 7 дней для отечественных

течение 6 дней для импортных и 12 дней для отечественных

#СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЛС

равен сроку годности ЛС

1 год

5 лет

3 года

#ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОГО УЧЁТА
ИСПОЛЬЗУЮТ ИЗМЕРИТЕЛИ

натуральные

денежные

абсолютные

относительные

#ВЫВЕДЕНИЕ И СВЕРКА КНИЖНЫХ И ФАКТИЧЕСКИХ ОСТАТКОВ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАХОДЯЩИХСЯ НА ПРЕДМЕТНО-
КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЁТЕ, ПРОВОДИТСЯ В АПТЕКЕ

ежемесячно

ежеквартально

не реже двух раз в год

не реже одного раза в год

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО
ПРИМЕНЕНИЯ ХРАНЯТСЯ

в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на
вторичной упаковке и в государственной фармакопее

без особых требований

в соответствии с требованиями государственного реестра ЛС

в соответствии с требованиями регистра ЛС

#СЕРЕБРА НИТРАТ ОБЛАДАЕТ СВОЙСТВАМИ

взрывоопасными

взрывчатыми

легкогорючими

легковоспламеняющимися

#ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЁ, ПОСТУПИВШЕЕ ОТ
ОПТОВОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ БУДЕТ
УЧИТЫВАТЬСЯ В

журнале регистрации поступления товаров по группам

приёмной квитанции

инвентарной карточке

акте о приёме товара, поступившего без счёта поставщика

#КОДЕИНА ФОСФАТ В МИКСТУРЕ ОТ КАШЛЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ
НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ

148 - 1/у – 88

148 – 1/у – 04 (л)

107 – 1/у

107/у – НП

#ВРАЧАМ ДЛЯ ХРОНИЧЕСКИХ БОЛЬНЫХ РАЗРЕШАЕТСЯ
УСТАНАВЛИВАТЬ СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА В ПРЕДЕЛАХ ДО
ОДНОГО ГОДА ПРИ ВЫПИСЫВАНИИ

Азитромицина

Промедола

Фенобарбитала

Эфедрина гидрохлорида

#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ФЕНОБАРБИТАЛА 50 МГ РЕГИСТРИРУЕТСЯ В

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

товарно-сопроводительном документе

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ СОМНЕНИЙ В ИХ КАЧЕСТВЕ

с обозначением «Забраковано при приёмочном контроле» хранятся в карантинной зоне

принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности

реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству

хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора

#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ДЛЯ СУБЛИНГВАЛЬНОГО ПРИЁМА БУПРЕНОРФИН 200 МКГ №50 РЕГИСТРИРУЕТСЯ В

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

карточке движения товара по аптеке (отделу запасов)

#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК КЛОНИДИНА 0,075 МГ РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями

#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИД РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

учёта медицинских товаров, израсходованных для оказания первой медицинской помощи

#НЕДОСТАТОК, КОТОРЫЙ СТАЛ ОЧЕВИДНЫМ В ТЕЧЕНИЕ НЕКОТОРОГО ПЕРИОДА ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ДЛЯ ОБНАРУЖЕНИЯ КОТОРОГО В МОМЕНТ ПОЛУЧЕНИЯ ТРЕБОВАЛИСЬ СПЕЦИАЛЬНЫЕ ЗНАНИЯ ИЛИ СПЕЦИФИЧЕСКИЕ СПОСОБЫ ПРИЁМКИ, ОТНОСИТСЯ К

скрытым

непубличным

тайнственным

законным

#НЕДОСТАТКИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ НЕ МОГЛИ БЫТЬ ОБНАРУЖЕНЫ ПРИ ОБЫЧНОМ ДЛЯ ДАННОГО ВИДА ТОВАРА ПОРЯДКЕ ПРИЁМКИ ОТРАЖАЮТСЯ В

акте о скрытых недостатках товаров

акте о порче товарно-материальных ценностей

акте об установлении расхождений в количестве и качестве при приёмке товарно-материальных ценностей

претензионном письме поставщику

#В МОМЕНТ РАЗГРУЗКИ ПОСТУПИВШЕГО ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ТОВАРА ПРОИСХОДИТ ПРИЁМКА

по количеству мест и массе брутто

по количеству товарных единиц (массе нетто) и качеству товаров

в присутствии представителя поставщика

только в присутствии представителя Росздравнадзора

#ПРИЁМКА В АПТЕКЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ТОВАРНЫХ ЕДИНИЦ (МАССЕ НЕТТО) И КАЧЕСТВУ ТОВАРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

специально оборудованной материальной комнате

распаковочной

кабинете заведующей аптекой

месте непосредственной продажи (торговый зал)

#ПОРЯДОК ПРИЁМКИ ТОВАРОВ И ЕГО ДОКУМЕНТАЛЬНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ ЗАВИСЯТ ОТ

места приёмки

часов работы аптечной организации

вида материальной ответственности

наличия подъездных путей

#ПРИ ОТСУТСТВИИ В ДОГОВОРЕ ПОСТАВКИ СРОКА РАССМОТРЕНИЯ ПРЕТЕНЗИИ ПАРТНЁР ДОЛЖЕН ОТВЕТИТЬ В ТЕЧЕНИЕ ПЕРИОДА, УКАЗАННОГО В СТ. 314 ГК РФ (ДНЕЙ)

7

30

10й

14

#ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЁ, ПОСТУПИВШЕЕ В АПТЕКУ ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, БУДЕТ УЧИТЫВАТЬСЯ В

журнале регистрации поступления товаров по группам

приёмной квитанции

карточке складского учёта

накладной на внутреннее перемещение

#ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ВСКРЫВАЮТСЯ ТЕРМОКОНТЕЙНЕРЫ И В СЛУЧАЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ТЕРМОРЕГИСТРАТОРОВ

их показания распечатываются на бумажном носителе и прилагаются к приёмочной документации

они передаются на контроль в специализированные организации

снимаются их показатели в присутствии комиссии, состоящей как минимум из пяти человек

терморегистраторы подлежат немедленной утилизации

#В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНЫ ПОДДЕРЖИВАТЬСЯ ОПРЕДЕЛЁННЫЕ

температура и влажность воздуха

параметры высоты потолков

требования к количеству дверей

воздушные потоки

#ШТАНГЛАС С МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДОМ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖЕН НАХОДИТЬСЯ

в сейфе

на отдельной вертушке

в шкафу для пахучих веществ

на ассистентском столе

#ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ТРЕБУЮЩИХ ЗАЩИТЫ ОТ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ 1 И 2 КАТЕГОРИИ В

запирающихся холодильниках

холодных подвальных помещениях

отдельной, запирающейся камере холодильника

помещение с постоянно работающим кондиционером

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

хранение

управление потоками

хозяйственная операция

складирование

#СТЕЛЛАЖНАЯ КАРТОЧКА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ ТЕМ, ЧТО

служит для контроля за реализацией лекарств по срокам годности

поступает в аптеку вместе с товаром

является приложением к претензионному письму
служит основанием для списания товара

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ НА ВНУТРЕННИХ СТОРОНАХ ДВЕРЕЦ СЕЙФОВ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ (НС) И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ (ПОДЛЖНЫ БЫТЬ УКАЗАНЫ

высшие разовые и суточные дозы НС и ПВ
списки лиц, допущенных к работе с НС и ПВ
адреса заводов-изготовителей
Ф.И.О. лиц, ответственных за хранение НС и ПВ

#СОГЛАСНО НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТАМ КО 2 КАТЕГОРИИ ОТНОСЯТСЯ ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

3-месячного или 6-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ

месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ
только психотропных веществ списка III

стратегического запаса наркотических средств и психотропных веществ

#РАБОЧИЕ МЕСТА АПТЕЧНЫХ РАБОТНИКОВ В АССИСТЕНТСКИХ КОМНАТАХ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ С НАРКОТИЧЕСКИМИ И ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ, ОТНОСЯТСЯ К МЕСТАМ

временного хранения

особо охраняемым

требующим наличия видеокамер

находящимся под контролем заведующей аптекой

#В ПОМЕЩЕНИИ, ОТНОСЯЩЕМСЯ КО 2 КАТЕГОРИИ, НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

в запирающихся сейфах или металлических шкафах

в доступном для материально ответственных лиц месте

в одном сейфе с прекурсорами Таблица 2

отдельно друг от друга, причём наркотические средства только в сейфе

#В МЕСТАХ ВРЕМЕННОГО ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА ХРАНЯТСЯ

в запирающихся сейфах не ниже 1о класса устойчивости к взлому

в специально оборудованных боксах

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

в ящике ассистентского стола, запирающемся на ключ

#ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ И РЕАЛИЗАЦИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ АПТЕКАМИ, В ТЕЧЕНИЕ СРОКА ГОДНОСТИ ПРЕПАРАТА, НО НЕ ПОЗДНЕЕ

семи суток до его окончания

двадцати четырех часов до его окончания

десяти суток до его окончания

трех дней до его окончания

#ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ БОЛЬШИНСТВА ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ В ПРЕДЕЛАХ ВКЛЮЧИТЕЛЬНО (°С)

от +2 до +8

от 0 до +2

от +8 до +15

от +15 до + 18

#СИСТЕМА, ОБЕСПЕЧИВАЮЩАЯ НЕОБХОДИМЫЕ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВКИ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ОТ ПРЕДПРИЯТИЯ-ИЗГОТОВИТЕЛЯ ДО ВАКЦИНИРУЕМОГО, НАЗЫВАЕТСЯ

холодовая цепь

температурный режим

условия хранения

режим хранения

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРЕГАБАЛИНА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в металлическом или деревянном шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

в холодильнике

в сейфе или металлическом шкафу

на витрине в торговом зале

#ТАБЛЕТКИ КЛОНИДИНА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в металлическом или деревянном шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

на стеллаже в материальной комнате

на вертушке в ассистентской комнате

в сейфе под замком

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ФЕНТАНИЛА ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в запирающемся сейфе или металлическом шкафу в технически укрепленном помещении

в металлическом или деревянном шкафу, который опечатывается в конце рабочего дня

на вертушке в ассистентской комнате

в холодильнике

#СОВОКУПНОСТЬ ВНЕШНИХ ВОЗДЕЙСТВИЙ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ, ОБУСЛОВЛЕННЫХ РЕЖИМОМ ХРАНЕНИЯ И РАЗМЕЩЕНИЕМ ТОВАРОВ В МЕСТАХ ХРАНЕНИЯ, НАЗЫВАЕТСЯ _____ ХРАНЕНИЯ

условиями

режимом

системой

правилами

#С ЧИСТОТОЙ ЗОНЫ ХРАНЕНИЯ ТОВАРА И ЕГО УПАКОВКИ СВЯЗАНЫ ПОКАЗАТЕЛИ

санитарно-гигиенические

технологические

производственные

санитарно-просветительные

#УКАЗАНИЕ «ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ» ОБОЗНАЧАЕТ, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ХРАНИТСЯ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

от+8 до +15

от +2 до + 8

от 0 до + 15

от 0 до +20

#ВАЖНЕЙШЕЙ СОСТАВЛЯЮЩЕЙ СИСТЕМЫ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, НАПРАВЛЕННОЙ НА ФОРМИРОВАНИЕ У НАСЕЛЕНИЯ МЕДИКО-СОЦИАЛЬНОЙ АКТИВНОСТИ И МОТИВАЦИИ НА ЗДОРОВЫЙ ОБРАЗ ЖИЗНИ, ЯВЛЯЕТСЯ

профилактика заболеваний

самолечение

проведение вакцинации

гигиена

#КАТЕГОРИЕЙ, ВКЛЮЧАЮЩЕЙ В СЕБЯ СОЧЕТАНИЕ УСЛОВИЙ ЖИЗНЕОБЕСПЕЧЕНИЯ И СОСТОЯНИЯ ЗДОРОВЬЯ, ПОЗВОЛЯЮЩИХ ДОСТИЧЬ ФИЗИЧЕСКОГО, ПСИХИЧЕСКОГО И СОЦИАЛЬНОГО БЛАГОПОЛУЧИЯ И САМОРЕАЛИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

качество жизни

стиль жизни

здоровый образ жизни

убеждение человека

#СИСТЕМОЙ СОЦИАЛЬНО-ЭКОНОМИЧЕСКИХ И СПЕЦИФИЧЕСКИХ МЕРОПРИЯТИЙ, НАПРАВЛЕННЫХ НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ ЗАБОЛЕВАЕМОСТИ, УКРЕПЛЕНИЕ ЗДОРОВЬЯ И ПРОДЛЕНИЕ ТВОРЧЕСКОГО ДОЛГОЛЕТИЯ ЛЮДЕЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

профилактика

гигиена

пропаганда

образ жизни

#ОПЕРАЦИЕЙ, ВЕДУЩЕЙ К СНИЖЕНИЮ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

уценка по лабораторно-фасовочным работам

реализация воды очищенной

услуги проката

тариф за изготовление

#НЕ ИМЕЕТ ПРАВА ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ РЕЦЕПТУРНОГО НАЗНАЧЕНИЯ

аптечный киоск

аптечный пункт

производственная аптека

производственная аптека с правом изготовления асептических ЛП

#НЕ ПОДЛЕЖАТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

экстемпоральные лекарственные препараты

воспроизведённые лекарственные препараты

оригинальные лекарственные препараты

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

**#НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ВХОДЯЩИХ В
СООТВЕТСТВУЮЩИЙ СТАНДАРТ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ,
ДОПУСКАЕТСЯ В СЛУЧАЕ**

наличия индивидуальных показаний (индивидуальной непереносимости,
по жизненным показаниям)

по просьбе пациента

по усмотрению врача

по согласованию врача и пациента

**#ПРИНИМАТЬ РЕШЕНИЕ О НАЗНАЧЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ, НЕ ВХОДЯЩИХ В СООТВЕТСТВУЮЩИЙ СТАНДАРТ
МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ИМЕЕТ ПРАВО**

врачебная комиссия

лечащий врач

главный врач

лечащий врач по согласованию с главным врачом

**#ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО МОРФИНА ДЛЯ
ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ (АМПУЛЫ)**

20

10

30

40

**#ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО ТЕОФЕДРИНА ДЛЯ
ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ СОСТАВЛЯЕТ (ТАБЛЕТКИ)**

30

50

20

10

**#В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ ДОПУСКАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ ПРЕДЕЛЬНОЕ
КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА СОЛУТАН (ФЛАКОНЫ)**

1

2

3

5

**#КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ,
СОДЕРЖАЩИЕ ПСЕВДОЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИД И ПОДЛЕЖАЩИЕ**

ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСЫВАЮТ В ПРЕДЕЛЬНОМ КОЛИЧЕСТВЕ (УПАКОВКИ)

1

2

4

3

#ВРАЧИ УЧРЕЖДЕНИЙ СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ И ИСПРАВИТЕЛЬНЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО

имеют

не имеют

имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ

имеют по согласованию с руководителем учреждения социальной защиты или исправительных учреждений

#ВРАЧИ САНАТОРНО-КУРОРТНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЬГОТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРАВО

не имеют

имеют

имеют по согласованию с руководителем санаторно-курортной организации

имеют по согласованию с главным врачом ЦРБ

#ПОКАЗАТЕЛЕМ, КОТОРЫЙ ОТРАЖАЕТ БЕСПЕРЕБОЙНОЕ УДОВЛЕТВОРЕНИЕ НЕПРЕДВИДЕННО МЕНЯЮЩЕГОСЯ СПРОСА В ИНТЕРВАЛЕ ВРЕМЕНИ НА ВЫПОЛНЕНИЕ ЗАКАЗА, ЯВЛЯЕТСЯ

страховой запас

точка заказа

текущий запас

подготовительный запас

#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» НЕ ВКЛЮЧАЕТ ПРОВЕРКУ НА

соответствие микробиологическим свойствам лекарственных средств

соответствие химическим свойствам лекарственных средств

соответствие физическим свойствам лекарственных средств

целостность

#ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНА ПРОВЕРКА НАЛИЧИЯ

сопроводительного листа

документов качества

счёта (счёта-фактуры)

товарно-транспортной накладной

#ПРИЁМКА ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

гербовой печатью

печатью для документов

подписью материально-ответственных лиц

штампом приёмки

#ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ АПТЕКИ С АПТЕЧНЫМ ПУНКТОМ, ЕЙ ПРИНАДЛЕЖАЩИМ, АПТЕКОЙ НЕ

оформляется товарно-транспортная накладная

оформляется приходный кассовый ордер

предоставляются документы качества

принимается выручка за проданный товар

#ТОВАРНО-ТРАНСПОРТНАЯ НАКЛАДНАЯ ВЫПИСЫВАЕТСЯ

на русском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного лица

на латинском языке, имеет печать поставщика, подпись ответственного лица

на русском языке, имеет печать производителя товара, подпись ответственного лица

на русском языке, имеет печать поставщика, печать производителя товара, подпись ответственного лица

#ЛИЦА, ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЗА ПОЛУЧЕНИЕ, ХРАНЕНИЕ, РЕАЛИЗАЦИЮ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ НАЗНАЧАЮТСЯ

приказом директора аптечной организации

распоряжением заведующего отделом наркотических средств и психотропных веществ

Росздравнадзором

лицензирующим органом

#КОЛИЧЕСТВО ОГНЕОПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В НЕРАСФАСОВАННОМ ВИДЕ, ДОПУСТИМОЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В ЗДАНИЯХ ДРУГОГО НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ДОЛЖНО ПРЕВЫШАТЬ (КГ)

100

150

200

250

#ИНФОРМАЦИЯ НА СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЕ НЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

способ применения

наименование лекарственного средства, форму выпуска и дозировку

номер серии, срок годности

наименование производителя лекарственного средства

#СПИРТЫ В БОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВАХ ХРАНЯТСЯ В МЕТАЛЛИЧЕСКИХ ЁМКОСТЯХ, ЗАПОЛНЯЕМЫХ НЕ БОЛЕЕ ЧЕМ НА (% ОБЪЁМА)

75

80

85

90

#ПАХУЧИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ В ТАРЕ

в герметически закрытой
заполненной доверху
залитой сверху парафином
стеклянной

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ИСТЁКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТСЯ

отдельно от других групп лекарственных средств, в специально выделенной зоне

в сейфе под замком
вместе со всеми лекарственными средствами
в отдельном помещении

#ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ И ГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, ВНЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВЧАТЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ РАЗРЕШЕНО ХРАНИТЬ В КОЛИЧЕСТВЕ ДО (КГ)

10
5
50
100

#К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ЛС НЕ ОТНОСЯТСЯ

растительные масла
спирт, спиртовые растворы
спиртовые и эфирные настойки, спиртовые и эфирные экстракты
органические масла

#РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА

сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний у лекарственных средств к их применению и использованию

обращаться к несовершеннолетним

содержать ссылки на конкретные случаи излечения от заболеваний

содержать утверждения или предположения о наличии у потребителей рекламы тех или иных заболеваний либо расстройств здоровья

#РЕКЛАМА БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ДОЛЖНА

сопровождаться предупреждением о том, что объект рекламирования не является лекарственным средством

создавать впечатление о том, что они являются лекарственными средствами

содержать ссылки на конкретные случаи излечения людей

побуждать к отказу от здорового питания

#РЕКЛАМА ПРОДУКТОВ ДЕТСКОГО ПИТАНИЯ ДОЛЖНА

содержать сведения о возрастных ограничениях их применения

представлять их в качестве полноценных заменителей женского молока

содержать утверждение о преимуществах искусственного вскармливания детей

отрицать необходимость консультаций специалистов

#ИНФОРМАЦИЯ О МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЯХ НЕ ОБЯЗАНА СОДЕРЖАТЬ СВЕДЕНИЯ О

химическом составе материала

номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке

его назначении, способе и условиях применения

действию и оказываемом эффекте, ограничениях (противопоказаниях) для применения

#ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНОКОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЯТСЯ (ЛЕТ)

1

3

5

10

#ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ

денежных средств

товаров

материалов

основных средств

#ПРОЦЕСС СНАБЖЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ТОВАРАМИ СОСТОИТ ИЗ СЛЕДУЮЩИХ ОПЕРАЦИЙ

анализ и определение спроса на товары, выбор поставщика, оформление договорных отношений; доставка товара и их приёмка; оплата товара и транспортных расходов по их доставке

анализ и определение спроса на товары; доставка товара; оплата товара

определение спроса на товары, оформление договорных отношений; приёмка товара; оплата товара и транспортных расходов по их доставке

выбор поставщика, оформление договорных отношений; доставка товара и их приёмка; оплата товара и транспортных расходов по их доставке

#ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ИЛИ В ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ЛИЧНЫМ, СЕМЕЙНЫМ, ДОМАШНИМ ИЛИ ИНЫМ ПОДОБНЫМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ, ЯВЛЯЕТСЯ ДОГОВОРОМ

поставки

розничной купли-продажи

поставки товаров для государственных нужд

контрактации

#ДОГОВОР, ПРЕДУСМАТРИВАЮЩИЙ ПЕРЕДАЧУ ТОВАРА ОТ ПОСТАВЩИКА ПОКУПАТЕЛЮ ДЛЯ ЛИЧНОГО, СЕМЕЙНОГО,

ДОМАШНЕГО ИЛИ ИНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, НЕ СВЯЗАННОГО С ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ, ДОГОВОР

розничной купли-продажи

поставки

поставки товаров для государственных нужд

контракции

#ПОЛУЧЕНИЕ ТОВАРА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИЛИ ПОСТАВЩИКА ПРЕДСТАВИТЕЛЕМ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

доверенности

приказа руководителя аптечной организации

приказа руководителя транспортной организации

удостоверения

#ПРИЁМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПРЕДПОЛАГАЕТ ПРОВЕРКУ

количества мест и массу брутто и количества товарных единиц и массу нетто

только количества мест и массу брутто

только количества товарных единиц и массу нетто

только количества мест

#АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ (ПОЛУЧАТЕЛЬ) ОБЯЗАНА ВЫЗВАТЬ ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ПОСТАВЩИКА ДЛЯ УЧАСТИЯ В ПРИЁМКЕ ТОВАРОВ

в случаях, предусмотренных в договоре поставки

выборочно при поставке в течение срока действия договора

выборочно при поставках в течение календарного года

при каждой поставке товара

#ВО ВСЕХ СЛУЧАЯХ ПРИ ПРИЁМКЕ ГРУЗА ОТ ТРАНСПОРТНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ И УСТАНОВЛЕНИИ ПОВРЕЖДЕНИЯ, ПОРЧИ, НЕСООТВЕТСТВИЯ НАИМЕНОВАНИЯ И ВЕСА ГРУЗА ИЛИ КОЛИЧЕСТВА МЕСТ ДАННЫМ, УКАЗАННЫМ В ТРАНСПОРТНОМ ДОКУМЕНТЕ, СОСТАВЛЯЕТСЯ АКТ

коммерческий

приёмный

об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товарно-материальных ценностей

об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товаров

#ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАЛИЯ ПЕРМАНГАТА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

#ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ТАБЛЕТОК «СОЛПАДЕИН» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

#ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ РАСТВОРА ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ «ОМНОПОН» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

#ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАПЕЛЬ ГЛАЗНЫХ «ТРОПИКАМИД» НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

книге учёта наркотических и других лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту

#КОНТРОЛЬ ПОКАЗАНИЙ КАЖДОГО ТЕРМОИНДИКАТОРА В ОБОРУДОВАНИИ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

2 раза в сутки

1 раз в сутки

1 раз в смену

2 раза в смену

#В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОПУСКАЕТСЯ ИДЕНТИФИЦИРОВАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ПОМОЩЬЮ

стеллажной карты; кодов и электронных устройств

упаковочных надписей

журналов регистрации

журналов учёта

#К ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ РЕКВИЗИТАМ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ ОТНОСЯТСЯ

наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, производитель лекарственного средства

наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного средства

наименование, форма выпуска и дозировка, номер серии, срок годности, количество

наименование, форма выпуска, номер серии, срок годности, количество, производитель лекарственного средства

#СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

не допускается

допускается при хранении других препаратов на отдельных полках

допускается при хранении других препаратов на дверной панели холодильника

допускается при хранении иммунобиологических лекарственных препаратов на дверной панели холодильника

#ПРИ РУЧНОМ СПОСОБЕ РАЗГРУЗОЧНО-ПОГРУЗОЧНЫХ РАБОТ ВЫСОТА УКЛАДКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ НЕ ДОЛЖНА ПРЕВЫШАТЬ (М)

1,5

1,7

2

3

#КОЛИЧЕСТВО ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ДОПУСТИМОЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В ЗДАНИЯХ ДРУГОГО НАЗНАЧЕНИЯ, НЕ ДОЛЖНО ПРЕВЫШАТЬ В НЕРАСФАСОВАННОМ ВИДЕ (КГ)

100

10

50

5

#ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ В КОЛИЧЕСТВЕ СВЫШЕ 100 КГ, ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ

в отдельно стоящем здании

в отдельном помещении в организации оптовой торговли

в отдельном помещении в аптечной организации

вне помещений для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ОБЛАДАЮЩИХ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ И ГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, В ОБЪЁМЕ ДО 10 КГ

вне помещений для хранения огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных лекарственных средств во встроенных несгораемых шкафах

в помещении основного хранения лекарственных средств

в отдельном помещении в организации оптовой торговли

в технически укрепленных помещениях

#РЕЗИНОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ ХРАНЯТСЯ В ЗАЩИЩЁННОМ ОТ СВЕТА МЕСТЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ _____°С И ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА НЕ МЕНЕЕ _____%

от 0 до 20; 65

от 5 до 30; 65

от 0 до 20; 75

от 5 до 20; 75

#ПРИ РОЗНИЧНОЙ ПРОДАЖЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ПРОВЕДЕНИИ ИНСТРУКТАЖА ПОКУПАТЕЛЮ РАБОТНИКОМ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДЕЛАЕТСЯ ОТМЕТКА

на упаковке препарата, или рецепте, или другом сопроводительном документе, заверенном подписями покупателя и продавца, с указанием даты и времени отпуска

на упаковке препарата, не заверенной подписями покупателя и продавца

на упаковке препарата, без указания даты и времени отпуска

на рецепте, заверенном подписями покупателя и продавца, без указания даты и времени отпуска

#СОГЛАСНО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ РФ К ОБРАЩЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ОТНОСИТСЯ

распространение ЛС

разработка, доклинические исследования, клинические исследования, экспертиза, государственная регистрация, стандартизация и контроль качества

производство, изготовление, хранение

перевозка, ввоз на территорию РФ, вывоз с территории РФ, реклама

#ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ВЕДЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСЯТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

Минздрава России

Росздравнадзора

Роспотребнадзора

организаций-производителей ЛП

#ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ НА ТЕРРИТОРИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

государственный реестр ЛС

реестр ЛС России

энциклопедия ЛС

Государственная фармакопея

#ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ

оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям

производство лекарственных средств, их хранение, перевозку

#ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ

или структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения

осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку

осуществляющая поставку лекарственных средств медицинским и аптечным организациям

осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям

#ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ВЕТЕРИНАРНАЯ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЕНА КАК ОРГАНИЗАЦИЯ

или структурное подразделение ветеринарной организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для ветеринарного применения

осуществляющая отпуск лекарственных препаратов населению и медицинским организациям для лечения животных

структурное подразделение медицинской организации, осуществляющие розничную торговлю лекарственными препаратами, хранение, изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения

осуществляющая оптовую торговлю лекарственными средствами, их хранение, перевозку

#СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РФ», К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНЕСЕНЫ

аптечные организации, организации оптовой торговли ЛС

центры контроля качества ЛС

центры фармацевтической информации

контрольно-аналитические лаборатории

#К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ НЕ ОТНОСЯТСЯ

аптечные склады
аптеки, обслуживающие население
аптечные пункты
аптечные киоски

**#К ВИДАМ АПТЕК, УТВЕРЖДЁННЫМ МИНИСТЕРСТВОМ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РФ, НЕ ОТНОСИТСЯ АПТЕКА**

межбольничная
готовых лекарственных форм
производственная
производственная с правом изготовления асептических лекарственных
препаратов

**#ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ» В ПЕРЕЧЕНЬ ОРГАНИЗАЦИЙ, ИМЕЮЩИХ ПРАВО
ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, НЕ
ВКЛЮЧЕНЫ**

центры контроля качества ЛС
организации оптовой торговли ЛС
аптечные организации, ветеринарные аптечные организации
индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтиче-
скую деятельность

**#СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»
ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ
ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО**

сопровожаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе
не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её
отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного доку-
мента

находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

**#СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»
НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ
ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО**

не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае её
отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного доку-
мента

находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства
с истёкшим сроком годности

**#СОГЛАСНО 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»
КОНТРАФАКТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВОМ ЯВЛЯЕТСЯ
ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО**

находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства
сопровожаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе

не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа

находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства

#ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС НЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОДАЖУ ЛС ИЛИ ПЕРЕДАВАТЬ ИХ В УСТАНОВЛЕННОМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РФ ПОРЯДКЕ

физическим лицам для личного, семейного, домашнего использования
организациям оптовой торговли ЛС, производителям ЛС для целей производства ЛС

аптечным организациям, ветеринарным аптечным организациям, медицинским организациям

научно-исследовательским организациям для научно-исследовательской работы

#ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДАЮТСЯ

Министерством здравоохранения РФ

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором)

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)

Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

#ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКИМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ИМЕЮЩИМИ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, И ИХ ОБОСОБЛЕННЫМИ ПОДРАЗДЕЛЕНИЯМИ, РАСПОЛОЖЕННЫМИ В СЕЛЬСКИХ ПОСЕЛЕНИЯХ, В КОТОРЫХ ОТСУТСТВУЮТ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, УТВЕРЖДАЮТСЯ

Министерством здравоохранения РФ

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором)

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

#МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, УТВЕРЖДЁН

Правительством Российской Федерации

Министерством здравоохранения РФ

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

#К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМУ РАБОТНИКУ, СОГЛАСНО 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ

ФЕДЕРАЦИИ», ОТНОСИТСЯ ФИЗИЧЕСКОЕ ЛИЦО, КОТОРОЕ ИМЕЕТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ И 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

в центре контроля качества лекарственных средств

в Росздравнадзоре

в центре фармацевтической информации

#В ЧИСЛО ОСНОВНЫХ НАПРАВЛЕНИЙ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН НА ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫЕ И ВАЖНЕЙШИЕ ЛП НЕ ВХОДИТ

установление розничных и оптовых цен организациями оптовой торговли и аптечными организациями

утверждение перечня ЖНВЛП

утверждение методики установления органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к ценам на ЖНВЛП

#ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ УСТАНОВЛЕННЫХ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ПРЕДЕЛЬНЫХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН НА ЖНВЛП ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

Минздрава России

Росздравнадзора

Роспотребнадзора

организаций - производителей ЛС

#УСТАНОВЛЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ ОПТОВЫХ НАДБАВОК И ПРЕДЕЛЬНЫХ РАЗМЕРОВ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЛП, ВКЛЮЧЁННЫХ В ПЕРЕЧЕНЬ ЖИЗНЕННО НЕОБХОДИМЫХ И ВАЖНЕЙШИХ ЛП, ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации

Минздрава России

Росздравнадзора

Роспотребнадзора

#ОРГАНЫ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РФ УСТАНОВЛИВАЮТ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ОПТОВЫЕ И ПРЕДЕЛЬНЫЕ РОЗНИЧНЫЕ НАДБАВКИ К ЦЕНАМ ЛП, ВКЛЮЧЁННЫХ В

перечень ЖНВЛП

перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь в виде набора социальных услуг

перечень ЛП для обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь с финансированием из регионального бюджета

минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи

#ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК УСТАНОВЛИВАЮТСЯ К ЦЕНАМ

фактическим отпускным производителей ЖНВЛП

зарегистрированным производителей ЖНВЛП

фактическим отпускным организации оптовой торговли ЖНВЛП

Гопределяемым региональным тарифным соглашением

#ПРЕДЕЛЬНЫЕ РАЗМЕРЫ ОПТОВЫХ И РОЗНИЧНЫХ НАДБАВОК К ЦЕНАМ НА ЖНВЛП

устанавливаются в процентах

устанавливаются в абсолютной сумме

дифференцированы по стоимости, исходя из зарегистрированной цены
производителя ЛП

дифференцированы по стоимости, исходя из оптовой цены ЛП

#ПРОЦЕДУРА ФОРМИРОВАНИЯ РОЗНИЧНОЙ ЦЕНЫ НА ЖНВЛП, ПОСТУПИВШИЕ В АПТЕКУ ОТ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ, ПРЕДУСМАТРИВАЕТ СУММИРОВАНИЕ

отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и суммы роз-
ничной надбавки, рассчитанной к фактической отпускной цене производителя
ЛП

отпускной цены организации оптовой торговли (без НДС) и розничной
надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

цены регистрации ЛП и розничной надбавки, рассчитанной к регистри-
рованной цене производителя ЛП

фактической отпускной цены производителя ЛП (без НДС) и розничной
надбавки, рассчитанной к зарегистрированной цене производителя ЛП

#СТРАТЕГИЯ ЦЕНООБРАЗОВАНИЯ ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ИЗУЧЕНИИ

спроса

конкуренентов

ассортимента

предложения

#В СИСТЕМЕ ЦЕНООБРАЗУЮЩИХ ФАКТОРОВ К ФАКТОРАМ СПРОСА НА ЛП ОТНОСЯТ

эффективность и побочное действие ЛП, стоимость курса лечения

тип рынка, группы врачей, назначающих ЛП

количество производителей-конкуренентов ЛП, тип рынка

величину расходов государства на здравоохранение

#ПРИ ФОРМИРОВАНИИ В АПТЕКЕ РОЗНИЧНЫХ ЦЕН НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРОИЗВОДСТВА МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ

торговые надбавки

нормативы потребления ЛП

калькулирование себестоимости

уровень издержек обращения

#ЦЕНА НА ЭКСТЕМПОРАЛЬНУЮ РЕЦЕПТУРУ, КРОМЕ СТОИМОСТИ ИНГРЕДИЕНТОВ И АПТЕЧНОЙ ПОСУДЫ, ВКЛЮЧАЕТ

тарифы за изготовление
заработную плату сотрудников
оплату за охрану помещений
торговую надбавку

#К ФАКТОРАМ, НЕ ВЛИЯЮЩИМ НА ФОРМИРОВАНИЕ ЦЕН В АПТЕКЕ, ОТНОСЯТСЯ

правила отпуска ЛП из аптечных организаций
месторасположение аптеки (спальный, рабочий район, либо деловой квартал в центре города)
наличие конкурентов вблизи (в одном и том же здании, либо в здании рядом)

государственное регулирование цен на ЛП

#РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ НАЛИЧИЕМ У НЕЁ

лицензии
паспорта аптеки
устава организации
акта обследования аптеки

#СООТВЕТСТВИЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛЕННЫМ САНИТАРНЫМ НОРМАМ И ПРАВИЛАМ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИМ ЗАКЛЮЧЕНИЕМ, КОТОРОЕ ВЫДАЁТСЯ

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзор)

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзор)

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ
лицензирующим органом

#ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОГО ЗАКЛЮЧЕНИЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ТРЕБУЕТСЯ

заключение договора с медицинской организацией для проведения медосмотра работников

разработка Программы производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемиологических мероприятий

обеспечение наличия у персонала личных медицинских книжек, санитарной одежды

обеспечение наличия помещений и оборудования, отвечающих санитарным нормам и правилам

#К МИНИМАЛЬНОМУ НАБОРУ ПОМЕЩЕНИЙ, КОТОРЫЕ ЦЕЛЕСООБРАЗНО ИМЕТЬ ДЛЯ ОТКРЫТИЯ АПТЕКИ ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, НЕ ОТНОСИТСЯ

ассистентская
торговый зал
распаковочная или изолированная зона для распаковки товара
помещения для персонала (комната персонала, кабинет заведующего, санузел, гардеробная)

#НА ВЫВЕСКЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ТРЕБУЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОГО УКАЗАНИЯ

адресов и телефонов близлежащих и дежурных аптек
вида организации

место нахождения (в соответствии с учредительными документами) организации

режима работы

#К ОСНАЩЕНИЮ ТОРГОВОГО ЗАЛА АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ОТНОСИТСЯ

шкаф для хранения санитарной одежды

витрина для выкладки ЛП и других товаров, разрешённых к отпуску из аптечных организаций, холодильная витрина или холодильники для хранения термолабильных ЛП

шкафы для хранения ЛП и других товаров, разрешённых к отпуску из аптечных организаций

контрольно-кассовая техника или регистратор продаж

#СОГЛАСНО ПОЛОЖЕНИЮ О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ВКЛЮЧАЕТ СЛЕДУЮЩИЕ РАБОТЫ И УСЛУГИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

распространение лекарственных препаратов

оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения

перевозка лекарственных средств (лекарственных препаратов) для медицинского применения

розничная торговля, отпуск, изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения

#К ЛИЦЕНЗИОННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, КОТОРЫМ ДОЛЖЕН СООТВЕТСТВОВАТЬ СОИСКАТЕЛЬ ЛИЦЕНЗИИ (ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ) ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НЕ ОТНОСИТСЯ НАЛИЧИЕ

квалификационной категории

необходимых помещений и оборудования, соответствующих установленным требованиям

высшего фармацевтического образования, стажа работы по специальности не менее 3 лет

сертификата специалиста

#В СЛУЧАЕ ВРЕМЕННОГО ПРИОСТАНОВЛЕНИЯ СВОЕЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ (ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПЛАНОВЫХ САНИТАРНЫХ ДНЕЙ,

РЕМОНТА И В ДРУГИХ СЛУЧАЯХ) АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОБЯЗАНА ПРЕДОСТАВИТЬ ИНФОРМАЦИЮ

своевременно о дате и сроках приостановления деятельности

своевременно о дате приостановления деятельности

своевременно о сроках приостановления деятельности

за неделю о сроках приостановления деятельности

#ПОКУПАТЕЛЬ НЕ ВПРАВЕ ПРЕДЪЯВИТЬ ТРЕБОВАНИЯ В ОТНОШЕНИИ НЕДОСТАТКОВ ТОВАРА

если на товар не установлен срок годности или гарантийный срок, по истечении двух лет со дня передачи товара покупателю

при наличии кассового или товарного чека, либо другого документа, удостоверяющего покупку

при наличии свидетельских показаний, без обязательного предъявления документов, удостоверяющих покупку

если на товар не установлен срок годности, или гарантийный срок, то в пределах двух лет со дня передачи товара покупателю

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)

5

1

3

10

#НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107/У-НП НЕ ТРЕБУЕТСЯ

круглой печати медицинской организации

штампа медицинской организации

номера медицинской карты больного

печати МО «Для рецептов»

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР ПРОМЕДОЛА 2%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

30

60

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

+5

1

3

10

#ПОРЯДОК ОТПУСКА ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ «РАСТВОРА ПРОМЕДОЛА 2%» В АМПУЛАХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУ, ВЫПИСАННОМУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ №

107/у-НП

107-1/у, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача

148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача

148-1/у-88, имеющему штамп медицинской организации, личную печать и подпись врача, печать «Для рецептов»

#РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СИТО» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ БОЛЬНОГО В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИХ ДНЕЙ)

2

15

10

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ЛП, НАЗНАЧЕННЫХ ГРАЖДАНАМ, ДОСТИГШИМ ПЕНСИОННОГО ВОЗРАСТА, ИНВАЛИДАМ ПЕРВОЙ ГРУППЫ, ДЕТЯМ-ИНВАЛИДАМ, А ТАКЖЕ ГРАЖДАНАМ, СТРАДАЮЩИМ ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ, ТРЕБУЮЩИМИ ДЛИТЕЛЬНОГО КУРСОВОГО ЛЕЧЕНИЯ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148- 1/У-04(Л) И 148-1/У-06(Л), ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

30

5

10

90

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148-1/У04(Л) И 148-1/У-06(Л) ГРАЖДАНАМ, ДОСТИГШИМ ПЕНСИОННОГО ВОЗРАСТА, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

90

10

30

5

#К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

признанные в установленном порядке пригодными к выполнению работ, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

не достигшие 18-летнего возраста

имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление

больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом

#КОНТРОЛЬ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ЛИЦЕНЗИОННЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРОИЗВОДИТСЯ

на основании распоряжения руководителя лицензирующего органа
без распоряжения руководителя лицензирующего органа
на основании распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ

без распоряжения руководителей органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ

#ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ 3-МЕСЯЧНОГО ЗАПАСА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ОТНОСЯТСЯ К КАТЕГОРИИ

2

1

3

4

#ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В СЕЛЬСКИХ НАСЕЛЁННЫХ ПУНКТАХ, НЕ ДОЛЖЕН ПРЕВЫШАТЬ ПОТРЕБНОСТИ

3-месячной

3-дневной

5-дневной

10-дневной

#В АПТЕКАХ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА РЕАЛИЗАЦИЮ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В НИХ НЕОБХОДИМО РАСПОЛАГАТЬ ДАННЫМИ О

числе жителей, обслуживаемых аптекой и нормативе потребления на 1000 жителей в год

товарообороте и рецептуре аптеки

количестве ЛП, отпускаемых по рецептам и без рецептов

количестве экстремпоральных рецептов и нормативе потребления на 1000 рецептов

#ПРАВО НА ПОЛУЧЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОМОЩИ В ВИДЕ НАБОРА СОЦИАЛЬНЫХ УСЛУГ НЕ ИМЕЮТ СЛЕДУЮЩИЕ КАТЕГОРИИ ГРАЖДАН

лица, пострадавшие от политических репрессий

инвалиды войны

участники Великой Отечественной войны

дети-инвалиды

#БЕСПЛАТНО ВСЕ ЛЕКАРСТВА ПО УТВЕРЖДЁННОМУ ПЕРЕЧНЮ ИЗ АПТЕК ИМЕЮТ ПРАВО ПОЛУЧАТЬ

дети до 3 лет, инвалиды и участники войны

дети до 10 лет (в многодетных семьях)

дети до 14 лет

пенсионеры, инвалиды, малообеспеченные

#НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ЛП ПО УСТАНОВЛЕННОМУ ПЕРЕЧНЮ, ВЫПИСАННЫЕ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ КОНКРЕТНОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ, ИМЕЮТ ПРАВО БОЛЬНЫЕ

туберкулёзом

онкологическими заболеваниями

сахарным диабетом

СПИДом

#ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЁТ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

журнале регистрации операций, при которые изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

книге учёта наркотических лекарственных средств

#ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В

металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении

сейфе

рабочем столе руководителя организации

бухгалтерии

#ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)

5

1

3

10

#ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ПРОВОДИТСЯ

ежемесячно

ежеквартально

2 раза в год

ежегодно

#К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, ОТНОСЯТСЯ

антибактериальные препараты рецептурного отпуска

наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах

#К ГРУППЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ В ОТДЕЛЕНИЯХ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ОТНОСЯТСЯ

антибактериальные препараты рецептурного отпуска

наркотические средства и психотропные вещества списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

прекурсоры наркотических средств и психотропных веществ списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

кодеинсодержащие лекарственные средства, содержащие кодеин и его соли в малых дозах

#ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

информацией, представленной в инструкции по применению ЛП и на упаковке ЛП

перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ Правительством РФ

провизором при отпуске ЛП

#КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТЬ ТОВАРА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

совокупность потребительских свойств и стоимостных характеристик товара, определяющих его сравнительные позиции на рынке

управленческую деятельность, обеспечивающую товарам успех на рынке

успешную деятельность компании по убеждению потребителей в конкурентном отличии своих продуктов от продуктов компаний-конкурентов

сформированный в сознании потребителей чёткий образ компании или продукта, отличный от конкурентов

#СОВОКУПНОСТЬЮ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ И СТОИМОСТНЫХ ХАРАКТЕРИСТИК ТОВАРА, ОПРЕДЕЛЯЮЩИХ ЕГО СРАВНИТЕЛЬНЫЕ ПОЗИЦИИ НА РЫНКЕ СБЫТА, ЯВЛЯЕТСЯ

конкурентоспособность

жизненным циклом

ценовой конкуренцией

неценовой конкуренцией

#ПОД ТОВАРНОЙ ЕДИНИЦЕЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ МАРКЕТИНГЕ ПОНИМАЮТ

разновидности (варианты предложений) конкретного товара с присущими только ему характеристиками

группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования, группы покупателей, диапазону цен и др.

все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находящиеся на витрине в торговом зале

#ТОВАРНО-МАТЕРИАЛЬНЫЕ ЦЕННОСТИ, ПОСТУПАЮЩИЕ ВО ВРЕМЯ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ

принимаются материально-ответственными лицами в присутствии членов инвентаризационной комиссии, заносятся в отдельную опись и приносятся после инвентаризации

запрещается принимать

принимаются материально-ответственными лицами, приносятся и заносятся в инвентаризационные описи

приносятся по реестру или товарному отчёту в процессе инвентаризации

#ПО СТЕПЕНИ УДОВЛЕТВОРЕНИЯ СПРОС КЛАССИФИЦИРУЕТСЯ НА ВИДЫ

действительный, реализованный, неудовлетворённый

реализованный, неудовлетворённый, эластичный

действительный, эластичный, неудовлетворённый

реальный, скрытый, неэластичный

#КОНТРОЛЬНЫЕ ПРОВЕРКИ ПРАВИЛЬНОСТИ ПРОВЕДЕНИЯ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ПРОВОДЯТСЯ

по окончании инвентаризации с участием членов инвентаризационных комиссий и материально-ответственных лиц

председателем инвентаризационной комиссии

в ходе инвентаризации

в первый рабочий день после окончания инвентаризации

#НА ПОСЛЕДНЕЙ СТРАНИЦЕ ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ ОПИСИ НЕОБХОДИМО

сделать отметку о проверке цен, таксировки и подсчёта итогов, заверенную подписями лиц, производивших эту проверку

поставить только подпись председателя инвентаризационной комиссии

поставить только подпись главного бухгалтера

сделать отметку об окончании инвентаризации

#ОСТАВЛЯТЬ НЕЗАПОЛНЕННЫЕ СТРОКИ В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

не допускается

допускается

допускается на последних страницах

допускается на первых страницах

#ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

производится во всех экземплярах путём зачёркивания неправильных записей и проставления над зачёркнутыми записями правильных данных

не допускается

производится в первом экземпляре

производится с помощью корректора

#ТОВАР «ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ» ИМЕЕТ ОСОБЕННОСТЬ

регуляция спроса на ЛП патологией человека

генератором спроса является только промежуточный потребитель - врач

наличие потребительской стоимости

эластичность спроса на большинство ЛП
#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ
ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

декларация о соответствии
сертификат соответствия
свидетельство об утверждении типа средств измерений
свидетельство о государственной регистрации

#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ (КРОМЕ ИЛП) ТРЕБОВАНИЯМ
НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

декларация о соответствии
свидетельство об утверждении типа средств измерений
свидетельство о государственной регистрации
сертификат соответствия

#СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

равен сроку годности ЛП
бессрочен
равен сроку реализации ЛП в аптеке
не устанавливается

#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

сертификат соответствия
свидетельство об утверждении типа средств измерений
свидетельство о государственной регистрации
санитарно-эпидемиологическое заключение

#СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ
документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям техни-
ческих регламентов

документ о качестве, выданный производителем
протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией
документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях

#ДЕРЖАТЕЛЕМ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ
юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физиче-
ское лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия

орган, выдавший сертификат
аптека
поставщик

#ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ БАДОВ ПРОВОДИТСЯ
Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и
благополучия человека (Роспотребнадзор)

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Рос-
здравнадзор)

Министерством здравоохранения РФ
Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии
(Росстандарт)

#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов

документ о качестве, выданный производителем

протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией

документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях

#ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ ПРОДАВЕЦ ДОВОДИТ ДО СВЕДЕНИЯ ПОКУПАТЕЛЯ ИНФОРМАЦИЮ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ ПУТЁМ ОЗНАКОМЛЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ ПО ЕГО ТРЕБОВАНИЮ С

товарно-сопроводительными документами, содержащими по каждому наименованию товара сведения об обязательном подтверждении соответствия согласно законодательству РФ о техническом регулировании

сертификатом или декларацией о соответствии

копией сертификата или декларации о соответствии

паспортом предприятия-производителя

#ИНФОРМАЦИЯ О ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ ТОВАРОВ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ В ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ

дату выдачи сертификата

номер сертификата соответствия, срок его действия, орган, выдавший сертификат

регистрационный номер декларации о соответствии, срок её действия

наименование изготовителя или поставщика (продавца), принявшего декларацию, и орган, её зарегистрировавший

#ТОВАРНО-СОПРОВОДИТЕЛЬНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, СОДЕРЖАЩИЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОДТВЕРЖДЕНИИ СООТВЕТСТВИЯ СОГЛАСНО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ РФ О ТЕХНИЧЕСКОМ РЕГУЛИРОВАНИИ, НЕ ДОЛЖНЫ В ОБЯЗАТЕЛЬНОМ ПОРЯДКЕ СОДЕРЖАТЬ ИНФОРМАЦИЮ

о розничных ценах

подпись и печать изготовителя (поставщика, продавца)

место нахождения (адрес) изготовителя (поставщика, продавца)

телефон изготовителя (поставщика, продавца)

#К ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКАМ ИНФОРМАЦИИ О ВЫЯВЛЕННЫХ НЕПРИГОДНЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛП ОТНОСЯТ

информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти

сведения, полученные от поставщиков / владельцев/ производителей ЛС

сведения, полученные из СМИ

информацию, полученную от населения

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

владельца ЛС, или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора, или суда

Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)

Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)

Министерства здравоохранения РФ

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

владельца ЛС, или Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора), или суда

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора)

Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)

Министерства здравоохранения РФ

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

суда

Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора)

Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)

Министерства здравоохранения РФ

#УНИЧТОЖЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И (ИЛИ) ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛП ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ИМЕЮЩИМИ ЛИЦЕНЗИЮ НА

деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV класса опасности

фармацевтическую деятельность

производство и реализацию ЛС

медицинскую деятельность

#УНИЧТОЖЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И (ИЛИ) ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛП НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

в помещениях аптечных организаций

на специально оборудованных площадках, полигонах

в специально оборудованных помещениях

с соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ

#АКТ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ ЛС ИЛИ ЕГО КОПИЯ, ЗАВЕРЕННАЯ В
УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ, В ТЕЧЕНИЕ 5 РАБОЧИХ ДНЕЙ СО ДНЯ
ЕГО СОСТАВЛЕНИЯ НАПРАВЛЯЕТСЯ В УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ОРГАН

владельцем уничтоженных ЛС

лицензирующим органом

контролирующим органом

органом Роспотребнадзора

#КОНТРОЛЬ ЗА УНИЧТОЖЕНИЕМ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ,
ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ И КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

уполномоченный федеральный орган

владелец ЛС

производитель ЛС

поставщик ЛС

#СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА ПЕРЕД
НАЧАЛОМ РАБОТЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ
ПРОВОДЯТ УБОРКУ

влажную с применением дезсредств

обычную

сухую

генеральную

#ОБОРУДОВАНИЕ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ И
ТОРГОВЫХ ЗАЛОВ АПТЕК ПОДВЕРГАЮТ УБОРКЕ

ежедневно

еженедельно

не реже двух раз в неделю

не реже двух раз в декаду

#СОГЛАСНО ТРЕБОВАНИЯМ САНИТАРНОГО РЕЖИМА В
АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СМЕНА ПОЛОТЕНЕЦ ДЛЯ ЛИЧНОГО
ПОЛЬЗОВАНИЯ ДОЛЖНА ПРОИЗВОДИТЬСЯ

ежедневно

2 раза в неделю

1 раз в неделю

1 раз в 2 дня

#ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ
ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

гладкими, без нарушения целостности покрытия, допускающими влажную
уборку с применением дезсредств

любыми, допускающими сухую уборку

гладкими, допускающими сухую уборку

любыми, допускающими влажную уборку

#СМЕНА СПЕЦИАЛЬНОЙ (САНИТАРНОЙ) ОДЕЖДЫ
ПРОИЗВОДИТСЯ НЕ РЕЖЕ

2 раза в неделю

1 раза в неделю

1 раза в два дня

1 раза в месяц

**#СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МИНЗДРАВА РОССИИ №224
ИНФОРМАЦИОННАЯ СИСТЕМА О ЛС ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ**

систему, обеспечивающую субъекты обращения ЛС необходимой информацией, состоящая из совокупности документов, содержащих медицинскую, научную, правовую и иную информацию в области обращения ЛС, и информационных технологий, создаваемых или используемых владельцами таких информационных ресурсов

систему информации о ЛС, включающая в себя все возможные источники информации о ЛС

систему, обеспечивающая субъекты обращения ЛС необходимой информацией

сведения о ЛС, передаваемые посредством различных информационных источников

**#К СТРУКТУРНЫМ ЭЛЕМЕНТАМ ГОСУДАРСТВЕННОГО
ИНФОРМАЦИОННОГО СТАНДАРТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,
СОДЕРЖАЩИМ ОФИЦИАЛЬНУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ
СРЕДСТВЕ, РАЗРЕШЁННОМ К МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕ
ОТНОСИТСЯ**

Государственный реестр лекарственных средств

паспорт лекарственного препарата

фармакопейная статья лекарственного средства

клинико-фармакологическая статья

**#СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ №88 ОТ 26.03.2001 «О ВВЕДЕНИИ В
ДЕЙСТВИЕ ОТРАСЛЕВОГО СТАНДАРТА «ГИСЛС. ОСНОВНЫЕ
ПОЛОЖЕНИЯ» - «ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ» ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ
ДОКУМЕНТ**

официальный, содержащий информацию о ЛП, необходимую и достаточную для его эффективного и безопасного медицинского применения

официальный, отражающий совокупность клинико-фармакологических данных, характеризующих эффективность и безопасность ЛП

официальный, содержащий идентифицирующую информацию о ЛП, имеющую юридическое значение в сфере обращения ЛС

нормативный, содержащий стандартизованные по форме и содержанию сведения о применении ЛС при определённом заболевании (синдроме)

**#СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ №88 ОТ 26.03.2001 «О ВВЕДЕНИИ В
ДЕЙСТВИЕ ОТРАСЛЕВОГО СТАНДАРТА «ГИСЛС. ОСНОВНЫЕ
ПОЛОЖЕНИЯ» - «КЛИНИКО-ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ СТАТЬЯ ЛП»
ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ДОКУМЕНТ**

официальный, отражающий совокупность клинико-фармакологических данных, характеризующих эффективность и безопасность ЛП

официальный, содержащий информацию о ЛП, необходимую и достаточную для его эффективного и безопасного медицинского применения

официальный, содержащий идентифицирующую информацию о ЛП, имеющую юридическое значение в сфере обращения ЛС

нормативный, содержащий стандартизованные по форме и содержанию сведения о применении ЛС при определённом заболевании (синдроме)

#СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МЗ РФ №88 ОТ 26.03.2001 «О ВВЕДЕНИИ В ДЕЙСТВИЕ ОТРАСЛЕВОГО СТАНДАРТА «ГИСЛС. ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ» - «ФОРМУЛЯРНАЯ СТАТЬЯ ЛС» ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

нормативный, содержащий стандартизованные по форме и содержанию сведения о применении ЛС при определённом заболевании (синдроме)

официальный т, отражающий совокупность клинико-фармакологических данных, характеризующих эффективность и безопасность ЛП

официальный, содержащий идентифицирующую информацию о ЛП, имеющую юридическое значение в сфере обращения ЛС

официальный, содержащий информацию о ЛП, необходимую и достаточную для его эффективного и безопасного медицинского применения

#СОГЛАСНО ФЗ № 61 «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В

публикациях и объявлениях СМИ

монографиях, справочниках, научных статьях, в докладах на конгрессах, конференциях, симпозиумах, научных советах

инструкциях по применению лекарственных препаратов

специализированных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников

#СОГЛАСНО ФЗ №38 ОТ 13.03.2006 РЕКЛАМА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ИНФОРМАЦИЮ

распространённую любым способом, в любой форме и с использованием любых средств, адресованная неопределённому кругу лиц и направленная на привлечение внимания к объекту рекламирования, формирование или поддержание интереса к нему и его продвижение на рынке

направленную на продвижение объекта рекламирования

отражающую наиболее полную информацию об объекте рекламирования

направленную на привлечение внимания к объекту рекламирования

#В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ-38 «О РЕКЛАМЕ» СООБЩЕНИЕ В РЕКЛАМЕ О СВОЙСТВАХ И ХАРАКТЕРИСТИКАХ, В ТОМ ЧИСЛЕ О СПОСОБАХ ПРИМЕНЕНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ДОПУСКАЕТСЯ В ПРЕДЕЛАХ ПОКАЗАНИЙ

содержащихся в утверждённых в установленном порядке инструкциях по применению всех возможных для данной фармакологической группы лекарственных препаратов

рекламируемого лекарственного препарата, на которые проводились какие-либо клинические исследования которые пациент может распознать самостоятельно

#ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ ПО ЛС, КОТОРЫЙ СОДЕРЖИТ ОФИЦИАЛЬНО-РЕГЛАМЕНТИРОВАННУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ЛС, ЯВЛЯЕТСЯ

Государственный реестр ЛС

справочник «Лекарственные средства» под ред. Машковского М.Д.

справочник «Видаль»

реестр лекарственных средств «Энциклопедия лекарств»

#СОГЛАСНО ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» НА ПЕРВИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛП НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ О

условиях хранения

сроке годности

номере серии

наименовании лекарственного препарата (международное непатентованное, или химическое, или торговое наименование)

#СОГЛАСНО ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» НА ВТОРИЧНОЙ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ) УПАКОВКЕ ЛП НЕ УКАЗЫВАЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ О

способе применения и дозы

номере серии

сроке годности

наименовании производителя лекарственного препарата

#ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫЕ ОПИСИ МОГУТ БЫТЬ ЗАПОЛНЕНЫ РУЧНЫМ СПОСОБОМ ТОЛЬКО ЧЕРНИЛАМИ ИЛИ ШАРИКОВОЙ РУЧКОЙ ЛИБО С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ КОМПЬЮТЕРНОЙ ТЕХНИКИ

только ручным способом

только с использованием компьютерной техники

требования не установлены

#ИНВЕНТАРИЗУЕМЫЕ ЦЕННОСТИ И ИХ КОЛИЧЕСТВО В ОПИСЯХ УКАЗЫВАЮТ ПО

номенклатурным позициям в единицах измерения

товарным группам

поставщику

дате поступления

#НОМЕНКЛАТУРА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СПЕЦИАЛЬНОСТЕЙ ДЛЯ ЛИЦ С ВЫСШИМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ НЕ ВКЛЮЧАЕТ

клиническую фармацию

управление и экономику фармации

фармацевтическую технологию

фармацевтическую химию и фармакогнозию

#К ДОЛЖНОСТЯМ, УТВЕРЖДЁННЫМ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, ИМЕЮЩИХ ВЫСШЕЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ НЕ ОТНОСЯТСЯ

фармацевт

провизор, провизор-стажёр

старший провизор

провизор-аналитик

#ПРИ ПРОВЕРКЕ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ИМУЩЕСТВА
УЧАСТИЕ МАТЕРИАЛЬНО ОТВЕТСТВЕННЫХ ЛИЦ

обязательно

не обязательно

обязательно в случае, если в предыдущую инвентаризацию была выявлена
недостача

обязательно в случае, если в межинвентаризационный период произошла
смена материально-ответственных лиц

#ТРУДОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ ВСЕХ РАБОТНИКОВ И РАБОТОДАТЕЛЕЙ
РЕГУЛИРУЮТСЯ

Трудовым кодексом Российской Федерации

Гражданским кодексом Российской Федерации

Гражданским процессуальным кодексом Российской Федерации

Кодексом РФ об административных правонарушениях

#ПРИЁМ НА РАБОТУ НА ДОЛЖНОСТЬ ОФОРМЛЯЕТСЯ

трудовым договором

договором подряда

договором возмездного оказания услуг

трудовым соглашением

#ТРУДОВОЙ ДОГОВОР ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ФОРМЕ

письменной

устной

которая устанавливается по договорённости сторон

которая устанавливается работодателем

#РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО РАСТОРГНУТЬ ТРУДОВОЙ ДОГОВОР,
ПРЕДУПРЕДИВ ОБ ЭТОМ РАБОТОДАТЕЛЯ

письменно, не позднее, чем за 2 недели

письменно, не позднее, чем за 2 месяца

устно, не позднее, чем за 2 месяца

устно, не позднее, чем за 2 недели

#К ДИСЦИПЛИНАРНЫМ ВЗЫСКАНИЯМ, КОТОРЫЕ РАБОТОДАТЕЛЬ
ИМЕЕТ ПРАВО ПРИМЕНЯТЬ ЗА СОВЕРШЕНИЕ ДИСЦИПЛИНАРНОГО
ПРОСТУПКА, НЕ ОТНОСИТСЯ

перевод на нижеоплачиваемую работу на срок до трёх месяцев

замечание

выговор

увольнение по соответствующим основаниям

#ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА КОНКРЕТНОМУ РАБОТНИКУ
УСТАНОВЛИВАЕТСЯ

трудовым договором в соответствии с действующими у данного работода-
теля системами оплаты труда

штатным расписанием

коллективным договором, соглашением

локальным нормативным актом в соответствии с трудовым законодательством и иными нормативными правовыми актами

#ДОКУМЕНТОМ, РЕГУЛИРУЮЩИМ ТРУДОВЫЕ, СОЦИАЛЬНО-ЭКОНОМИЧЕСКИЕ И ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ ОТНОШЕНИЯ МЕЖДУ РАБОТОДАТЕЛЕМ И РАБОТНИКАМИ НА ПРЕДПРИЯТИИ, УЧРЕЖДЕНИИ, ОРГАНИЗАЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

коллективный договор

хозяйственный договор

заявление

трудоустройство

#ПРАВО НА ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЕЖЕГОДНОГО ОПЛАЧИВАЕМОГО ОТПУСКА ЗА ПЕРВЫЙ ГОД РАБОТЫ РАБОТНИК ПОЛУЧАЕТ ПО ИСТЕЧЕНИИ НЕПРЕРЫВНОЙ РАБОТЫ У ДАННОГО РАБОТОДАТЕЛЯ В ТЕЧЕНИЕ ____ (МЕСЯЦЕВ)

6

10

12

11

#У ПРЯМЫХ И СЛОЖНЫХ КАНАЛОВ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ ОБЩИМ ЯВЛЯЕТСЯ НАЛИЧИЕ

производителя и потребителя

только оптового звена

оптового и розничного звена

посредников

#В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕКА ПРЕДСТАВЛЯЕТ

розничное звено

производителя

оптовое звено

мелкооптовое звено

#ИСКУССТВО ЭФФЕКТИВНОЙ ПОКУПКИ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В

своевременном получении необходимого количества качественного товара по минимально возможным ценам

покупке необходимых товаров на условиях, предложенных поставщиком

выборе наиболее необходимых и качественных товаров

организации получения необходимых товаров по предложению поставщика

#ВОЗМОЖНОСТЬ И ЖЕЛАНИЕ ПРОДАВЦА (ПРОИЗВОДИТЕЛЯ) ПРЕДЛАГАТЬ СВОИ ТОВАРЫ ДЛЯ ПРОДАЖИ НА РЫНКЕ ПО ОПРЕДЕЛЁННЫМ ЦЕНАМ ЯВЛЯЕТСЯ

предложением

спросом

величиной (объёмом) спроса

величиной (объёмом) предложения

#ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ В СПЕЦИФИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ УЧИТЫВАЕТСЯ

число пациентов, для лечения которых применяется данный препарат, расход на курс лечения, количество курсов лечения в планируемом периоде
метод лекарственного обеспечения населения
переходящий остаток лекарственных препаратов, пересчитанный на действующее вещество

уровень доступности лекарственной помощи

#К ФАКТОРАМ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО УЧИТЫВАТЬ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОТРЕБНОСТИ АПТЕКИ В ЭТИЛОВОМ СПИРТЕ, НЕ ОТНОСИТСЯ

товарооборот

норматив потребления на 1000 экстремпоральных рецептов

количество экстремпоральных рецептов

норматив потребления на 1 прикрепленного к медицинской организации жителя в год

#НОРМАТИВЫ ОТПУСКА СПИРТА ЭТИЛОВОГО В ОТДЕЛЕНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ

приказом Минздрава СССР от 30.08.91 №245 «О нормативах потребления спирта этилового для учреждений здравоохранения»

Федеральным законом от 08.01.98. №3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»

Федеральным законом от 12.04.10.№ 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

приказом главного врача медицинской организации

#ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПОТРЕБНОСТИ АПТЕКИ В ЭТИЛОВОМ СПИРТЕ НЕОБХОДИМО РАСПОЛАГАТЬ ДАННЫМИ О

количестве экстремпоральных рецептов и нормативе потребления на 1000 экстремпоральных рецептов

товарообороте аптеки за год

количестве готовых ЛП, отпускаемых по рецептам

численности жителей, обслуживаемых аптекой

#ФАКТИЧЕСКОЕ НАЛИЧИЕ ИМУЩЕСТВА ОПРЕДЕЛЯЮТ

путём обязательного подсчёта, взвешивания, обмера

методом опроса материально-ответственных лиц

по данным компьютерного учёта имущества

расчётным методом по формуле товарно-материального баланса

#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТНЫЙ ДОКУМЕНТ СОСТАВЛЯЕТСЯ

в момент совершения хозяйственной операции либо сразу после её окончания

в конце отчётного периода

перед составлением товарного отчёта

перед составлением годового баланса

#РАСХОДНАЯ ЧАСТЬ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА АПТЕЧНОГО ПУНКТА АПТЕКИ ОФОРМЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

первичных документов на сдачу выручки

счетов

приходных накладных

кассовых чеков

#КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ ОТРАЖАЮТ ДВИЖЕНИЕ

денежных средств в кассе организации

товаров

основных средств

денежных средств на расчётном счёте

**#ПРИХОДНЫЕ И РАСХОДНЫЕ КАССОВЫЕ ОПЕРАЦИИ
РЕГИСТРИРУЮТСЯ В**

кассовой книге организации

реестре выписанных покупателям счетов

журнале кассира-операциониста

журнале учёта движения товаров и выручки по прикреплённой мелко-
розничной сети

**#СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ПРИШЕДШИХ В НЕГОДНОСТЬ
(СПИСАНИЕ), В КОНЦЕ ОТЧЁТНОГО ПЕРИОДА ОТРАЖАЕТСЯ В**

расходной части товарного отчёта

кассовой книге организации

журнале кассира-операциониста

приходной части товарного отчёта

**#СВЕДЕНИЯ О ФАКТИЧЕСКОМ НАЛИЧИИ ИМУЩЕСТВА
ЗАПИСЫВАЮТСЯ В**

инвентаризационную опись (акт инвентаризации)

накладную

приказ о проведении инвентаризации

журнал предметно- количественного учёта

**#УЧЁТ ПОСТУПЛЕНИЯ ВАКЦИН, КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ
ТОВАРНОГО ОТЧЁТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В ЖУРНАЛЕ**

учёта движения иммунобиологических лекарственных препаратов

регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ

учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского приме-
нения

учёта ЛС с ограниченным сроком годности

**#ПОРЯДОК ВЕДЕНИЯ ПЕРВИЧНОГО УЧЁТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ В АПТЕЧНОЙ
ОРГАНИЗАЦИИ УСТАНОВЛИВАЕТСЯ**

руководителем организации

лицензирующим органом

органом исполнительной власти субъекта РФ

постановлением правительства РФ

**#НОРМЫ ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ ПРИМЕНЯЮТСЯ К
ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ И МЕДИЦИНСКИМ ИЗДЕЛИЯМ**

реализованным за межинвентаризационный период

поступившим за межинвентаризационный период

числящимся в остатке на конец межинвентаризационного периода

числящимся в остатке на начало межинвентаризационного периода
#ИСЧИСЛЕНИЕ СУММЫ ПОТЕРЬ ОТ ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ НА
ОСНОВЕ ДАННЫХ ПЕРВИЧНЫХ УЧЁТНЫХ ДОКУМЕНТОВ НЕ
ПРОИЗВОДИТСЯ ПО

бою, браку, порче, потерям за счёт истечения срока годности ЛС
отпуску (реализации) лекарственных средств, индивидуально изготовлен-
ных по
рецептам и требованиям учреждений здравоохранения
отпуску (реализации) внутриаптечной заготовки и фасовки, отпуску в мас-
се (ангро), с нарушением оригинальной упаковки

#В «ЖУРНАЛЕ УЧЁТА ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБРАЩЕНИЕМ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ»
ПОСЛЕ ЕЖЕМЕСЯЧНОЙ СВЕРКИ КНИЖНЫХ ОСТАТКОВ И
ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЛС ПОСЛЕДУЮЩИЕ РАСЧЁТЫ С НАЧАЛА
СЛЕДУЮЩЕГО МЕСЯЦА ПРОИЗВОДЯТСЯ ОТ

фактического остатка

книжного остатка

расхода

поступления

#В АПТЕКЕ ТОВАРНЫЕ ПОТЕРИ (ЕСТЕСТВЕННУЮ УБЫЛЬ, БОЙ,
ПОРЧУ И ПР.) ОТНОСЯТ К

прочему документированному расходу

недостаче

розничной реализации

мелкооптовому отпуску

#СПИСАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ (ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛИ, БОЯ,
ПОРЧИ И ПР.) В АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ НА ОСНОВАНИИ

акта

описи

справки

ведомости

#АКТИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ПОТЕРЬ, ПРОИЗОШЕДШИХ В
РЕЗУЛЬТАТЕ БОЯ, ПОРЧИ, ПРОИЗВОДИТСЯ

в момент установления факта боя, порчи

ежемесячно

после утверждения акта приёмки

во время инвентаризации

#СПИСАНИЕ ТОВАРОВ В СВЯЗИ С ЕСТЕСТВЕННОЙ УБЫЛЬЮ В
АПТЕКЕ ПРОИЗВОДИТСЯ

во время инвентаризации

ежемесячно

после утверждения акта приёмки

в момент установления факта естественной убыли

#ТАРА, КОТОРАЯ СЛУЖИТ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЗНАЧИТЕЛЬНЫХ
ОБЪЁМОВ ТОВАРОВ, НАЗЫВАЕТСЯ

инвентарной

возвратной

однооборотной

многооборотной

**#ОБОРОТЫ ПО АМБУЛАТОРНОЙ РЕЦЕПТУРЕ, БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ
ОТПУСКУ И МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ВХОДЯТ В СТРУКТУРУ**

розничной реализации

снабжения

оптовой реализации

товарного покрытия

**#В СОСТАВ ОБОРОТА ПО АМБУЛАТОРНОЙ РЕЦЕПТУРЕ ВХОДИТ
ОБОРОТ ПО ОТПУСКУ**

экстемпоральной рецептуры и ГЛС

предметов ухода за больными

безрецептурному

весовому (ангро)

**#СУММА ОБОРОТА ПО БЕЗРЕЦЕПТУРНОМУ ОТПУСКУ,
ОПРЕДЕЛЯЕМАЯ ПО ДАННЫМ КАССОВОГО АППАРАТА КАК ВЫРУЧКА
ОТДЕЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВ БЕЗ РЕЦЕПТОВ, ФИКСИРУЕТСЯ
ЕЖЕДНЕВНО В**

кассовой книге

рецептурном журнале

журнале учёта рецептуры

приходной части «товарного отчёта»

**#ВЫРУЧКА МЕЛКОРОЗНИЧНОЙ СЕТИ ЕЖЕДНЕВНО СДАЁТСЯ В
КАССУ АПТЕКИ И ОТРАЖАЕТСЯ В**

кассовой книге

рецептурном журнале

приходной части «товарного отчёта»

расходной части «товарного отчёта»

**#СДАЧА ВЫРУЧКИ В БАНК ЧЕРЕЗ ИНКАССАТОРА ОТНОСИТСЯ К
РАСХОДНОЙ КАССОВОЙ ОПЕРАЦИИ, ЮРИДИЧЕСКИМ ОСНОВАНИЕМ
КОТОРОЙ ЯВЛЯЕТСЯ**

комплект документов для инкассации

расчётно-платёжная ведомость

объявление на взнос наличными

заявление о выдаче наличных денег

**#МАТЕРИАЛЬНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА СОХРАННОСТЬ ДЕНЕГ
В КАССЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕСЁТ**

кассир

провизор

бухгалтер

руководитель организации

#ВЫВЕДЕНИЕ ОСТАТКОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НАХОДЯЩИХСЯ НА ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЁТЕ, ПРОВОДИТСЯ В АПТЕКЕ

ежемесячно

ежеквартально

не реже одного раза в год

на усмотрение местной администрации

#В СООТВЕТСТВИИ С ПРИКАЗОМ МИНФИНА РФ ОТ 13.06.1995 № 49 ИНВЕНТАРИЗАЦИИ ПОДЛЕЖИТ

всё имущество организации

только основные средства организации

только денежные средства

только имущество, находящееся на бухгалтерском учёте

#ВАТА МЕДИЦИНСКАЯ НЕГИГРОСКОПИЧЕСКАЯ ПРЕДСТАВЛЕНА ВАТОЙ

компрессной

гигиенической

хлопковой

искусственной

#ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ НЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

изготовленные аптечными организациями по рецептам врачей и требованиям медицинских организаций

оригинальные

воспроизведенные

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

#К ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ, ПОЛУЧАЕМЫМ ИЗ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ, ОТНОСИТСЯ

Кальцитонин

Тималин

Кортикотропин

Абомин

#ПО ВИДОВОМУ СОСТАВУ ВАКЦИНЫ МОГУТ БЫТЬ

риккетсиозными

антигенными

противоязвенными

антибактериальными

#ВАКЦИНУ, ПОЛУЧАЕМУЮ МЕТОДОМ ГЕННОЙ ИНЖЕНЕРИИ, ВСТРАИВАЯ ГЕНЕТИЧЕСКИЙ МАТЕРИАЛ МИКРООРГАНИЗМА В ДРОЖЖЕВЫЕ КЛЕТКИ, ПРОДУЦИРУЮЩИЕ АНТИГЕН, НАЗЫВАЮТ

рекомбинантная

иммунная

вирусная

бактериальная

#БАКТЕРИОФАГИ ПРИМЕНЯЮТ

при гнойно-воспалительных заболеваниях

при токсинемических инфекциях

для диагностики вида возбудителя

с целью регуляции гормональной активности

#ДЛЯ СНИЖЕНИЯ ГИПЕРПИГМЕНТАЦИИ КОЖИ ПРИМЕНЯЮТ

КРЕМ

отбеливающий

скраб

питательный

защитный

#ОБЩАЯ МИНЕРАЛИЗАЦИЯ ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫХ ВОД

СОСТАВЛЯЕТ (Г/Л)

1-10

свыше 10

10-15

менее 0,5

#ДЛЯ ИНФОРМИРОВАНИЯ О ГРУЗОПОЛУЧАТЕЛЕ И
ГРУЗООТПРАВИТЕЛЕ ПРОДУКЦИИ ПРЕДНАЗНАЧЕНА МАРКИРОВКА

транспортная

первичная

потребительская

производственная

#СООТВЕТСТВИЕ ИССЛЕДУЕМОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО
РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ НАИМЕНОВАНИЮ, ПОД КОТОРЫМ ОНО
ПОСТУПИЛО НА АНАЛИЗ, ЯВЛЯЕТСЯ ПОКАЗАТЕЛЕМ

подлинности

чистоты

безопасности

надёжности

#К ПОКАЗАТЕЛЯМ МИКРОКЛИМАТА ПРИ ХРАНЕНИИ ЛС НЕ
ОТНОСЯТ

площадь

температуру

вентиляцию

влажность

#СИСТЕМА «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» ПРЕДУСМАТРИВАЕТ
ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ИНТЕРВАЛЕ ТЕМПЕРАТУР (°С)

от 2 до +8

от 0 до +5

от 0 до +8

от 3 до +10

#НОРМАТИВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ
УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ В АПТЕКЕ ПРЕДМЕТОВ УХОДА ЗА БОЛЬНЫМИ,
ИЗГОТОВЛЕННЫМИ ИЗ ПЛАСТМАССЫ И РЕЗИНЫ, ЯВЛЯЕТСЯ ПРИКАЗ

Минздрава РФ от 13.11.1996 г. № 377

Минздрава РФ от 11.07.2017 г. № 403н

Минздрава РФ от 05.11.1997 г. № 318

Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 г. № 706н

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ «ГЛИКОДИН» ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУ НА БЛАНКЕ ФОРМЫ №

107-1/у

148-1/у-88

107/у-НП

148-1/у-04 (л)

#МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ, ПРИОБРЕТЁННЫЕ В АПТЕКЕ, ПОДЛЕЖАТ ВОЗВРАТУ ИЛИ ОБМЕНУ ПРИ УСЛОВИИ

неисправности прибора в течение гарантийного срока

по требованию покупателя

в течение двух недель со дня приобретения

в течение срока, установленного продавцом

#ОСНОВАНИЕМ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ОЧКОВ КОРРЕГИРУЮЩИХ И ЛИНЗ КОНТАКТНЫХ ЯВЛЯЮТСЯ РЕЦЕПТЫ, ОФОРМЛЕННЫЕ НА РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКАХ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ

№ 1181н от 20 декабря 2012 года

№ 1175н от 20 декабря 2012 года в ред. от 30 июня 2015 года

№ 562н от 17 мая 2012 года

№ 54н от 01 августа 2012 года в ред. от 30 июня 2015 года

#ПЕРЕЧЕНЬ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ УТВЕРЖДЁН ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

№ 681 от 30.06.1998 года

№ 419 от 09.06.2010 года

№ 644 от 04.11.2006 года

№ 964 от 29.12.2007 года

#ПОРЯДОК ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ РЕГЛАМЕНТИРОВАН ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РФ

№ 403н от 11.07.2017 года

№ 1175н от 20.12.2012 года в ред. от 30.06.2015 года

№ 54н от 01.08.2012 года в ред. от 30.06.2015 года

№ 562н от 17.05.2012 года

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ФОРМЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ СИСТЕМЫ «ФЕНДИВИЯ» ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НА ОСНОВАНИИ РЕЦЕПТА ОФОРМЛЕННОГО НА БЛАНКЕ ПО ФОРМЕ №

148-1/у-88

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-04 (п)

#ПРИ ОТПУСКЕ ЭТИЛОВОГО СПИРТА В СМЕСИ РЕЦЕПТ ОСТАЁТСЯ В АПТЕКЕ И ХРАНИТСЯ В ТЕЧЕНИЕ (ЛЕТ)

3

5

1

2

#ЖУРНАЛ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОЛЖЕН ХРАНИТЬСЯ В АПТЕКЕ В ТЕЧЕНИЕ (ЛЕТ)

5

10

3

1

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ВПЕРВЫЕ РЕГИСТРИРУЕМЫЙ В РОССИИ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

5

7

10

15

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ЛП ПОСЛЕ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО ГОСРЕГИСТРАЦИИ СОСТАВЛЯЕТ

бессрочный период

5 лет

10 лет

15 лет

#ВРЕМЯ В ДНЯХ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕАЛИЗУЕТСЯ ТОВАРНЫЙ ЗАПАС В РАЗМЕРЕ СРЕДНЕЙ ВЕЛИЧИНЫ, НАЗЫВАЕТСЯ

товарооборачиваемостью

объёмом реализации

издержками обращения

точкой заказа

#СРОК ИСПОЛНЕНИЯ ПОСТАВЩИКОМ ОБЯЗАННОСТИ ПЕРЕДАТЬ ТОВАР ПОКУПАТЕЛЮ (АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ) ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

договором купли-продажи

устной договорённостью между получателем и поставщиком

Федеральным законом № 61

Постановлением Правительства РФ № 1148

#ПРИ ОТСУТСТВИИ ОТКАЗА ПОЛУЧАТЕЛЕМ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОТ ТОВАРОВ, АССОРТИМЕНТ КОТОРЫХ НЕ СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ (ПЕРЕСОРТИЦА), ОН ОБЯЗАН

оплатить их по цене, согласованной с продавцом

оплатить их по цене, ниже на 10%

не оплачивать такой товар

оплатить такой товар с отсрочкой 30 дней

#НОМЕНКЛАТУРА, ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ, КОЛИЧЕСТВО, ЦЕНА И СТОИМОСТЬ ПОСТУПИВШИХ В АПТЕКУ ТОВАРОВ УКАЗЫВАЮТСЯ В ТОВАРНОЙ НАКЛАДНОЙ

регистрационном удостоверении

декларации соответствия

протоколе согласования цен

#ПРОВЕРКА ВНЕШНЕГО ВИДА, ЦВЕТА, ЗАПАХА ОТНОСИТСЯ К КОНТРОЛЮ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ

описание

упаковка

маркировка

вторичная упаковка

#ПРИ ПРОВЕДЕНИИ КОНТРОЛЯ В ХОДЕ ПРИЁМКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «УПАКОВКА» ОБРАЩАЮТ ВНИМАНИЕ НА

целостность и соответствие физико-химическим свойствам лекарственных средств

наличие срока годности

номер регистрационного удостоверения и наименование производителя

соответствие надписям на вторичной и первичной упаковке

#СООТВЕТСТВИЕ ОФОРМЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЕЙСТВУЮЩЕМУ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ КОНТРОЛИРУЕТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ

маркировка

описание

упаковка

первичная упаковка

#НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, НОМЕР СЕРИИ, СРОК ГОДНОСТИ И ДОЗИРОВКА УКАЗЫВАЮТСЯ НА

первичной упаковке

вторичной упаковке

потребительской упаковке

упаковочном вкладыше

#СЕРИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем

количество импортного лекарственного средства, ввезённого на территорию РФ

количество лекарственного средства, зарегистрированного в МЗ РФ

номер регистрационной записи в документации завода-изготовителя

#НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ, СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ,

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА УКАЗЫВАЮТСЯ

на вторичной упаковке

на первичной упаковке

в договоре поставки

в товарной накладной

#АКТ ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ РАСХОЖДЕНИЯХ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА СОСТАВЛЯЕТСЯ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ

расхождений как по количеству, так и по качеству

расхождений только по количеству

расхождений только по качеству

только пересортицы

#ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОГО И КОНТРАФАКТНОГО ТОВАРА НЕОБХОДИМО

переместить его в карантинную зону

переместить его в зону экспедиции минуя зону основного хранения

оставить в зоне приёмки товаров

незамедлительно вернуть поставщику

#ПОСЛЕ ПРОЦЕДУРЫ ПРИЁМКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ, ПОЛУЧЕННЫЙ ТОВАР ДОЛЖЕН БЫТЬ ПОМЕЩЁН

сразу на место хранения в соответствующих условиях

в карантинную зону

на поддоны в зоне приёмки до особого разрешения заведующего аптекой

в запирающиеся шкафы в защищённом от света месте

#ПРИЁМКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

лица, уполномоченные на данную процедуру

только заведующий и его заместители

только провизоры

только фармацевты

#К ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСЯТСЯ

анатоксины, аллергены, сыворотки

антибиотики, статины, сартаны

витамины, ферменты, гормоны

нормофлоры, индукторы интерферона

#ПРИ ПРИЁМКЕ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ И ВАКЦИН НЕОБХОДИМО СДЕЛАТЬ ЗАПИСЬ В

журнале учёта движения ИЛП

журнале учёта лекарственных средств, подлежащих ПКУ

рецептурном журнале

акте приёмки товаров

#ВО ВРЕМЯ ПРИЁМКИ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ И ТОКСИНОВ ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ ЖУРНАЛА УЧЁТА ДВИЖЕНИЯ ИЛП ПОКАЗАНИЯ ТЕРМОИНДИКАТОРОВ

фиксируются в разделе «приход»

не фиксируются

фиксируются в разделах «приход» и «расход»

фиксируются в разделе «расход»

#ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ ПОЛУЧЕНИИ ПРОДУКЦИИ В НЕСКОЛЬКИХ МЕСТАХ, СТОИМОСТЬ КОТОРОЙ ОПЛАЧИВАЕТСЯ ПО ОДНОМУ РАСЧЁТНОМУ ДОКУМЕНТУ, ПОЛУЧАТЕЛЬ ОБЯЗАН

проверить количество поступившей продукции во всех местах

проверить только одно место

пригласить для проверки представителя поставщика

потребовать отгрузать товар по одному счёту в одном транспортном месте

#ВЫБОРОЧНАЯ (ЧАСТИЧНАЯ) ПРОВЕРКА КОЛИЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ С РАСПРОСТРАНЕНИЕМ РЕЗУЛЬТАТОВ ПРОВЕРКИ КАКОЙ ЛИБО ЧАСТИ ПРОДУКЦИИ НА ВСЮ ПАРТИЮ

допускается, когда это предусмотрено договором

не допускается

допускается с разрешения руководителя аптечной организации

допускается в присутствии представителя транспортной компании

#ПРЕТЕНЗИЯ В СВЯЗИ С НЕДОСТАЧЕЙ ПРОДУКЦИИ ДОЛЖНА БЫТЬ НАПРАВЛЕНА ОТПРАВИТЕЛЮ (ПОСТАВЩИКУ) НЕ ПОЗДНЕЕ ЧЕМ

в 10-дневный срок

в 20-дневный срок

через месяц

через 45 дней

#ИНСТРУКЦИИ О ПОРЯДКЕ ПРИЁМКИ ПРОДУКЦИИ П-6 И П-7

применяются только случаях, предусмотренных договором поставки

применяются во всех случаях

уже не действуют на территории РФ

применяются только в случаях приёма медицинских изделий

#В ЦЕЛЯХ СОХРАННОСТИ КАЧЕСТВА ПОСТАВЛЯЕМОЙ ПРОДУКЦИИ, СОЗДАНИЯ УСЛОВИЙ ДЛЯ СВОЕВРЕМЕННОЙ И ПРАВИЛЬНОЙ ПРИЁМКИ ЕЁ ПО КАЧЕСТВУ ОТПРАВИТЕЛЬ ОБЯЗАН ОБЕСПЕЧИТЬ

соблюдение правил упаковки, маркировки и опломбирования отдельных мест

охрану транспортируемого товара

вывоза с территории склада

быструю выгрузку поставляемых товаров

#В СЛУЧАЕ НЕОБХОДИМОСТИ УНИЧТОЖЕНИЕ ЛС ПРОИЗВОДИТСЯ

организациями, имеющими соответствующую лицензию

сотрудниками аптеки

сотрудниками Росздравнадзора

поставщиком

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ТРЕБУЮЩИЕ ПРИ ХРАНЕНИИ СОБЛЮДЕНИЯ ОПРЕДЕЛЁННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, РАЗМЕЩАЮТСЯ

в соответствии с указаниями производителя по хранению, указанными на вторичной упаковке ЛП

на стеллажах в обычных условиях

в прохладном, тёмном месте

в отдельном запирающемся шкафу

#ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА ХРАНЯТСЯ

в герметически укупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий

на стеллаже в обычных условиях

в защищённом от естественного и искусственного освещения месте

в прохладном месте

#ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ОГНЕОПАСНЫХ И ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛС В УСЛОВИЯХ АПТЕКИ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ

изолированные помещения хранения со средствами автоматической пожарной защиты и сигнализацией

несгораемые шкафы и сейфы

материальные комнаты

отдельно стоящие стеллажи в материальной комнате

#СПИСАНИЕ ТОВАРОВ ПО БОЮ, БРАКУ И ПОРЧЕ ТОВАРОВ, ПРОИЗОШЕДШИХ ВО ВРЕМЯ ХРАНЕНИЯ ИЛИ ПРИ ПОДГОТОВКЕ ТОВАРА К РЕАЛИЗАЦИИ, ПРОИЗВОДИТСЯ

в момент установления факта боя, брака, порчи товаров

во время инвентаризации

ежемесячно

1 раз в квартал

#ДОСТУП В КОМНАТУ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛС В АПТЕКЕ, ИМЕЕТ

лицо, непосредственно работающее с ними и имеющее допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами

только материально-ответственное лицо

фармацевтический персонал

заведующий аптекой

#ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЁТ ЭТИЛОВОГО СПИРТА В АПТЕКЕ ВЕДЁТСЯ В

килограммах

литрах

миллимолях

граммах в пересчёте на 96° спирт

#СТЕПЕНЬ ЗАПОЛНЕНИЯ ТАРЫ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ЖИДКОСТЕЙ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ БОЛЕЕ (% ОБЪЁМА)

90

75

80

97

#К ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМСЯ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТ

спиртовые и эфирные экстракты

глицерин

серебра нитрат

калия перманганат

#К ВЗРЫВООПАСНЫМ ВЕЩЕСТВАМ ОТНОСЯТ

нитроглицерин

глицерин

серебра нитрат

спиртовые и эфирные экстракты

#ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЖИДКОСТИ В КОЛИЧЕСТВЕ СВЫШЕ 100 КГ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ В

отдельно стоящем здании

материальной комнате аптеки

металлическом шкафу

изолированном помещении в аптеке

#РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О

наиболее распространенных серьёзных нежелательных реакциях, связанных с применением данного ЛП

результатах рандомизированных сравнительных клинических исследований данного ЛП

механизме действия ЛП

ценах на этот ЛП в ближайших аптеках

#РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О

условиях хранения и способе приёма ЛП

необходимости ознакомиться с инструкцией по применению препарата поставщике ЛП

клинико-фармакологической группе, к которой относится препарат

#В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ У ПОКУПАТЕЛЯ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПОДЛЕЖАЩИЙ РЕЦЕПТУРНОМУ ОТПУСКУ, РАБОТНИК АПТЕКИ ВПРАВЕ

предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска

отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания

отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу

потребовать документ, удостоверяющий личность

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

качественный и количественный химический анализ

распаковку

проверку качества товара (по внешним признакам)
проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе
(поставщике)

#КОНТРОЛЬ ПРИ ОТПУСКЕ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ

соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ

общего объёма лекарственной формы

общей массы лекарственной формы

качества укупорки

#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА

Тримеперидин

Сомбревин

Фторотан

Калипсол

#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ – частнопрактикующим врачам

используемые только в медицинских организациях

наркотических и психотропных списков II и III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ – индивидуальным предпринимателям

наркотических и психотропных списков II и III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ – для лечения наркомании

#ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ДОЛЖНО НАХОДИТЬСЯ НА ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМ УЧЁТЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

Клонидин в таблетках

Дифенгидрамин в ампулах

Тиоридазин в таблетках

Серебра нитрат в порошке

#ОТМЕТКА НА РЕЦЕПТЕ ОБ ОТПУСКЕ ПРЕПАРАТА НЕ ВКЛЮЧАЕТ

срока годности ЛП

наименования и дозировки ЛП

наименования или номера аптечной организации

подписи отпустившего ЛП

#ПАЦИЕНТУ ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫДАЁТСЯ КОРЕШОК РЕЦЕПТА, ВЫПИСАННОГО НА БЛАНКЕ ФОРМЫ 148-1/У-04(Л) ИЛИ 148-1/У-06(Л), ГДЕ НЕ УКАЗЫВАЮТ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

серию

дозировку

наименование

способ применения

#НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 107-1/У НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ

печати медицинской организации «Для рецептов»

штампа медицинской организации
личной подписи медицинского работника
возраста пациента

**#НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ 148- 1/У-88
НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ РЕКВИЗИТА**

подписи руководителя медицинской организации
штампа медицинской организации
номера и серии рецепта

печати медицинской организации «Для рецептов»
**#ПРИ ВЫЯВЛЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ИСТЁКШИМ
СРОКОМ ГОДНОСТИ ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА**

хранят отдельно от других групп лекарственных средств в карантинной
зоне

возвращают поставщику
направляют на анализ в аккредитованную лабораторию
уничтожают в условиях аптеки

#ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА ХРАНЯТСЯ

в герметически укупоренной таре, в изолированном помещении, вдали от
помещений хранения пластмассовых, резиновых и металлических изделий и
помещений получения дистиллированной воды

на стеллаже при комнатной температуре

в защищённом от света месте

в изолированном помещении при температуре не выше 15 °С

**#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПОМЕЩЕНИЯХ
ХРАНЕНИЯ НЕ УЧИТЫВАЕТСЯ**

поставщик лекарственного средства

фармакологическая группа

способ применения

агрегатное состояние фармацевтических субстанций

**#ПРОЦЕДУРА ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ**

наличие рабочего места провизора-технолога

идентификацию стеллажей, шкафов, полок

специальные помещения для хранения разных групп лекарственных
средств

поддержание определённых температуры и влажности воздуха в помеще-
ниях хранения

**#СИЛЬНОДЕЙСТВУЮЩИЕ И ЯДОВИТЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
СРЕДСТВА, НЕ НАХОДЯЩИЕСЯ ПОД МЕЖДУНАРОДНЫМ КОНТРОЛЕМ,
ХРАНЯТСЯ В**

в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце ра-
бочего дня

в изолированных помещениях хранения

в технически укреплённых помещениях, аналогичных помещениям хране-
ния наркотических средств и психотропных веществ

в отдельно стоящих зданиях

#ОРГАНИЗАЦИЯ, СТРУКТУРНОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЕ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ, ХРАНЕНИЕ, ИЗГОТОВЛЕНИЕ И ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

аптечной организацией

аптечным складом

аптечным киоском

аптечным пунктом

#ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ ЯВЛЯЕТСЯ

организацией оптовой торговли

аптечной организацией

аптечным киоском

аптечным пунктом

#КОНТРОЛЬ ЗА СВОЕВРЕМЕННОЙ РЕАЛИЗАЦИЕЙ В АПТЕКЕ ЛП С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ВЕДЁТСЯ В

журнале регистрации ЛП с ограниченным сроком годности и стеллажной карточке

инвентарной карточке

оборотной ведомости

акте

#ОТПУСК ИЗ АПТЕКИ ЭФИРА ДЛЯ НАРКОЗА В МЕДИЦИНСКУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ НА ОСНОВАНИИ

требования-накладной

кассового чека

рецепта

счёта

#ФОРМА СПЕЦИАЛЬНОГО РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА НА НАРКОТИЧЕСКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО И ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО НЕ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ ПРОПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВ, СОДЕРЖАЩИХ

спирт этиловый

тримеперидина гидрохлорид (промедол)

морфина гидрохлорид

этаминал натрия (барбамил)

#ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ ДЛЯ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА ФОРМЫ 148-1/У-88 НЕ ЯВЛЯЕТСЯ

подпись главного врача

печать «для рецептов»

номер карты пациента или его адрес

номер и серия рецепта

#РЕЦЕПТЫ НА АНТИБИОТИКИ, СУЛЬФАНИЛАМИДНЫЕ, АНТИГИСТАМИННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ В АПТЕКЕ

не хранятся
хранятся 3 дня
хранятся 5 дней
хранятся 10 лет

#РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ НЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

аптеки медицинской организации
аптечные организации

индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность

медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленных подразделений (амбулатории ФАПы и т. д.), расположенные в сельских населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации

#ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА МОГУТ ВОЗНИКНУТЬ СЛЕДУЮЩИЕ КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ

бой, порча, недостача товара
недоброкачественные товары
фальсифицированные товары
изъятие на анализ в лабораторию

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПОЛУЧЕННЫХ ИЗ КРОВИ, ПЛАЗМЫ КРОВИ, ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ЧЕЛОВЕКА, ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют»

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Гомеопатический»

знак радиационной опасности

#ПРИ ПРИЁМКЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ НЕ ДОЛЖЕН

знак радиационной опасности
знак предприятия-изготовителя

год изготовления изделия

штриховой код

#ОСОБЫЕ УСЛОВИЯ ТРЕБУЮТСЯ ДЛЯ ПЕРЕВОЗКИ И ПРИЁМКИ

анатоксина стафилококкового очищенного

тонометра автоматического на запястье

Пенталгина плюс

Сумамеда

#ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ДРУГИХ ТОВАРОВ, РАЗРЕШЁННЫХ К ОТПУСКУ ИЗ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОСНАЩЕНЫ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА, КРОМЕ

тонометров

термометров

гигрометров

психрометров

#ПРИБОРЫ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ПАРАМЕТРОВ ВОЗДУХА РАЗМЕЩАЮТ НА ВНУТРЕННЕЙ СТЕНЕ ПОМЕЩЕНИЯ, ВДАЛИ ОТ НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА ВЫСОТЕ _____ М ОТ ПОЛА И НА РАССТОЯНИИ НЕ МЕНЕЕ _____ М ОТ ДВЕРЕЙ

1,5 – 1,7; 3

1,3 – 1,5; 2

2,0 – 2,1; 3

1,8 – 1,9; 3,5

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С ЯРКО ВЫРАЖЕННЫМИ ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ В

таре с герметической укупоркой, залитой парафином

холодильнике

толстостенной пластмассовой таре

шкафу

#ПРЕПАРАТЫ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ СВЕТА, ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в шкафах, окрашенных изнутри чёрной краской и в таре из оранжевого стекла

в холодильнике

в запирающемся шкафу с надписью на внутренней стороне: «Обращаться с осторожностью, светочувствительные препараты»

на полках

#К ПРЕПАРАТАМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ПОНИЖЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, НЕ ОТНОСЯТ СРЕДСТВА

антибиотики

формальдегид

ледяную уксусную кислоту

препараты инсулина

#МЕДИЦИНСКИЕ ПИЯВКИ НЕОБХОДИМО СОДЕРЖАТЬ В СТЕКЛЯННЫХ БАНКАХ ИЗ РАСЧЁТА

3 л воды на 50 - 100 особей

3 л воды на 200 особей

10 л воды на 600 особей

10 л воды на 1000 особей

#ВОДА ДЛЯ СОДЕРЖАНИЯ ПИЯВОК ДОЛЖНА БЫТЬ

чистой, свободной от хлора, перекисных соединений, солей тяжёлых металлов, механических загрязнений, иметь комнатную температуру

охлаждённой до +10 градусов

чистой и иметь комнатную температуру

из-под крана, прохладной

#К ФИЗИЧЕСКИМ ФАКТОРАМ, ОКАЗЫВАЮЩИМ ВЛИЯНИЕ НА СОХРАННОСТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ, НЕ ОТНОСИТСЯ

удар

свет

влажность

температура

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ, ХРАНЯТ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

15 - +25

10 - +12

12 - +15

16 - +18

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО ХРАНИТЬ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ, ХРАНЯТ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ (°С)

8 - +15

10 - +12

16 - +18

18 - +20

#ДЛЯ УЧЁТА СРОКОВ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ ВЕДЁТСЯ

стеллажная карточка

учётная карточка

ведомость выборки

инвентарная карточка

#ХРАНЕНИЕ ВСЕХ ВЗРЫВООПАСНЫХ И ОГНЕОПАСНЫХ ВЕЩЕСТВ В ОДНОМ ПОМЕЩЕНИИ С КИСЛОТАМИ И ЩЕЛОЧАМИ

запрещено

разрешено

можно в 20 м от жилья

можно в специальном помещении

#СТЕПЕНЬ ЗАПОЛНЕНИЯ ТАРЫ С ЖИДКИМИ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ И ГОРЮЧИМИ ВЕЩЕСТВАМИ ДОЛЖНА СОСТАВЛЯТЬ НЕ БОЛЕЕ

90% от объёма

95% от объёма

по плечики склянки

по горлышко склянки

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

могут печататься или наклеиваться дополнительные предупредительные надписи

есть допустимые отклонения

есть дополнительные знаки

есть печати

#ПОКАЗАТЕЛИ ТЕМПЕРАТУРЫ И ВЛАЖНОСТИ РЕГИСТРИРУЮТСЯ В

журнале (карте) регистрации параметров воздуха

стеллажной карте

справке

журнале предметно количественного учёта

#ПРИ ХРАНЕНИИ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ ИХ СЛЕДУЕТ РАСПОЛАГАТЬ НА РАССТОЯНИИ ОТ НАГРЕВАТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НЕ МЕНЕЕ (М)

1

2

3

5

#ДЛЯ НАИЛУЧШЕГО СОХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ИХ

не укладывают в несколько слоёв

не изолируют от прямых солнечных лучей

не хранят вдали от нагревательных приборов

не защищают от сгибания, скручивания, вытягивания

#ГИГРОМЕТРЫ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ НА РАССТОЯНИИ ОТ ДВЕРЕЙ, ОКОН И ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НЕ МЕНЕЕ (М)

3

1

2

0,5

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО ПРЕДЛОЖИТЬ ЗАМЕНУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

рецептурного отпуска (в рамках одного МНН) и безрецептурного отпуска аналогичного действия

отечественного производителя

зарубежного производителя

#ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

владеть коммуникативными навыками для улучшения взаимопонимания с пациентом

дифференцировать покупателя по социальному статусу

владеть гипнотическим воздействием

дифференцировать покупателя в зависимости от финансового положения

#РАЗНОСТЬ МЕЖДУ ЧИСЛОМ ОБРАЩЕНИЙ В АПТЕКУ ЗА КОНКРЕТНЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ И ЧИСЛОМ ПОКУПОК ЭТОГО ПРЕПАРАТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК СПРОС

неудовлетворённый

действительный

реализованный

реальный

#ПОЗИЦИОНИРОВАНИЕ ТОВАРА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

определение основных потребительских свойств товара и уточнение места товара на рынке

анализ рыночной политики предприятия

определение потенциальных потребителей товара

координацию усилий посредников

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДЕИНОСОЕРЖАЩИЙ «НУРОФЕН ПЛЮС» ТАБЛЕТКИ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

30

60

10

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «КЛОНИДИН», СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

3

5

10

1

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ» В ЧИСТОМ ВИДЕ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

5

30

60

#НАЗНАЧЕНИЕ И ВЫПИСЫВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКОМ ПО НАИМЕНОВАНИЮ (ПРИ ЕГО НАЛИЧИИ)

международному непатентованному

группированному

торговому

химическому

#В АПТЕКЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОТСУТСТВУЕТ

торговый зал

материальная комната

ассистентская

мочная

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ИМЕЕТ ТАКОЙ ЖЕ КАЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ В ТАКОЙ ЖЕ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМЕ, ЧТО И РЕФЕРЕНТНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ ИЛИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ КОТОРОГО РЕФЕРЕНТНОМУ ЛЕКАРСТВЕННОМУ ПРЕПАРАТУ ПОДТВЕРЖДЕНА СООТВЕТСТВУЮЩИМИ ИССЛЕДОВАНИЯМИ, ЯВЛЯЕТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ

воспроизведённым

контрафактным
фальсифицированным
недоброкачественным
#НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА,
ПРИСВОЕННОЕ ЕГО РАЗРАБОТЧИКОМ, ДЕРЖАТЕЛЕМ ИЛИ
ВЛАДЕЛЬЦЕМ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЯВЛЯЕТСЯ

торговым
международным непатентованным
группировочным
химическим

#ТОВАРЫ, КОТОРЫЕ ПОКУПАЮТСЯ БЕЗ РАЗМЫШЛЕНИЯ И
СРАВНЕНИЯ МЕЖДУ СОБОЙ, НАЗЫВАЮТСЯ ТОВАРЫ

+повседневного спроса
особого спроса
тщательного выбора
пассивного спроса

#В ЖУРНАЛ УЧЁТА ДВИЖЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ЗАНОСИТСЯ

Иммуноглобулин человека против клещевого энцефалита
Интерферон
Виферон
Имудон

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПОЛУЧЕННОЙ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА В СПИСКЕ ЗАБРАКОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,
СЛЕДУЕТ

возвратить товар поставщику, после подтверждении достоверности полу-
ченной информации

потребовать от поставщика декларацию о соответствии или сертификат
соответствия

возвратить товар поставщику немедленно без дополнительной проверки
потребовать от поставщика новые товарно-сопроводительные документы

#ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ И ПРИ
ОБНАРУЖЕНИИ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В СПИСКЕ
ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ СРЕДСТВ, СЛЕДУЕТ ПОМЕСТИТЬ
ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В КАРАНТИННУЮ ЗОНУ И

поставить в известность поставщика и проинформировать территориаль-
ное управление Росздравнадзора

проинформировать испытательную лабораторию по контролю качества ле-
карственных средств

поставить в известность поставщика и проинформировать территориаль-
ное управление Роспотребнадзора

поставить в известности поставщика и проинформировать производителя
лекарственного средства

#В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, В КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СПИСКИ ХРАНЯЩИХСЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С УКАЗАНИЕМ ИХ ВЫСШИХ РАЗОВЫХ И ВЫСШИХ СУТОЧНЫХ ДОЗ, ДОЛЖНЫ ВЫВЕШИВАТЬСЯ

на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов

на рабочих местах специалистов

на рабочем месте руководителя организации

в помещении, где осуществляется приёмочный контроль

#ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ ОБЛАДАЕТ

калия перманганат

спирт этиловый

настойка эвкалипта

настойка боярышника

#ДЛЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, РАСПОЛОЖЕННЫХ В СЕЛЬСКИХ НАСЕЛЁННЫХ ПУНКТАХ И УДАЛЁННЫХ ОТ НАСЕЛЁННЫХ ПУНКТОВ МЕСТНОСТЯХ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА ОБОРОТ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ДОПУСТИМ ЗАПАС НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

шестимесячный

двухмесячный

двухнедельный

годовой

#В ПОМЕЩЕНИЯХ 3 И 4 КАТЕГОРИИ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ СЕЙФЫ НЕОБХОДИМО КРЕПИТЬ К ПОЛУ ЕСЛИ ИХ МАССА МЕНЬШЕ (КГ)

1000

100

500

50

#НЕ ПОДЛЕЖАТ СДАЧЕ ПОД ОХРАНУ ПОМЕЩЕНИЯ ХРАНЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

имеющие круглосуточный режим работы

1 категории

2 категории

3 категории

#СПИСОК ЛИЦ, ИМЕЮЩИХ ПРАВО ДОСТУПА В ПОМЕЩЕНИЯ, ГДЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, УТВЕРЖДАЕТСЯ ПРИКАЗОМ

+руководителя юридического лица

министра здравоохранения РФ

руководителя территориального управления Росздравнадзора

руководителя главного управления по контролю за оборотом наркотиков

#НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ В ОДНОМ ХОЛОДИЛЬНИКЕ С ВАКЦИНАМИ

интерферонов

иммуноглобулинов

анатоксинов

сывороток

#«ХОЛОДОВАЯ ЦЕПЬ» ИМЕЕТ КОЛИЧЕСТВО УРОВНЕЙ

4

3

5

6

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ ОРГАНИЗАЦИИ

производители лекарственных средств

оптовой торговли лекарственными средствами

аптечные, индивидуальные предприниматели

медицинские и их структурные подразделения, расположенные в сельских населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, УКАЗАННЫЕ В ПУНКТЕ 5 ПОРЯДКА ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА (ПРИКАЗ МЗ РФ ОТ 17 МАЯ 2012 Г. №562Н), ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у-88

148-1/у-04(л)

107-1/у

107/у-НП

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ, И ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА В ДОЗЕ, НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЕ ВРД И ПРИ УСЛОВИИ, ЧТО ЭТОТ КОМБИНИРОВАННЫЙ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ НАРКОТИЧЕСКИМ ИЛИ ПСИХОТРОПНЫМ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ, ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у-88

148-1/у-04(л)

107-1/у

107/у-НП

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, УКАЗАННЫЕ В ПУНКТЕ 4 ПОРЯДКА ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ

ВЕЩЕСТВА (ПРИКАЗ МЗ РФ ОТ 17 МАЯ 2012 Г. №562Н),
ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

107-1/у

148-1/у-04(л)

148-1/у-88

107/у-НП

#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ
ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ... В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ
ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ
БЛАНКЕ ФОРМЫ №

148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРЕГАБАЛИН БОЛЬНОМУ
ШИЗОФРЕНИЕЙ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ
№

148-1/у-88 и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л)
или 148-1/у-06(л)

148-1/у -88

107- 1/у

148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

#ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ
ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТЫ НА КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП,
СОДЕРЖАЩИЕ КОДЕИН (ЕГО СОЛИ), ИНЫЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП,
ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, МОГУТ ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО
(ДНЕЙ)

60

90

15

30

#ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ
ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТЫ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ
КИСЛОТЫ, ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ В
СООТВЕТСТВИИ С ОСНОВНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ,
МОГУТ ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО (ДНЕЙ)

60

90

15

30

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-
КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ
148-1/У04(Л) И 148-1/У-06(Л), ИНВАЛИДАМ ПЕРВОЙ ГРУППЫ, ДЕТЯМ
ИНВАЛИДАМ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

90

60

30

15

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148-1/У04(Л) И 148-1/У-06(Л), ГРАЖДАНАМ, СТРАДАЮЩИМ ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ, ТРЕБУЮЩИМИ ДЛИТЕЛЬНОГО КУРСОВОГО ЛЕЧЕНИЯ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

90

10

30

15

#РЕЦЕПТ НА ДИАЗЕПАМ ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

15

10

30

90

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА ТРАМАДОЛ СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

3

5

10

1

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА КЛОЗАПИН СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

3

5

10

1

#НА РЕЦЕПТЕ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ» ДОПОЛНИТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов»

подписью и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для рецептов»

подписью медицинского работника и круглой печатью медицинской организации

подписью и личной печатью врача

#ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ, МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ

запрещается

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

#ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА ПЕРВИЧНЫХ И ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ

запрещается

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

#ДЕНЕЖНОЕ ВЫРАЖЕНИЕ СТОИМОСТИ ТОВАРА ИЛИ УСЛУГИ В УСЛОВИЯХ РЫНКА ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ ПОНЯТИЕМ

цена

прибыль

предложение

спрос

#СОВОКУПНОСТЬ МЕТОДОВ, НАПРАВЛЕННЫХ НА УВЕЛИЧЕНИЕ ОБЪЁМОВ ПРОДАЖ НЕПОСРЕДСТВЕННО В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

мерчандайзингом

коучингом

франчайзингом

лизингом

#В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ, ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

не подлежат возврату и обмену

подлежат обмену

подлежат возврату на завод-изготовитель

подлежат дополнительному анализу

#ПРЁЕМКУ ТОВАРОВ В АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

приёмная комиссия

заведующий аптечной организации

фармацевт аптечной организации

провизор-аналитик

#В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НА КАЖДУЮ ЕДИНИЦУ ТОВАРА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ

стеллажную карточку

счёт-фактуру

реестр

товарную накладную

#ПОСТУПЛЕНИЕ ТОВАРОВ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОТРАЖАЕТСЯ В ДОКУМЕНТЕ ОПЕРАТИВНОЙ ОТЧЁТНОСТИ

товарном отчёте (приходная часть)

кассовой книге

справке

акте

#ПОСТУПЛЕНИЕ АНАТОКСИНА (АДС-М) 0,5МЛ/ДОЗА В АМПУЛАХ, КРОМЕ ПРИХОДНОЙ ЧАСТИ ТОВАРНОГО ОТЧЁТА, НЕОБХОДИМО ОТРАЗИТЬ В ЖУРНАЛЕ

учёта движения иммунобиологических лекарственных препаратов
регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ

учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операции, при которых изменяется количество прекурсоров

#ДЛИТЕЛЬНОСТЬ ХРАНЕНИЯ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НА ТРЕТЬЕМ УРОВНЕ «ХОЛОДОВОЙ ЦЕПИ» (В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ) НЕ ДОЛЖНА ПРЕВЫШАТЬ (МЕС.)

3

5

6

10

#ДЛЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ ОБЫЧНЫМ (НЕРЕФРИЖЕРАТОРНЫМ) ТРАНСПОРТОМ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ УПАКОВЫВАЮТСЯ В

специальные термоконтейнеры

упаковку производителя без дополнительных изотермических средств защиты

картонную коробку

деревянный ящик

#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В КАЧЕСТВЕ СЫВОРОТОК ДОЛЖНЫ ПОСТУПАТЬ В ОБРАЩЕНИЕ С

указанием животного, из крови, плазмы крови, органов и тканей которого они получены

нанесением знака радиационной опасности

нанесением надписи «Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2, к вирусу гепатита С и поверхностный антиген вируса гепатита В отсутствуют»

нанесением надписи «Продукция прошла радиационный контроль»

#СПЕЦИАЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕЙ ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛС, РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ

№484н от 24.07.2015 г.

№377 от 13.11.1996 г.

№706н от 23.08.2010 г.

№737н от 14.10.2013 г.

#ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТОМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, ЯВЛЯЕТСЯ

Гриппферон

Уголь активированный

Парацетамол

Спирт этиловый

#НЕ ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

на дверной панели холодильника

в заводской упаковке

при температуре от 2 до 8 градусов

отдельно от других ЛС

#ПРИ АВАРИЙНОМ ОТКЛЮЧЕНИИ ХОЛОДИЛЬНИКА ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ХРАНЯТСЯ

в термоконтейнере с хладоэлементами

в морозильной камере

на стеллаже в материальной комнате

в металлическом шкафу под замком

#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛС, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ ПОВЫШЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ, В ПОМЕЩЕНИЯХ 2 КАТЕГОРИЙ ХРАНЯТСЯ В

запирающихся холодильниках или в специальной зоне для размещения холодильников, отделённой от основного места хранения металлической решёткой с запирающейся решетчатой дверью

специальной зоне для размещения холодильников, отделённой от основного места хранения металлической решёткой с запирающейся решетчатой дверью

термоконтейнерах, размещённых в сейфах

металлических контейнерах, помещённых в термоконтейнеры

#ЗАПРЕЩАЕТСЯ ХРАНИТЬ МЕДИЦИНСКИЕ ИНСТРУМЕНТЫ

навалом

в ящиках по наименованиям

при влажности менее 60%

при комнатной температуре

#ТРЕБОВАНИЕ К РАЗМЕЩЕНИЮ ГИГРОМЕТРОВ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ

на высоте 1,5-1,7 м от пола и 3 м от дверей

на высоте 1,5-1,7 м от пола

2 м от дверей

не регламентируется

#РЕЗИНОВЫЕ МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ СЛЕДУЕТ ЗАЩИЩАТЬ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ

окислителей, света, механических повреждений, высоких и низких температур

высоких температур

влаги

газов, содержащихся в окружающей среде

#ГУСТО ПЕРЕСЫПАННЫМИ ТАЛЬКОМ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫЕ К АТМОСФЕРНЫМ ФАКТОРАМ

резиновые перчатки, напальчники

перевязочные материалы

грелки резиновые

резиновые пробки и трубки

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ ПРЕДОСТАВЛЯТЬ НАСЕЛЕНИЮ ИНФОРМАЦИЮ

недостоверную и неполную о наличии ЛП

достоверную, качественную о ЛП и его действии

полную и достоверную о побочных эффектах

полную и достоверную о правилах применения и условиях хранения в домашних условиях

#ОРГАНИЗАЦИЯ АВТОМАТИЗИРОВАННОГО РАБОЧЕГО МЕСТА СПЕЦИАЛИСТА ПО ОТПУСКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕШАЕТ ЗАДАЧУ

снабжения оперативной справочной информацией о ЛП населения и фармацевтических работников

химического контроля качества ЛП, изготавливаемых в аптеках

автоматизации товародвижения и учета хозяйственно-финансовой деятельности аптечной организации

создания автоматизированной базы данных по учёту персонала организации

#СООБЩЕНИЕ В РЕКЛАМЕ О СВОЙСТВАХ И ХАРАКТЕРИСТИКАХ ЛП ДОПУСКАЕТСЯ В ПРЕДЕЛАХ ПОКАЗАНИЙ, СОДЕРЖАЩИХСЯ В

инструкциях по применению

рекламных брошюрах

информации медицинских представителей

СМИ

#ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, СОДЕРЖАЩИМ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, НЕОБХОДИМУЮ И ДОСТАТОЧНУЮ ДЛЯ ЕГО ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

инструкция по применению лекарственного препарата для специалиста

фармакопейная статья ЛП

формулярная статья ЛП

паспорт ЛП

#НОМЕНКЛАТУРА АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ВКЛЮЧАЕТ

аптечного склада

аптеки

аптечного пункта

аптечного киоска

#СОБСТВЕННОСТЬ, СУБЪЕКТОМ КОТОРОЙ ВЫСТУПАЕТ ФИЗИЧЕСКОЕ ИЛИ ЮРИДИЧЕСКИ ЛИЦО, НАЗЫВАЕТСЯ

частной

муниципальной

государственной
смешанной
#МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ
РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#НИТРАЗЕПАМ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО
БЛАНКА №

148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-04 (л)

#ДЛЯ УЧЁТА СРОКОВ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
НА АПТЕЧНОМ СКЛАДЕ ВЕДЁТСЯ

стеллажная карточка

учётная карточка

ведомость выборки

инвентарная карточка

#ПРАВИЛА ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ
СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ
РЕГЛАМЕНТИРУЮТСЯ ПРИКАЗОМ МЗ РФ

и СР РФ № 1222н от 2010 г.

№ 110 от 2007 г.

№ 706н от 2010 г.

№ 318 от 1997 г.

#ШТРИХОВОЙ КОД, НАНЕСЁННЫЙ НА УПАКОВКУ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

снижает вероятность фальсификации

снижает цену

повышает качество

является гарантией качества

#МАНИПУЛЯЦИОННЫЕ ЗНАКИ ЯВЛЯЮТСЯ ЗНАКАМИ
предназначенными для информации о способах обращения с товарами
для обозначения конкретных физических величин, определяющих количе-
ственную характеристику товара

предназначенными для информации потребителя о правилах эксплуатации,
способах ухода, монтажа и наладки потребительских товаров

предназначенными для обеспечения безопасности потребителя и окружа-
ющей среды при эксплуатации потенциально опасных товаров путём преду-
преждения об опасности или указания на действие по предупреждению опасно-
сти

#ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ЗНАКИ ЯВЛЯЮТСЯ ЗНАКАМИ

предназначенными для информации потребителя о правилах эксплуатации, способах ухода, монтажа и наладки потребительских товаров

для обозначения конкретных физических величин, определяющих количественную характеристику товара

предназначенными для информации о способах обращения с товарами

предназначенными для обеспечения безопасности потребителя и окружающей среды при эксплуатации потенциально опасных товаров путем предупреждения об опасности или указания на действие по предупреждению опасности

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЗАВ. АПТЕКОЙ ДОЛЖЕН

запросить у поставщика «Исправительное письмо»

вернуть товар поставщику

оформить «Акт об установлении расхождения в количестве и качестве при приёмке товара»

оформить акт о порче товарно-материальных ценностей

#ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ТОВАР РЕКОМЕНДУЕТСЯ ПРИХОДОВАТЬ В

исправленной сумме с учётом исправительного письма поставщика

в сумме, указанной в приходном документе с ошибкой

с учётом уценки

с учётом дооценки

#ПОСЛЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЙ ПРИЁМКИ ТОВАРОВ НА СОПРОВОДИТЕЛЬНОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТСЯ ШТАМП

приёмки

проверки счёта

с реквизитами приходного кассового ордера

аптечной организации

#НОРМАТИВ ЗАПАСА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ В АССИСТЕНТСКОЙ КОМНАТЕ СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

1

5

2

10

#НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА В АПТЕКЕ ДОЛЖНЫ ХРАНИТЬСЯ

в запирающемся сейфе (металлическом шкафу)

на стеллажах

на столе

в деревянных шкафах

#ХРАНЕНИЕ ВЗРЫВООПАСНЫХ И ОГНЕОПАСНЫХ ВЕЩЕСТВ В ОДНОМ ПОМЕЩЕНИИ С КИСЛОТАМИ И ЩЕЛОЧАМИ

запрещено

разрешено

можно в 20 м от жилья

можно в 50 м от жилья

#ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ К СВЕТУ ЯВЛЯЕТСЯ ВЕЩЕСТВО

серебра нитрат

адреналина гидрохлорид

перманганат калия

фенотиазин

#ПРИ ХРАНЕНИИ НЕОБХОДИМО ЗАЩИЩАТЬ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ
ПОНИЖЕННОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ РАСТВОР

формальдегида

изониазида

магния сульфата

аммиака

#ОСНОВНЫМ ФАКТОРОМ, ВЫЗЫВАЮЩИМ ГИДРОЛИЗ, ЯВЛЯЕТСЯ

влажность

концентрация вещества

длина волны света

температура

#ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ,
ОТПУСКАЕМЫХ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, НЕ СОДЕРЖИТСЯ В

государственной фармакопее

публикациях средств массовой информации

специализированных печатных изданиях

инструкциях по применению лекарственных препаратов

#ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ,
ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, НЕ СОДЕРЖИТСЯ В

государственной фармакопее

инструкциях по применению

докладах на конференциях

специализированных печатных изданиях

#ТОВАРНЫЙ АССОРТИМЕНТ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ
МАРКЕТИНГЕ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

группы товаров, связанных между собой по схожести функционирования,
группам покупателей, диапазону цен и др.

всё, что предлагается рынку с целью использования или потребления

совокупность ассортиментных групп; товарных единиц

все лекарственные средства и изделия медицинского назначения, находя-
щиеся на витрине в торговом зале

#ПРИ УПАКОВКЕ ТОВАРОВ В НЕСКОЛЬКО ГРУЗОВЫХ МЕСТ
УПАКОВОЧНЫЙ ЛИСТ ВКЛАДЫВАЮТ В

каждое грузовое место

первое грузовое место

чётные места

нечётные места

#ВРАЧ ОБЯЗАН В РЕЦЕПТЕ НАПИСАТЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ», ПОСТАВИТЬ СВОЮ ПОДПИСЬ И ПЕЧАТЬ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ЕСЛИ

выписывается ЛП для лечения пациентов с хроническими заболеваниями на курс лечения до двух месяцев

превышается высшая разовая доза

превышается высшая суточная доза

превышается терапевтическая доза

#СРОК ОБСЛУЖИВАНИЯ В АПТЕКЕ РЕЦЕПТА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ВХОДЯЩИЕ В МИНИМАЛЬНЫЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НЕ ПРЕВЫШАЕТ (ДНИ)

5

1

2

7

#ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ЦЕН ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПУТЁМ

ограничения торговой надбавки и экономического обоснования оптовой цены производителя

ограничения торговой надбавки

экономического обоснования оптовой цены производителя

ограничения торговой надбавки и установления прогрессивного налога на сверхнормативную прибыль производителя

#ЗАКОН «О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ» РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ, ВОЗНИКАЮЩИЕ МЕЖДУ

потребителями и продавцами

потребителями и изготовителями

потребителями и поставщиками

сотрудниками аптеки

#ПРИ ОТСУТСТВИИ НОРМЫ ОТПУСКА НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ОТПУСКАЕМЫЙ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА

отпускают в количестве, указанном в рецепте

отпускают столько, сколько попросит покупатель

норму отпуска может установить аптека в зависимости от спроса

принимается решение на усмотрение фармацевтического специалиста

#ИСПРАВЛЕНИЕ ОШИБОК НЕ ДОПУСКАЕТСЯ В

приходном и расходном кассовом ордере

инвентаризационной описи

требовании-накладной

кассовой книге

#СРОК ХРАНЕНИЯ КАССОВОЙ ЛЕНТЫ СОСТАВЛЯЕТ

не менее 5 лет

бессрочно

не менее 3 лет

не менее 1 года

#ПРИЁМКУ ПРОДУКЦИИ ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ ОДНОГОРОДНЕЙ ПОСТАВКИ ПРОИЗВОДЯТ НЕ ПОЗДНЕЕ (ДНЕЙ)

10

30

20

60

#ПРИЁМКУ ПРОДУКЦИИ, ПОСТУПИВШЕЙ ОТ ИНОГОРОДНЕГО ПОСТАВЩИКА, ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ ПРОИЗВОДЯТ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В

течение 20 суток с момента поступления груза

течение 30 суток с момента поступления

течение 10 суток с момента поступления груза

момент получения продукции

#ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ, ОПТИМАЛЬНЫЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ, СОСТАВЛЯЕТ (°С)

не ниже 0 и не выше 20

от 0 до 11

от 12 до 15

от 15 до 20

#ВЫЯВЛЕННОЕ ПРИ ИНВЕНТАРИЗАЦИИ РАСХОЖДЕНИЕ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ЦЕННОСТЕЙ И ДАННЫХ БУХГАЛТЕРСКОГО УЧЁТА ОФОРМЛЯЮТ

актом результатов инвентаризации

авансовым отчётом

бухгалтерским балансом

приказом о проведении инвентаризации

#ОПТИМАЛЬНАЯ ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ СОСТАВЛЯЕТ (%)

65 и более

до 40

до 50

50-70

#ТОВАР С ИСТЁКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ

реализации не подлежит

реализуется по ценам закупки

подлежит утилизации на следующий день после окончания срока годности

можно реализовать после переконтроля

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП «ГЕПТРАЛ, ТАБЛЕТКИ П/О 400 МГ № 20» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 25 °С

в защищённом от газов воздуха месте

в прохладном месте

в сухом месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ГЕРЦЕПТИН, ЛИОФИЛИЗАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ Р-РА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 150 МГ № 1» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

в холодном месте

в прохладном месте

при комнатной температуре

при температуре не выше 25 °С

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ГИНЕСТРИЛ, ТАБЛЕТКИ 50 МГ № 30» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ

хранить в сухом и защищённом от света месте

хранить в прохладном месте

хранить в защищённом от газов воздуха месте

не требует специальных условий хранения

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ГИСТАФЕН, ТАБЛЕТКИ 50 МГ № 20» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ В МЕСТЕ

защищённом от света при температуре не выше 25 °С

сухом

прохладном

защищённом от газов воздуха

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ГЛИВЕК, КАПСУЛЫ 100 МГ № 120» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 30 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ЭКВАТОР, ТАБЛЕТКИ 5 МГ+10 МГ № 30» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 25 °С

в сухом месте

в защищённом от света месте

в защищённом от газов воздуха месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ЭКЗОДЕРИЛ, РАСТВОР ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ 1% 10 МЛ» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 30 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП КОРДАРОН, РАСТВОР ДЛЯ В/В ВВЕДЕНИЯ 50 МГ/МЛ 3 МЛ № 6» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 25 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП КОРДИНОРМ, ТАБЛЕТКИ П/О 5 МГ № 30» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 30 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП КОРИПРЕН, ТАБЛЕТКИ П/О 10+20 МГ № 28» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 25 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП КРЕОН, КАПСУЛЫ 10000 ЕД № 20» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 25 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП НОРМОДИПИН, ТАБЛЕТКИ 5 МГ № 30» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ

при температуре не выше 30 °С

при комнатной температуре

в прохладном месте

в холодном месте

#ПРИЁМКУ В АПТЕКЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

ответственное лицо

сотрудник, обеспечивающий выполнение мероприятий по охране труда
незаинтересованная сторона

генеральный директор аптечной сети

#ПРИЁМКА ТОВАРА ПО КОЛИЧЕСТВУ ЕДИНИЦ МЕСТ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

лицами, уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения представителя поставщика до вскрытия тары

лицами, уполномоченными руководителем аптеки, с привлечением представителя поставщика после вскрытия тары

лицами, уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения представителя поставщика после вскрытия тары

любым работником аптеки с привлечением представителя поставщика до вскрытия тары

#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

декларация о соответствии

технологический регламент

удостоверение о качестве и безопасности

регистрационное удостоверение

#РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата

количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем

кодированное обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации

кодированное обозначение, присвоенное результату единовременного исследования химической эквивалентности лекарственных препаратов

#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ВЫДАЁТСЯ НА

лекарственные средства

очковую оптику

биологически активные добавки

детское питание

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП СОГЛАСНО ФЕДЕРАЛЬНОМУ ЗАКОНУ РФ ОТ 12.04.2010 №61-ФЗ УТВЕРЖДАЕТСЯ НА СРОК

в 1 год

в 2 года

в 0,5 года

неопределённый

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ АРТИШОКА ЭКСТРАКТ, ТАБЛЕТКИ 1200 МГ №20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ТУРБОСЛИМ КОФЕ, САШЕ №10» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ОВЕСОЛ, ТАБЛЕТКИ №40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ФОРМУЛА СНА, ТАБЛЕТКИ №40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ №40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕВОКАРНИЛ, РАСТВОР ДЛЯ ПРИЕМА ВНУТРИ 1500 МГ 100 МЛ» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ВЕНОКОРСЕТ, КАПСУЛЫ №15» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛАКТУЛОЗА ФОРТЕ, САШЕ №10» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ИЗЖОГОФФ, ТАБЛЕТКИ ЖЕВАТЕЛЬНЫЕ №20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ КОРОНАРИТМ, ТАБЛЕТКИ 500 МГ №60» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ МАСТОФИТ, ТАБЛЕТКИ №100» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БОЯРЫШНИКА ПЛОДЫ, ПАЧКА Ф/П 3 Г, 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП АИРА КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БАДАНА КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП АЛТЕЯ КОРНИ, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БАГУЛЬНИКА БОЛОТНОГО ПОБЕГИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕРЕЗЫ ЛИСТЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕРЕЗЫ ПОЧКИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕССМЕРТНИКА ПЕСЧАНОГО ЦВЕТКИ, ПАЧКА 30 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БРУСНИКИ ЛИСТЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВАЛЕРИАНЫ КОРНИ С КОРНЕВИЩАМИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГОРЦА ПТИЧЬЕГО ТРАВА, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДЕВЯСИЛА КОРНИ И КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДУБА КОРА, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДУШИЦЫ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЗВЕРОБОЯ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЗОЛОТОТЫСЯЧНИКА ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРАПИВЫ ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРОВОХЛЁБКИ КОРНЕВИЩА И КОРНИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРУШИНЫ КОРА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КУКУРУЗЫ СТОЛБИКИ С РЫЛЬЦАМИ, ПАЧКА 40 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЛАМИНАРИИ СЛОЕВИЩА, ПАЧКА 100 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ИНГАФИТОЛ №1, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЭЛЕКАСОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ПРОКТОФИТОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

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

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ФИТОНЕФРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВИБУРКОЛ, СУППОЗИТОРИИ РЕКТАЛЬНЫЕ №12» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВЕРТИГОХЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ №50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГЕПАР КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГИРЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ ДЛЯ РАССАСЫВАНИЯ №50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДИСКУС КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
КРАЛОНИН, РАСТВОР ДЛЯ ПРИЁМА ВНУТРЬ 30 МЛ» ДОЛЖНА
НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
ЛИМФОМИОЗОТ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 1,1 МЛ/АМП. №100»
ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
ЛЮФФЕЛЬ, СПРЕЙ НАЗАЛЬНЫЙ 20 МЛ» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ
НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
ТРАУМЕЛЬ С, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №100» ДОЛЖНА
НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
ТОНЗИЛЛА КОМПЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №5»
ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатическое лекарственное средство»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП
УБИХИНОН КОМПЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП.
№5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКОМ ИНФОРМАЦИИ О ЛС,
ПРОШЕДШИХ ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ, ЯВЛЯЕТСЯ
государственный реестр ЛС

реестр ЛС России

энциклопедия ЛС

Государственная фармакопея

#ДИАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#ТРОПИКАМИД ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. №183н

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

#ФЕНОБАРБИТАЛ (НЕ В СОЧЕТАНИИ С ДРУГИМИ ЛС) ОТНОСИТСЯ
К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ
ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#МЕТАНДРИОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС,
УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. №183н

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#ПЕНТАЗОЦИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

#ГРАМАДОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н
Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681
Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599
Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ОМАКОР, КАПСУЛЫ 20 МГ № 30» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ ХРАНИТЬ В МЕСТЕ

сухом
защищённом от света
прохладном
защищённом от газов воздуха

#ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛП ОМЕЗ, КАПСУЛЫ 1000 МГ № 28» НА МЕСТО ХРАНЕНИЯ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ ТРЕБОВАНИЕМ

хранить в сухом и защищённом от света месте
хранить в защищённом от газов воздуха месте
хранить в прохладном месте
не требует специальных условий хранения

#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ПЕНТАЛГИН Н, ТАБЛЕТКИ № 10» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
учёта движения иммунобиологических ЛП
регистрации температуры в холодильном оборудовании

#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ЛИРИКА, КАПСУЛЫ 150 МГ № 14» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
учёта движения иммунобиологических ЛП
регистрации температуры в холодильном оборудовании

#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ТРАМАДОЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 50 МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
учёта движения иммунобиологических ЛП
регистрации температуры в холодильном оборудовании

#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП МОРФИНА Г/ХЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 10 МГ/МЛ 1 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

учёта движения иммунобиологических ЛП

регистрации температуры в холодильном оборудовании
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП РЕЛАНИУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 5
МГ/МЛ 2 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ

+регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ
регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского
применения

учёта движения иммунобиологических ЛП

регистрации температуры в холодильном оборудовании

#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЗАВОДСКОГО
ПРОИЗВОДСТВА ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ

Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ

Государственной фармакопеи

приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

международных стандартов

#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ АПТЕЧНОГО
ИЗГОТОВЛЕНИЯ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ

приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

Государственной фармакопеи

Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ

международных стандартов

#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ
ОБНАРУЖЕНО НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ,
ТО ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

помещают в карантинную зону

утилизируют

отпускают в первичной упаковке

размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя

#НЕСООТВЕТСТВИЕ МАРКИРОВКИ УСТАНОВЛЕННЫМ
ТРЕБОВАНИЯМ

+может свидетельствовать о фальсификации

допускается для лекарственных средств зарубежного производства

может свидетельствовать об изменении технологии производства

может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем

#УСЛОВИЯ ОТПУСКА УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

всех

рецептурного отпуска

зарубежного производства

отечественного производства

#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ СВЕТОЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В

обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специ-
альные места для хранения

тёмном помещении

специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

#УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

всех

термолабильных

светочувствительных

гигроскопичных

#НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ УКАЗЫВАЕТСЯ НА УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

всех

лекарственных средств

лекарственных средств

инъекционных

#НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ОБЯЗАТЕЛЬНА ДЛЯ

лекарственных растительных препаратов

всех лекарственных средств

детских лекарственных средств

инъекционных лекарственных средств

#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

специальных укреплённых помещениях

специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

специальных укреплённых помещениях

специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБНАРУЖЕНО, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ИМЕЕТ НЕЧЁТКУЮ, РАЗМЫТУЮ МАРКИРОВКУ, ТО ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

помещают в карантинную зону

уничтожают

размещают на хранение по сведениям в сопроводительных документах

отпускают в реализацию

#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ВОЗНИКЛИ СОМНЕНИЯ В КАЧЕСТВЕ НАРКОТИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО

помещают в карантинную зону в условия, соответствующие требованиям законодательства по хранению наркотических лекарственных средств

помещают в карантинную зону в обычные условия, так как это возможно не наркотическое средство

сдают на утилизацию

отпускают в реализацию

#НА УПАКОВКЕ ВСЕХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА БЫТЬ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ

«Беречь от детей»

«Беречь от огня»

«Перед употреблением взбалтывать»

«Хранить в прохладном тёмном месте»

#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ИНЪЕКЦИОННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

помещениях особого класса чистоты

специальном помещении для хранения инъекционных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

#ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПРОХЛАДНОМ МЕСТЕ ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ (°С)

от +8 до +15

от +8 до +12

от +8 до +10

от +5 до +10

#ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 15 °С ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ (°С)

от +2 до +15

от +8 до +15

от 0 до +15

от +5 до +15

#ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 30 °С ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ

от +2 до +30

от +8 до +30

от +20 до +30

от +15 до +30

#ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 8 °С ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ (°С)

от +2 до +8

от +1 до +8

от 0 до +8

от -2 до +8

#ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ НИЖЕ 8 0С ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ (°С)

от +8 до +25

от +8 до +15

от +8 до +30

от +8 до +12

#ПРОВЕДЕНИЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ЕДИНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В ОБЛАСТИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ГРАЖДАН НА ТЕРРИТОРИИ РФ ОТНОСИТСЯ К ПОЛНОМОЧИЯМ

федеральных органов исполнительной власти

органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации

аптечных организаций

организаций-производителей ЛП

#В СООТВЕТСТВИИ С 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» НЕ ЗАПРЕЩАЕТСЯ ПРОДАЖА

ЛС аптечного изготовления

фальсифицированных ЛС

контрафактных ЛС

ЛП, незарегистрированных для применения в РФ

#СОГЛАСНО СТ. 56 ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА 61-ФЗ "ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ИЗГОТОВЛЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ"

медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения, расположенные в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации

аптечные организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность

индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность

ветеринарные аптечные организации

#ИЗГОТОВЛЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПО

рецептам на ЛП, по требованиям медицинских организаций

рецептам на ветеринарные ЛП

требованиям ветеринарных организаций

просьбе посетителя аптеки на основании предъявленного им флакона с этикеткой ранее применяемого изготовленного в аптеке ЛП

#ПРОВЕДЕНИЕ МОНИТОРИНГА БЕЗОПАСНОСТИ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ВОЗЛОЖЕНО НА

Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и её территориальные органы (Росздравнадзор)

Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и её территориальные органы (Роспотребнадзор)

органы исполнительной власти в сфере здравоохранения субъектов РФ

Министерство здравоохранения РФ

#ИНФОРМАЦИЯ О ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ, МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В

специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических, ветеринарных работников

информации для населения, размещаемой в поликлиниках

информации для населения, размещаемой в торговых залах аптек

рекламной информации производителя, размещаемой в газете, не являющейся специализированным изданием для медицинских фармацевтических, ветеринарных работников

#ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛП ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДАЮТСЯ

Министерством сельского хозяйства РФ

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения или её территориальным органом (Росздравнадзором)

Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или её территориальным органом (Роспотребнадзором)

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

#УТВЕРЖДЁННЫЕ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС и регламентируют условия хранения ЛС для медицинского применения

устанавливают требования к помещениям для хранения ЛС для ветеринарного применения

регламентируют условия хранения медицинских изделий

регламентируют условия хранения ЛС для ветеринарного применения

#УТВЕРЖДЁННЫЕ ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НЕ РАСПРОСТРАНЯЮТСЯ НА

ветеринарные организации

производителей ЛС

организации оптовой торговли ЛС

аптечные организации

#ОСНОВАНИЕМ ДЛЯ ИЗЪЯТИЯ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА И УНИЧТОЖЕНИЯ КОНТРАФАКТНЫХ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ РЕШЕНИЕ

суда и владельца ЛС

владельца ЛС и Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора)

Федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора)

Министерства здравоохранения РФ

#В СООТВЕТСТВИИ С ОГРАНИЧЕНИЯМИ, УСТАНОВЛЕННЫМИ 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ

**ФЕДЕРАЦИИ» ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ РАБОТНИКАМ НЕ
ЗАПРЕЩАЕТСЯ**

принимать участие в семинарах (тренингах), организуемых фармацевтическими компаниями

принимать подарки, денежные средства, оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счёт средств компаний (представителей компаний)

заключать соглашения с фарм. компанией о предложении населению определённых ЛП, медицинских изделий

предоставлять населению недостоверную, неполную или искажённую информацию об имеющихся в наличии ЛП, имеющих одинаковое МНН, медицинских изделиях, в том числе скрывать информацию о наличии ЛП и медицинских изделий, имеющих более низкую цену

#В СООТВЕТСТВИИ С 323-ФЗ «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ» ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ НЕКОММЕРЧЕСКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВА ПРИНИМАТЬ УЧАСТИЕ В

назначении руководителей фармацевтических организаций

разработке норм и правил в сфере охраны здоровья и решении вопросов, связанных с нарушением этих норм и правил

разработке программ подготовки и повышения квалификации медицинских работников и фармацевтических работников

аттестации медицинских работников и фармацевтических работников для получения ими квалификационных категорий

#КОЛИЧЕСТВО КАССОВЫХ КНИГ В ОРГАНИЗАЦИИ

одна

зависит от наличия контрольно-кассовой техники

зависит от количества материально-ответственных лиц, на которых возложена ответственность за денежные средства

не регламентировано

#ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП С ЦЕЛЮ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН ФОРМИРУЕТ

Минздрав России

Минпромторг России

Росздравнадзор

Роспотребнадзор

#ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП УТВЕРЖДАЕТСЯ

Правительством РФ

Минпромторгом России

Минздравом России

Росздравнадзором

#ВЫБОРОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

Росздравнадзором

Министерством здравоохранения РФ

Роспотребнадзором
лицензирующим органом
#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ
ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РОЗНИЧНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ ЧАСТНОЙ ФОРМЫ СОБСТВЕННОСТИ, ЯВЛЯЕТСЯ
лицензирующий орган
Министерство здравоохранения РФ
Росздравнадзор
Роспотребнадзор

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ
ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РОЗНИЧНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ МУНИЦИПАЛЬНОЙ ФОРМЫ СОБСТВЕННОСТИ,
ЯВЛЯЕТСЯ
лицензирующий орган
Министерство здравоохранения РФ
Росздравнадзор
Роспотребнадзор

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ
ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РОЗНИЧНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ОРГАНАМ
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РФ, ЯВЛЯЕТСЯ
лицензирующий орган
Министерство здравоохранения РФ
Росздравнадзор
Роспотребнадзор

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ ЛИЦЕНЗИОННЫХ
ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В РОЗНИЧНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ
ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ЯВЛЯЕТСЯ
Росздравнадзор
Министерство здравоохранения РФ
Россельхознадзор
Роспотребнадзор

#ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, КОТОРЫЙ
ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СОБЛЮДЕНИЯ САНИТАРНО-
ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИХ ТРЕБОВАНИЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ
ОРГАНИЗАЦИЯХ, ЯВЛЯЕТСЯ

Роспотребнадзор
Министерство здравоохранения РФ
Росздравнадзор
лицензирующий орган
#ПЕРЕЧЕНЬ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ, УТВЕРЖДАЕТСЯ

Федеральным законом
Постановлением Правительства РФ
приказом федерального органа исполнительной власти
нормативным правовым актом субъекта РФ
#99-ФЗ «О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ» ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ
КАК СОВОКУПНОСТЬ ТРЕБОВАНИЙ

установленных положениями о лицензировании конкретных видов деятельности, основанные на соответствующих требованиях законодательства РФ и направленные на обеспечение достижения целей лицензирования

установленных нормативными правовыми актами, и выполнение которых лицензиатом обязательно при осуществлении лицензируемого вида деятельности соответствующих нормам и правилам в сфере обращения ЛС и медицинских изделий, устанавливаемым Минздравом России

к помещениям, оборудованию, персоналу фармацевтических организаций и обращению ЛС

#ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ГОСУДАРСТВЕННЫМ АКАДЕМИЯМ НАУК, А ТАКЖЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

орган местного самоуправления

#ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ЧАСТИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, И АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ГОСУДАРСТВЕННЫМ АКАДЕМИЯМ НАУК ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации

орган местного самоуправления

#СОГЛАСНО ДЕЙСТВУЮЩИМ «ПРАВИЛАМ ПРОДАЖИ ОТДЕЛЬНЫХ ВИДОВ ТОВАРОВ...» ПОД ПОКУПАТЕЛЕМ ПОНИМАЕТСЯ

гражданин, имеющий намерение заказать или приобрести либо заказывающий, приобретающий или использующий товары исключительно для личных, семейных, домашних и иных нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

организация независимо от организационно-правовой формы, покупающая товары для осуществления предпринимательской деятельности

индивидуальный предприниматель, приобретающий товары для осуществления предпринимательской деятельности.

аптечная организация, приобретающая товары для продажи населению

#ПРИБРЕТЁННЫЙ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ТОНОМЕТР НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА

обмену и возврату не подлежит

можно обменять в течение срока службы

можно обменять в течение гарантийного срока

можно обменять в течение 14 дней, если сохранился чек и товар не был в употреблении

#ТРЕБОВАНИЯ-НАКЛАДНЫЕ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НА ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛП СПИСКОВ II И III ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ В ТЕЧЕНИЕ (ЛЕТ)

5

1

3

10

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР ПРОМЕДОЛА 2%» АМПУЛЫ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

10

30

5

#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДЕИНОСОЕРЖАЩИЙ «ПЕНТАЛГИН-Н» ТАБЛЕТКИ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)

15

5

10

60

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА В АПТЕКЕ, НА КОТОРОМ ВЫПИСАН «РАСТВОР МОРФИНА ГИДРОХЛОРИДА 1%» В АМПУЛАХ, СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

5

1

3

10

#ЕСЛИ ПОВЫШЕНИЕ ЦЕНЫ НА ЛП ВЛИЯЕТ НА УВЕЛИЧЕНИЕ СПРОСА НА ЕГО АНАЛОГ, ТО ЭТИ ЛП ЯВЛЯЮТСЯ

взаимозаменяемыми
взаимодополняющими
независимыми в потреблении
товарами «второй необходимости»

#ДЛЯ ИСКЛЮЧЕНИЯ ОТКАЗОВ ПОКУПАТЕЛЯМ И ФОРМИРОВАНИЯ ПОЛОЖИТЕЛЬНОГО ИМИДЖА АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НЕОБХОДИМО ЕЖЕДНЕВНО РЕГИСТРИРОВАТЬ СПРОС

неудовлетворённый
действительный
угасающий
сезонный

#ПОД ФОРМУЛЯРНЫМ СПИСКОМ ЛП МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОНИМАЮТ ПЕРЕЧЕНЬ

ЛП, утверждённых приказом главного врача медицинской организации для применения в данной организации

жизненно необходимых и важнейших ЛП для медицинского применения, утверждённый Правительством РФ

минимального ассортимента ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи

ЛП для медицинского применения, в том числе ЛП для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций

#ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ АПТЕКИ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ

обеспечение отделений медицинской организации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями

получение прибыли

обеспечение амбулаторных больных лекарственными препаратами

обеспечение больных информацией по ответственному самолечению

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕОНТОЛОГИЯ ИЗУЧАЕТ

нормы поведения фармацевтических работников при общении с покупателями, врачами, коллегами по работе

права и ответственность фармацевтических работников

должностные обязанности фармацевтических работников

соблюдение фармацевтическими работниками требований нормативных правовых актов по обращению ЛП

#АВТОРИТАРНЫЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ

увеличению власти руководителя над подчинённым и возможности влиять на подчинённых через принуждение

достижению максимальной производительности труда

увеличению власти подчинённых над руководителем

повышению эффективности труда

#ДЕМОКРАТИЧЕСКИЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ

достижению максимальной производительности и эффективности труда

увеличению власти руководителя над подчинённым

увеличению возможности влиять на подчинённых через принуждение

увеличению власти подчинённых над руководителем

#ЛИБЕРАЛЬНЫЙ СТИЛЬ СПОСОБСТВУЕТ

увеличению власти подчинённых над руководителем

увеличению власти руководителя над подчинённым

достижению максимальной производительности и эффективности труда

укреплению трудовой дисциплины

#ЗАВЕРИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ НА ДОКУМЕНТЕ «ВЕРНО»

УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

копия документа точно совпадает с подлинником

правильно указано наименование организации-заявителя

паспортные данные заявителя соответствуют действительности

дата документа верна

#СПРАВКА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ

подробное описание какого-либо факта или события с выводами и пред-

ложениями автора

подробный ход какого-либо мероприятия

перечень мероприятий

информацию для руководителя организации о сложившейся ситуации

#ПОД НОМЕНКЛАТУРОЙ ДЕЛ ПОНИМАЮТ

систематизированный перечень наименований дел

список видов документов, подшитых в дела

совокупность операций ДОУ, направленных на формирование и оформле-

ние дел

журнал учёта входящих и исходящих документов

#ДАТОЙ ИНСТРУКЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА

утверждения

события, зафиксированного в документе

подписания

ознакомления

#ДАТОЙ ПРИКАЗА ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА

подписания

утверждения

ознакомления

события, зафиксированного в документе

#ДАТОЙ ПРОТОКОЛА ЯВЛЯЕТСЯ ДАТА

события, зафиксированного в документе

утверждения

подписания

ознакомления

#ПРИ АДРЕСОВАНИИ ДОКУМЕНТА ДОЛЖНОСТНОМУ ЛИЦУ

его должность указывают в дательном падеже, инициалы указывают перед фамилией, между инициалами и фамилией делают пробел

его должность указывают в именительном падеже, инициалы указывают перед фамилией, между инициалами и фамилией делают пробел

его должность указывают в дательном падеже, инициалы указывают после фамилии, между инициалами и фамилией не делают пробел

его должность указывают в именительном падеже, инициалы указывают после фамилии, между инициалами и фамилией не делают пробел

#РЕКВИЗИТ «ОТМЕТКА ОБ ИСПОЛНИТЕЛЕ» СОДЕРЖИТ СВЕДЕНИЯ

О

составителе

согласовании

утверждении

регистрации

#ОТМЕТКА ОБ ИСПОЛНИТЕЛЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

инициалы и фамилию исполнителя документа, номер телефона

инициалы и фамилию исполнителя документа, адрес

адрес, номер телефона

номер телефона

#ОТМЕТКА О ПОСТУПЛЕНИИ ДОКУМЕНТА В ОРГАНИЗАЦИЮ

РАЗМЕЩАЕТСЯ

в нижнем правом углу первой страницы документа

в нижнем правом углу любой страницы документа

в нижнем левом углу первой страницы документа

на любом свободном от текста месте

#ДОКУМЕНТОМ, В КОТОРОМ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ ДОЛЖНОСТНЫЕ ОБЯЗАННОСТИ РАБОТНИКА УЧРЕЖДЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ

инструкция

правила

устав

положение

#ПРИ ФАКТИЧЕСКОМ ДОПУЩЕНИИ РАБОТНИКА К РАБОТЕ ПО ПОРУЧЕНИЮ РАБОТОДАТЕЛЯ

работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее трёх рабочих дней со дня фактического допущения работника к работе

письменное оформление трудовых отношений производится только с согласия работника

работодатель обязан оформить с ним трудовой договор в письменной форме не позднее следующего рабочего дня

письменное оформление трудовых отношений не обязательно

#В ТРУДОВОМ ДОГОВОРЕ, НАРЯДУ С ОБЯЗАТЕЛЬНЫМИ УСЛОВИЯМИ, МОГУТ ПРЕДУСМАТРИВАТЬСЯ УСЛОВИЯ

дополнительные

временные

существенные

основные

#ТРУДОВЫЕ ОТНОШЕНИЯ ВОЗНИКАЮТ МЕЖДУ РАБОТНИКОМ И РАБОТОДАТЕЛЕМ НА ОСНОВАНИИ ЗАКЛЮЧЁННОГО ИМИ В СООТВЕТСТВИИ С ТРУДОВЫМ КОДЕКСОМ РФ

трудового договора

договора о материальной ответственности

протокола согласования

коллективного договора

#В КАНАЛАХ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ АПТЕКА, КАК ПРАВИЛО, ПРЕДСТАВЛЯЕТ

розничное звено

производителя

оптовое звено

мелкооптовое звено

#ГОТОВАЯ ПРОДУКЦИЯ ДРУГИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАКУПЛЕННАЯ АПТЕКОЙ ДЛЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЯВЛЯЕТСЯ

товаром

сырьём

материалами

покупными полуфабрикатами

#ИСПРАВЛЕНИЯ ОШИБОК В ИНВЕНТАРИЗАЦИОННЫХ ОПИСЯХ

должны быть оговорены и подписаны всеми членами инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами

должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и материально-ответственными лицами

должны быть оговорены и подписаны председателем инвентаризационной комиссии и руководителем коллектива (бригадира)

не допускаются

#ДО НАЧАЛА ПРОВЕРКИ ФАКТИЧЕСКОГО НАЛИЧИЯ ИМУЩЕСТВА ИНВЕНТАРИЗАЦИОННОЙ КОМИССИИ НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО

получить сведения о результатах предыдущей инвентаризации

получить последний на момент инвентаризации отчёт о движении имущества

завизировать все приходные и расходные документы, приложенные к отчёту, с указанием «до инвентаризации на «_____» (дата)»

опломбировать места хранения имущества, имеющие отдельный вход (выход) и получить расписки от материально ответственных лиц о том, что к началу проведения инвентаризации все документы о движении имущества учтены

#ЕЖЕМЕСЯЧНОЕ СПИСАНИЕ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОФОРМЛЯЕТСЯ

актом

накладной

реестром

справкой

#РАСХОД ТОВАРОВ НА ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ ОТНОСИТСЯ К
прочему документированному расходу
безрецептурному отпуску
отпуску по безналичным расчётам
отпуску по рецептам

#СТОИМОСТЬ ТОВАРОВ, ИЗРАСХОДОВАННЫХ В АПТЕКЕ НА
ХОЗЯЙСТВЕННЫЕ НУЖДЫ, ОТНОСЯТ НА
издержки обращения
убытки
реализацию
товарные потери

#СУММЫ, СПИСАННЫЕ В АПТЕКЕ НА ОКАЗАНИЕ ПЕРВОЙ
МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ, ОТНОСЯТ НА
издержки обращения
убытки
реализацию
товарные потери

#В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОПЕРАТИВНЫЙ УЧЁТ УЦЕНКИ И
ДООЦЕНКИ ПО ЛАБОРАТОРНО-ФАСОВОЧНЫМ РАБОТАМ В ТЕЧЕНИЕ
МЕСЯЦА ВЕДЁТСЯ В
журнале учёта лабораторных и фасовочных работ
журнале учёта рецептуры
оборотной ведомости
реестре выписанных счетов

Образец зачетного билета
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«ОРЕНБУРГСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ
УНИВЕРСИТЕТ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

кафедра управления и экономики фармации, фармацевтической технологии и фармакогнозии
специальность 33.08.02 «УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ»
практика «Производственная (клиническая) практика по управлению и экономике фармации»

ЗАЧЕТНЫЙ БИЛЕТ №1

Решение проблемно-ситуационных задач

1. При приемочном контроле партии таблеток Дротаверина, раствора для инъекций 20 мг/мл 2 мл, ампулы №5 серии 0060918, было выявлено, что данная серия изъята из обращения на основании письма Росздравнадзора №02И-1185/19 от 13.05.2019: не соответствует требованиям НД по показателю «Стерильность» и подлежит изъятию и уничтожению в установленном порядке. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

2. Деятельность организации характеризуется снижением эффективности ниже границ рентабельности, потерей места на рынке. На каком этапе жизненного цикла находится организация? Назовите этапы жизненного цикла организации и приоритеты в первом, втором и дальнейших циклах развития. Каким образом законы организации в статике и в динамике оказывают влияние на различные этапы жизненного цикла? Какие управленческие технологии и принципы управления можно использовать для перехода организации на новый цикл развития?

Демонстрация практических навыков

1. Аптека получила Фенобарбитал, таблетки 100 мг № 10. Проведите приемочный контроль, предпродажную подготовку, разместите товар по местам хранения и зарегистрируйте в соответствующих документах.

Заведующий кафедрой

_____ /А.Н. Саньков

Декан факультета подготовки
кадров высшей квалификации

_____ /И.В. Ткаченко

« ____ » _____ 20__

Перечень дидактических материалов для ординаторов на промежуточной аттестации.

Журнал учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, журнал регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, журнал неправильно выписанных рецептов, отчет о финансовых результатах, бухгалтерский баланс, организационно-распорядительная документация.

Перечень оборудования, используемого для проведения промежуточной аттестации.

Шкафы для размещения и хранения товара с маркировками «Лекарственные препараты для внутреннего применения», «Лекарственные препараты для наружного применения», «Лекарственные препараты для парентерального применения», «Лекарственное растительное сырье», «Лекарственное растительное сырье (плоды и семена)», «Эфирномасличное лекарственное растительное сырье», «Медицинские изделия», «Зона карантинного хранения», «Минеральные и столовые воды», холодильник с режимом +2 +8⁰С, имитация холодильника с режимом +8 +15⁰С, гигрометр психрометрический ВИТ-2, стол для записей, имитация круглой печати аптечной организации.

Таблица соответствия результатов обучения по практике и оценочных материалов, используемых на промежуточной аттестации.

№	Проверяемая компетенция	Дескриптор	Контрольно-оценочное средство (номер тестовых заданий/ номер практического задания)
1	ПК-1 Готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации	Уметь применять положения нормативных документов, регламентирующих ввоз и вывоз лекарственных средств	Тестовые задания
		Владеть навыками поиска в правовых и иных базах информации, связанной с ввозом и вывозом лекарственных средств	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта №1
		Иметь практический опыт работы с документами, сопровождающими ввоз и вывоз лекарственных средств	Представление отчета по практике; представление дневника практики
2	ПК-2 Готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фаль-	Уметь осуществлять подготовку лекарственных средств к изъятию и уничтожению	Тестовые задания

	сифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	Владеть навыками оформления документов, связанных с изъятием и уничтожением лекарственных средств	Практические задания (проблемно-ситуационные задачи) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 2
		Иметь практический опыт работы с документами по уничтожению лекарственных средств	Представление отчета по практике; представление дневника практики
3	ПК-3 Готовность к проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов	Уметь применять положения нормативных документов, регламентирующих обращение лекарственных средств и медицинских изделий, иных товаров фармацевтического ассортимента	Тестовые задания
		Владеть навыками поиска информации в ГРЛС и Госреестре МИ и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление МИ	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 3
		Иметь практический опыт работы поиска зарегистрированных ЛС и МИ по различным реквизитам	Представление отчета по практике; представление дневника практики
4	ПК-4 Готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	Уметь применять принципы управления в профессиональной сфере	Тестовые задания
		Владеть навыками применения принципов управления при реализации основных функций менеджмента	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 4
		Иметь практический опыт оформления организационно-распорядительных документов в профессиональной сфере	Представление отчета по практике; представление дневника практики

5	ПК-5 Готовность к организации фармацевтической деятельности	Уметь применять положения нормативных документов для организации фармацевтической деятельности	Тестовые задания
		Владеть навыками хранения, отпуска и реализации товаров аптечного ассортимента	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 5
		Иметь практический опыт размещения и выкладки товаров аптечного ассортимента в торговом зале аптечной организации	Представление отчета по практике; представление дневника практики
		Иметь практический опыт осуществления деятельности по отпуску и реализации лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента амбулаторным больным	Представление отчета по практике; представление дневника практики
		Иметь практический опыт организации лекарственного обеспечения стационарных больных	Представление отчета по практике; представление дневника практики
6	ПК-6 Готовность к оценке экономических и финансовых показателей, применяемых в сфере обращения лекарственных средств	Уметь осуществлять расчет относительных показателей, характеризующих финансово-хозяйственную деятельность фармацевтической организации	Тестовые задания
		Владеть навыками проведения анализа финансово-хозяйственной деятельности фармацевтической организации, вывода результатов и разработки комплекса мероприятий для улучшения деятельности фармацевтической организации	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 6

		Иметь практический опыт проведения сравнительного анализа абсолютных и относительных показателей, характеризующих финансово-хозяйственную деятельность фармацевтической организации, для разработки комплекса мероприятий с целью улучшения деятельности	Представление отчета по практике; представление дневника практики
7	ПК-7 Готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств	Уметь организовывать рабочие места, связанные с процессом изготовления лекарственных препаратов в аптеке	Тестовые задания
		Владеть навыками размещения производственного оборудования в аптеке с учетом эргономических характеристик и особенностей процесса изготовления лекарственных препаратов	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 7
		Иметь практический опыт составления планов различных фармацевтических организаций по составу помещений и набору площадей	Представление отчета по практике; представление дневника практики
8	ПК-8 Готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов	Уметь применять требования нормативных документов при выборе этапов проведения экспертизы лекарственных средств	Тестовые задания
		Владеть навыками поиска официальной информации о зарегистрированных лекарственных средствах	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 3
		Иметь практический опыт работы с документальными источ-	Представление отчета по практике; представление дневника практики

		никами научной и практической фармацевтической информации	
9	ПК-9 Готовность к организации контроля качества лекарственных средств	Уметь организовывать и осуществлять все виды внутриаптечного контроля качества в соответствии с нормативной документацией	Тестовые задания
		Владеть навыками проведения внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, в т.ч. приемочного контроля лекарственных препаратов в части оформления документов, подтверждающих качество	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 8
		Иметь практический опыт проведения всех этапов приемки, предпродажной подготовки и размещения в соответствии с условиями хранения лекарственных средств в аптечной организации	Представление отчета по практике; представление дневника практики
10	УК-2 Готовностью к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия	Уметь применять принципы и методы управления, использовать инструменты управленческого воздействия, соблюдать деонтологические принципы и нормы делового общения в профессиональной деятельности	Тестовые задания
		Владеть навыками оформления организационно-распорядительной документации в области управления коллективом	Практические задания (практические навыки) для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта № 9
		Иметь практический опыт работы с организационно-	Представление отчета по практике; представление дневника практики

		распорядительной документацией по кадровому составу	
--	--	---	--