

Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: ФГБОУ ВО ВолГМУ Минздрава России

Должность: ФГБОУ ВО ВолГМУ Минздрава России

Дата подписания: 25.10.2023 14:44:44

Уникальный программный ключ

123d1d365abac3d0cd5b93c39c0f12a00bb02446

Федеральное государственное  
образовательное учреждение высшего образования  
«Волгоградский государственный  
медицинский университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

«УТВЕРЖДАЮ»  
Директор Института НМФО  
  
Н.И.Свиридова  
«11» октября 2023 г.

## ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

### Подготовка к первичной специализированной аккредитации специалистов

Наименование дисциплины

Основная профессиональная образовательная программа подготовки кадров высшей квалификации в ординатуре по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации, направленность (профиль) 33.00.00 Фармация

Кафедра: фармакологии и фармации Института непрерывного медицинского и фармацевтического образования.

Год обучения: 2

Семестр: 4

Форма обучения: очная

Трудоемкость дисциплины: 4 ЗЕ, из них 84 часов контактной работы обучающегося с преподавателем

Форма контроля: зачет с оценкой

Волгоград, 2023

## Оглавление

1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы ..... **Ошибка! Залка не определена.**
2. Оценочные средства для проведения аттестации.....9
3. Критерии и шкала оценивания по оценочному средству.....81

## Содержание и структура компетенций

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине		
	знать	уметь	владеть
УК-1 готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу	научные идеи и тенденции развития медицины и фармации;	управлять информацией (поиск, интерпретация, анализ информации, в т.ч. из множественных источников;	навыками управления информацией (поиск, интерпретация, анализ информации, в т.ч. из множественных источников;
ПК-2 готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению;	порядок действий в отношении идентификации, изъятия и уничтожения фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукции.	оформлять документацию по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению.	навыками разработки стандартов качества и операционных процедур по выявлению и изъятию недоброкачественной продукции в аптечной организации.
ПК-4 готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	трудовое законодательство РФ	осуществлять маркетинговые исследования в процессе принятия управленческих решений	навыками анализа спроса на лекарственные препараты и другие товары аптечного ассортимента и потребности в них
ПК-5 готовность к организации фармацевтической деятельности	положения нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обращение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	организовывать фармацевтическую деятельность в соответствии с действующими нормативно-правовыми и локальными актами	анализом текущего ресурсного обеспечения и потребностей фармацевтической организации

## 2 Оценочные средства для проведения аттестации

### Перечень литературы, рекомендуемой для изучения дисциплины, используемый как источник информации для составления оценочных средств:

1. Управление и экономика фармации [Электронный ресурс] : учебник / под ред. В.Л. Багировой. – М.: Медицина, 2008. - 720 с. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru/>
1. Наркевич И. А. Управление и экономика фармации [Электронный ресурс] / под ред. И. А. Наркевича. - М : ГЭОТАР-Медиа, 2017. - 928 с. - ISBN 978-5-9704-4226-5 - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru/>
2. Управление и экономика фармации [Текст]. Т. : Экономика аптечных организаций : учебник для студентов, обучающихся по спец. 040500 "Фармация" / Дорофеева В. В. , Лоскутова Е. Е., Косова И. В. и др. ; под ред. Е. Е. Лоскутовой. - М.: Академия, 2008. - 428 с. : ил. – (Высшее профессиональное образование).
3. Иванов. Г. Г. Экономика торгового предприятия [Текст] : учебник по спец. "Экономика и управление на предприятии (по отраслям)" / Иванов Г. Г. - М. : Академия, 2010. - 320 с. : ил. – (Высшее профессиональное образование).
4. Петров В. И. Клиническая фармакология и фармакотерапия в реальной врачебной практике [Электронный ресурс] / В. И. Петров. - М., 2014. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru>
5. Харкевич Д. А. Фармакология [Электронный ресурс] : учебник / Д. А. Харкевич. - 11-е изд., испр. и доп. - М., 2013. - 760 с. : ил. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru/>
6. Харкевич Д. А. Фармакология [Текст]: учебник / Д. А. Харкевич. - 11-е изд., испр. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2013. - 755, [5] с. : ил.
7. **Тебекин А. В.** Стратегический менеджмент [Текст]: учебник для академ. бакалавриата, студентов вузов, обучающихся по экон. направлениям и спец. / Тебекин А. В. - 2-е изд., перераб. и доп. - М. : Юрайт, 2015. - 333, [1] с. : ил. – (Профессиональное образование).
8. **Пономарев А. И.** Налоги и налоговое администрирование в Российской Федерации [Мультимедиа] / А.И. Пономарев, Т.В. Игнатова, М.А. Богатырев. - М., 2009. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru/>
9. **Юданов А. Ю.** Фармацевтический маркетинг [Текст] : учебник для студентов, обучающихся по спец. 060108 (040500) - Фармация / Юданов А. Ю., Вольская Е. А., Ишмухаметов А. А., Денисова М. Н. ; Фин. акад. при Правительстве РФ, ММА им. И. М. Сеченова. - М. : Ремедиум, 2008. - 606 с. : цв. ил.
10. **Котлер Ф.** Маркетинг, менеджмент [Текст] : экспресс-курс / Котлер Ф. ; пер. с англ. под ред. С. Г. Божук. - 2-е изд. - СПб. : Питер, 2005. - 464 с. : ил.
11. Клиническая фармакология [Электронный ресурс] : учебник / Кукес В. Г. ; [кол. авт.: В. Г. Кукес, Д. А. Андреев, В. В. Архипов и др.]. - 4-е изд., перераб. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2013. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru>
12. **Настольная книга** RMBC о фармацевтическом рынке России, 2007 [Текст] / Вахранева Е., Бучина А., Денисова М., Ливанский С. ; под ред. А. А. Ишмухаметова. - М. : Эр Эм Би Си Импэкс, 2008. - 111 с. : цв. ил.
13. Лозовая Г. Ф. Менеджмент фармацевтической организации [Текст] : учеб. пособие / Лозовая Г. Ф., Лопатин П. В., Глембоцкая Г. Т. - 2-е изд., перераб. и доп. - М. : МЦФЭР, 2000. - 192 с. : ил. - Прил. к журн. "Новая Аптека", 2000, №1.

14. **Глембоцкая Г. Т.** В лабиринтах фармацевтического менеджмента [Текст] : [учеб. пособие] / Глембоцкая Г. Т. - М. : Литтерра , 2007 . - 256 с. : ил. . - Практика аптечного дела
15. **Василенко О. В.** Фармацевтическое потребительское поведение в современной России [Текст] : монография / Василенко О. В. ; Минздравсоцразвития РФ, ВолгГМУ . - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2011. - 311, [1] с. : ил.
16. **Основы** фармацевтического маркетинга [Текст] : метод. пособие / Каминская И. А., Куркин Д. В., Ганичева Л. М., Озеров А. А. ; Минздрав РФ, ВолгГМУ . - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ , 2012 . - 40 с.
17. **Назаренко В. Н.** Введение в фармацевтический менеджмент [Электронный ресурс] : учеб. пособие для студентов по спец. "Фармация" / Назаренко В. Н. ; Минздравсоцразвития РФ, ВолгГМУ. - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2010.
18. **Правовые основы** фармацевтической деятельности в Российской Федерации [Текст] : науч.-практ. рук. / Сергеев Ю. Д., Мохов А. А., Милушин М. И., Седова Н. Н. - М. : МИА, 2009. - 480 с.
19. **Ганичева Л. М.** Фармацевтическое товароведение [Электронный ресурс] : учеб. пособие к практ. занятиям для студентов V курса (IV семестр) фармацевт. фак. / Ганичева Л. М., Сысуев Е. Б., Мулик Ю. А., Самохина Е. А. - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2008. - 158 с.
20. **Раменская Г. В.** ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ [Электронный ресурс] / Раменская Г. В. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2011. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru/>
21. **Внукова В. А.** Правовые основы фармацевтической деятельности [Текст] : учеб. пособие по спец. 33.05.01 "Фармация" / Внукова В. А., Спичак И. В. ; Минобрнауки РФ. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2018. - 409, [6] с. : табл.
22. Управление и экономика фармации [Текст] : учебник по спец. 33.05.01 "Фармация", 33.08.02 "Управление и экономика фармации" / Богданов В. В., Васягина Ю. А., Золотарева Н. Г. и др. ; под ред. И. А. Наркевич ; Минобрнауки РФ. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2017. - 923, [4] с. : ил., табл.
23. Настольная книга РМВС о фармацевтическом рынке России, 2007 [Текст] / Вахранева Е., Бучина А., Денисова М., Ливанский С. ; под ред. А. А. Ишмухаметова. - М. : Эр Эм Би Си Импэкс, 2008. - 111 с. : цв. ил.
24. Лозовая Г. Ф. Менеджмент фармацевтической организации [Текст] : учеб. пособие / Лозовая Г. Ф., Лопатин П. В., Глембоцкая Г. Т. - 2-е изд., перераб. и доп. - М. : МЦФЭР, 2000. - 192 с. : ил. - Прил. к журн. "Новая Аптека", 2000, №1.
25. **Перфилова В. Н.** Антиаритмические препараты [Текст] : учеб. пособие для спец. 060108 - Управление и экономика фармации / В. Н. Перфилова, Д. Д. Бородин ; ВолгГМУ Минздрава РФ. - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2014. - 117, [3] с. : ил.
26. **Тюренков И. Н.** Кардиоваскулярные и кардиопротекторные свойства ГАМК и её аналогов [Текст] : монография / И. Н. Тюренков, В. Н. Перфилова ; Федер. агентство по здравоохранению, ГОУ ВПО ВолгГМУ. - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2008. - 204 с. : ил
27. **Тюренков И. Н.** Режим дозирования лекарственных средств [Текст] : учеб. пособие для провизоров по спец. Фармация / И. Н. Тюренков, А. В. Воронков ; Росздрав, ВолгГМУ. - Волгоград : Изд-во ВолгГМУ, 2010. - 310 с. : цв. ил.
28. Стандарты ISO 9001 / ГОСТ Р ИСО 9001.

29. Федеральный Закон № 61-ФЗ от 12.04.2010 г. (ред. от 12.03.2014) "Об обращении лекарственных средств".
30. Федеральный закон № 99-ФЗ от 27.04.2011г. «О лицензировании отдельных видов деятельности».
31. Федеральный закон № 294-ФЗ от 26.12.2008 «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля».
32. Федеральный закон №3-ФЗ от 07.02.2011г. «О полиции».
33. Федеральный закон РФ № 2300-1 от 07.02.92г. «О защите прав потребителей».
34. Постановление Правительства РФ № 434 от 06.05.2015 «О региональном государственном контроле за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».
35. Постановление Правительства РФ № 58 от 03.02.2016 г. «Об утверждении Протокола согласования цен поставки лекарственных препаратов, включенных в перечень ЖНВЛП».
36. Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 28.01.2021 N 4 (ред. от 25.05.2022) "Об утверждении санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 "Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней" (вместе с "СанПиН 3.3686-21. Санитарные правила и нормы...") (Зарегистрировано в Минюсте России 15.02.2021 N 62500)
37. Постановление Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств".
38. Постановление Правительства РФ №865 от 02.03.2016г. «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».
39. Постановлением Правительства РФ № 322 от 30.06.2005г. «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека».
40. Постановление Правительства РФ от 29.06.2021 N 1049 (ред. от 30.11.2021) "О федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения лекарственных средств" (вместе с "Положением о федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения лекарственных средств").
41. Приказ Минфина РФ от 13.06.1995 г № 49 «Об утверждении Методических указаний по инвентаризации имущества и финансовых обязательств».
42. Приказ Минздрава России от 31.07.2020 N 780н "Об утверждении видов аптечных организаций".
43. Приказ Минздрава России от 08.10.2015 N 707н (ред. от 04.09.2020) "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки "Здравоохранение и медицинские науки".
44. Приказ Росздравнадзора от 09.12.2019 N 9260 "Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по осуществлению государственного контроля за обращением медицинских изделий" (Зарегистрировано в Минюсте России 19.02.2020 N 57554).

45. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 N 751н "Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность".
46. Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24.12.2020 N 44 (ред. от 14.04.2022) "Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678-20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг".
47. ГОСТ Р 52249-2009 - Правила производства и контроля качества лекарственных средств.
48. ГОСТ Р 52379-2005 – Надлежащая клиническая практика.
49. ГОСТ Р 52537-200 – Производство лекарственных средств. Система обеспечения качества. Общие требования.
50. ГОСТ Р 12.0.009-2009. ССБТ Система управления охраной труда на малых предприятиях. Требования и рекомендации по применению (введен в действие с 01.07.2010).
51. Приказ Минздрава России от 07.10.2015 N 700н «О номенклатуре специальностей специалистов, имеющих высшее медицинское и фармацевтическое образование»
52. Приказ Минздрава России от 22.12.2017 N 1043н (ред. от 04.08.2020)"Об утверждении сроков и этапов аккредитации специалистов, а также категорий лиц, имеющих медицинское, фармацевтическое или иное образование и подлежащих аккредитации специалистов"
53. Приказ Минздрава России от 10.02.2016 N 83н "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам со средним медицинским и фармацевтическим образованием"
54. Приказ МЗ РФ от 03.08.2012 N 66н "Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях".
55. Приказ Минздрава России от 27.06.2016 N 419н "Об утверждении Порядка допуска лиц, не завершивших освоение образовательных программ высшего медицинского или высшего фармацевтического образования, а также лиц с высшим медицинским или высшим фармацевтическим образованием к осуществлению медицинской деятельности или фармацевтической деятельности на должностях среднего медицинского или среднего фармацевтического персонала"
56. Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н «Об утверждении профессионального стандарта «Провизор».
57. Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 22 мая 2017 г. N 427н «Об утверждении профессионального стандарта «Провизор-аналитик.
58. Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 22 мая 2017 г. N 428н «Об утверждении профессионального стандарта «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью.
59. Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 647н "Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения"

60. Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения"
61. Постановление Правительства РФ от 31.03.2022 N 547 (ред. от 29.11.2022) "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности"
62. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н (ред. от 28.12.2010) "Об утверждении Правил хранения лекарственных средств"
63. Постановление Правительства РФ от 31.12.2020 N 2463 "Об утверждении Правил продажи товаров по договору розничной купли-продажи, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование потребителя о безвозмездном предоставлении ему товара, обладающего этими же основными потребительскими свойствами, на период ремонта или замены такого товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену, а также о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"
64. Приказ Росздравнадзора от 15.02.2017 N 1071 "Об утверждении Порядка осуществления фармаконадзора"
65. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов"
66. Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ (ред. от 28.12.2022) "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"
67. "Методические рекомендации по обеспечению функциональных возможностей централизованной системы (подсистемы) "Управление льготным лекарственным обеспечением" государственной информационной системы в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации. Версия 1.0" (утв. Минздравом России 19.01.2021, ФГБУ "ЦНИИОИЗ" Минздрава России 28.12.2020)
68. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"
69. "Трудовой кодекс Российской Федерации" от 30.12.2001 N 197-ФЗ

### **3. Ресурсы информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»**



1. Конституция Российской Федерации
2. Кодекс об административных правонарушениях [Электронный ресурс]: <http://www.consultant.ru>
3. Трудовой кодекс Российской Федерации [Электронный ресурс]: <http://www.consultant.ru>
4. Росздравнадзор <https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>
5. Государственный реестр лекарственных средств <https://grls.rosminzdrav.ru/Default.aspx>

#### 4. Периодические издания:

1. ISSN: 2073-8099 (сайт биофармацевтического журнала).
2. «Еженедельник Аптека": <http://www.apteka.ua/>
3. Московские аптеки: электрон.газ.: <http://www.mosapteki.ru/modules/news>
4. Провизор.Ру: форум // Информационный аналитический портал Provizor.Ru сайт. <http://www.provizor.ru/index.php>.
5. Обсуждение материалов информационного аналитического сайта
6. Ремедиум: электрон. журнал: <http://www.remedium-journal.ru/>
7. Российская газета: электрон.газ: <http://www.rg.ru/>
8. Фармацевтический вестник: электрон. газ.: <http://www.pharmvestnik.ru/>.
9. Электронный журнал «ФАРМиндекс» <http://www.pharmindex.ru>
10. «Новая аптека» <https://e.novapteca.ru/>

#### УК-1 готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Знать
УК – 1 готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу	научные идеи и тенденции развития медицины и фармации

#### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ЗДОРОВЬЕ ЧЕЛОВЕКА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ СОСТОЯНИЕМ 1) физического, психического и социального благополучия человека,	1) физического, психического и социального благополучия человека, при котором	№ 67 ст. 2

	при котором отсутствуют заболевания, а также расстройства функций органов и систем организма 2) физического и душевного благополучия 3) физического, душевного и социального благополучия 4) физического, душевного и социального благополучия при полной адаптации к условиям внешней среды	отсутствуют заболевания, а также расстройства функций органов и систем организма	
2.	ОПИСАНИЕ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ ДЕЙСТВИЙ МЕДИЦИНСКОГО РАБОТНИКА С УЧЕТОМ ТЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ, НАЛИЧИЯ ОСЛОЖНЕНИЙ И СОПУТСТВУЮЩИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, ИНЫХ ФАКТОРОВ, ВЛИЯЮЩИХ НА РЕЗУЛЬТАТЫ ОКАЗАНИЯ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ ДАНО В 1) клинических рекомендациях 2) международном классификаторе болезней 3) учебных пособиях 4) нормативах	1) клинических рекомендациях	№ 85 ст. 2
Выберите несколько правильных ответов			
1.	ОСНОВНЫМИ ПРИНЦИПАМИ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ЯВЛЯЮТСЯ: 1) соблюдение прав граждан в сфере охраны здоровья и обеспечение связанных с этими правами государственных гарантий; 2) приоритет интересов пациента при оказании медицинской помощи; 3) приоритет охраны здоровья детей; 4) цифровизация здравоохранения	1) соблюдение прав граждан в сфере охраны здоровья и обеспечение связанных с этими правами государственных гарантий; 2) приоритет интересов пациента при оказании медицинской помощи; 3) приоритет охраны здоровья детей;	№ 85 ст. 4
2.	ОСНОВНЫМИ ПРИНЦИПАМИ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ЯВЛЯЮТСЯ: 1) социальная защищенность граждан в случае утраты здоровья; 2) ответственность органов	1) социальная защищенность граждан в случае утраты здоровья; 2) ответственность	№ 85 ст. 4

	государственной власти и органов местного самоуправления, должностных лиц организаций за обеспечение прав граждан в сфере охраны здоровья; 3) доступность и качество медицинской помощи; 4) цифровизация здравоохранения	органов государственной власти и органов местного самоуправления, должностных лиц организаций за обеспечение прав граждан в сфере охраны здоровья; 3) доступность и качество медицинской помощи;	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1. РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ, ВОЗНИКАЮЩИЕ В СФЕРЕ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  2. РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ, ВОЗНИКАЮЩИЕ В СВЯЗИ С ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ _____  А. (Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации") Б.(Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств")	1-А 2-Б	№ 85 ст. 1 № 32 СТ.1

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ВЫ ЗАНИМАЕТЕСЬ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ИНФОРМАЦИОННО-ПРОСВЕТИТЕЛЬНОГО МЕРОПРИЯТИЙ МЕДРАБОТНИКОВ ПО РАЦИОНАЛЬНОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ. КАКИЕ ИСТОЧНИКИ ИНФОРМАЦИИ БЫ БУДЕТЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ?	специализированные печатные издания, материалы научные конференции, справочники - «Видаль», «Регистр ЛС», инструкции по применению ЛС, государственный реестр ЛС, интернет-ресурсы «Росздравнадзор», «Минздрав РФ»	

2.	<p>ВЫ ЗАНИМАЕТЕСЬ ВЫЯВЛЕНИЯ ИНФОРМАЦИОННЫХ ПОТРЕБНОСТЕЙ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ. КАКИЕ МЕТОДЫ ВЫ МОЖЕТЕ ИСПОЛЬЗОВАТЬ?</p>	<p>Основные методы изучения информационных потребностей, используемые в настоящее время.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• опрос (анкетирование, интервьюирование, беседа) пользователей;</li> <li>• анализ выдачи информационных ресурсов по всем каналам выдачи;</li> <li>• анализ научных публикаций пользователей;</li> <li>• цитат-анализ литературы по темам.</li> </ul>	
3.	<p>КАКИЕ ФОРМАТЫ И ФОРМЫ ИНФОРМАЦИОННЫХ МЕРОПРИЯТИЙ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ ВЫ ВЫБЕРЕТЕ?</p>	<p>информационное обслуживание врачей медицинских организаций осуществляется руководителем аптечного предприятия или лицом, на которое возложены обязанности в соответствии с приказом: участие в конференциях и оперативных совещаниях врачей. Работа с медицинскими организациями производится с использованием всех форм представления и передачи информации (устной, письменной, наглядной и электронной). Важно установить периодичность встреч, например, один раз в неделю.</p>	
4.	<p>ВЫ ЗАНИМАЕТЕСЬ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ИНФОРМАЦИОННО-ПРОСВЕТИТЕЛЬНОГО</p>	<p>- о наличии лекарственных препаратов в аптеке, о временно</p>	

	<p>МЕРОПРИЯТИЙ МЕДРАБОТНИКОВ. КАКУЮ ИНФОРМАЦИЮ ВЫ БУДЕТЕ ПРЕЗЕНТОВАТЬ?</p>	<p>отсутствующих лекарственных препаратов, о лекарственных препаратах, которые не нарабатываются промышленностью, лекарственных препаратов, не закупаемых по импорту, и т.д.;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- о новых лекарственных препаратах с дальнейшим контролем за их движением и применением в лечебной практике специалистами различного профиля для перспективного использования;</li> <li>- о синонимах и аналогах временно отсутствующих препаратов;</li> <li>- о приказах, инструкциях и распоряжениях, регламентирующих порядок организации лекарственного обеспечения населения и медицинских организаций;</li> <li>- о выявленных случаях нарушения установленных правил выписывания и оформления рецептов амбулаторным больным.</li> </ul>	
5.	<p>КАКИЕ ЗНАНИЯ НЕОБХОДИМЫ ВАМ ПРИ ОРГАНИЗАЦИЯ ИНФОРМАЦИОННОЙ И КОНСУЛЬТАЦИОННОЙ ПОМОЩИ ДЛЯ НАСЕЛЕНИЯ И МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ?</p>	<p>Положения нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств и других товаров аптечного</p>	<p>№ 70, П 3.5.1</p>

		ассортимента, в том числе в соответствии с Соглашением о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза; институциональные нормы в сфере управления фармацевтической деятельностью	
--	--	--	--

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ДАЙТЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОНЯТИЮ «ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ»	фармацевтическая организация - юридическое лицо независимо от организационно-правовой формы (организация оптовой торговли лекарственными средствами, аптечная организация), индивидуальные предприниматели, осуществляющее фармацевтическую деятельность	№ 85 ст. 2
2.	КАК 323-ФЗ ОПРЕДЕЛЯЕТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РАБОТНИКА?	фармацевтический работник - физическое лицо, которое имеет фармацевтическое образование, работает в фармацевтической организации и в трудовые обязанности которого входят оптовая торговля лекарственными средствами, их хранение, перевозка и (или) розничная торговля лекарственными	№ 85 ст. 2

		препаратами для медицинского применения, их изготовление, отпуск, хранение и перевозка;	
3.	КАК 323-ФЗ ОПРЕДЕЛЯЕТ ЗАБОЛЕВАНИЕ?	возникающее в связи с воздействием патогенных факторов нарушение деятельности организма, работоспособности, способности адаптироваться к изменяющимся условиям внешней и внутренней среды при одновременном изменении защитно-компенсаторных и защитно-приспособительных реакций и механизмов организма;	№ 85 ст. 2
4.	КАК 323-ФЗ ОПРЕДЕЛЯЕТ ОСНОВНОЕ ЗАБОЛЕВАНИЕ?	заболевание, которое само по себе или в связи с осложнениями вызывает первоочередную необходимость оказания медицинской помощи в связи с наибольшей угрозой работоспособности, жизни и здоровью, либо приводит к инвалидности, либо становится причиной смерти	№ 85 ст. 2
5.	КАК 323-ФЗ ОПРЕДЕЛЯЕТ ОСНОВНОЕ ЗАБОЛЕВАНИЕ?	заболевание, которое не имеет причинно-следственной связи с основным заболеванием, уступает ему в степени необходимости оказания медицинской помощи, влияния на работоспособность, опасности для жизни и здоровья и не является	№ 85 ст. 2

		причиной смерти	
--	--	-----------------	--

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Уметь
УК – 1 готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу	управлять информацией (поиск, интерпретация, анализ информации, в т.ч. из множественных источников;

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	<p>НАУЧНАЯ ДИСЦИПЛИНА, ЗАНИМАЮЩАЯСЯ ИССЛЕДОВАНИЕМ ПРОЦЕССОВ ПОЛУЧЕНИЯ, ПЕРЕДАЧИ, ОБРАБОТКИ, ХРАНЕНИЯ, РАСПРОСТРАНЕНИЯ И ПРЕДСТАВЛЕНИЯ ИНФОРМАЦИИ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИНФОРМАЦИОННОЙ ТЕХНИКИ И ТЕХНОЛОГИЙ В ФАРМАЦИИ:</p> <p>а) медицинская кибернетика; б) фармацевтическая информатика; в) общая информатика; г) медицинская биофизика.</p>	б) фармацевтическая информатика;	
2.	<p>В СООТВЕТСТВИИ С ЮРИДИЧЕСКОЙ СИЛОЙ НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ, КАК ИСТОЧНИКИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ИНФОРМАЦИИ В ФАРМАЦИИ, РАСПОЛАГАЮТСЯ:</p> <p>1) Конституция РФ, федеральные законы, постановления, ведомственные приказы, локальные акты 2) федеральные законы, Конституция РФ, ведомственные приказы, постановления, локальные акты 3) ведомственные приказы,</p>	1) Конституция РФ, федеральные законы, постановления, ведомственные приказы, локальные акты	



	федеральные законы, Конституция РФ, постановления, локальные акты 4) локальные акты, федеральные законы, Конституция РФ, ведомственные приказы, постановления		
Выберите несколько правильных ответов			
1.	В ОПИСАНИИ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ (ТЕХНИЧЕСКОМ ЗАДАНИИ) НУЖНО УКАЗАТЬ 1)наименование лекарственных средств, 2)лекарственную форму, 3)дозировку, 4)вид упаковки. 5)показания к применению	1)наименование лекарственных средств, 2)лекарственную форму, 3)дозировку, 4)вид упаковки.	
2.	К ОФИЦИАЛЬНЫМ ИСТОЧНИКАМ ОПУБЛИКОВАНИЯ НПА ОТНОСЯТСЯ: 1)«Российская газета» 2)«Собрание законодательства Российской Федерации» 3)«Парламентская газета» 4) «Новости нормотворчества»	1)«Российская газета» 2)«Собрание законодательства Российской Федерации» 3)«Парламентская газета»	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1. «ОФИЦИАЛЬНЫЙ ИНТЕРНЕТ-ПОРТАЛ ПРАВОВОЙ ИНФОРМАЦИИ» ЯВЛЯЕТСЯ _____  2. СПС «ГАРАНТ» _____  А. (официальным источникам опубликования НПА Б. (неофициальным источником правовой информации)	1-А 2-Б	

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1	АПТЕКА ФОРМИРУЕТ СОП ПО ВЫЯВЛЕНИЮ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ, НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ.	1)Основной источник информации о фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛП сайт Росздравнадзора.	

	КАКОЙ ОСНОВНОЙ ИСТОЧНИК ИНФОРМАЦИИ И ПОРЯДОК РАБОТЫ С НИМ СЛЕДУЕТ УКАЗАТЬ В СОП?	2) Ежедневно проверять информационные письма, используя сервис «Поиск изъятых из обращения лекарственных средств» на сайте Росздравнадзора. При выявлении недоброкачественных лекарственных средств направить информацию в Управление Росздравнадзора по в день выявления. Информацию направлять электронной почтой	
2	В АПТЕКУ ПО ТЕЛЕФОНУ ОБРАТИЛИСЬ ЗА ИНФОРМАЦИЕЙ, КАК И КУДА СООБЩИТЬ О ПРОИЗОШЕДШЕЙ НЕЖЕЛАТЕЛЬНОЙ РЕАКЦИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ. НА КАКИЕ ПУТИ ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ ТАКОЙ ИНФОРМАЦИИ ВЫ УКАЖИТЕ?	Предпочтительным форматом направления данной информации является «Извещение о побочном действии, нежелательной реакции или отсутствии ожидаемого терапевтического эффекта лекарственного средства», которое доступно для загрузки с интернет-сайта Росздравнадзора.	№ 4 <a href="https://roszdravnadzor.gov.ru/drugs/qualitycontrol/faq/c1011">https://roszdravnadzor.gov.ru/drugs/qualitycontrol/faq/c1011</a>
3	ПРОВИЗОР ВПЕРВЫЕ ПРИСТУПИЛ К ВЫПОЛНЕНИЮ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ ОБЯЗАННОСТЕЙ. КАКУЮ ИНФОРМАЦИЮ В СООТВЕТСВИИ С ПРАВИЛАМИ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ НЕОБХОДИМО ДОНОСИТЬ ДО ПОКУПАТЕЛЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ?	1) предоставление достоверной информации о товарах аптечного ассортимента, их стоимости, фармацевтическое консультирование; 2) информирование о рациональном применении лекарственных препаратов в целях ответственного	№ 60, п.15

		самолечения;	
4	ПРИ ЗАКУПКЕ ЛП ЧАСТО ТРЕБУЕТСЯ ИНФОРМАЦИЯ О ВЗАИМОЗАМЕНЯЕМОСТИ ЛЕКАРСТВ. КАКОЙ ИСТОЧНИК ИНФОРМАЦИИ В ЭТОМ СЛУЧАЕ НУЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ?	<p>1)С <a href="http://grls.rosminzdrav.ru">информацией</a> о взаимозаменяемости ЛП можно ознакомиться на сайте Государственный реестр лекарственных средств по адресу <a href="http://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx">http://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx</a>.</p> <p>2) По вопросам взаимозаменяемости лекарственных препаратов также следует обратиться в Минздрав России. Об этих возможностях указано в Постановлении Правительства РФ от 04.09.2020 N 1357 "Об утверждении Правил использования информации о взаимозаменяемых лекарственных препаратах для медицинского применения и дачи разъяснений по вопросам взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения, а также о внесении изменения в особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд"</p>	№ 4 <a href="https://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx">https://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx</a>
5	ПРОВИЗОР ПРИНЯТ В АПТЕКУ ДЛЯ РАБОТЫ ЗА «ПЕРВЫМ	Государственный реестр лекарственных	№ 5 <a href="https://grls.rosminzdrav.ru">https://grls.rosminzdrav.ru</a>

	СТОЛОМ». КАКОЙ ИНФОРМАЦИОННЫЙ ИСТОЧНИК ПО ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ОН МОЖЕТ ИСПОЛЬЗОВАТЬ?	средств содержит перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, перечень фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов, а также Государственный реестр предельных отпускных цен.	rav.ru/default.aspx
--	---	---	---------------------

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1	КАКИЕ СВЕДЕНИЯ СУБЪЕКТЫ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНЫ ПРЕДОСТАВЛЯТЬ В РОСЗДРАВНАДЗОР В РАМКАХ ФАРМАКОНАДЗОРА?	информацию о побочных действиях лекарственных средств, нежелательных реакциях, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, об индивидуальной непереносимости, отсутствии эффективности лекарственных препаратов (далее - нежелательных реакций), а также об иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью человека при применении лекарственных препаратов (далее - иной информации по безопасности и эффективности)	№ 65, п.3

2	В РАБОТЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ОПЕРИРУЕТ ПОНЯТИЕМ «МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАИМЕНОВАНИЕ» ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА. ЧТО ЭТО ТАКОЕ?	это наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения	№ 30, СТ.4
3	КАКОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ, РАСПОЛОЖЕННОЙ НА САЙТЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, МОЖЕТ ВОСПОЛЬЗОВАТЬСЯ ПРОВИЗОР В КАЖДОДНЕВНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ?	Государственный <a href="#">реестр</a> лекарственных средств содержит перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, перечень фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов, а также Государственный реестр предельных отпускных цен	№ 5 <a href="https://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx">https://grls.rosminzdrav.ru/default.aspx</a>
4	КАКУЮ ЕЖЕДНЕВНУЮ РАБОТУ НЕОБХОДИМО ВЫПОЛНЯТЬ ПО ВЫЯВЛЕНИЮ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕКЕ?	Ежедневно проверять информационные письма, используя сервис «Поиск изъятых из обращения лекарственных средств» на сайте Росздравнадзора. При выявлении недоброкачественных лекарственных средств направить информацию в Управление Росздравнадзора по в день выявления. Информацию направлять электронной почтой	

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Владеть

УК – 1 готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу	навыками управления информацией (поиск, интерпретация, анализ информации, в т.ч. из множественных источников;
---	---

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	К СЕРЬЕЗНЫМ ОТНОСЯТСЯ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ РЕАКЦИИ: 1) Приводящие к смерти. врожденным аномалиям или порокам развития 2) Требующие госпитализации или ее продления. 3) Приводящие к стойкой потере трудоспособности (инвалидности). 4) Приводящие к стойкому снижению трудоспособности 5) все перечисленное	1) все перечисленное	№ 32 ст.4
2.	НАУЧНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ И ВИДЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЕ С ВЫЯВЛЕНИЕМ, ОЦЕНКОЙ, ПОНИМАНИЕМ И ПРЕДОТВРАЩЕНИЕМ НПР, НАЗЫВАЮТСЯ: 1) Комплаенсом. 2) Фармаконадзором. 3) Фармакоэпидемиологией. 4) Фармакоинспекцией	2) Фармаконадзором.	№ 32 ст.64
Выберите несколько правильных ответов			
1.	КОМПЛЕКСНАЯ ОЦЕНКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ: 1) анализ информации о сравнительной клинической эффективности и безопасности ЛП, 3) оценку экономических последствий его применения, 3) изучение возможности включения лекарственного препарата в перечень ЖНВЛП 4) анализ конкурентных преимуществ в сегменте применения ЛП	1) анализ информации о сравнительной клинической эффективности и безопасности ЛП, 3) оценку экономических последствий его применения, 3) изучение возможности включения лекарственного препарата в перечень ЖНВЛП	№ 32 ст.4
2.	МЕДИЦИНСКИЕ РАБОТНИКИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ	1) прохождение аттестации для	№ 85 СТ. 72

	<p>РАБОТНИКИ ИМЕЮТ ПРАВО НА ОСНОВНЫЕ ГАРАНТИИ, ПРЕДУСМОТРЕННЫЕ ТРУДОВЫМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ И ИНЫМИ НОРМАТИВНЫМИ ПРАВОВЫМИ АКТАМИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, В ТОМ ЧИСЛЕ НА:</p> <p>1)прохождение аттестации для получения квалификационной категории,  2)на дифференциацию оплаты труда по результатам аттестации;  2) стимулирование труда в соответствии с уровнем квалификации,  3) создание профессиональных некоммерческих организаций  4) получения образования за счет работодателя;</p>	<p>получения квалификационной категории,  2)на дифференциацию оплаты труда по результатам аттестации;  2) стимулирование труда в соответствии с уровнем квалификации,  3) создание профессиональных некоммерческих организаций</p>	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	<p>1. На первичную упаковку и вторичную (потребительскую) упаковку радиофармацевтических лекарственных средств наносится _____</p> <p>2. На вторичную (потребительскую) упаковку гомеопатических лекарственных препаратов наносится _____</p> <p>А.(знак радиационной опасности);  Б.(надпись: "Гомеопатический").</p>	<p>1-А  2-Б</p>	№ 32 СТ.46

### Задания открытого типа

Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>ПРОВИЗОР В АПТЕКЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ. КАКАЯ ИНФОРМАЦИЯ ДОЛЖНА БЫТЬ НАНЕСЕНА НА ПЕРВИЧНУЮ УПАКОВКУ?</p>	<p>хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование (международное непатентованное, или группировочное, или химическое, или торговое наименование), номер</p>	№ 32 СТ.46

		серии, дата выпуска (для иммунобиологических лекарственных препаратов), срок годности, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия или количество доз	
2.	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДОЛЖНЫ ПОСТУПАТЬ В ОБРАЩЕНИЕ ПРИ НАЛИЧИИ МАРКИРОВКИ. КАКАЯ МАРКИРОВКА НА ВТОРИЧНОЙ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЙ) УПАКОВКЕ БУДЕТ СООТВЕТСТВОВАТЬ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ?	на их вторичной хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименование), наименование производителя, номер серии, дата выпуска (для иммунобиологических лекарственных препаратов), номер регистрационного удостоверения, срок годности, способ применения, дозировка или концентрация, объем, активность в единицах действия либо количество доз в упаковке, лекарственная форма, условия отпуска, условия хранения, предупредительные надписи.	№ 32 СТ.46
3.	КАКИЕ СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРАПАРАТАХ, НЕОБХОДИМЫЕ В РАБОТЕ АПТЕКИ, РАЗМЕЩЕНЫ НА САЙТЕ РОСЗДРАВНАДЗОРА?	Сведения о выявленных недоброкачественных, фальсифицированных лекарственных средствах; об отзыве лекарственных средств; об изменении дизайна упаковок	



		<p>лекарственных препаратов; о подлежащих изъятию из оборота лекарственных средств; о результатах проверок соответствия лекарственных средств, проведенных Росздравнадзором, а также о решениях Росздравнадзора о соответствии лекарственных средств установленным требованиям к их качеству и решениях Росздравнадзора, принятым по результатам выборочного контроля качества</p>	
4.	<p>ГДЕ РАБОТНИКУ АПТЕКИ ПОЛУЧАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О ВЫЯВЛЕННЫХ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ, А ТАК ЖЕ ОБ ОТЗЫВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?</p>	<p>Эти сведения размещены на сайте Росздравнадзора. Сведения подлежат обязательному мониторингу со стороны фармацевтических организаций.</p>	
5.	<p>СОТРУДНИКУ АПТЕКИ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ НЕОБХОДИМА ИНФОРМАЦИЯ О ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТАХ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА. ГДЕ ОН МОЖЕТ ПОЛУЧИТЬ ЭТИ СВЕДЕНИЯ?</p>	<p>Официальным источником информации о безопасном и эффективном использовании ЛП является инструкция по применению лекарственного препарата. инструкция обязательно вкладывается в упаковку с ЛП.</p>	

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
---	--------------------	------------------	----------

1.	КАКИЕ ТРЕБОВАНИЯ ПРЕДЪЯВЛЯЮТСЯ К ВЗАИМОЗАМЕНЯЕМОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ?	1)отсутствие клинически значимых различий при проведении исследования биоэквивалентности или терапевтической эквивалентности; 2)идентичность способа введения и применения; 3)соответствие производителя лекарственного средства требованиям надлежащей производственной практики.	№ 7, 20/4
2.	В СООТВЕТСТВИИ С ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, КАК ИСТОЧНИК ИНФОРМАЦИИ, НЕ ДОЛЖНА:	1) содержать утверждения о том, что безопасность и эффективность гарантированы естественным происхождением; 2) содержать утверждения или предположения о наличии у потребителей рекламы тех или иных заболеваний; 3) гарантировать положительное действие объекта рекламирования, его безопасность, эффективность и отсутствие побочных действий.	№ 7, 20/4
3.	КАКИЕ ДЕЙСТВИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ КОМПАНИИ И ИХ ПРЕДСТАВИТЕЛИ НЕ МОГУТ СОВЕРШАТЬ В ОТНОШЕНИИ СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ	1) вручать специалистам подарки, денежные средства, оплачивать их развлечения, отдых, проезд к месту отдыха, привлекать их к участию в развлекательных	№ 7, 20/5

	РАБОТНИКОВ) ПРИ ИНФОРМИРОВАНИИ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ?	мероприятиях, проводимых за счет компаний;  2) заключать соглашения о назначении, рекомендации, предложении пациентам лекарственных препаратов;	
4.	РУКОВОДИТЕЛЬ АПТЕКИ ДОЛЖЕТ СВОЕВРЕМЕННО ПОЛУЧАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О ПРИОСТАНОВЛЕНИИ ПРИМЕНЕНИЯ ИЛИ ВОЗОБНОВЛЕНИИ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА. КАКИЕ ИСТОЧНИКИ ПОЛУЧЕНИЯ ТАКОЙ ИНФОРМАЦИИ ЯВЛЯЮТСЯ ДОСТОВЕРНЫМИ?	Информация о принятых Минздравом России решениях, связанных с приостановлением применения и возобновлением применения лекарственного препарата, размещается на официальном сайте Минздрава России в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет", на интернет-портале Государственного реестра лекарственных средств ( <a href="http://www.grls.rosminzdrav.ru">www.grls.rosminzdrav.ru</a> ).	№32
5.	КАКАЯ ИНФОРМАЦИЯ ДОЛЖНА БЫТЬ НАНЕСЕНА НА ПЕРВИЧНУЮ УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ?	хорошо читаемым шрифтом на русском языке указаны наименование (международное непатентованное, или группировочное, или химическое, или торговое наименование), номер серии, дата выпуска (для иммунобиологических лекарственных препаратов), срок годности, дозировка или концентрация,	

		объем, активность в единицах действия или количество доз	
--	--	--	--

**ПК – 2 готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению;**

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Знать
ПК – 2 готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	порядок действий в отношении идентификации, изъятия и уничтожения фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукции.

#### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	<p>В ИЕРАРХИИ ДОКУМЕНТАЦИИ СИСТЕМЫ УПРАВЛЕНИЯ КАЧЕСТВОМ В АПТЕКЕ ГЛАВНЫМ ДОКУМЕНТОМ ДОЛЖЕН БЫТЬ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>•руководство по качеству;</li> <li>•журнал регистрации документов;</li> <li>•стандартная операционная процедура;</li> <li>•технологическая документация</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>•руководство по качеству;</li> </ul>	№ 2, 4/69
2.	<p>В СООТВЕТСТВИИ СО СТАНДАРТАМИ ISO СЕРИИ 9000:2000 КАЧЕСТВО – ЭТО</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• степень соответствия продукции, системы или процесса установленным требованиям</li> <li>• отличные характеристики продукции и отсутствие жалоб</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• степень соответствия продукции, системы или процесса установленным требованиям</li> </ul>	№ 2, 4/69

	<p>потребителя;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• соответствие процесса или продукции нормативной документации;</li> <li>• то, что удовлетворяет потребителя</li> </ul>		
Выберите несколько правильных ответов			
1.	<p>СОГЛАСНО ПРЕДСТАВЛЕНИЯМ, ВОЗ НАЦИОНАЛЬНАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ПОЛИТИКА ДОЛЖНА БЫТЬ НАПРАВЛЕНА НА РЕШЕНИЕ ОСНОВНЫХ ЗАДАЧ ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ</p> <p>1)доступности; 2)качества, безопасности и эффективности; 3)рационального применения 4)преимущества лечения</p>	<p>1)доступности; 2)качества, безопасности и эффективности; 3)рационального применения</p>	№ 2, 1/11
2.	<p>НАДЛЕЖАЩАЯ ДИСТРИБЬЮТОРСКАЯ ПРАКТИКА КАК СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЗАТРАГИВАЕТ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• складских предприятий</li> <li>• оптовых баз</li> <li>• розничных аптек</li> <li>• производственных аптек</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• складских предприятий</li> <li>• оптовых баз</li> </ul>	№ 2, 7/5
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	<p>1. НАДЛЕЖАЩАЯ ДИСТРИБЬЮТОРСКАЯ ПРАКТИКА – это _____</p> <p>2. НАДЛЕЖАЩАЯ ПРАКТИКА ХРАНЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОДУКЦИИ – это _____</p> <p>А. (система обеспечения качества для складских предприятий и оптовых баз в сфере обращения лекарственных средств) Б. (комплекс мер, призванных обеспечить правильное хранение и транспортировку фармацевтической продукции)</p>	<p>1-А 2-Б</p>	№ 2, 7/5

### Задания открытого типа

Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>В АПТЕКЕ НЕ НАЛАЖЕНА СИСТЕМА КАЧЕСТВА В СООТВЕТСТВИИ С НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРАКТИКОЙ ХРАНЕНИЯ И ПЕРЕВОЗКИ. НЕТ СИСТЕМЫ УЧЕТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ С ОГРАНИЧЕННЫМ СРОКОМ ГОДНОСТИ. ЧЕМ МОЖЕТ ГРОЗИТЬ ОТСУТСТВИЕ СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА И ЕЕ ЭЛЕМЕНТОВ?</p>	<p>в гражданский оборот может попасть продукция ненадлежащего качества. Реализация продукции, ненадлежащего качества с нарушением установленных законодательством требований влечет наказание в виде наложения административного штрафа.</p>	<p>№ 2, 4/14</p>
2.	<p>В АПТЕКЕ НА ВИТРИНЕ ВЫСТАВЛЕН МУЛЯЖ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МЕКСИПРИМ С РЕКЛАМНЫМ БУКЛЕТОМ. ПРАВОМОЧНА ЛИ АПТЕКА РЕКЛАМИРОВАТЬ ДАННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ?</p>	<p>Нет, это является нарушением. согласно инструкции, данный лекарственный препарат отпускается по рецепту врача. Информация о лекарственных препаратах, отпускаемых по рецепту на лекарственный препарат, должна содержаться только в специализированных изданиях</p>	<p>№ 30, П.67</p>
3.	<p>В АПТЕКЕ НА ВИТРИНЕ ВЫСТАВЛЕН ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ НУРОФЕН ПЛЮС. ПРАВОМОЧНА ЛИ АПТЕКА РЕКЛАМИРОВАТЬ ДАННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ?</p>	<p>Нет, это является нарушением. согласно инструкции, данный лекарственный препарат отпускается по рецепту врача. Так же препарат содержит кодеин, т.е. подлежит предметно-количественному учету Информация о лекарственных препаратах, отпускаемых по</p>	<p>№ 30, П.67</p>

		рецепту на лекарственный препарат, должна содержаться только в специализированных изданиях	
4.	АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ФОРМИРУЕТ СИСТЕМУ КАЧЕСТВА. КАКИЕ ДОКУМЕНТЫ, ОПИСЫВАЮЩИЕ ПОРЯДОК ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ СУБЪЕКТОМ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ УСЛУГ, НЕОБХОДИМО РАЗРАБОТАТЬ И КТО ИХ ВЕДЕТ?	документами, описывающими порядок предоставления субъектом розничной торговли фармацевтических услуг являются стандартные операционные процедуры- СОПы, которые входят в состав документации системы качества и ведутся уполномоченными руководителем субъекта розничной торговли. работниками на бумажных и (или) электронных носителях.	№ 60, п.4
5.	АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ В РАМКАХ СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ФОРМИРУЕТ СТАНДАРТНЫЕ ОПЕРАЦИОННЫЕ ПРОЦЕДУРЫ - ДОКУМЕНТЫ, ОПИСЫВАЮЩИЕ ПОРЯДОК ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ СУБЪЕКТОМ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ УСЛУГ. КТО ИЗ РАБОТНИКОВ АПТЕКИ ИХ ВЕДЕТ И КАКИМ ОБРАЗОМ?	Стандартные операционные процедуры входят в состав документации системы качества и ведутся уполномоченными руководителем субъекта розничной торговли работниками на бумажных и (или) электронных носителях.	№ 60, п.4

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	НАЗОВИТЕ ОСНОВНЫЕ НАДЛЕЖАЩИЕ	<input type="checkbox"/> GLP Надлежащая лабораторная практика,	№ 2, 7/5

	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ ПРАКТИКИ (GOOD PRACTICE, GXP)	<input type="checkbox"/> GCP Надлежащая клиническая практика, <input type="checkbox"/> GMP Надлежащая производственная практика, <input type="checkbox"/> GSP, Надлежащая практика обслуживания, хранения, <input type="checkbox"/> GDP Надлежащая практика оптовой продажи, <input type="checkbox"/> GPP Надлежащая практика розничной продажи.	
2.	НА ОСНОВАНИИ КАКИХ СВЕДЕНИЙ РОСЗДРАВНАДЗОРОМ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ФАРМАКОНАДЗОР?	на основании сведений, полученных в виде 1) сообщений субъектов обращения лекарственных средств; 2) периодических отчетов о безопасности лекарственных препаратов, 3) информации, полученной в ходе осуществления государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств.	№ 65, п.5
3.	КТО ИЗ СУБЪЕКТОВ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ МОЖЕТ ПОДАВАТЬ СВЕДЕНИЯ В РОСЗДРАВНАДЗОР В РАМКАХ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАКОНАДЗОРА?	юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие деятельность в сфере обращения лекарственных средств.	№ 30, ст.4
4.	КАКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ РОСЗДРАВНАДЗОР В РАМКАХ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАКОНАДЗОРА?	мониторинг эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных	№ 30, ст.4



		препаратов	
5.	ДЛЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАНЯТЫХ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ВЫПОЛНЕНИЕ ТРЕБОВАНИЙ КАКИХ НАДЛЕЖАЩИХ ПРАКТИК ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ?	- правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения; - правил надлежащей аптечной практики	№ 61, п.1; № 62, п.2

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Уметь
ПК – 2 готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	оформлять документацию по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению.

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ПРАВИЛА, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ ПОРЯДОК УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, УТВЕРЖДЕНЫ 1)Постановлением Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447 2)Федеральным законом от 12.04.2010г. № 61-ФЗ 3)Приказом МЗ РФ от 23.08.2010г. № 706н 4)Государственной Фармакопеей XIV издания	1)Постановлением Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447	№ 38 ,2
2.	УНИЧТОЖЕНИЕ ИЛИ ВЫВОЗ ИЗ РФ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ,	1)лица, осуществившего их ввоз	№ 38, П. 2

	СОГЛАСНО ФЗ-61, ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ЗА СЧЕТ:  1)лица, осуществившего их ввоз 2)лица, осуществившего их вывоз 3)производителя 4)бюджета МЗ РФ		
	Выберите несколько правильных ответов		
1.	ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ЗАПРЕЩАЕТСЯ ПРОДАЖА 1)фальсифицированных лекарствен ных средств, 2)недоброкачественных лекарственных средств, 3)контрафактных лекарственных средств 4)наркотических лекарственных средств	1)фальсифицированных лекарственных средств, 2)недоброкачественных лекарственных средств, 3)контрафактных лекарственных средств	№ 30, П. 47
2.	Постановление Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447 определяет порядок уничтожения изъятых из гражданского оборота  1)фальсифицированных лекарственных средств, 2)недоброкачественных лекарственных средств 3)контрафактных лекарственных средств, 4)наркотических лекарственных средств 5)радиофармацевтических лекарственных средств.	1)фальсифицированных лекарственных средств, 2)недоброкачественных лекарственных средств 3)контрафактных лекарственных средств,	№ 38 П.2
	Установите последовательность/Сопоставьте понятия		
1.	СОПОСТАВЬТЕ ПОНЯТИЯ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ 1) ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО  2) КОНТРАФАКТНОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО  А. (лекарственное средство, сопровожаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе;) Б. (лекарственное средство,	1-А  2-Б	№ 30 П. 4

	находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства)		
--	---	--	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>ПОКУПАТЕЛЬ ПРИ ПОКУПКЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ НАЗОЛА (СПРЕЙ НАЗАЛЬНЫЙ) УСОМНИЛСЯ В НАДЛЕЖАЩЕМ ЕГО КАЧЕСТВЕ И ПОПРОСИЛ ОЗНАКОМИТЬ ЕГО С СЕРТИФИКАТОМ СООТВЕТСТВИЯ. ЕМУ ПОЯСНИЛИ, ЧТО СЕРИИ (ПАРТИИ) ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОСТУПАЮЩИХ В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ ПОСЛЕ 29 НОЯБРЯ 2019 ГОДА, НЕ СОПРОВОЖДАЮТСЯ ДОКУМЕНТАМИ, СОДЕРЖАЩИМИ СВЕДЕНИЯ О ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ДЕКЛАРАЦИЯХ О СООТВЕТСТВИИ И ВЫДАННЫХ СЕРТИФИКАТАХ СООТВЕТСТВИЯ. ПРОВЕРИТЬ СЕРИЮ (ПАРТИЮ) ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРЕДЛОЖИЛИ НА САЙТЕ WWW.ROSZDRAVNADZOR. ГРАЖДАНИН ОТКАЗАЛСЯ ОТ ПОКУПКИ, Т.К., ПО ЕГО МНЕНИЮ, ПРОВИЗОР ЕГО НЕ УБЕДИЛ И НАСТАИВАЛ НА ПРЕДЪЯВЛЕНИИ СЕРТИФИКАТА. В ЧЕМ ПОКУПАТЕЛЬ НЕ ПРАВ?</p>	<p>Документом, подтверждающим соответствие качества лекарственного препарата установленным требованиям после 29.11.2019 является: выписка о вводе в гражданский оборот на сайте <a href="http://www.roszdravnadzor">www.roszdravnadzor</a></p>	№ 30.п.5
2.	<p>ПРИ ПОКУПКЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОКУПАТЕЛЬ УСОМНИЛСЯ В НАДЛЕЖАЩЕМ ЕГО КАЧЕСТВЕ И ПОПРОСИЛ ПРОВИЗОРА ОЗНАКОМИТЬ ЕГО С ДОКУМЕНТАМИ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМИ</p>	<p>Информацией, с которой работник аптеки может познакомить потребителя, если он требует подтверждения качества, является: данные о серии препарата на сайте</p>	№ 30.п.5

	КАЧЕСТВО ПРИОБРЕТЕННОГО ПРЕПАРАТА. КАК ПРОВИЗОР МОЖЕТ ПОДТВЕРДИТЬ СООТВЕТСТВИЕ КАЧЕСТВА ЛС?	www.roszdravnadzor	
3.	ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ПРОВИЗОРОМ ФУНКЦИЙ ПО РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПОКУПАТЕЛЬ ПОДНЯЛ ВОПРОС О ВОЗМОЖНОСТИ ВОЗВРАТА НЕ ПОДОШЕДШИХ ПО КАКИМ-ЛИБО ПРИЧИНАМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ. КАКИМ ДОКУМЕНТОМ ДОЛЖЕН РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ РАБОТНИК АПТЕКИ В ЭТИХ СЛУЧАЯХ?	Фармацевтический работник при реализации лекарственных препаратов и при требовании документа о качестве должен действовать в рамках: Постановление Правительства РФ от 31.12.2020 N 2463 "Об утверждении Правил продажи товаров по договору розничной купли-продажи	№ 64 п.1
4.	ПУКЕПАТЕЛЬ ПРИШЕЛ В АПТЕКУ, ГДЕ РАНЕЕ ПРИОБРЕЛ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, С ПРОСЬБОЙ ПРОИЗВЕСТИ ОБМЕН НЕИСПОЛЬЗОВАННОЙ УПАКОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НА ДРУГУЮ, СОДЕРЖАЩЕЕ МЕНЬШЕЕ КОЛИЧЕСТВО ДОЗ. ПОКУПАТЕЛЬ ОБЪЯСНИЛ ЭТО ТЕМ, ЧТО УПАКОВКА СОДЕРЖИТ БОЛЬШЕЕ КОЛИЧЕСТВО ПРЕПАРАТА, ЧЕМ ВЫПИСАЛ ЕМУ ВРАЧ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ. КАКИМ ДОКУМЕНТОМ ДОЛЖЕН РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ РАБОТНИК АПТЕКИ В ЭТИХ СЛУЧАЯХ?	Фармацевтический работник при реализации лекарственных препаратов и в случаях требований обмена (возврата) должен действовать в рамках: Постановление Правительства РФ от 31.12.2020 N 2463 "Об утверждении Правил продажи товаров по договору розничной купли-продажи, содержащего в том числе перечень недовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену.	№ 64, п.1
5.	ПУКЕПАТЕЛЬ ПРИШЕЛ В АПТЕКУ, ГДЕ РАНЕЕ ПРИОБРЕЛ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, С ПРОСЬБОЙ ВЕРНУТЬ НЕПОЛНОСТЬЮ ИСПОЛЬЗОВАННЫЙ ПРЕПАРАТ. ПОКУПАТЕЛЬ ОБЪЯСНИЛ ЭТО ТЕМ, ЧТО УПАКОВКА СОДЕРЖИТ БОЛЬШЕЕ КОЛИЧЕСТВО ПРЕПАРАТА, ЧЕМ	Фармацевтический работник при реализации лекарственных препаратов и в случаях требований обмена (возврата) должен действовать в рамках: Закона РФ от 07.02.1992 N 2300-1	№ 34, П.25

	ВЫПИСАЛ ЕМУ ВРАЧ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ. КАКИМ ДОКУМЕНТОМ ДОЛЖЕН РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ РАБОТНИК АПТЕКИ В ЭТИХ СЛУЧАЯХ?	(ред. от 05.12.2022) "О защите прав потребителей"	
--	---	---	--

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КТО ПРИНИМАЕТ РЕШЕНИЕ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?	<p>Фальсифицированные и (или) недоброкачественные лекарственные средства подлежат изъятию и уничтожению:</p> <p>1) по решению их владельца;</p> <p>2) по решению Росздравнадзора;</p> <p>3) по решению суда;</p> <p>Контрафактные - по решению суда.</p>	№ 38 П.2
2.	В ОТНОШЕНИИ КАКИХ ГРУПП ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ДЕЙСТВУЮТ ПРАВИЛА УНИЧТОЖЕНИЯ ИЗЪЯТЫХ ИЗ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, УСТАНОВЛЕННЫХ ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ ОТ 15.09.2020 N 1447?	<p>В отношении</p> <p>1)наркотических лекарственных средств и их прекурсоров;</p> <p>2) психотропных лекарственных средств;</p> <p>3)радиофармацевтических лекарственных средств.</p>	№ 38. П.2
3.	КТО ИМЕЕТ ПРАВО ЗАНИМАТЬСЯ УНИЧТОЖЕНИЕМ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, ФАЛСИФИЦИРОВАННЫХ И КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?	<p>Организация, имеющая лицензию на деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I-IV класса опасности на специально оборудованных площадках, полигонах и в специально оборудованных</p>	№ 38. П.2

		помещения с соблюдением требований по охране окружающей среды.	
4.	КТО ПРИНИМАЕТ РЕШЕНИЕ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?	Согласно п. 2 Правил N 1447 контрафактные лекарственные средства подлежат изъятию и уничтожению на основании решения суда.	№ 38. П.2
5.	В КАКОЙ СРОК НЕОБХОДИМО УНИЧТОЖИТЬ УНИЧТОЖЕНИИ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫЕ И (ИЛИ) НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ПРИ ВЫНЕСЕНИИ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ОРГАНОМ СООТВЕТСТВУЮЩЕГО РЕШЕНИЯ?	В течение шести месяцев со дня вынесения решения.	N 38. П.2

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Владеть
ПК – 2 готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	навыками разработки стандартов качества и операционных процедур по выявлению и изъятию недоброкачественной продукции в аптечной организации

#### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	В КАКОЙ СРОК СО ДНЯ ВЫНЕСЕНИЯ РЕШЕНИЯ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ОРГАНОМ СООТВЕТСТВУЮЩЕГО РЕШЕНИЯ НЕОБХОДИМО УНИЧТОЖИТЬ УНИЧТОЖЕНИИ	1)6 месяцев	N 38, п. 5

	<p>ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫЕ И (ИЛИ) НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ПРИ ВЫНЕСЕНИИ?</p> <p>1)6 месяцев 2)1 месяца 3)1 года 4)3 месяцев</p>		
2.	<p>ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НАХОДЯЩЕЕСЯ В ОБОРОТЕ С НАРУШЕНИЕМ ГРАЖДАНСКОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ЯВЛЯЕТСЯ</p> <p>1)контрафактным 2)фальсифицированным 3)недоброкачественным 4)бракованным</p>	1)контрафактным	№ 38.П.2
Выберите несколько правильных ответов			
1.	<p>ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ПОДЛЕЖАТ:</p> <p>1) все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в рф; 2) лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах, в новой дозировке; 3) новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов. 4) ввезенные в РФ для частного использования</p>	<p>1) все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в рф; 2) лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах, в новой дозировке; 3) новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов.</p>	
2.	<p>НЕ ДОПУСКАЕТСЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ:</p> <p>1) отличающихся друг от друга качественным составом действующих веществ, под одинаковым торговым наименованием; 2) одного лекарственного препарата, представленного на</p>	<p>1) отличающихся друг от друга качественным составом действующих веществ, под одинаковым торговым наименованием; 2) одного лекарственного препарата, представленного на</p>	№ 30 п.12

	<p>государственную регистрацию в отношении одного и того же держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата в виде двух и более лекарственных препаратов под различными торговыми наименованиями.</p> <p>3) уже зарегистрированного на территории РФ</p>	<p>государственную регистрацию в отношении одного и того же держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата в виде двух и более лекарственных препаратов под различными торговыми наименованиями.</p>	
	Установите последовательность/Сопоставьте понятия		
1.	<p>1. ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ДОКАЗАННОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ЭКВИВАЛЕНТНОСТЬЮ ИЛИ БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬЮ В ОТНОШЕНИИ РЕФЕРЕНТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ИМЕЮЩИЙ ЭКВИВАЛЕНТНЫЕ ЕМУ КАЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ, СОСТАВ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ, ЛЕКАРСТВЕННУЮ ФОРМУ И СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ НАЗЫВАЕТСЯ- _____</p> <p>2. ДОСТИЖЕНИЕ СОПОСТАВИМЫХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ СКОРОСТИ ВСАСЫВАНИЯ, СТЕПЕНИ ПОСТУПЛЕНИЯ К МЕСТУ ДЕЙСТВИЯ И СКОРОСТИ ВЫВЕДЕНИЯ ОДНОГО ИЛИ НЕСКОЛЬКИХ ОБЛАДАЮЩИХ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ИМЕЮЩИХ ОДНО МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ (ИЛИ ХИМИЧЕСКОЕ, ИЛИ ГРУППИРОВОЧНОЕ) НАИМЕНОВАНИЕ, В ЭКВИВАЛЕНТНЫХ ДОЗИРОВКАХ И ПРИ ОДИНАКОВОМ СПОСОБЕ</p>	<p>1-А 2-Б</p>	<p>№30 п.4</p>



	ВВЕДЕНИЯ НАЗЫВАЕТСЯ <hr/> А. (взаимозаменяемый лекарственный препарат) Б. (биоэквивалентность лекарственных препаратов)		
--	---	--	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>АПТЕКА ФОРМИРУЕТ СОП ПО РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ И ПСИХОТРОПНЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ. ОДНИМ ИЗ РАЗДЕЛОВ СОПа ЯВЛЯЕТСЯ ПОРЯДОК УНИЧТОЖЕНИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ. В КАКИХ СЛУЧАЯХ УКАЗАННЫЕ СРЕДСТВА ПОДЛЕЖАТ УИЧТОЖЕНИЮ?</p>	<p>1) истек срок годности;</p> <p>2) ЛС подвергалось химическому или физическому воздействию,</p> <p>3) неиспользованные наркотические средства были приняты от родственников умерших больных</p> <p>4) трудно определить, является препарат наркотическим средством или психотропным веществом.</p>	№2, 10/37
2.	<p>В АПТЕКУ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИЗ ОТДЕЛЕНИЯ ВЕРНУЛИ АМПУЛУ С ОСТАТКАМИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МОРФИН 1 МЛ 10МГ/МЛ, УКУПОРЕННОЙ ПЛАСТИЛИНОМ КАКИЕ ДЕЙСТВИЯ НЕОБХОДИМО ВЫПОЛНИТЬ С НЕПОЛНОСТЬЮ ИСПОЛЬЗОВАННОЙ АМПУЛОЙ ЗАВЕДУЮЩЕЙ АПТЕКОЙ – ОТВЕТСТВЕННОЙ ЗА ОБРАЩЕНИЕ ДАННОЙ ГРУППЫ</p>	<p>поместить в упаковочную тару и хранить в сейфе отдельно от остальных наркотических и психотропных лекарственных препаратов до уничтожения или передачи на уничтожение.</p>	№2, 10/37

	ЛП В ОРГАНИЗАЦИИ?		
3.	В АПТЕКУ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИЗ ОТДЕЛЕНИЯ ВЕРНУЛИ АМПУЛУ С ОСТАТКАМИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МОРФИН 1 МЛ 10МГ/МЛ, УКУПОРЕННОЙ ПЛАСТИЛИНОМ. КАК ПРОИЗВЕСТИ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ ОСТАТКОВ НЕПОЛНОСТЬЮ ИСПОЛЬЗОВАННОГО ЛП?	Для предметно-количественного учета, списания и уничтожения фактический объем остатков наркотических и психотропных лекарственных препаратов во вскрытых ампулах (флаконах) высчитывается ответственным лицом арифметически без учета возможных потерь, в том числе при наборе в шприц и подготовке к инъекции.	№2, 10/37
4.	В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВЫЯВИЛИ ПСИХОТРОПНЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ. СКОЛЬКО МОЖЕТ ХРАНИТЬСЯ ДАННЫЙ ПРЕПАРАТ ДО МОМЕНТА УНИЧТОЖЕНИЯ?	Списание подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца.  Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется по мере накопления, но не реже одного раза в квартал.	№2, 10/37
5.	ПРИ СПИСАНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ПОСЛЕДУЮЩЕМ ИХ УНИЧТОЖЕНИИ ИЗДАЕТСЯ ПРИКАЗ. ЧТО НУЖНО УКАЗАТЬ В ПРИКАЗЕ?	1) название ЛП, лекарственных форм, дозировок, фасовок и номеров серий (партий);  2) вес нетто и брутто  3) причины списания и уничтожения  4) лицо, ответственное за списание и уничтожение	№2, 10/37

		5) место и способ уничтожения	
		6) дата и номер договора	

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КАКИМИ НОРМАТИВНЫМИ ДОКУМЕНТАМИ РЕГЛАМЕНТИРОВАНЫ НЕОБХОДИМОСТЬ И ПОРЯДОК УНИЧТОЖЕНИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ?	1) федеральным законом от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" 2) Постановлением Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств"	№ 30, п.59
2.	КАКИМ ОБРАЗОМ УЧИТЫВАЕТСЯ ПРОЦЕДУРА СПИСАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ С ИСТЕКШИМ СРОКОМ?	В бухгалтерском учете процедура списания лекарственных препаратов с истекшим сроком годности проводится на основании акта о списании материальных запасов	
3.	МОЖЕТ ЛИ ОРГАНИЗАЦИЯ, ИМЕЮЩАЯ ЛИЦЕНЗИЮ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО СБОРУ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЮ, ОБРАБОТКЕ, УТИЛИЗАЦИИ, ОБЕЗВРЕЖИВАНИЮ, РАЗМЕЩЕНИЮ ОТХОДОВ I - IV КЛАССОВ ОПАСНОСТИ, УНИЧТОЖАТЬ НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП?	Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями, муниципальными предприятиями здравоохранения при	№ 38. П 8

		наличии у них лицензии на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работы (услуги) по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ	
4.	КАКИЕ СВЕДЕНИЯ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ НЕОБХОДИМО УКАЗАТЬ В АКТЕ ОБ УНИЧТОЖЕНИИ?	Сведения о лекарственном средстве: Наименование (форма, дозировка, серия) Количество, тара/упаковка Наименование производителя Причина и способ уничтожения	№ 38. П 8
5.	НА ОСНОВАНИИ КАКОГО ДОКУМЕНТА АПТЕЧНАЯ (МЕДИЦИНСКАЯ) ОРГАНИЗАЦИЯ ПЕРЕДАЕТ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ (ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫЕ) ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ДЛЯ УНИЧТОЖЕНИЯ ДРУГОЙ ОРГАНИЗАЦИИ?	на основании договора оказания услуг по уничтожению недоброкачественных (фальсифицированных) лекарственных средств	№ 38. П 4

**ПК – 4 готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере**

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Знать

ПК – 4 Готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	трудовое законодательство РФ
---	------------------------------

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ОДНОЙ ИЗ ЦЕЛЕЙ ТРУДОВОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ЯВЛЯЕТСЯ А установление государственных гарантий трудовых прав и свобод граждан Б разработка общей системы стимулирования труда В Проектирование системы управления персоналом организаций Г Формирование корпоративной культуры в трудовых коллективах	А установление государственных гарантий трудовых прав и свобод граждан	№ 78, п. 1
2.	1. ОДНОЙ ИЗ ЦЕЛЕЙ ТРУДОВОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ЯВЛЯЕТСЯ А создание благоприятных условий труда Б Рост интеллектуальных способностей членов трудовых коллективов В Формирование трудовых коллективов на основе психологического соответствия сотрудников Г Гарантия восходящей служебной карьеры	А создание благоприятных условий труда	№ 78, п. 1
Выберите несколько правильных ответов			
1.	ОСНОВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ТРУДОВОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА СРЕДИ ПРОЧЕГО ЯВЛЯЕТСЯ ПРАВОВОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ТРУДОВЫХ ОТНОШЕНИЙ СВЯЗАННЫХ С 1)материальной ответственностью работодателей и работников в сфере труда; 2)разрешению трудовых споров; 3)социальному партнерству, ведению	1)материальной ответственностью работодателей и работников в сфере труда; 2)разрешению трудовых споров; 3)социальному партнерству, ведению	№ 78, п. 1

	2)разрешению трудовых споров; 3)социальному партнерству, ведению коллективных переговоров, заключению коллективных договоров и соглашений; 4)регулируем межличностных отношений	коллективных переговоров, заключению коллективных договоров и соглашений;	
2.	ИСХОДЯ ИЗ НОРМ И ПРИНЦИПОВ ТРУДОВОГО ПРАВА В РФ ЗАПРЕЩЕНЫ <ul style="list-style-type: none"> <li>• принудительный труд</li> <li>• дискриминация в сфере труда</li> <li>• безработица</li> <li>• переработки</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• принудительный труд</li> <li>• дискриминация в сфере труда</li> </ul>	№ 78, п.2
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1. СОГЛАСНО ТК СРЕДСТВАМИ, СПОСОБАМИ И УСЛОВИЯМИ, С ПОМОЩЬЮ КОТОРЫХ ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ПРЕДОСТАВЛЕННЫХ РАБОТНИКАМ ПРАВ В ОБЛАСТИ СОЦИАЛЬНО-ТРУДОВЫХ ОТНОШЕНИЙ ЯВЛЯЮТСЯ _____  2. ДЕНЕЖНЫМИ ВЫПЛАТАМИ, УСТАНОВЛЕННЫМИ В ЦЕЛЯХ ВОЗМЕЩЕНИЯ РАБОТНИКАМ ЗАТРАТ, СВЯЗАННЫХ С ИСПОЛНЕНИЕМ ИМИ ТРУДОВЫХ ИЛИ ИНЫХ ОБЯЗАННОСТЕЙ, ПРЕДУСМОТРЕННЫХ ТК И ДРУГИМИ ФЕДЕРАЛЬНЫМИ ЗАКОНАМИ ЯВЛЯЮТСЯ _____  А. Гарантии Б. Компенсации	1-А 2-Б	№ 78 ст. 162

### Задания открытого типа

Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	В АПТЕКЕ ОБРАЗОВАЛАСЬ ВАКАНСИЯ НА ДОЛЖНОСТЬ ЗАВЕДУЮЩЕГО. НАЗОВИТЕ УСЛОВИЯ ДЛЯ ПРИЕМА НА РАБОТУ В КАЧЕСТВЕ	Для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств	№ 39, П.4

	ЗАВЕДУЮЩЕГО АПТЕКОЙ.	для медицинского применения работник должен иметь высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста	
2.	В АПТЕКЕ ПОЯВИЛАСЬ ВАКАНСИЯ НА ДОЛЖНОСТЬ ФАРМАЦЕВТА. НА НЕЕ ПРЕТЕНДУЕТ МЕНЕДЖЕР ПО ПРОДАЖАМ КОСМЕТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ С МЕДИЦИНСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ БЕЗ СЕРТИФИКАТА ИЛИ АККРЕДИТАЦИИ, ДЛИТЕЛЬНОЕ ВРЕМЯ РАБОТАЮЩИЙ В ЭТОМ ЖЕ АПТЕЧНОМ ПУНКТЕ. МОЖЕТ ЛИ ОН ЗАНЯТЬ ЭТУ ДОЛЖНОСТЬ	Нет, не может. Для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения работник должен иметь высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста	№ 39, п.4
3.	РУКОВОДСТВО СЕТИ АПТЕК РАЗРАБАТЫВАЕТ ДОЛЖНОСТНЫЕ ИНСТРУКЦИИ ДЛЯ ЗАВЕДУЮЩИХ АПТЕКАМИ. КАКОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ ТРЕБОВАНИЯ К ЗНАНИЯМ И УМЕНИЯМ РУКОВОДИТЕЛЯ АПТЕКИ ОНИ ДОЛЖНЫ ВЗЯТЬ ЗА ОСНОВУ?	Требования к знаниям и умениям руководителя аптеки регламентируются профессиональным стандартом «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью»	№ 70, п.1
4.	РУКОВОДСТВО СЕТЕВОЙ СТРУКТУРЫ, ИМЕЮЩЕЙ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ В ЧАСТИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, РАЗРАБАТЫВАЮТ ДОЛЖНОСТНЫЕ ИНСТРУКЦИИ ДЛЯ ПРОВИЗОРОВ-	Требования к знаниям и умениям провизора-технолога регламентируются профессиональным стандартом «Провизор», утвержденным приказом Минтруда от 09.03.2016г.№ 91н	№ 68, 1

	ТЕХНОЛОГОВ. КАКОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ ТРЕБОВАНИЯ К ЗНАНИЯМ И УМЕНИЯМ ПРОВИЗОРОВ-ТЕХНОЛОГОВ ОНИ ДОЛЖНЫ ВЗЯТЬ ЗА ОСНОВУ?		
5.	КАКИЕ КРИТЕРИИ ДОЛЖНЫ ЛЕЖАТЬ В ОСНОВЕ РАСЧЕТА ЧИСЛЕННОСТИ ПЕРСОНАЛА ВНОВЬ ОТКРЫВАЕМОЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ?	Численность персонала определяется самостоятельно аптечной организацией, исходя из 1. запланированного о товарооборота, 2. режима работы экономической целесообразности	№ 32, 5/23

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КАКИЕ ТРЕБОВАНИЯ УСТАНОВЛЕНЫ К ДОЛЖНОСТИ ПРОВИЗОР В ПРОФЕССИОНАЛЬНОМ СТАНДАРТЕ "ПРОВИЗОР", УТВЕРЖДЕННОМ ПРИКАЗОМ МИНТРУДА РОССИИ ОТ 09.03.2016 N 91Н "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО СТАНДАРТА "ПРОВИЗОР"?	требования 1) о высшем образовании, 2) о повышении квалификации не реже одного раза в пять лет в течение всей трудовой деятельности.	
2.	КАКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ФАРМАЦЕВТА УСТАНОВЛЕНЫ ЕДИНЫМ КВАЛИФИКАЦИОННЫМ СПРАВОЧНИКОМ ДОЛЖНОСТЕЙ РУКОВОДИТЕЛЕЙ, СПЕЦИАЛИСТОВ И СЛУЖАЩИХ, РАЗДЕЛ "КВАЛИФИКАЦИОННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ДОЛЖНОСТЕЙ РАБОТНИКОВ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ", УТВЕРЖДЕННОМ ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВСОЦРАЗВИТИЯ РОССИИ ОТ 23.07.2010 N 541Н?	1) среднее профессиональное образование по специальности "фармация" 2) сертификат специалиста по специальности "фармация" 3) без предъявления требований к стажу работы.	
3.	МОЖЕТ ЛИ В АПТЕКЕ РАБОТАТЬ МЕНЕДЖЕР ПО ПРОДАЖЕ	может, при этом лекарственными	



	КОСМЕТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ БЕЗ СЕРТИФИКАТА ИЛИ АККРЕДИТАЦИИ?	препаратами он торговать не сможет	
4.	НА ОСНОВАНИИ КАКОГО ДОКУМЕНТА ОФОРМЛЯЕТСЯ ПРИКАЗ НА РАБОТУ СОТРУДНИКА АПТЕКИ?	Прием на работу оформляется приказом работодателя, изданным на основании заключенного трудового договора.	№ 7, 19/6
5.	СОТРУДНИК ОПТЕКИ БЫЛ ОТСТРАНЕН ОТ РАБОТЫ ЗА ДИСЦИПЛИНАРНЫЕ РАРУШЕНИЯ. КАКИМ ОБРАЗОМ НАЧИСЛЯЕТСЯ ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА В ПЕРИОД ОТСТРАНЕНИЯ ОТ РАБОТЫ?	В период отстранения от работы (недопущения к работе) заработная плата работнику не начисляется.	№ 7, 19/9

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Уметь
ПК - 4 готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	осуществлять маркетинговые исследования в процессе принятия управленческих решений

#### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ОСОБАЯ ФОРМА ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, НАПРАВЛЕННАЯ НА РАЗРАБОТКУ И ОБОСНОВАНИЕ ПРОГРАММЫ ЭКОНОМИЧЕСКОГО РАЗВИТИЯ ОРГАНИЗАЦИИ И ЕЕ СТРУКТУРНЫХ ЗВЕНЬЕВ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД В СООТВЕТСТВИИ С ЦЕЛЮ ЕЕ ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ И ОБЕСПЕЧЕНИЕМ РЕСУРСАМИ НАЗЫВАЕТСЯ 1)Планированием	1)Планированием	№ 2 14/4

	2)Прогнозированием 3)Квотированием 4)управлением		
2.	КАКИЕ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ ФУНКЦИЙ МЕНЕДЖМЕНТА ПОЗВОЛЯЮТ ВЫЯВИТЬ ОТКЛОНЕНИЯ, ВОЗНИКАЮЩИЕ В ПРОЦЕССЕ ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ ОРГАНИЗАЦИИ? 1)Контроль 2)Планирование 3)Организация 4)Мотивация 5)Координирование	1)Контроль	№ 2 14/4
Выберите несколько правильных ответов			
1.	НОРМИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ В СУММЕ ПО ВСЕЙ НОМЕНКЛАТУРЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ВКЛЮЧАЕТ В ТОМ ЧИСЛЕ: 1)определение фактической товарооборачиваемости; 2)анализ товарооборачиваемости и выявление динамики; 3)выявление наиболее выгодных товарных позиций 4)учет ЛП из перечня ЖНВЛП	1)определение фактической товарооборачиваемости 2)анализ товарооборачиваемости и выявление динамики;	
2.	НОРМИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ В СУММЕ ПО ВСЕЙ НОМЕНКЛАТУРЕ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ВКЛЮЧАЕТ В ТОМ ЧИСЛЕ: 1)установление норматива товарных запасов в днях; 2)установление норматива товарных запасов в сумме. 3)выявление наиболее выгодных товарных позиций 4)учет ЛП из перечня ЖНВЛП	1)установление норматива товарных запасов в днях; 2)установление норматива товарных запасов в сумме	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	ПО ДЛИТЕЛЬНОСТИ ПЛАНОВОГО	1-А	№ 2, 4/14

<p>ПЕРИОДА ВЫДЕЛЯЮТ ПЛАНЫ:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• СТРАТЕГИЧЕСКИЙ ИЛИ ДОЛГОСРОЧНЫЙ, _____;</li> <li>• ТАКТИЧЕСКИЙ ИЛИ СРЕДНЕСРОЧНЫЙ _____;</li> <li>• ОПЕРАТИВНЫЙ ИЛИ КРАТКОСРОЧНЫЙ _____.</li> </ul> <p>А.( более 5 лет)  Б. (от 2 до 5 лет)  В. (на очередной год)</p>	2-Б 3-В	
---	------------	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>В ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВАЖНОЕ МЕСТО ЗАНИМАЕТ СТРАТЕГИЧЕСКОЕ ПЛАНИРОВАНИЕ. ДАЙТЕ ЕГО ОПРЕДЕЛЕНИЕ.</p>	<p>- это управленческий процесс создания и поддержания соответствия между целями предприятия и его потенциальными возможностями.</p>	№ 2, 5/14
2.	<p>В ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВАЖНОЕ МЕСТО ЗАНИМАЕТ СТРАТЕГИЧЕСКОЕ ПЛАНИРОВАНИЕ. КАКИЕ ЭТАПЫ ОНО ВКЛЮЧАЕТ?</p>	<p>Этапы стратегического планирования:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) разработка программы предприятия, то есть экономической политики;</li> <li>2) формирование целей и задач;</li> <li>3) внешний анализ;</li> <li>4) внутренний анализ финансово-хозяйственной деятельности;</li> <li>5) формулировка стратегии роста предприятия.</li> </ol>	№ 2, 5/14

3.	В ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВАЖНОЕ МЕСТО ЗАНИМАЕТ СТРАТЕГИЧЕСКОЕ ПЛАНИРОВАНИЕ. ПЕРВЫМ ЭТАПОМ СТРАТЕГИЧЕСКОГО ПЛАНИРОВАНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ РАЗРАБОТКА ПРОГРАММЫ ПРЕДПРИЯТИЯ, ТО ЕСТЬ ЭКОНОМИЧЕСКОЙ ПОЛИТИКИ. КАКИЕ ЭТАПЫ СЛЕДУЮТ ДАЛЕЕ?	<ul style="list-style-type: none"> <li>• формирование целей и задач;</li> <li>• внешний анализ;</li> <li>• внутренний анализ финансово-хозяйственной деятельности;</li> <li>• формулировка стратегии роста предприятия.</li> </ul>	№ 2, 4/14
4.	В ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ВАЖНОЕ МЕСТО ЗАНИМАЕТ СТРАТЕГИЧЕСКОЕ ПЛАНИРОВАНИЕ. НА ПЕРВЫХ ЭТАПАХ СТРАТЕГИЧЕСКОГО ПЛАНИРОВАНИЯ ПРОВОДИТСЯ РАЗРАБОТКА ПРОГРАММЫ ПРЕДПРИЯТИЯ, А ТАКЖЕ ВНЕШНИЙ И ВНУТРЕННИЙ АНАЛИЗ. КАКОЙ ЭТАП СЛЕДУЮТ ДАЛЕЕ?	формулировка стратегии роста предприятия.	№ 2, 4/14
5.	ИНСТРУМЕНТОМ РЕАЛИЗАЦИИ СТРАТЕГИЧЕСКОГО ПЛАНА В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ЯВЛЯЮТСЯ ТЕКУЩИЕ (ОПЕРАТИВНЫЕ) ПЛАНЫ. ЧТО ПРИЗВАНЫ РЕШИТЬ ТЕКУЩИЕ (ОПЕРАТИВНЫЕ) ПЛАНЫ?	текущие (оперативные) планы, которые призваны решать конкретные задачи на ограниченном временном отрезке (год, квартал, месяц).	№ 2, 4/14

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ДЛЯ ПОДДЕРЖАНИЯ АКТУАЛЬНОГО АССОРТИМЕНТА НЕОБХОДИМО В ТОМ ЧИСЛЕ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПЛАНИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ. К ЧЕМУ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ НЕНОРМИРОВАННЫЙ ТОВАРНЫЙ ЗАПАС?	<p>1)неоправданно большие запасы могут привести к росту затрат на их хранение.</p> <p>2)недостаточный объем товарных запасов создает дефицит и неудовлетворенный спрос.</p>	№2, 14/49

2.	ДЛЯ ПОДДЕРЖАНИЯ АКТУАЛЬНОГО АССОРТИМЕНТА НЕОБХОДИМО В ТОМ ЧИСЛЕ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПЛАНИРОВАНИЕ ТОВАРНЫХ ЗАПАСОВ. НА КАКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ МОЖЕТ ПОВЛИЯТ ТОВАРНЫЙ ЗАПАС?	От величины и структуры товарных запасов зависит выполнение планируемого объема реализации и, в конечном итоге, размер прибыли.	№2, 14/49
3.	ПЛАНИРОВАНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ СВЯЗАНО В ТОМ ЧИСЛЕ С ПЛАНИРОВАНИЕМ РАСХОДОВ И ДОХОДОВ. В КАКИХ ПОКАЗАТЕЛЯХ МОГУТ БЫТЬ ВЫРАЖЕНЫ ИЗДЕРЖКИ ОБРАЩЕНИЯ?	Издержки обращения АО могут быть выражены в виде ряда показателей: <ul style="list-style-type: none"> <li>• абсолютная сумма издержек обращения;</li> <li>• структура издержек обращения по отдельным статьям или группам статей расходов;</li> <li>• уровень издержек обращения.</li> </ul>	№2, 14/49
4.	АНАЛИЗ ИЗДЕРЖЕК ОРАЩЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ВАЖНЫМ ЭЛЕМЕНТОМ ПЛАНИРОВАНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ. ИЗ ЧЕГО СКЛАДЫВАЕТСЯ ПОКАЗАТЕЛЬ «АБСОЛЮТНАЯ СУММА ИЗДЕРЖЕК ОБРАЩЕНИЯ» И О ЧЕМ ДАЕТ ПРЕДСТАВЛЕНИЕ?	Абсолютная сумма издержек обращения дает представление о сумме затрат <i>в денежном выражении</i> и складывается из расходов по отдельным подразделениям, группам и статьям расходов	№2, 14/53
5.	АНАЛИЗ ИЗДЕРЖЕК ОРАЩЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ВАЖНЫМ ЭЛЕМЕНТОМ ПЛАНИРОВАНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ. ЧТО ПОКАЗЫВАЕТ УРОВЕНЬ ИЗДЕРЖЕК ОБРАЩЕНИЯ?	Уровень издержек обращения - качественный экономический показатель, который дает представление об эффективности произведенных расходов, так как определяет долю затрат, приходящихся на каждый рубль товарооборота.	№2, 14/54

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Владеть
ПК - 4 Готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере	навыками анализа спроса на лекарственные препараты и другие товары аптечного ассортимента и потребности в них

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	СОВОКУПНОСТЬ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ И СТОИМОСТНЫХ ХАРАКТЕРИСТИК ПРОДУКТ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИХ ЕГО СРАВНИТЕЛЬНЫЕ ПОЗИЦИИ НА РАНКЕ СБЫТА, – ЭТО: а) конкурентоспособность товара б) подходящая эластичность спроса в) объём сбыта нового товара г) качество структуры ассортимента	а) конкурентоспособность товара	№ 2 9/5
2.	ПО СТЕПЕНИ УДОВЛЕТВОРЕНИЯ СПРОС КЛАССИФИЦИРУЕТСЯ НА ВИДЫ: а) реализованный, неудовлетворённый, эластичный б) действительный, эластичный, неудовлетворённый в) действительный, реализованный, неудовлетворённый г) реальный, скрытый, неэластичный	в) действительный, реализованный, неудовлетворённый	№ 2 9/5
Выберите несколько правильных ответов			
1.	ПО СТЕПЕНИ УДОВЛЕТВОРЕНИЯ СПРОС МОЖЕТ БЫТЬ: а) эластичный б) реализованный, В)неудовлетворённый г) скрытый	б) реализованный, В)неудовлетворённый	№ 2 9/5
2.	ОСНОВОЙ АНАЛИЗА СПРОСА ЯВЛЯЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ВСЕХ ДОСТУПНЫХ	1) данные социологических исследований;	№ 3 С. 156

	<p>ИСТОЧНИКОВ ИНФОРМАЦИИ О СПРОСЕ:</p> <p>1) данные социологических исследований;</p> <p>2) бухгалтерская отчетность;</p> <p>3) оперативная отчетность;</p> <p>4) реклама</p>	<p>2) бухгалтерская отчетность;</p> <p>3) оперативная отчетность;</p>	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	<p>1. ЖЕЛАНИЕ И ВОЗМОЖНОСТЬ ПРИОБРЕСТИ ТОВАР ИЛИ УСЛУГУ ПО ОПРЕДЕЛЕННОЙ ЦЕНЕ, В ОПРЕДЕЛЕННОМ КОЛИЧЕСТВЕ, В ОПРЕДЕЛЕННОМ МЕСТЕ, В ОПРЕДЕЛЕННОЕ ВРЕМЯ - _____</p> <p>2. ЖЕЛАНИЕ И ВОЗМОЖНОСТЬ ПРОДАТЬ ТОВАР ИЛИ УСЛУГУ ПО ОПРЕДЕЛЕННОЙ ЦЕНЕ В ОПРЕДЕЛЕННОМ КОЛИЧЕСТВЕ В ОПРЕДЕЛЕННОЕ ВРЕМЯ, В ОПРЕДЕЛЕННОМ МЕСТЕ</p> <p>_____</p> <p>А. (спрос)</p> <p>Б. (предложение)</p>	<p>1-А</p> <p>2-Б</p>	№ 11, С.266

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>ЦЕНА ЯВЛЯЕТСЯ ВАЖНЫМ ФАКТОРОМ СПРОСА. КАКИЕ ВИДЫ ЦЕН РАЗЛИЧАЮТ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТОГО, НА КАКОЙ СТАДИИ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ ОНИ ФОРМИРУЮТСЯ?</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• оптовая цена предприятия (отпускная цена) или цена производителя;</li> <li>• оптовая цена посредника (организации оптовой торговли);</li> <li>• розничная цена.</li> </ul>	№ 2, 14/21
2.	<p>ВНЕШНИЕ ФАКТОРЫ ОКАЗЫВАЮТ ВЛИЯНИЕ НА СПРОС ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ. КАК ИЗМЕНЕНИЕ КУРСА НАЦИОНАЛЬНОЙ</p>	<p>приведет к соответствующему изменению цен на импортные лекарственные</p>	№ 2 14/16

	ВАЛЮТЫ МОЖЕТ ПОВЛИЯТЬ НА СПРОС?	препараты, что в свою очередь скажется на покупательском спросе .	
3.	В ЧЕМ ВЫРАЖАЕТСЯ ФУНКЦИЯ СБАЛАНСИРОВАНИЯ СПРОСА И ПРЕДЛОЖЕНИЯ?	Функция сбалансирования спроса и предложения выражается в том, что через цены осуществляется связь между производством и потреблением, предложением и спросом	№ 2 14/20
4.	АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ПРОВОДИТ ОЦЕНКУ АССОРТИМЕНТА И ПЫТАЕТСЯ КОРРЕКТИРОВАТЬ АССОРТИМЕНТНУЮ ПОЛИТИКУ, ПОВЫШАЯ ДОЛЮ ВОСТРЕБОВАННЫХ ТОВАРОВ И ПЛАТЁЖЕСПОСОБНЫХ КЛИЕНТОВ. КАКИЕ ВИДЫ АНАЛИЗА МОГУТ БЫТЬ ПОЛЕЗНЫ ДЛЯ РЕШЕНИЯ ПОСТАВЛЕННЫХ ЗАДАЧ?	1) ABC-анализа, при котором определяется доля каждого препарата в общем объеме затрат, осуществляется их ранжирование по убыванию 1) XYZ-анализ — это инструмент определения уровня стабильности или вариативности в продажах.	№ 2 14/20
5.	ПО КАКИМ ЦЕНОВЫМ ГРУППАМ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ДИФФЕРЕНЦИАЦИЯ РАЗМЕРОВ СРЕДНЕВЗВЕШЕННОЙ ОПТОВОЙ НАДБАВКИ И СРЕДНЕВЗВЕШЕННОЙ РОЗНИЧНОЙ НАДБАВКИ, ОПРЕДЕЛЕННЫХ ИСХОДЯ ИЗ ФАКТИЧЕСКИХ ОТПУСКНЫХ ЦЕН ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ЖНВЛП ?	1)до 100 рублей включительно; 2)свыше 100 рублей до 500 рублей включительно; 3)свыше 500 рублей.	№ 4, 7/32

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КАКИЕ СУЩЕСТВУЮТ НЕЦЕНОВЫЕ ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА СПРОС?	-уровень доходов в обществе; -размеры рынка; -сезонность; -наличие товаров-субститутов	№ 2 14/20



		(заменителей); -инфляционные ожидания.	
2.	КАКИЕ ВИДЫ СПРОСА НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ РАЗЛИЧАЮТ?	1)Реализованный спрос - фактическая реализация лекарственных средств при достаточном и постоянном их наличии в аптечной сети. 2)Неудовлетворенный спрос представляет собой спрос на лекарственные средства, которые поступают в аптечную сеть в недостаточном количестве или неравномерно. 3)Формирующийся спрос - это нечетко выраженный спрос, формирующийся у покупателя на новые и малоизвестные виды товаров аптечного ассортимента и услуги.	№ 2 14/50
3.	ЧТО ТАКОЕ СОВОКУПНЫЙ РЫНОЧНЫЙ СПРОС (ПО Ф. КОТЛЕРУ)?	Совокупный рыночный спрос на товар — это количество товара, которое может быть приобретено определенной группой потребителей в указанном районе, в заданный отрезок времени, в одной и той же рыночной среде в рамках конкретной маркетинговой программы.	№ 11, с.134
4.	КАКИЕ СОСТОЯНИЯ СПРОСА РАЗЛИЧАЮТ (ПО Ф. КОТЛЕРУ)?	1)негативный спрос (потребители не желают приобретать предлагаемые товары); 2)отсутствие спроса (недостаток информации о	№ 11, с.21

		<p>свойствах товара или заинтересованности в нем);</p> <p>3)латентный (скрытым) спрос, когда имеющаяся потребность не может быть удовлетворена существующими товарами;</p> <p>4)нерегулярный спрос, варьирующимся по сезонам, дням недели или часам дня;</p> <p>5)полный спрос, при котором предложение удовлетворяет спрос;</p> <p>6)повышенный спрос, когда потребности в товаре превышают его предложение</p>	
5.	РЕЗУЛЬТАТОМ XYZ-АНАЛИЗА ЯВЛЯЕТСЯ ГРУППИРОВКА РЕСУРСОВ ПО ТРЕМ КАТЕГОРИЯМ. КАКИМ ОБРАЗОМ ГРУППИРУЕТСЯ ТОВАР ПО КАТЕГОРИЯМ?	<p>1)Группа X — стабильный спрос, объем продаж от месяца к месяцу почти не изменяются: коэффициент вариации от 0 до 10%;</p> <p>2)Группа Y — условно стабильный спрос, т. е. объемы продаж меняются, но без резких скачков: коэффициент вариации от 10 до 25%;</p> <p>3)Группа Z — спрос нестабилен, покупатели приобретают товар от случая к случаю: коэффициент вариации свыше 25%.</p>	№ 2 14/43

### ПК – 5 готовность к организации фармацевтической деятельности

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
--------------------------------------	-----------------------------------

	Знать
ПК – 5 готовность к организации фармацевтической деятельности	положения нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обращение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ВИДЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, РАЗРЕШЕННЫЕ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, УКАЗАНЫ В 1)Лицензии 2)справке 3)паспорте 4)сертификате	1)лицензии	№ 62, п. 1
2.	ПЕРЕЧЕНЬ ВИДОВ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ПОДЛЕЖАЩИХ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ, РЕГЛАМЕНТИРУЕТ: 1)Федеральный закон № 99-ФЗ от 04.05.2011 г. «О лицензировании отдельных видов деятельности» 2)Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» 3)Федеральный закон № 323 - ФЗ от 21.11.2011 г. «Об основах охраны здоровья граждан в РФ» 4)постановление Правительства № 55 от 19.01.1998 г. «Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров»	1)Федеральный закон № 99-ФЗ от 04.05.2011 г. «О лицензировании отдельных видов деятельности»	№ 31, п. 1
Выберите несколько правильных ответов			
1.	ПОЛОЖЕНИЕ О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, УТВЕРЖДЕННОЕ ПОСТАНОВЛЕНИЕМ	1)к соискателям лицензии 2)к лицензиатам	№ 62, п.2

	ПРАВИТЕЛЬСТВА РФ от 31.03.2022 N 547 УСТАНОВЛИВАЕТ ТРЕБОВАНИЯ 1)к соискателям лицензии 2)к лицензиатам 3)ко всем организациям 4)к контролирующим органам		
2.	ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ В ЧАСТИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ 1)организациями оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения;  2)аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти; 3)индивидуальными предпринимателями;  4)иностранными юридическими лицами;	1)организациями оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения;  2)аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти;	№ 62, п.3
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1.ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ В ЧАСТИ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ _____ _ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, 2. А ОРГАНЫ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ _____ ОРГАНИЗАЦИЯМИ НЕ ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНАМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ А.(оптовыми) Б.(розничными)	1-А 2-Б	№ 62, п.3

### Задания открытого типа

Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	В АПТЕКЕ ГОТОВЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ ОБЩЕСТВА С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ ОБРАЗОВАЛАСЬ ВАКАНСИЯ НА ДОЛЖНОСТЬ ЗАВЕДУЮЩЕГО. НАЗОВИТЕ УСЛОВИЯ ДЛЯ ПРИЕМА НА РАБОТУ В КАЧЕСТВЕ ЗАВЕДУЮЩЕГО АПТЕКОЙ.	Для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения работник должен иметь высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста	№ 62, п.4
2.	В АПТЕЧНОМ ПУНКТЕ ОБРАЗОВАЛАСЬ ВАКАНСИЯ НА ДОЛЖНОСТЬ ФАРМАЦЕВТА. НА НЕЕ ПРЕТЕНДУЕТ МЕНЕДЖЕР ПО ПРОДАЖАМ КОСМЕТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ С МЕДИЦИНСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ БЕЗ СЕРТИФИКАТА ИЛИ АККРЕДИТАЦИИ, ДЛИТЕЛЬНОЕ ВРЕМЯ РАБОТАЮЩИЙ В ЭТОМ ЖЕ АПТЕЧНОМ ПУНКТЕ. МОЖЕТ ЛИ ОН ЗАНЯТЬ ЭТУ ДОЛЖНОСТЬ	Нет, не может. Для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения работник должен иметь высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста	№ 62, п.4
3.	РУКОВОДСТВО СЕТЕВОЙ СТРУКТУРЫ, ИМЕЮЩЕЙ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ В ЧАСТИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, РАЗРАБАТЫВАЮТ ДОЛЖНОСТНЫЕ ИНСТРУКЦИИ ДЛЯ ЗАВЕДУЮЩИХ АПТЕКАМИ. КАКОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ ТРЕБОВАНИЯ К	Требования к знаниям и умениям руководителя аптеки регламентируются профессиональным стандартом «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью»	№ 59, п.1

	ЗНАНИЯМ И УМЕНИЯМ РУКОВОДИТЕЛЯ АПТЕКИ ОНИ ДОЛЖНЫ ВЗЯТЬ ЗА ОСНОВУ?		
4.	РУКОВОДСТВО СЕТЕВОЙ СТРУКТУРЫ, ИМЕЮЩЕЙ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ В ЧАСТИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, РАЗРАБАТЫВАЮТ ДОЛЖНОСТНЫЕ ИНСТРУКЦИИ ДЛЯ ПРОВИЗОРОВ-ТЕХНОЛОГОВ. КАКОЙ ДОКУМЕНТ, СОДЕРЖАЩИЙ ТРЕБОВАНИЯ К ЗНАНИЯМ И УМЕНИЯМ ПРОВИЗОРОВ-ТЕХНОЛОГОВ ОНИ ДОЛЖНЫ ВЗЯТЬ ЗА ОСНОВУ?	Требования к знаниям и умениям провизора-технолога регламентируются профессиональным стандартом «Провизор», утвержденным приказом Минтруда от 09.03.2016г.№ 91н	№ 57, п.1
5.	ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ ПОЛУЧИЛО ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ В ЧАСТИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ. ПЕРЕД РУКОВОДИТЕЛЕМ ВСТАЛА ЗАДАЧА ФОРМИРОВАНИЯ ОПТИМАЛЬНОЙ ЧИСЛЕННОСТИ АПТЕЧНОГО ПЕРСОНАЛА. КАКИЕ КРИТЕРИИ ДОЛЖНЫ ЛЕЖАТЬ В ОСНОВЕ РАСЧЕТА ЧИСЛЕННОСТИ ПЕРСОНАЛА ВНОВЬ ОТКРЫВАЕМОЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ?	Численность персонала определяется самостоятельно аптечной организацией, исходя из <ul style="list-style-type: none"> <li>3. запланированного</li> <li>о</li> <li>товарооборота,</li> <li>4. режима работы</li> <li>5. экономической целесообразности</li> </ul>	№ 2, 5/23

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КАКИЕ РИСКИ ВЫДЕЛЯЮТ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ КОНТРОЛЯ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ?	1)значительный риск; 2)средний риск; 3)умеренный риск; 4)низкий риск	№ 41, П.13

2.	С УЧЕТОМ ИНФОРМАЦИИ ИЗ КАКОГО ИСТОЧНИКА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ОТНЕСЕНИЕ ОБЪЕКТОВ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ К КАТЕГОРИЯМ РИСКА ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ?	С учетом информации, содержащейся в реестрах лицензий на осуществление фармацевтической деятельности	№ 41, П.2
3.	НА КАКИЕ ГРУППЫ ПО ПРИНЦИПУ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ РАЗДЕЛЕНА КОНТРОЛЬНЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ?	1) контроль при взаимодействии инспектора и учреждения 2) контроль без взаимодействия инспектора и учреждения.	№ 41, П.6
4.	НАЛИЧИЕ КАКОГО ОБРАЗОВАНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ОДНИМ ИЗ УСЛОВИЙ ПОЛУЧЕНИЯ ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕМ ЛИЦЕНЗИИ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ?	1) высшее или среднее фармацевтическое образование, 2) сертификат специалиста или пройденная аккредитация специалиста	№ 62, П. 8
5.	СОБЛЮДЕНИЕ ЛИЦЕНЗИАТОМ КАКИХ НАДЛЕЖАЩИХ ПРАКТИК ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ?	1) правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, 2) правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения	№ 62, П. 6

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
--------------------------------------	-----------------------------------

	Знать
ПК – 5 готовность к организации фармацевтической деятельности	положения нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих обращение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ВИДЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, КОТОРЫЕ ПОДЛЕЖАТ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЮ, РЕГЛАМЕНТИРУЕТ: 1)Федеральный закон № 99-ФЗ от 04.05.2011 г. «О лицензировании отдельных видов деятельности» 2)Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 августа 2016 г. № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» 3)Федеральный закон № 323 - ФЗ от 21.11.2011 г. «Об основах охраны здоровья граждан в РФ» 4)Постановление Правительства РФ от 31.03.2022 N 547 (ред. от 29.11.2022) "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности"	1)Федеральный закон № 99-ФЗ от 04.05.2011 г. «О лицензировании отдельных видов деятельности»	№ 31, П.3
2.	СОГЛАСНО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ФЗ №99, СОИСКАТЕЛЬ ЛИЦЕНЗИИ – ЭТО: 1)юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, имеющие лицензию 2)юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, утратившее лицензию 3)юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившиеся в лицензирующий	3)юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившиеся в лицензирующий орган с заявлением о предоставлении лицензии;	№ 31, П.3



	орган с заявлением о предоставлении лицензии; 4)юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившиеся в лицензирующий орган		
Выберите несколько правильных ответов			
1.	СОИСКАТЕЛЕМ ЛИЦЕНЗИИ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ МОЖЕТ БЫТЬ: 1)юридическое лицо 2)индивидуальный предприниматель 3)общественная организация 4)самозанятые граждане	1)юридическое лицо 2)индивидуальный предприниматель	№ 62, П.3
2.	ОСНОВНЫМИ ПРИНЦИПАМИ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ЛИЦЕНЗИРОВАНИЯ СРЕДИ ПРОЧЕГО ЯВЛЯЮТСЯ:  <ul style="list-style-type: none"> <li>• осуществление повсеместного контроля;</li> <li>• сбор данных о предпринимательской деятельности</li> <li>• установление лицензируемых видов деятельности федеральным законом;</li> <li>• установление федеральными законами единого порядка лицензирования отдельных видов деятельности на территории Российской Федерации;</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• установление лицензируемых видов деятельности федеральным законом;</li> <li>• установление федеральными законами единого порядка лицензирования отдельных видов деятельности на территории Российской Федерации;</li> </ul>	
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1. соискатель лицензии - _____	1-А 2-Б	№ 62, П.3
	2. лицензиат - _____		
	А. (юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, обратившиеся в лицензирующий		

орган с заявлением о предоставлении лицензии;) Б. ( юридическое или индивидуальный предприниматель, имеющие лицензию)		
--	--	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ НА ОСНОВАНИИ ЛИЦЕНЗИИ. РУКОВОДИТЕЛЬ РЕШИЛ РАСШИРИТЬ АССОРТИМЕНТ ЗА СЧЕТ ТОВАРОВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ, ЧТО, СООТВЕТСТВЕННО, ПРИВЛЕЧЕТ НОВЫЙ КОНТИНГЕНТ ПОКУПАТЕЛЕЙ В ЕГО АПТЕКУ. МОЖЕТ ЛИ АПТЕКА ЗАНИМАТЬСЯ РЕАЛИЗАЦИЕЙ ЛЕКАРСТВ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ?	для розничной продажи лекарственных препаратов для ветеринарного применения необходима лицензия на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных препаратов для ветеринарного применения.	№ 62
2.	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ПЛАНИРУЕТ СОКРАТИТЬ РАСХОДЫ, СВЯЗАННЫЕ С УНИЧТОЖЕНИЕМ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАПРИМЕР, С ИСТЕКШИМ СКОКОМ ГОДНОСТИ. МОЖЕТ ЛИ ОРГАНИЗАЦИЯ САМОСТОЯТЕЛЬНО, НЕ ПРИБЕГАЯ К УСЛУГАМ СТОРОННИХ ОРГАНИЗАЦИЙ УНИЧТОЖАТЬ ДАННУЮ КАТЕГОРИЮ ЛП?	если у организации имеется лицензия на осуществление деятельности по сбору, транспортированию, обработке, утилизации, обезвреживанию, размещению отходов I - IV классов опасности, она вправе по договору принять от сторонней организации просроченные лекарственные препараты для их последующей утилизации.	№ 38 П.5
3.	ТРЕБОВАНИЯ КАКИХ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ	Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N	№ 62 П.5

	ДОЛЖНА ВЫПОЛНИТЬ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ДЛЯ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРАКТИКИ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ.	646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения" Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н (ред. от 28.12.2010) "Об утверждении Правил хранения лекарственных средств"	
4.	ОРГАНИЗАЦИЯ ПЛАНИРУЕТ ЗАНЯТЬСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ. НА КАКИЕ ВИДЫ РАБОТ МОЖЕТ ПОЛУЧИТЬ ЛИЦЕНЗИЮ ОРГАНИЗАЦИЯ?	1. Оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения  2. Хранение лекарственных средств для медицинского применения  3. Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения  4. Перевозка лекарственных средств для медицинского применения  5. Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения  6. Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения  7. Отпуск	№ 62, П.3

		лекарственных препаратов для медицинского применения  8.Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения	
5.	МОЖЕТ ЛИ ОРГАНИЗАЦИЯ, ИМЕЮЩАЯ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ИМЕТЬ В СВОЕМ АССОРТИМЕНТЕ НАРКОТИЧЕСКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ?	Для осуществления деятельности в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня необходима соответствующая лицензия.	№ 30 п.55

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	КАКИЕ ВИДЫ РАБОТ МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ АПТЕКА, ИМЕЮЩАЯ СООТВЕТСТВУЮЩУЮ ЛИЦЕНЗИЮ?	Аптека может осуществлять 1. хранение 2. перевозку  3. розничную торговлю отпуск  4. изготовление лекарственных препаратов	№ 62, П.3
2.	КАКИЕ ЗОНЫ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ВЕДЕЛЕНЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ?	Должны быть выделены следующие зоны а) приемки  б) хранения лекарственных препаратов, требующих специальных условий;  в) хранения выявленных фальсифицированных, недоброкачественных,	№ 61, п. 14

		контрафактных лекарственных препаратов, а также лекарственных препаратов с истекшим сроком годности;  г) карантинного хранения	
3.	КАКИЕ МЕРОПРИЯТИЯ ПРОВОДЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ В ОТНОШЕНИИ КАЖДОГО НАРУШЕНИЯ ТРЕБОВАНИЙ, УСТАНОВЛЕННЫХ НАДЛЕЖАЩЕЙ ПРАКТИКОЙ ХРАНЕНИЯ И ПЕРЕВОЗКИ, СТАНДАРТНЫМИ ОПЕРАЦИОННЫМИ ПРОЦЕДУРАМИ?	1.проводится внутренняя проверка 2. разрабатываются корректирующие действия	№ 61, п. 4
4.	НА ОСНОВАНИИ КАКИХ ДОКУМЕНТОВ В АПТЕКЕ ПРОВОДИТСЯ ВНУТРЕННЯЯ ПРОВЕРКА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА И РАЗРАБАТЫВАЮТСЯ КОРРЕКТИРУЮЩИЕ ДЕЙСТВИЯ В ОТНОШЕНИИ ЕЕ НАРУШЕНИЙ?	На основании 1) Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов 2) стандартных операционных процедур	№ 61, п. 4
5.	КАКИЕ ВИДЫ КОНТРОЛЬНЫХ (НАДЗОРНЫХ) МЕРОПРИЯТИЙ ПРОВОДЯТСЯ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ	1) документарная проверка; 2) выездная проверка; 3) выборочный контроль качества; 4) контрольная закупка; 5) инспекционный визит;	№ 62, П.3

Результаты освоения ОП (компетенции)	Результаты обучения по дисциплине
	Уметь

ПК – 5 готовность к организации фармацевтической деятельности	организовывать фармацевтическую деятельность в соответствии с действующими нормативно-правовыми и локальными актами
---	---

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ДОКУМЕНТ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ СОТРУДНИКОВ ОРГАНИЗАЦИИ 1)должностная инструкция 2)устав 3)приказ 4)распоряжение	1)должностная инструкция	
2.	ДОКУМЕНТЫ, СОСТАВЛЯЕМЫЕ КОМИССИЕЙ, ПОДПИСЫВАЮТСЯ: 1)председателем и членами комиссии 2)руководителем организации 3)председателем комиссии и секретарем 4)председателем комиссии	1)председателем и членами комиссии	
Выберите несколько правильных ответов			
1.	ДОКУМЕНТЫ, СОСТАВЛЯЕМЫЕ КОМИССИЕЙ, ПОДПИСЫВАЮТСЯ: 1)председателем 2) членами комиссии 2)руководителем организации 3)председателем комиссии и секретарем 4)председателем комиссии	1)председателем 2) членами комиссии	
2.	СУЩЕСТВУЮТ СЛЕДУЮЩИЙ ВИДЫ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ: 1) аптечный киоск; 2)аптечный пункт 3)аптечный магазин 4)магазин товаров аптечного ассортимента	1) аптечный киоск;  2)аптечный пункт	№ 43, п.3
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1. ЮРИДИЧЕСКОЕ ЛИЦО ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ, ОБРАТИВШИЕСЯ В ЛИЦЕНЗИРУЮЩИЙ ОРГАН С	1-А 2-Б	№ 62, п.3

ЗАЯВЛЕНИЕМ О ПРЕДОСТАВЛЕНИИ ЛИЦЕНЗИИ - <hr/> 2. ЮРИДИЧЕСКОЕ ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНЫЙ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬ, ИМЕЮЩИЕ ЛИЦЕНЗИЮ - <hr/> А. (соискатель лицензии) Б.(лицензиат)		
--	--	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ВНОВЬ ОТКРЫВАЮЩАЯСЯ АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ОФОРМЛЯЕТ ТОРГОВЫЙ ЗАЛ. КАКИЕ ТРЕБОВАНИЯ ОНА ДОЛЖНА ВЫПОЛНИТЬ В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ?	<p>Согласно п. 55 Правил аптечной практики в торговой зоне в удобном для обозрения месте размещаются:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- копия лицензии на фармацевтическую деятельность;</li> <li>- копия лицензии деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ (при наличии);</li> <li>- информация о невозможности возврата и обмена товаров аптечного ассортимента надлежащего качества;</li> <li>- иные документы и информация, которая должна быть доведена до сведения покупателей.</li> </ul>	№ 60, П.55
2.	АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ РАСШИРЯЕТ АССОРТИМЕНТ ЗА СЧЕТ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ	Комбинированные лекарственные препараты для медицинского применения, содержащие кроме	№ 66, П.6

	<p>КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА. КАКОВ ПОРЯДОК ОТПУСКА ДАННЫХ ЛП?</p>	<p>малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, отпускаются аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам, выписанным на рецептурных бланках форм N 107-1/у и N 148-1/у-88, кроме тех лекарственных препаратов, которые отпускаются без рецепта.</p>	
3.	<p>АПТЕКА ВВЕЛА В СВОЙ АССОРТИМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ДИМЕДРОЛ 50 МГ ТАБ.№ 10. КАКОЙ ПОРЯДОК ОТПУСКА ДИМЕДРОЛА АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ?</p>	<p>В соответствии с инструкциями производителей димедрол относится к лекарственным препаратам, отпускаемым по рецепту. Димедрол не включен в Перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, поэтому отпуск димедрола аптечными организациями осуществляется в общем порядке, предусмотренном Правилами отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения</p>	<p>№ 66, П.11</p>
4.	<p>В АПТЕКУ ПОСТУПИЛ РЕЦЕПТ С</p>	<p>В случае если</p>	<p>№ 66, П.13</p>



	ВЫПИСАННЫМ ЛП СУМАТРИПТАН 50 МГ ТАБЛ. В АПТЕКЕ В НАЛИЧИИ ДОЗИРОВКА 100 МГ. КАК ДОЛЖЕН ПОСТУПИТЬ ПРОВИЗОР?	дозировка лекарственного препарата, имеющегося у субъекта розничной торговли, превышает дозировку лекарственного препарата, указанную в рецепте, решение об отпуске лекарственного препарата с такой дозировкой принимает медицинский работник, выписавший рецепт.	
5.	В АПТЕКУ ПОСТУПИЛ РЕЦЕПТ С ВЫПИСАННЫМ ЛП СУМАТРИПТАН 100 МГ ТАБЛ. В АПТЕКЕ В НАЛИЧИИ ДОЗИРОВКА 50 МГ. КАК ДОЛЖЕН ПОСТУПИТЬ ПРОВИЗОР?	При наличии в аптеке лекарственного препарата с дозировкой, отличной от дозировки лекарственного препарата, указанной в рецепте, отпуск имеющегося лекарственного препарата допускается, если дозировка такого лекарственного препарата меньше дозировки, указанной в рецепте. В таком случае осуществляется пересчет количества лекарственного препарата с учетом курса лечения, указанного в рецепте.	№ 66, П.13

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	ОТПУСК КАКИХ ЛП РАЗРЕШЕН ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ, ИМЕЮЩИХ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ?	Отпуск лекарственных препаратов без рецептов, а так же по рецептам, кроме отпуска наркотических средств и психотропных веществ, включенных в перечень наркотических средств,	№ 66, П.2,3

		психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ	
2.	В РФ ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДЕНЫ ПРИКАЗОМ МИНЗДРАВА РОССИИ ОТ 24.11.2021 N 1093Н. КАКИЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЯЗАНЫ ПРИМЕНЯТЬ ДАННЫЕ ПРАВИЛА?	Данный документ применяется аптеками, а также медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации.	№ 66, П.1
3.	КАКОВЫ ДЕЙСТВИЯ ПРОВИЗОРА ПРИ ПОЛУЧЕНИИ РЕЦЕПТА, ВЫПИСАННОГО С НАРУШЕНИЕМ ПРАВИЛ?	Рецепты, выписанные с нарушением правил, регистрируются в журнале, в котором указываются выявленные нарушения в оформлении рецепта, фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, выписавшего рецепт, наименование медицинской организации, принятые меры, отмечаются штампом "Рецепт недействителен" и возвращаются лицу, представившему рецепт. О фактах нарушения правил оформления рецептов субъект розничной	№ 66, П.20

		торговли информирует руководителя соответствующей медицинской организации.	
4.	КАКОВ ПОРЯДОК ОТПУСКА ПРИ ПЕРВИЧНОМ ОБРАЩЕНИИ ПО РЕЦЕПТУ ФОРМЫ 107-1/у СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ ДО ГОДА С УКАЗАНИЕМ ПЕРИОДОВ И КОЛИЧЕСТВО ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (В КАЖДЫЙ ПЕРИОД)?	при отпуске лекарственных препаратов по рецепту по форме 107-1/у со сроком действия до года, в котором указаны периоды и количество отпуска лекарственного препарата (в каждый период), рецепт возвращается лицу, приобретающему препарат, с отражением тех же сведений, как при отпуске лекарства.	№ 66, П.16
5.	КАКОВ ПОРЯДОК ОТПУСКА ПРИ ОЦЕРЕДНОМ ОБРАЩЕНИИ ПО РЕЦЕПТУ ФОРМЫ 107-1/у СРОКОМ ДЕЙСТВИЯ ДО ГОДА С УКАЗАНИЕМ ПЕРИОДОВ И КОЛИЧЕСТВО ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (В КАЖДЫЙ ПЕРИОД)?	При очередном обращении лица в аптеку с данным рецептом учитываются отметки о предыдущем отпуске препарата по такому рецепту и в случае приобретения лицом количества, соответствующего максимальному количеству, указанному в рецепте, а также по истечении срока действия рецепта на нем проставляется штамп "Лекарственный препарат отпущен". Рецепт при этом возвращается покупателю.	№ 66, П.16
Результаты освоения ОП (компетенции)		Результаты обучения по дисциплине	

	Владеть
ПК – 5 готовность к организации фармацевтической деятельности	анализом текущего ресурсного обеспечения и потребностей фармацевтической организации

### Задания закрытого типа

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
Выберите один правильный ответ			
1.	ТРУДОВЫМ КОДЕКСОМ РФ ОПРЕДЕЛЕНА НОРМА РАБОЧЕГО ВРЕМЕНИ – 1)не более 40 ч в неделю 2)60 ч в неделю 3)34 ч в неделю 4)50 ч в неделю	1)не более 40 ч в неделю	№ 2, 11/12
2.	КОЛИЧЕСТВО РАБОТНИКОВ, КОТОРЫЕ ПОСТОЯННО НАХОДЯТСЯ НА РАБОЧИХ МЕСТАХ ПРИ УСТАНОВЛЕННОМ РЕЖИМЕ РАБОТЫ ОРГАНИЗАЦИИ - ЭТО 1)явочная численность 2)списочная численность 3)общая численность 4)среднесписочная численность	1)явочная численность 2)списочная численность 3)общая численность 4)среднесписочная численность	№ 2, 11/14
Выберите несколько правильных ответов			
1.	СОВРЕМЕННЫЕ ФОРМЫ КАДРОВОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ: 1)аутсорсинг, 2)аутстаффинг 3)лизинг персонала 3)франчайзинг.	1)аутсорсинг, 2)аутстаффинг 3)лизинг персонала	№ 2, 11/12
2.	ЭКОНОМИЧЕСКАЯ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ТРУДА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ В ТОМ ЧИСЛЕ ТАКИМИ ПОКАЗАТЕЛЯМИ, КАК 1)производительность труда 2)трудоемкость товарооборота (количество работников на единицу товарооборота) 3)прибыль на одного работника 4)среднесписочная численность сотрудников	1)производительность труда 2)трудоемкость товарооборота (количество работников на единицу товарооборота) 3)прибыль на одного работника	№ 2, 11/16
Установите последовательность/Сопоставьте понятия			
1.	1.АУТСОРСИНГ -	1-А	№ 2, 11/12

	<p>2. АУТСТАФФИНГ -</p> <p>А.(поиск ресурсов во внешней среде) организации.</p> <p>Б. (выведение персонала за штат ФО)</p>	2-Б	
--	--	-----	--

### Задания открытого типа

#### Ситуационные задачи/кейсы

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	<p>АНАЛИЗ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОКАЗАЛ НЕОБХОДИМОСТЬ РАСШИРЕНИЯ АССОРТИМЕНТА ТОВАРОВ И УСЛУГ. МОЖЕТ ЛИ АПТЕКА ОТКРЫТЬ ОТДЕЛ ОПТИКИ?</p>	<p>Да, может. Согласно п. 7 ст. 55 Федерального закона N 61-ФЗ от 12.04.2010 "Об обращении лекарственных средств" аптечные организации наряду с лекарственными препаратами имеют право продавать очковую оптику и средства ухода за ней.</p>	№ 30. СТ.55
2.	<p>АНАЛИЗ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОКАЗАЛ НЕОБХОДИМОСТЬ РАСШИРЕНИЯ АССОРТИМЕНТА ТОВАРОВ И УСЛУГ. МОЖЕТ ЛИ АПТЕКА ОСУЩЕСТВЛЯТЬ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ТОВАРАМИ НЕМЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ (НАПРИМЕР, ОДЕЖДОЙ, МЕЛКОЙ БЫТОВОЙ ТЕХНИКОЙ, МОБИЛЬНЫМИ ТЕЛЕФОНАМИ И Т.П.)?</p>	<p>Нет, не может. Наряду с лекарственными препаратами аптеки вправе реализовывать медицинские изделия и сопутствующие товары медицинского назначения, перечень которых определен в законе и разъяснениях уполномоченных органов. Одежда, бытовая техника (за исключением медицинской техники, предназначенной для индивидуального применения в домашних условиях) и мобильные телефоны к ним не относятся. За реализацию изделий немедицинского назначения аптека</p>	№ 30. СТ.55

		может быть привлечена к административной ответственности.	
3.	АНАЛИЗ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОКАЗАЛ НЕОБХОДИМОСТЬ РАСШИРЕНИЯ АССОРТИМЕНТА ТОВАРОВ И УСЛУГ. КАКИЕ ПРЕДМЕТЫ И СРЕДСТВА, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫМ ДЛЯ УХОДА ЗА НОВОРОЖДЕННЫМИ И ДЕТЬМИ, НЕ ДОСТИГШИМИ ВОЗРАСТА ТРЕХ ЛЕТ, МОЖЕТ РЕАЛИЗОВЫВАТЬ АПТЕКА?	К предметам и средствам, предназначенным для ухода за новорожденными и детьми, не достигшими возраста трех лет, в письме Минздравсоцразвития России от 26.08.2011 N 265514-25-4 "Об изделиях медицинского назначения" отнесены такие изделия, как соски молочные, соски-пустышки, прорезыватели для молочных зубов, аспираторы назальные и ушные, молокоотсосы, накладки на грудь для формирования сосков и кормления, термометр для измерения температуры тела ребенка.	
4.	АНАЛИЗ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОКАЗАЛ НЕОБХОДИМОСТЬ РАСШИРЕНИЯ АССОРТИМЕНТА ТОВАРОВ И УСЛУГ. КАКИМ ОБРАЗОМ ОПРЕДЕЛИТЬ РАЗРЕШЕНА ЛИ РЕАЛИЗАЦИЯ ТЕХ ИЛИ ИНЫХ ТОВАРОВ ЧЕРЕЗ АПТЕЧНУЮ СЕТЬ?	Перечень товаров, которые наряду с лекарственными препаратами имеют право приобретать и продавать аптечные организации дан в ст.55 ФЗ-61. При отнесении товаров к продукции, которую можно реализовывать в аптеках, необходимо уточнить в сопроводительной документации поставщика, в качестве какой продукции задекларирован или зарегистрирован	№ 30, ст.55

		данный товар. Если товар отнесен к лекарственным, косметическим или дезинфицирующим средствам, или иным, указанным в ст.55 ФЗ-61 аптека вправе продавать.	
5.	АНАЛИЗ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОКАЗАЛ НЕОБХОДИМОСТЬ РАСШИРЕНИЯ АССОРТИМЕНТА ТОВАРОВ И УСЛУГ. МОЖЕТ ЛИ АПТЕКА ВВЕСТИ В АССОРТИМЕНТ РЕПЕЛЛЕНТЫ, КАК СЕЗОННЫЙ ТОВАР С ВЫСОКИМ СПРОСОМ?	при отнесении товаров к продукции, которую можно реализовывать в аптеках, необходимо уточнить в сопроводительной документации поставщика, в качестве какой продукции задекларирован или зарегистрирован данный товар. Если репелленты отнесены к лекарственным, косметическим или дезинфицирующим средствам, аптека вправе продавать их безо всяких опасений. Если же репеллент не относится к названным категориям товара, то их реализация в аптечной сети может вызвать претензии со стороны контрольно-надзорных органов.	№ 30, ст.55

Вопросы с развёрнутым ответом

№	Содержание задания	Правильный ответ	Источник
1.	НАРЯДУ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ КАКИЕ ТОВАРЫ ИМЕЮТ ПРАВО ПРИОБРЕТАТЬ И ПРОДАВАТЬ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛИ, ИМЕЮЩИЕ ЛИЦЕНЗИЮ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ	это медицинские изделия, дезинфицирующие средства, предметы и средства личной гигиены, посуду для медицинских целей, предметы и средства, предназначенные для	№ 30, СТ. 55

	ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ?	ухода за больными, новорожденными и детьми, не достигшими возраста трех лет, очковую оптику и средства ухода за ней, минеральные воды, продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки, парфюмерные и косметические средства, медицинские и санитарно-просветительные печатные издания, предназначенные для пропаганды здорового образа жизни.	
2.	В КАКИЕ ВИДЫ РАБОТ В АПТЕКЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ НА ОСНОВЕ АУТСОРСИНГА, АУТСТАФФИНГА И ЛИЗИНГА ПЕРСОНАЛА?	В аптеке на основе аутсорсинга, аутстаффинга и лизинга персонала может осуществляться обслуживание оборудования, электронной техники, охрана объекта, уборка помещений, реклама, ведение бухгалтерии.	№ 2, 11/13
3.	ПРИ АНАЛИЗЕ ТЕКУЩЕГО РЕСУРСНОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ И ПОТРЕБНОСТЕЙ АПТЕКИ МОЖНО ВОСПОЛЬЗОВАТЬСЯ ПОКАЗАТЕЛЕМ ПРОИЗВОДИТЕЛЬНОСТИ ТРУДА. КАКИМ ОБРАЗОМ ЕЕ МОЖНО РАССЧИТАТЬ?	Производительность труда работников фармацевтической организации может быть охарактеризована путем соизмерения затрат труда с его результатами, выраженным через показатель прибыли: $PT = \frac{P}{СЧР}$ , где PT - рентабельность труда; P - прибыль; СЧР - среднесписочная численность работников.	№ 2, 11/16
4.	СРЕДНЯЯ ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА В	определяется по	№ 2, 11/27



	<p>ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ ВАЖНЫМ ПОКАЗАТЕЛЕМ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТРУДОВЫХ РЕСУРСОВ. ПО КАКОЙ ФОРМУЛЕ ОНА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ?</p>	<p>формуле:</p> $Z_{\text{ср}} = \frac{\text{ФЗП}}{\text{СЧР}}$ <p>где <math>Z_{\text{ср}}</math> - средняя заработная плата на одного работника; ФЗП - сумма начисленного фонда заработной платы без заработной платы работников, не состоящих в штате организации и принятых на работу по совместительству и работающих по договорам подряда; СЧР - среднесписочная численность работников.</p>	
5.	<p>ОСНОВНЫЕ ФОНДЫ ЯВЛЯЮТСЯ МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ БАЗОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ.</p> <p>КАКИЕ ФУНКЦИИ ВЫПОЛНЯЮТ ОСНОВНЫЕ ФОНДЫ</p>	<p>Основные фонды ФО выполняют следующие функции:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• непосредственно участвуют в фармацевтической деятельности (оборудование, инструмент, транспортные средства, электронно-вычислительная техника);</li> <li>• создают условия для осуществления деятельности ФО (здания, сооружения, земельный участок под зданием, теплосети, электросети и т.п.).</li> </ul>	№ 2, 11/31

### 3. Критерии и шкала оценивания по оценочному средству

#### 1. Тест

Шкала оценивания	Критерий оценивания
Согласно БРС ВолгГМУ: -61 – 75% <b>Удовлетворительно (3)</b>	<b>% ВЫПОЛНЕНИЯ ЗАДАНИЯ</b> 61 – 75

- 76 – 90% <b>Хорошо (4)</b> -91-100 <b>Отлично (5)</b>	76– 90 91 – 100
--	--------------------

## 2. Ситуационная задача

Шкала оценивания	Критерий оценивания
При соответствии - трем критериям <b>Удовлетворительно (3)</b> - четырем критериям <b>Хорошо (4)</b> -пяти критериям <b>Отлично (5)</b>	1. Полнота знания учебного материала по теме занятия
	2. Знание алгоритма решения
	3. Уровень самостоятельного мышления
	4. Аргументированность решения
	5. Умение увязывать теоретические положения с практикой, в том числе и с будущей профессиональной деятельностью

## 3. Контрольная работа

Шкала оценивания	Критерий оценивания
При соответствии - трем критериям <b>Удовлетворительно (3)</b> - четырем критериям <b>Хорошо (4)</b> -пяти или шести критериям <b>Отлично (5)</b>	1. Краткость
	2. Ясная, четкая структуризация материала, логическая последовательность в изложении материала
	3. Содержательная точность, то есть научная корректность
	4. Полнота раскрытия вопроса
	5. Наличие образных или символических опорных компонентов
	6. Оригинальность индивидуального представления материала (наличие вопросов, собственных суждений, своих символов и знаков и т. п.)

## 4. Собеседование

Шкала оценивания	Критерий оценивания
При соответствии - трем критериям <b>Удовлетворительно (3)</b> - четырем критериям <b>Хорошо (4)</b> -пяти или шести критериям <b>Отлично (5)</b>	1. Краткость
	2. Ясная, четкая структуризация материала, логическая последовательность в изложении материала
	3. Содержательная точность, то есть научная корректность
	4. Полнота раскрытия вопроса
	5. Наличие образных или символических опорных компонентов
	6. Оригинальность индивидуального представления материала (наличие вопросов, собственных суждений, своих символов и знаков и т. п.)