**Управление и экономика фармации**

**Комплексная ситуационная задача по модулю 1**

**Лекарственный препарат \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

1. Обращением данного лекарственного препарата (ЛП) могут заниматься:
* юридические лица;
* индивидуальные предприниматели.
1. Вид деятельности, указанный в лицензии для работы с данным ЛП:
* фармацевтическая деятельность;
* оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений.
1. Работы и услуги, указанные в лицензии, для обеспечения населения данным ЛП:
* отпуск физическим лицам наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ;
* отпуск физическим лицам психотропных веществ, внесенных в список III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ;
* отпуск ЛП для медицинского применения.
1. Правовой список, к которому отнесен данный ЛП:
* список наркотических средств (НС) и психотропных веществ (ПВ), оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список II), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
* список ПВ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список III), Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
* список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица I, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
* список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица II, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
* список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список IV), Таблица III, Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;
* список сильнодействующих веществ для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса РФ, Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964;
* список ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса РФ, Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964;
* данный ЛП не относится к правовому списку.
1. Данный ЛП:
* подлежит предметно-количественному учету (ПКУ);
* не подлежит ПКУ.
1. Пункт Перечня лекарственных средств (ЛС) для медицинского применения, подлежащих ПКУ (приказ Минздрава России от 22.04.2014 № 183н (ред. от 27.07.2018), к которому отнесен данный ЛП:
* ПУНКТ I. ЛС - фармацевтические субстанции и ЛП, содержащие НС, ПВ и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в списки II, III, IVперечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также ЛП, содержащие НС, ПВ и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией);
* ПУНКТ II. ЛС - фармацевтические субстанции и ЛП, содержащие сильнодействующие вещества (СВ) и ядовитые вещества (ЯВ), их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации, внесенные в списки СВ и ЯВ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса РФ, утвержденные постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 № 964, в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также ЛП, содержащие СВ и ЯВ в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией);
* ПУНКТ III. Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества;
* ПУНКТ IV. Иные ЛС, подлежащие предметно-количественному учету;
* данный препарат не включен в Перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ;
1. Хранение данного ЛП в аптечной организации необходимо организовать:
* в 1-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 30.04.2022 № 809);
* во 2-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 30.04.2022 № 809);
* в 3-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 30.04.2022 № 809);
* во 4-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 30.04.2022 № 809);
* в 5-й категории помещения (Постановление Правительства РФ от 30.04.2022 № 809);
* в металлических шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня (Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 № 706н);
* в металлических или деревянных шкафах, опечатываемых или пломбируемых в конце рабочего дня(Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.2010 № 706н);
* для организации хранения данного ЛП не требуется особых условий, т.к. он не подлежит ПКУ.
1. Назначение и выписывание данного ЛП осуществляется на бланке формы:
* 107/у-НП;
* 148-1/у-88;
* 148-1/у-04 (л);
* 107-1/у.
1. Рецептурный бланк, на котором выписан данный ЛП,
* изготавливается исключительно типографским способом;
* разрешается изготавливать с помощью компьютерных технологий.
1. Оформление рецепта в форме электронного документа:
* допускается;
* не допускается.
1. Укажите основные реквизиты рецептурного бланка для данного ЛП:
* штамп медицинской организации с указанием наименования, адреса и телефона;
* дата выписки рецепта;
* ФИО медработника полностью;
* Фамилия и инициалы медработника;
* ФИО пациента полностью;
* Фамилия и инициалы пациента;
* дата рождения пациента
* возраст пациента (количество полных лет);
* наименование ЛП на латинском языке;
* наименование ЛП на латинском или русском языке;
* дозировка ЛП;
* количество ЛП;
* способ применения ЛП на русском языке;
* способ применения ЛП на русском языке и языке республик и иных языках народов РФ;
* подпись и личная печать медицинского работника.
1. Укажите дополнительные реквизиты рецептурного бланка для данного ЛП:
* серия и номер бланка
* адрес места жительства или номер медицинской карты
* номер медицинской карты (истории болезни) пациента
* печать МО «Для рецептов»
* серия и номер полиса ОМС
* количество ЛП прописью
* ФИО полностью и подпись уполномоченного лица медицинской организации
1. Укажите количество данного ЛП для выписывания на один рецепт, если это предусмотрено Приложением 1 к порядку назначения лекарственных препаратов (приказ Минздрава России от 24.11.2021 № 1094н «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Укажите срок действия рецепта, на котором выписан данный ЛП:
* 15 дней;
* 30 дней;
* 60 дней;
* 90 дней;
* до 1 года.
1. Укажите срок хранения рецепта, на котором выписан данный ЛП, в аптечной организации:
* 5 лет;
* 3 года;
* 3 месяца.
1. Если ЛП сопровождается ложной информацией о его составе и (или) производителе, то он является:

o фальсифицированным;

o недоброкачественным;

o контрафактным.

1. Если срок годности данного ЛП истек, то он является:
* фальсифицированным;
* недоброкачественным;
* контрафактным.
1. Уничтожение данного ЛП осуществляется:
* В соответствии с требованиями приказа Минздрава РФ от 28.03.2003 № 127 «Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным»;
* Постановление Правительства РФ от 15.09.2020 № 1447 «Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств»;
* Приказ Минздрава России от 22.10.2021 № 1004н «Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным»;
* Постановление Правительства РФ от 03.09.2010 № 674 «Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств».