

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

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**  
**ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТЕКУЩЕГО**  
**КОНТРОЛЯ УСПЕВАЕМОСТИ И ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ**  
**ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ**  
**ПРИЕМКА И ОТПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ**

по специальности

*33.05.01 Фармация*

Является частью основной профессиональной образовательной программы высшего образования по направлению подготовки (специальности) *33.05.01 Фармация*, утвержденной ученым советом ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России

протокол № 11 от 22.06.2018

Оренбург

## 1. Паспорт фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств по дисциплине содержит типовые контрольно-оценочные материалы для текущего контроля успеваемости обучающихся, в том числе контроля самостоятельной работы обучающихся, а также для контроля сформированных в процессе изучения дисциплины результатов обучения на промежуточной аттестации в форме зачета.

Контрольно-оценочные материалы текущего контроля успеваемости распределены по темам дисциплины и сопровождаются указанием используемых форм контроля и критериев оценивания. Контрольно-оценочные материалы для промежуточной аттестации соответствуют форме промежуточной аттестации по дисциплине, определенной в учебном плане ОПОП и направлены на проверку сформированности знаний, умений и навыков по каждой компетенции, установленной в рабочей программе дисциплины.

В результате изучения дисциплины у обучающегося формируются **следующие компетенции:**

Наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции
ОПК-4. Способен осуществлять профессиональную деятельность в соответствии с этическими нормами и морально-нравственными принципами фармацевтической этики и деонтологии	Инд.ОПК4.1. Соблюдение принципов этики и деонтологии в профессиональной сфере
ПК-5. Способен осуществлять оптовую, розничную торговлю, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК5.2. Розничная продажа, отпуск лекарственных препаратов по рецептам и без рецепта врача
	Инд.ПК5.3. Таксировка рецептов и требований
	Инд.ПК5.4. Регистрация рецептов и требований в установленном порядке
	Инд.ПК5.5. Контроль при отпуске лекарственной формы (соответствие наименования рецепту/требованию, дозировки наркотических средств, психотропных, ядовитых и сильнодействующих веществ возрасту пациента, целостности упаковки, правильности маркировки)
	Инд.ПК5.6. Внутренний контроль за соблюдением порядка отпуска лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента
ПК-6. Способен проводить приемочный контроль поступающих	Инд.ПК6.3. Регистрация результатов приемочного контроля поступающих

в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента в установленном порядке
	Инд.ПК6.4. Предметно-количественный учет поступивших лекарственных средств

## 2. Оценочные материалы текущего контроля успеваемости обучающихся.

### Оценочные материалы по каждой теме дисциплины

#### Модуль 1. Приемка лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.

**Тема 1.** Приемочный контроль поступающих в аптечную организацию лекарственных средств как трудовая функция провизора.

#### **Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

#### **Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

##### 1. Вопросы для письменного опроса:

реквизиты накладной ТОРГ-12  
 перечень сопроводительных документов на товар  
 классификация упаковок лекарственных средств  
 элементы упаковки лекарственных средств  
 требования к упаковке лекарственных средств  
 виды упаковочных материалов  
 критерии выбора упаковки  
 требования к маркировке лекарственных средств  
 обязательные реквизиты маркировки на первичной упаковке  
 обязательные реквизиты маркировки на вторичной упаковке  
 общие требования к транспортированию лекарственных средств

##### 2. Вопросы для устного опроса:

1. Помещение для приемки товара в аптечной организации, его оснащение и оборудование.
2. Приемочный контроль товаров аптечного ассортимента (порядок приемки).
3. Документальное сопровождение товаров, поступивших в аптеку.
4. Проверка сопроводительных документов и поступившего товара (накладная, документы, подтверждающие проверку соответствия качества товара, протокол согласования цен).
5. Контроль по упаковке и маркировке товара.
6. Решение проблем приемной комиссией в случае боя, порчи, недостачи, отсутствия правильно оформленных документов, обнаружения

фальсифицированных или недоброкачественных ЛС.

7. Регистрация поступившего товара в соответствующих документах.

8. Размещение товара по местам хранения в аптечной организации.

### 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

#### Типовые задачи:

1. В аптеку поступила партия товара.

1) Проведите приемочный контроль товара.

2) Оформите поступление товара в первичной документации.

3) Определите условия хранения и разместите по местам хранения.

Перечень поступившего товара:

– Энтеросгель, паста для приема внутрь 225 г – 430 уп.

– Кеторолак, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 30 мг/мл 1 мл в ампулах №10 – 85 уп.

– Фамотидин, таблетки покрытые пленочной оболочкой, 20 мг № 20 – 50 уп.

– Компливит Аква ДЗ, капли для приема внутрь 15000 МЕ/мл 10 мл – 25 уп.

– Азитромицин Экомед, порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 100 мг/5 мл 16.5 г – 100 уп.

– Ципролет, капли глазные 3 мг/мл 5 мл – 35 уп.

– Найз, гель для наружного применения 1% 50 г – 100 уп.

– Мирена, внутриматочная терапевтическая система 20 мкг/24 часа №1 – 24 шт.

– Фервекс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь [лимонный] 500 мг+25 мг+200 мг №8 – 50 уп.

– Никоретте, резинки жевательные [морозная мята], 4 мг №15 – 20 уп.

– Йокс-Тева, спрей для местного применения 30 мл №1 – 85 уп.

2. При приемочном контроле партии сиропа гомеопатического Стодаль обнаружилось, что 5 из 10 флаконов разбиты. Оформите документально данное количественное расхождение и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

3. При приемочном контроле партии Допамина, концентрата для приготовления раствора для инфузий 5 мг/мл 5 мл, ампулы №5, выявлена часть ампул со светло-коричневыми пятнами на этикетках; на некоторых картонных пачках имеются пятна светло-коричневого цвета. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

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

5. При приемочном контроле партии Ретвисета, капсулы 100 мг №30, было выявлено, что у капсул нарушена целостность и содержимое капсул вытекает. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

6. При приемочном контроле партии Ацекардола, таблеток покрытых кишечнорастворимой оболочкой 100 мг №10, выявлено, что содержимое блистера (таблетки) ярко-желтого цвета. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

7. При приемочном контроле партии Ципрофлоксацина, раствора для инфузий 2 мг/мл 100 мл №1, выявлено, что укупорка флаконов негерметична: на горловине флакона кристаллический налет желтого цвета. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

8. При приемочном контроле партии Кофеин-бензоата натрия, раствор для подкожного введения 200 мг/мл 1 мл, ампулы №10, выявлено, что часть ампул с белым налетом, засохшими подтеками препарата на горлышке ампулы в месте запайки. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

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

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

**Тема 2.** Приемочный контроль поступающих в аптечную организацию товаров аптечного ассортимента как трудовая функция провизора.

**Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

**Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

1. Вопросы для письменного опроса:

- реквизиты накладной ТОРГ-12
- формы подтверждения соответствия
- реквизиты декларации о соответствии
- реквизиты сертификата соответствия
- перечень сопроводительных документов на товар

2. Вопросы для устного опроса:

1. Помещение для приемки товара в аптечной организации, его оснащение и оборудование.

2. Приемочный контроль товаров аптечного ассортимента (порядок приемки).

3. Документальное сопровождение товаров, поступивших в аптеку.

4. Проверка сопроводительных документов и поступившего товара (накладная, документы, подтверждающие проверку соответствия качества товара, протокол согласования цен).

5. Контроль по упаковке и маркировке товара.

6. Решение проблем приемной комиссией в случае боя, порчи, недостачи, отсутствия правильно оформленных документов, обнаружения фальсифицированных или недоброкачественных ЛС.

7. Регистрация поступившего товара в соответствующих документах.

8. Размещение товара по местам хранения в аптечной организации.

### 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

#### Типовые задачи:

1. В аптеку поступила партия товара.

1) Проведите приемочный контроль товара.

2) Оформите поступление товара в первичной документации.

3) Определите условия хранения и разместите по местам хранения.

Перечень поступившего товара:

– Бандаж ортопедический на коленный сустав с надпателлярным отверстием – 5 шт.

– Шприцы инъекционные однократного применения двухдетальные 2А «Луер» в комплекте с иглой инъекционной 0,6х25 стерильные – 1500 шт.

– Молокоотсос-стимулятор вакуумно-ритмический для профилактики гипогалактии и ликвидации лактостаза МСВР-01-«Перун».

– Аппарат магнитотерапевтический бегущим магнитным полем для урологии и сексопатологии АМУС-01-«ИНТРАМАГ» - 2 шт.

– Бинты марлевые медицинские стерильные 7 м х 14 см – 28 шт.

– Автоматический тонометр AND UA-777 на плечо, манжета 22-32 см +адаптер – 10 шт.

– Электронный термометр с гибким нетравмирующим наконечником A&D DT-623 – 15 шт.

– Масло косметическое детское «Календула» (Calendula Pflege Oel) товарного знака «Bubchen» - 20 уп.

– Биологически активная добавка к пище «Алфавит Детский сад», жевательные таблетки 1 г № 30 с яблочным вкусом – 20 уп.

– Биологически активная добавка к пище «Мумие алтайское «Бальзам гор», капсулы 0,2 г № 60 – 10 уп.

– Ухаживающий шампунь для жирных волос «CARE SHAMPOO anti grease» линии «HAIRPURE» 250 мл – 2 уп.

2. При приемочном контроле компрессионного небулайзера AND CN-232 (ингалятор детский) выявлено отсутствие заявленной в комплектации соединительной трубки. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

3. При приемочном контроле ирригатора полости рта CS Medica AquaPulsar CS-3 Air+ выявлено, что на корпусе прибора имеется трещина. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

4. При приемочном контроле партии воды минеральной природной лечебно-столовой газированной «НАЛЬЧИК» Скважина 1-Э БИС Долинского месторождения выявлена негерметичность укупорки, ввиду чего упаковки перевозимых вместе с водой колготок антиварикозных (компрессионных) торговой

марки Scudotex были намочены. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

5. В аптеку поступила партия товара. Требуется определить, какие документы, удостоверяющие качество данного товара, требуется запросить у поставщика и оценить наличие обязательных реквизитов.

Перечень поступившего товара:

- Презервативы резиновые контурированные с накопителем со смазкой ПРК-«Эластомер»
- Грелки резиновые Medrull Тип А № 1
- Пузыри резиновые медицинские для льда ПР-«АЛЬФАПЛАСТИК»
- Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93 5 м×5 см
- Вата медицинская гигроскопическая хирургическая стерильная по ГОСТ 5556-81
- Марля медицинская с покрытием серебра по ТУ 9393-001-43616243-2008
- Бандаж ортопедический поддерживающий по ТУ 9396-003-03151283-2004 БНЗ-39
- Изделие косметическое для детей: Защищающий детский крем Protective baby cream
- Таблетки для очищения зубных протезов Корега
- Многофункциональный раствор для ухода за контактными линзами всех типов "СВЕТЛЕНЗ" по ТУ 9398-010-34704936-2009
- Повязка атравматическая с восковым покрытием на основе нетканого или тканого материалов стерильная «Воскопран-Пов»
- Корсет корригирующий типа Шено КР4-Ш по ТУ 9396-048-53279025-2008
- Костыли подмышечные «ДОН» РДКм003
- Шприцы инъекционные однократного применения двухдетальные 2А «Луер» в комплекте с иглой инъекционной 0,6х25 стерильные
- Набор гинекологический НГ-01 одноразовый, стерильный "МСМ" по ТУ 9398-001-14680599-2004
- Термометр электронный медицинский ТЭМ-01 «Кварц»
- Линзы контактные мягкие склеральные окрашенные «Ленси-МК» по ТУ 9488-005-12901406-2004.

**Тема 3.** Приемочный контроль лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете.

**Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

**Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

1. Вопросы для письменного опроса:

наркотические средства

психотропные вещества

прекурсоры

обязательные реквизиты маркировки на первичной упаковке наркотических средств и психотропных веществ

обязательные реквизиты маркировки на вторичной упаковке наркотических средств и психотропных веществ

## 2. Вопросы для устного опроса:

1. Порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории Российской Федерации.

2. Помещение для приемки лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете в аптечной организации, его оснащение и оборудование.

3. Приемочный контроль лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете (порядок приемки).

4. Документальное сопровождение лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете, поступивших в аптеку.

5. Проверка сопроводительных документов и поступившего товара (накладная, документы, подтверждающие проверку соответствия качества товара, протокол согласования цен).

6. Контроль по упаковке и маркировке лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете

7. Решение проблем приемной комиссией в случае боя, порчи, недостачи, отсутствия правильно оформленных документов, обнаружения фальсифицированных или недоброкачественных ЛС.

8. Регистрация поступивших лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете, в соответствующих документах.

9. Размещение лекарственных препаратов, находящихся на предметно-количественном учете, по местам хранения в аптечной организации.

## 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

### Типовые задачи:

1. В аптеку поступила партия товара.

1) Проведите приемочный контроль товара.

2) Оформите поступление товара в первичной документации.

3) Определите условия хранения и разместите по местам хранения.

Перечень поступившего товара:

– Морфина сульфат, капсулы пролонгированного действия 100 мг №10 – 20 уп.

– Омнопон, раствор для подкожного введения 0.72+5.75+2.7+0.36+0.05 мг/мл в ампулах 1 мл № 10 – 10 уп.

– Фентанил, трансдермальная терапевтическая система 25 мкг/ч № 5 – 15 уп.

– Элениум, таблетки покрытые оболочкой 10 мг № 25 – 30 уп.

– Релиум, раствор для инъекций 10 мг/2 мл в ампулах № 5 – 5 уп.

– Калия перманганат, порошок для приготовления раствора для местного и наружного применения 15 г – 25 уп.

– Трамадол, капсулы 50 мг №10 – 35 уп.

– Торсон, таблетки покрытые пленочной оболочкой 3,75 мг №10 – 12 уп.

– Тизерцин, раствор для инфузий и внутримышечного введения 25мг/мл 1 мл в ампулах № 10 – 5 уп.

– Тригексифенидил, таблетки 2 мг №10 – 25 уп.

- Нурофен Плюс, таблетки, покрытые пленочной оболочкой №12 – 5 уп.
- Голдлайн, капсулы 10 мг №10 – 12 уп.
- Пентанов-Н, таблетки №10 – 56 уп.
- Реплика, капсулы 150 мг № 10 – 10 уп.
- Палексия, таблетки пролонгированного действия покрытые пленочной оболочкой 100 мг №20 – 21 уп.
- Тропикамид, капли глазные 1% 15 мл – 10 уп.

2. При приемочном контроле партии Релиума, раствора для инъекций 10 мг/2 мл выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Маркировка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

3. При приемочном контроле партии Трамадола, капсул 50 мг №10 выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Упаковка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

4. При приемочном контроле партии Нурофена Плюс, таблеток, покрытых пленочной оболочкой выявлена недостача. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

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

**Тема 4.** Приемочный контроль иммунобиологических, термолabileльных лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов.

**Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

**Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

1. Вопросы для письменного опроса:

иммунобиологические лекарственные препараты  
 лекарственное растительное сырье  
 лекарственный растительный препарат  
 режимы хранения и их температурные интервалы согласно требованиям нормативных документов

2. Вопросы для устного опроса:

1. Помещение для приемки иммунобиологических, термолabileльных лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов в аптечной организации, его оснащение и оборудование.

2. Приемочный контроль иммунобиологических, термолабильных лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов (порядок приемки).

3. Документальное сопровождение иммунобиологических, термолабильных лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов, поступивших в аптеку.

4. Проверка сопроводительных документов и поступивших иммунобиологических, термолабильных лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов (накладная, документы, подтверждающие проверку соответствия качества товара, протокол согласования цен).

5. Контроль по упаковке и маркировке иммунобиологических лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов.

6. Решение проблем приемной комиссией в случае боя, порчи, недостачи, отсутствия правильно оформленных документов, обнаружения фальсифицированных или недоброкачественных ЛС.

7. Регистрация поступивших иммунобиологических лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов в соответствующих документах.

8. Размещение иммунобиологических лекарственных препаратов, лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов по местам хранения в аптечной организации.

### 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

#### Типовые задачи:

1. В аптеку поступила партия товара.

1) Проведите приемочный контроль товара.

2) Оформите поступление товара в первичной документации.

3) Определите условия хранения и разместите по местам хранения.

Перечень поступившего товара:

– Анатоксин столбнячный очищенный адсорбированный жидкий для доноров (АС-анатоксин для доноров), суспензия для подкожного введения 1 мл в ампулах №10 – 5 уп.

– Иммуноглобулин человека против клещевого энцефалита, раствор для внутримышечного введения 1 мл в ампулах №10 – 15 уп.

– Сыворотка противогангренозная поливалентная лошадиная очищенная концентрированная, раствор для инъекций 30 тыс. МЕ 1 мл в ампулах №1 – 10 уп.

– аАКДС-Геп В+Ніb Вакцина против дифтерии, столбняка, гепатита В, коклюша бесклеточная адсорбированная, инфекции, вызываемой *Haemophilus influenzae* тип b, конъюгированная, синтетическая, суспензия для внутримышечного введения в комплекте с лиофилизатом для приготовления суспензии для внутримышечного введения 0,5 мл в ампулах №15– 19 уп.

– Диклофенак, суппозитории ректальные 50 мг №10 – 25 уп.

- Инсулин гларгин, раствор для подкожного введения 100 ЕД/мл №25 – 50 уп.
- Мята перечной листьев настойка 25 мл – 15 уп.
- Оксолин, мазь назальная 0,25% 10 г – 25 уп.
- Тимьяна ползучего трава 50 г – 15 уп.
- Рябины плоды 50 г – 17 уп.
- Льна семена 100 г – 26 уп.
- Хвоща полевого трава 50 г – 8 уп.

2. При приемочном контроле партии Тысячелистника травы выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Маркировка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

3. При приемочном контроле партии Диклофенака, суппозиторий ректальных 50 мг №10 выявлены несоответствия требованиям нормативных документов по показателю «Упаковка». Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

4. При приемочном контроле партии Анатоксина столбнячного очищенного адсорбированного жидкого выявлены несоответствия правилам транспортировки. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

5. При приемочном контроле лекарственного растительного сырья в аптеке выяснилось, что в одной транспортной таре в течение 5 часов перевозились Тысячелистника трава, Полыни горькой трава, Чабреца трава и Мелиссы лекарственной трава. Оформите документально и осуществите дальнейшие действия согласно требованиям нормативных документов.

## **Модуль 2. Отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.**

**Тема 1.** Отпуск лекарственных препаратов из аптечной организации по рецептам врача, выписанным на рецептурных бланках форм № 107/у-НП, № 148-1/у-88, № 107-1/у.

### **Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

### **Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

#### 1. Вопросы для письменного опроса:

- рецепт
- фармацевтическая экспертиза рецепта
- обязательные реквизиты рецептурных бланков форм № 107/у-НП, № 148-1/у-88, № 107-1/у
- дополнительные реквизиты рецептурных бланков форм № 107/у-НП, № 148-1/у-88, № 107-1/у
- лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету

## 2. Вопросы для устного опроса:

1. Фармацевтическая этика и деонтология. Кодекс фармацевтического работника. Концепция фармацевтической помощи.
2. Права и обязанности фармацевтических работников. Права и обязанности фармацевтических организаций. Ответственность фармацевтических работников при осуществлении профессиональной деятельности.
3. Надлежащая аптечная практика. Правила розничной продажи лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.
4. Порядок отпуска рецептурных лекарственных препаратов из аптечной организации, нормативное обоснование.
5. Порядок отпуска лекарственных препаратов по рецептам (проверка соответствия наименования лекарственного препарата и формы рецептурного бланка; проверка срока действия рецепта; проверка основных и дополнительных реквизитов рецептурного бланка; контроль дозы и количества; регистрация в соответствующих документах; срок хранения рецепта в аптеке после отпуска по нему лекарственного препарата).
6. Контроль при отпуске рецептурных лекарственных препаратов.

## 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск:

- Просидола, таблеток зашечных 20 мг № 20
- Бензобарбитала, таблеток 100 мг № 50
- Трамадола, раствора для инъекций 50 мг/мл 1 мл №5 в ампулах
- Бупренорфина, трансдермальной терапевтической системы 35 мкг/час №10
- Левомепромазина, раствора для инфузий и внутримышечного введения 25 мг/мл 1 мл №10 в ампулах
- Диазепам, таблеток 5 мг №10
- Промедола, раствора для инъекций 10 мг/мл 1 мл №10 в ампулах
- Тропикамида, глазных капель 1% 10 мл
- Седальгина-НЕО, таблеток №10
- Прегабалина, капсул 100 мг № 30
- Гидроксизина, таблеток покрытых пленочной оболочкой 25 мг №25

**Тема 2.** Отпуск лекарственных препаратов из аптечной организации по рецептам врача, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04 (л).

### **Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

### **Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

#### 1. Вопросы для письменного опроса:

рецепт

фармацевтическая экспертиза рецепта

обязательные реквизиты рецептурных бланков формы № 148-1/у-04 (л)

дополнительные реквизиты рецептурных бланков формы № 148-1/у-04 (л)  
лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету

## 2. Вопросы для устного опроса:

1. Фармацевтическая этика и деонтология. Кодекс фармацевтического работника. Концепция фармацевтической помощи.
2. Права и обязанности фармацевтических работников. Права и обязанности фармацевтических организаций. Ответственность фармацевтических работников при осуществлении профессиональной деятельности.
3. Надлежащая аптечная практика. Правила розничной продажи лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.
4. Порядок отпуска рецептурных лекарственных препаратов из аптечной организации, нормативное обоснование.
5. Порядок отпуска лекарственных препаратов по рецептам (проверка соответствия наименования лекарственного препарата и формы рецептурного бланка; проверка срока действия рецепта; наличие льготы; проверка основных и дополнительных реквизитов льготного рецептурного бланка; контроль дозы и количества; регистрация в соответствующих документах; срок хранения рецепта в аптеке после отпуска по нему лекарственного препарата).
6. Контроль при отпуске рецептурных лекарственных препаратов.

## 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск:

- Морфина сульфата, капсул пролонгированного действия 100 мг №10 онкологическому больному
- Омнопона, раствора для подкожного введения 0.72+5.75+2.7+0.36+0.05 мг/мл в ампулах 1 мл № 10 инвалиду II группы
- Фентанила, трансдермальной терапевтической системы 25 мкг/ч № 5 онкологическому больному
- Элениума, таблеток покрытых оболочкой 10 мг № 25 ребенку-инвалиду
- Трамадола, капсул 50 мг №10 инвалиду войны
- Тизерцина, раствора для инфузий и внутримышечного введения 25мг/мл 1 мл в ампулах № 10 ветерану боевых действий
- Реплики, капсул 150 мг № 10 больному шизофренией

**Тема 3.** Безрецептурный отпуск лекарственных препаратов из аптечной организации, отпуск прочих товаров аптечного ассортимента.

### **Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

### **Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

#### 1. Вопросы для письменного опроса:

лекарственные средства

лекарственные препараты  
лекарственная форма  
дозировка  
референтный лекарственный препарат  
воспроизведенный лекарственный препарат  
взаимозаменяемый лекарственный препарат  
международное непатентованное наименование лекарственного средства  
торговое наименование лекарственного средства  
группировочное наименование лекарственного препарата  
медицинские изделия

## 2. Вопросы для устного опроса:

1. Фармацевтическая этика и деонтология. Кодекс фармацевтического работника. Концепция фармацевтической помощи.
2. Права и обязанности фармацевтических работников. Права и обязанности фармацевтических организаций. Ответственность фармацевтических работников при осуществлении профессиональной деятельности.
3. Надлежащая аптечная практика. Правила розничной продажи лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.
4. Порядок отпуска безрецептурных лекарственных препаратов из аптечной организации, нормативное обоснование.
5. Контроль при отпуске ОТС-группы лекарственных препаратов.
6. Порядок отпуска товаров аптечного ассортимента из аптечной организации, нормативное обоснование.

## 3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

1. В аптечную организацию обратился посетитель с просьбой реализовать нижеприведенные препараты. Осуществите взаимозамену (подберите 3 аналогичных по составу и механизму действия препарата) ввиду отсутствия данного препарата в аптеке и осуществите их отпуск:
  - Нурофаст, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мг №20
  - Вискс Актив АмброМед, сироп 15 мг/5мл 120 мл
  - Виворакс, крем для наружного применения 5% 5г
  - Сперматекс, суппозитории вагинальные 18,9 мг №10
  - Рамни, таблетки жевательные №10
2. В аптечную организацию обратился посетитель с просьбой реализовать нижеприведенные товары аптечного ассортимента. Осуществите отпуск, согласно алгоритмам фармацевтического консультирования:
  - Презервативы резиновые контурированные с накопителем со смазкой ПРК-«Эластомер»
  - Грелки резиновые Medrull Тип А № 1
  - Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93 5 м×5 см
  - Вата медицинская гигроскопическая хирургическая стерильная по ГОСТ 5556-81
  - Марля медицинская с покрытием серебра по ТУ 9393-001-43616243-2008

- Изделие косметическое для детей: Защищающий детский крем Protective baby cream
- Таблетки для очищения зубных протезов Корега
- Шприцы инъекционные однократного применения двухдетальные 2А «Луер» в комплекте с иглой инъекционной 0,6х25 стерильные
- Набор гинекологический НГ-01 одноразовый, стерильный "МСМ" по ТУ 9398-001-14680599-2004
- Термометр электронный медицинский ТЭМ-01 «Кварц»

**Тема 4.** Отпуск лекарственных препаратов в медицинские организации по требованиям-накладным.

**Формы текущего контроля успеваемости:**

- письменный опрос;
- устный опрос;
- прием практических навыков.

**Оценочные материалы текущего контроля успеваемости:**

1. Вопросы для письменного опроса:

требование-накладная медицинской организации  
фармацевтическая экспертиза требований-накладных  
лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету

2. Вопросы для устного опроса:

1. Фармацевтическая этика и деонтология. Кодекс фармацевтического работника. Концепция фармацевтической помощи.
2. Права и обязанности фармацевтических работников. Права и обязанности фармацевтических организаций. Ответственность фармацевтических работников при осуществлении профессиональной деятельности.
3. Порядок оформления требований-накладных, нормативное обоснование.
3. Порядок отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации в медицинскую организацию, нормативное обоснование.
4. Контроль при отпуске лекарственных препаратов по требованиям-накладным.

3. Перечень практических заданий для приема практических навыков:

1. Проведите фармацевтическую экспертизу требования-накладной и осуществите отпуск:
  - Просидола, таблеток защечных 20 мг № 20
  - Бензобарбитала, таблеток 100 мг № 50
  - Трамадола, раствора для инъекций 50 мг/мл 1 мл №5 в ампулах
  - Бупренорфина, трансдермальной терапевтической системы 35 мкг/час №10
  - Левомепромазина, раствора для инфузий и внутримышечного введения 25 мг/мл 1 мл №10 в ампулах
  - Диазепам, таблеток 5 мг №10
  - Промедола, раствора для инъекций 10 мг/мл 1 мл №10 в ампулах
  - Диклофенака, суппозиторий ректальных 50 мг №10 – 25 уп.

- Инсулина гларгин, раствора для подкожного введения 100 ЕД/мл №25 – 50 уп.
- Анатоксина столбнячного очищенного адсорбированного жидкого для доноров (АС-анатоксин для доноров), суспензии для подкожного введения 1 мл в ампулах №10 – 5 уп.
- Иммуноглобулина человека против клещевого энцефалита, раствора для внутримышечного введения 1 мл в ампулах №10 – 15 уп.
- Сыворотки противогангренозной поливалентной лошадиной очищенной концентрированной, раствора для инъекций 30 тыс. МЕ 1 мл в ампулах №1 – 10 уп.

**Формы контроля самостоятельной работы обучающихся по дисциплине:**

- тестирование;
- прием практических навыков.

**Критерии оценивания, применяемые при текущем контроле успеваемости, в том числе при контроле самостоятельной работы обучающихся.**

Форма контроля	Критерии оценивания
письменный опрос	Оценкой «ОТЛИЧНО» оценивается ответ, который показывает прочные знания изучаемого материала и владение терминологическим аппаратом в соответствии с действующей нормативной документацией.
	Оценкой «ХОРОШО» оценивается ответ, который показывает прочные знания изучаемого материала и владение терминологическим аппаратом в соответствии с действующей нормативной документацией, однако допускается 1 небольшая неточность.
	Оценкой «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, свидетельствующий в основном о знании изучаемого материала, отличающийся недостаточной глубиной и полнотой раскрытия материала. Допускается несколько неточностей.
	Оценкой «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, обнаруживающий незнание изучаемого материала. В данном случае допускаются серьезные ошибки в содержании ответа.
устный опрос	Оценкой «ОТЛИЧНО» оценивается ответ, который показывает прочные знания основных вопросов изучаемого материала, отличается

	<p>глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; умение объяснять сущность явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; свободное владение монологической речью, логичность и последовательность ответа.</p>
	<p>Оценкой «ХОРОШО» оценивается ответ, обнаруживающий прочные знания основных вопросов изучаемого материала, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; умение объяснять сущность явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; свободное владение монологической речью, логичность и последовательность ответа. Однако допускается одна-две неточности в ответе.</p>
	<p>Оценкой «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, свидетельствующий в основном о знании изучаемого материала, отличающийся недостаточной глубиной и полнотой раскрытия темы; знанием основных вопросов теории; слабо сформированными навыками анализа явлений, процессов, недостаточным умением давать аргументированные ответы и приводить примеры; недостаточно свободным владением монологической речью, логичностью и последовательностью ответа. Допускается несколько ошибок в содержании ответа.</p>
	<p>Оценкой «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» оценивается ответ, обнаруживающий незнание изучаемого материала, отличающийся неглубоким раскрытием темы; незнанием основных вопросов теории, несформированными навыками анализа явлений, процессов; неумением давать аргументированные ответы, слабым владением монологической речью, отсутствием логичности и последовательности. Допускаются серьезные ошибки в содержании ответа.</p>
<p>Выполнение практических заданий</p>	<p>Оценка «ОТЛИЧНО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения подробное, последовательное, грамотное, с теоретическими обоснованиями (в т.ч. из лекционного курса), с</p>

	<p>правильным и свободным владением терминологией и требованиями действующей нормативной документации.</p> <p>Оценка «ХОРОШО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения подробное, но недостаточно логичное, с единичными ошибками в деталях, некоторыми затруднениями в теоретическом обосновании (в т.ч. из лекционного материала и нормативных документов).</p> <p>Оценка «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется, если обучающимся дан правильный ответ на вопрос задачи. Объяснение хода ее решения недостаточно полное, непоследовательное, с ошибками, слабым теоретическим обоснованием (в т.ч. лекционным материалом и нормативной документацией).</p> <p>Оценка «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется, если обучающимся дан неправильный ответ на вопрос задачи.</p>
тестирование	<p>Оценка «ОТЛИЧНО» выставляется при условии 91-100% правильных ответов.</p> <p>Оценка «ХОРОШО» выставляется при условии 81-90% правильных ответов.</p> <p>Оценка «УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется при условии 71-80% правильных ответов.</p> <p>Оценка «НЕУДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНО» выставляется при условии 70% и менее правильных ответов.</p>

### 3. Оценочные материалы промежуточной аттестации обучающихся.

Промежуточная аттестация по дисциплине в форме зачета проводится в форме тестирования в информационной системе Университета.

#### **Критерии, применяемые для оценивания обучающихся на промежуточной аттестации.**

Дисциплинарный рейтинг обучающегося формируется при проведении промежуточной аттестации по дисциплине и является основой для определения итоговой оценки по дисциплине по пятибалльной системе.

Дисциплинарный рейтинг обучающегося (Рд) рассчитывается как сумма текущего стандартизированного рейтинга (Ртс) и зачетного рейтинга (Рз) по формуле 1:

$$Рд = Ртс + Рз \quad (1)$$

Где:

Ртс – текущий стандартизированный рейтинг;

Рз – зачетный рейтинг.

При наличии бонусных баллов у обучающегося дисциплинарный рейтинг по дисциплине увеличивается на величину этих баллов.

Зачетный рейтинг (максимальное количество 30 баллов) выставляется по результатам зачетного тестирования и оценивается согласно таблицы:

Результат тестирования	Балл
91% - 100%	30
81% - 90%	25
71% - 80%	20
менее 70%	14

### **Вопросы для проверки теоретических знаний по дисциплине**

1. Помещение для приемки товара в аптечной организации, его оснащение и оборудование.
2. Приемочный контроль товаров аптечного ассортимента (порядок приемки).
3. Документальное сопровождение товаров, поступивших в аптеку.
4. Проверка сопроводительных документов и поступившего товара (накладная, документы, подтверждающие проверку соответствия качества товара, протокол согласования цен).
5. Контроль по упаковке и маркировке товара.
6. Решение проблем приемной комиссией в случае боя, порчи, недостачи, отсутствия правильно оформленных документов, обнаружения фальсифицированных или недоброкачественных ЛС.
7. Регистрация поступившего товара в соответствующих документах.
8. Размещение товара по местам хранения в аптечной организации. Предметно-количественный учет лекарственных средств.
9. Фармацевтическая этика и деонтология. Кодекс фармацевтического работника. Концепция фармацевтической помощи.
10. Права и обязанности фармацевтических работников. Права и обязанности фармацевтических организаций. Ответственность фармацевтических работников при осуществлении профессиональной деятельности.
11. Надлежащая аптечная практика. Правила розничной продажи лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента.
12. Порядок отпуска лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента из аптечной организации, нормативное обоснование.
13. Порядок отпуска лекарственных препаратов по рецептам (проверка соответствия наименования лекарственного препарата и формы рецептурного бланка, наличие льготы; проверка срока действия рецепта; проверка основных и дополнительных реквизитов рецептурного бланка; проверка наличия бланка для льготного отпуска и его реквизитов; контроль дозы и количества; регистрация в соответствующих документах; срок хранения рецепта в аптеке)

- после отпуска по нему лекарственного препарата).
14. Порядок отпуска лекарственных препаратов без рецептов (алгоритм отпуска).
  15. Порядок отпуска других товаров аптечного ассортимента (алгоритмы отпуска).
  16. Контроль при отпуске лекарственных препаратов, нормативное обоснование.

### **Типовые практические задания для проверки сформированных умений и навыков**

1. В аптеку поступила партия товара: вакцина гепатита В рекомбинантная (рДНК) 20 мкг/мл, 10 мл №10 в амп. – 30 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
2. В аптеку поступила партия товара: вода минеральная лечебно-столовая «Ессентуки №4» 0,5л – 100 бут. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
3. В аптеку поступила партия товара: морфин 0,1%-1,0 №5 в амп. – 100 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
4. В аптеку поступила партия товара: р-р мильгаммы 2 мл 5амп. – 100 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
5. В аптеку поступила партия товара: цефекон Д 50 мг № 10 суппозитории ректальные для детей – 40 шт. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
6. В аптеку поступила партия товара: анатоксин стафилококковый очищенный жидкий, 1 мл №10 в амп. – 30 шт. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
7. В аптеку поступила партия товара: листья эвкалипта 50г – 100 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
8. В аптеку поступила партия товара: листья брусники 100г – 100 шт. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
9. В аптеку поступила партия товара: элениум, табл. 10мг №25 – 20 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.
10. В аптеку поступила партия товара: энтеросгель, паста для приема внутрь 225 г – 430 уп. 1. Проведите приемочный контроль товара. 2. Оформите поступление

товара в первичной документации. 3. Определите условия хранения и разместите по местам хранения.

11. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск трамадола.
12. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск диазепама.
13. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск промедола онкологическому больному.
14. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск тропикамида (глазные капли).
15. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск седальгина (40 табл.).
16. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск просидола онкологическому больному
17. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск бензобарбитала.
18. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск таблеток трамадола ребенку-инвалиду.
19. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск бупренорфина онкологическому больному.
20. Проведите фармацевтическую экспертизу рецепта (назовите форму рецептурного бланка, обязательные и дополнительные реквизиты, срок действия рецепта и срок хранения в аптеке) и осуществите отпуск левомепромазина инвалиду 2-й группы

**Тестовые задания** для проведения промежуточной аттестации формируются на основании представленных теоретических вопросов и практических заданий. Тестирование обучающихся проводится в информационной системе Университета.

#### **Тестовые задания для проведения промежуточной аттестации по дисциплине**

#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ  
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ УСТАНОВЛЕННЫМ НОРМАМ, ЯВЛЯЕТСЯ

+декларация о соответствии

сертификат соответствия

свидетельство об утверждении типа средства измерения

свидетельство о государственной регистрации

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

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

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

всем на территории РФ

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

#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ  
БОЛЬНЫХ НА

+Трамадол

Калипсол

Фторотан

Сомбревин

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

+высшая разовая доза

высшая суточная доза

количество упаковок ЛП

предельно допустимое количество ЛП на 1 рецепт

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

+личной врача

треугольной медицинской организации «Для рецептов»

круглой медицинской организации

гербовой медицинской организации

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

+15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

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

+15 дней

5 дней

1 месяца

2 месяцев

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

+печатью медицинской организации «Для рецептов»

круглой печатью медицинской организации

гербовой печатью медицинской организации

штампом медицинской организации

**#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, ОТПУСКАЮТСЯ БОЛЬНОМУ ИЛИ ЛИЦУ, ЕГО ПРЕДСТАВЛЯЮЩЕМУ, ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ**

+документа, удостоверяющего личность

документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь

справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг

медицинской карты амбулаторного больного

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

+5

1

2

10

**#НЕПРАВИЛЬНО ВЫПИСАННЫЕ РЕЦЕПТЫ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПОГАШАЮТСЯ**

+штампом «рецепт недействителен» и возвращаются больному

путём надрыва и возвращаются больному

штампом «рецепт недействителен» и остаются в организации

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

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

+3

1

5

10

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

+организации независимо от форм собственности

только государственные унитарные предприятия

только муниципальные унитарные предприятия

только индивидуальные предприниматели без образования юридического лица  
#РЕЦЕПТ НА ЛП С ПОМЕТКОЙ «СТАТИМ» С МОМЕНТА ОБРАЩЕНИЯ ПАЦИЕНТА В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ ОБСЛУЖИВАЕТСЯ В СРОК НЕ ПРЕВЫШАЮЩИЙ (РАБОЧИЕ ДНИ)

+1

2

5

10

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

+2

1

5

10

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

+Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Федеральным фондом обязательного медицинского страхования

органом управления здравоохранением субъекта РФ

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

+органом управления здравоохранением субъекта РФ

Правительством РФ

Министерством здравоохранения РФ

Территориальным фондом обязательного медицинского страхования

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

+2

1

3

4

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

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

только формы 148-1/у-88

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

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

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

+1

2

3

4

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

+специальная отметка (штамп)

печать медицинской организации «Для рецептов»

печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»

круглая печать медицинской организации

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

+15

2

5

10

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

+дату отпуска ЛП

наименование ЛП

дозировку ЛП

способ применения ЛП

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

+круглой печати медицинской организации

штампа медицинской организации

печати медицинской организации «Для рецептов»

номера медицинской карты пациента

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

+рецепт врача

лист врачебных назначений

накладная-требование медицинской организации

«Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»

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

+148-1/у-88 «Рецептурный бланк»

107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»

107-1/у «Рецептурный бланк»

148-1/у-04 (л) «Рецептурный бланк»

#ОТПУСКАТЬ АМБУЛАТОРНЫМ БОЛЬНЫМ В АПТЕКЕ МОЖНО

+спирт этиловый

Калипсол

Сомбревин

эфир для наркоза

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

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

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

отпустить в количествах, указанных в рецепте

вернуть рецепт больному

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

+15

10

30

5

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

+15

10

5

60

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

+60

10

30

5

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

+фармацевтической экспертизой рецептов

таксированием рецептов

алгоритмом приёма рецептов

предметно-количественный учёт

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

+2

1

5

10

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

+5

1

2

10

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

+печать МО «Для рецептов»

круглая печать МО

надпись «По специальному назначению»

подпись главного врача ЛПУ или его заместителя

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

+журнал регистрации поступивших товаров

акт о приёмке материалов

приходной ордер

транспортная накладная

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

+операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту

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

+операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту

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

+лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту

операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности

операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ

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

+отметка о решении врачебной комиссии

штамп медицинской организации

печать медицинской организации «Для рецептов»

надпись «По специальному назначению»

#ТРИМЕПЕРИДИН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕКИ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

+107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ОТПУСК ТРОПИКАМИДА РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ

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

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

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

регистрации операции, связанных с оборотом веществ, подлежащих предметноколичественному учёту

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

+15

10

5

60

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

+15

10

5

60

#СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ БОЛЬНОМУ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ ОТПУСКАЕТСЯ ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ

+148-1/у-06 (л) + 148-1/у-88

148-1/у-88

148-1/у-06 (л)

148-1/у-06 (л) + 107/у-НП

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

+Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 № 562н

Минздрава России от 17.06.2013 № 378н

Минздрава России от 11.07. 2017 г. № 403н

Минздравсоцразвития России от 12.02.2007 № 110

#ВЫПИСАННЫЕ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ПОДЛЕЖАТ ОТПУСКУ

+аптеками и аптечными пунктами

только аптеками

аптеками и аптечными киосками

аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами

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

+148-1/у-88 + 148-1/у-04 (л).

107-1/у + 148-1/у-04 (л).

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#ПРЕПАРАТЫ ФТОРХИНОЛОНОВ ОТПУСКАЮТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

+107-1/у

107/у-НП

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

#СОМБРЕВИН ПОТРЕБИТЕЛЯМ ИЗ АПТЕК

+не отпускается по рецептам, применяется в стационаре

по бланку формы №107/у-НП

по бланку формы №148-1/у-88

по бланку формы №148-1/у-04 (л)

#ПРЕПАРАТ ИМОВАН ОТПУСКАЕТСЯ ИЗ АПТЕК ПО РЕЦЕПТУРНОМУ БЛАНКУ ФОРМЫ №

+148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-06 (л)

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

+10

3

5

30

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

+3 года

2 месяца

1 год

5 лет

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

+148-1/у-06(л) + 148-1/У-88

148-1/у-06(л) + 107/у-НП

148-1/у-06(л)

148-1/У-88

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

+товарно-транспортной накладной

регистрационном удостоверении

декларации о соответствии

журнале предметно-количественного учёта (ПКУ)

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

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

товарно-транспортной накладной

журнале регистрации поступивших товаров

«Акте проведения инвентаризации»

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ НЕКАЧЕСТВЕННОГО ТОВАРА СЛЕДУЕТ

+поместить товар в карантинную зону аптечной организации

немедленно утилизировать товар

поместить товар вместе с остальным товаром

передать товар материально-ответственному лицу (МОЛ) на хранение

#ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА НЕДОСТАЧИ ПРИЁМКУ

+приостанавливают

не приостанавливают, а принимают по фактическому значению

отменяют

фиксируют время обнаружения недостачи

#ПЕРВИЧНЫЙ УЧЁТ ПРИХОДА ТОВАРОВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

+книге регистрации поступивших товаров

кассовой книге

товарном отчёте

товарно-транспортной накладной

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

+акт о приёмке товара, поступившего без счёта поставщика

претензионное письмо

карточку учёта претензий и недостач

приёмный акт

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

+отпускают в количестве, указанном в рецепте

отпускают столько, сколько попросит покупатель

норму отпуска устанавливает аптека

отпускают в количестве, достаточном на курс лечения

#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА

+до истечения срока годности лекарственного препарата

1 год

3 года

5 лет

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

+антибиотиков группы аминогликозидов

спирта этилового

анаболических стероидов

психотропных веществ

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

+Промедол

Атропин

Бронхолитин

Окситоцин

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

+внешний признак

сыпучесть

влажность

консистенция

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

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

приёмный

рекламационный

о приёмке товара, поступившего без счета поставщика  
#ПРИ ОТСУТСТВИИ ДОКУМЕНТОВ ОТ ПОСТАВЩИКА ПРИЁМНАЯ КОМИССИЯ ДОЛЖНА СОСТАВИТЬ АКТ  
+о приёмке товара, поступившего без счёта поставщика  
приёмный  
рекламационный  
об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товарно-материальных ценностей  
#ПРЕТЕНЗИОННОЕ ПИСЬМО К ПОСТАВЩИКУ ТОВАРОВ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ РАЗЛИЧНЫХ НЕДОСТАТКОВ В ПРОЦЕССЕ ПРИЁМКИ ТОВАРОВ В АПТЕКЕ МОЖНО НАПРАВИТЬ В  
+сроки, определённые условием договора  
течение 20 дней для импортных или 10 дней для отечественных  
течение 15 дней для импортных или 7 дней для отечественных  
течение 6 дней для импортных и 12 дней для отечественных  
#СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЛС  
+равен сроку годности ЛС  
1 год  
5 лет  
3 года  
#ЛЕКАРСТВЕННОЕ РАСТИТЕЛЬНОЕ СЫРЬЁ, ПОСТУПИВШЕЕ ОТ ОПТОВОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ БУДЕТ УЧИТЫВАТЬСЯ В  
+журнале регистрации поступления товаров по группам  
приёмной квитанции  
инвентарной карточке  
акте о приёме товара, поступившего без счёта поставщика  
#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ФЕНОБАРБИТАЛА 50 МГ РЕГИСТРИРУЕТСЯ В  
+журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ  
журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ  
журнале учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения  
товарно-сопроводительном документе  
#ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В СЛУЧАЕ ВОЗНИКНОВЕНИЯ СОМНЕНИЙ В ИХ КАЧЕСТВЕ  
+с обозначением «Забраковано при приёмочном контроле» хранятся в карантинной зоне  
принимаются на ответственное хранение до момента истечения срока годности  
реализуются по меньшей стоимости, чем отвечающие требованиям по качеству  
хранятся в карантинной зоне до прибытия представителя Росздравнадзора  
#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ТАБЛЕТОК ДЛЯ СУБЛИНГВАЛЬНОГО ПРИЁМА БУПРЕНОРФИН 200 МКГ №50 РЕГИСТРИРУЕТСЯ В  
+журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

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

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

карточке движения товара по аптеке (отделу запасов)

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

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

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

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

учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями

**#ФАКТ ПРИЁМКИ В АПТЕКЕ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИД РЕГИСТРИРУЕТСЯ В ЖУРНАЛЕ**

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

учёта операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения

регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

учёта медицинских товаров, израсходованных для оказания первой медицинской помощи

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

+специально оборудованной материальной комнате распаковочной

кабинете заведующей аптекой

месте непосредственной продажи (торговый зал)

**#ПОРЯДОК ПРИЁМКИ ТОВАРОВ И ЕГО ДОКУМЕНТАЛЬНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ ЗАВИСЯТ ОТ**

+места приёма

часов работы аптечной организации

вида материальной ответственности

наличия подъездных путей

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

+журнале регистрации поступления товаров по группам

приёмной квитанции

карточке складского учёта

накладной на внутреннее перемещение

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

+их показания распечатываются на бумажном носителе и прилагаются к приёмочной документации

они передаются на контроль в специализированные организации

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

терморегистраторы подлежат немедленной утилизации

## #НЕ ИМЕЕТ ПРАВА ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ РЕЦЕПТУРНОГО НАЗНАЧЕНИЯ

+аптечный киоск

аптечный пункт

производственная аптека

производственная аптека с правом изготовления асептических ЛП

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

+наличия индивидуальных показаний (индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям)

по просьбе пациента

по усмотрению врача

по согласованию врача и пациента

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

+врачебная комиссия

лечащий врач

главный врач

лечащий врач по согласованию с главным врачом

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

+соответствие микробиологическим свойствам лекарственных средств

соответствие химическим свойствам лекарственных средств

соответствие физическим свойствам лекарственных средств

целостность

## #ПРИ ПРИЁМОЧНОМ КОНТРОЛЕ ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНА ПРОВЕРКА НАЛИЧИЯ

+сопроводительного листа

документов качества

счёта (счёта-фактуры)

товарно-транспортной накладной

## #ПРИЁМКА ТОВАРА НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

+гербовой печатью

печатью для документов

подписью материально-ответственных лиц

штампом приёмки

**#ПРИЁМКА ТОВАРОВ ПО КОЛИЧЕСТВУ ПРЕДПОЛАГАЕТ ПРОВЕРКУ**

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

только количества товарных единиц и массу нетто

только количества мест

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

+в случаях, предусмотренных в договоре поставки  
выборочно при поставке в течение срока действия договора  
выборочно при поставках в течение календарного года  
при каждой поставке товара

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

+коммерческий

приёмный

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

об установленном расхождении по количеству и качеству при приёмке товаров

**#ПОСТУПЛЕНИЕ В АПТЕЧНУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ КАЛИЯ ПЕРМАНГАНАТА НЕОБХОДИМО ОФОРМИТЬ В**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**#ПРАВИЛА ОТПУСКА ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ УТВЕРЖДАЮТСЯ**

+Министерством здравоохранения РФ

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

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

Органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

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

+Министерством здравоохранения РФ

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

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

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

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

+Правительством Российской Федерации

Министерством здравоохранения РФ

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

органом исполнительной власти в сфере здравоохранения субъекта РФ

**#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ НА НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ,**

ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ В РФ, СОСТАВЛЯЕТ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (ЛЕТ)

+5

1

3

10

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

+круглой печати медицинской организации

штампа медицинской организации

номера медицинской карты больного

печати МО «Для рецептов»

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

+15

10

30

60

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

+5

1

3

10

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

+107/у-НП

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

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

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

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

+2

15

10

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ЛП, НАЗНАЧЕННЫХ ГРАЖДАНАМ, ДОСТИГШИМ ПЕНСИОННОГО ВОЗРАСТА, ИНВАЛИДАМ ПЕРВОЙ ГРУППЫ, ДЕТЯМ-ИНВАЛИДАМ, А ТАКЖЕ ГРАЖДАНАМ, СТРАДАЮЩИМ ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ, ТРЕБУЮЩИМИ

ДЛИТЕЛЬНОГО КУРСОВОГО ЛЕЧЕНИЯ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148- 1/У-04(Л) И 148-1/У-06(Л), ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

+30

5

10

90

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

+90

10

30

5

#К РАБОТЕ С НАРКОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ, ПСИХОТРОПНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ ДОПУСКАЮТСЯ ЛИЦА

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

не достигшие 18-летнего возраста

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

больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом

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

+дети до 3 лет, инвалиды и участники войны

дети до 10 лет (в многодетных семьях)

дети до 14 лет

пенсионеры, инвалиды, малообеспеченные

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

+туберкулёзом

онкологическими заболеваниями

сахарным диабетом

СПИДом

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

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

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

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

книге учёта наркотических лекарственных средств

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

+металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении сейфе

рабочем столе руководителя организации бухгалтерии

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

+5

1

3

10

#ПРИНАДЛЕЖНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА К БЕЗРЕЦЕПТУРНЫМ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

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

перечнем лекарственных средств, утверждённым Приказом Минздрава РФ Правительством РФ

провизором при отпуске ЛП

#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ СООТВЕТСТВИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ

+декларация о соответствии

сертификат соответствия

свидетельство об утверждении типа средств измерений

свидетельство о государственной регистрации

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

+декларация о соответствии

свидетельство об утверждении типа средств измерений

свидетельство о государственной регистрации

сертификат соответствия

#СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

+равен сроку годности ЛП

бессрочен

равен сроку реализации ЛП в аптеке

не устанавливается

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

+сертификат соответствия

свидетельство об утверждении типа средств измерений

свидетельство о государственной регистрации

санитарно-эпидемиологическое заключение

**#СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ**

+документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов

документ о качестве, выданный производителем

протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией

документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях

**#ДЕРЖАТЕЛЕМ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ**

+юридическое лицо любой организационно-правовой формы или физическое лицо, на имя которого оформлен сертификат соответствия

орган, выдавший сертификат

аптека

поставщик

**#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ**

+документ, удостоверяющий соответствие продукции требованиям технических регламентов

документ о качестве, выданный производителем

протокол испытаний, выданный аккредитованной лабораторией

документ, разрешающий использование продукции в медицинских целях

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

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

сертификатом или декларацией о соответствии

копией сертификата или декларации о соответствии

паспортом предприятия-производителя

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

+дату выдачи сертификата

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

регистрационный номер декларации о соответствии, срок её действия

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

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

+о розничных ценах

подпись и печать изготовителя (поставщика, продавца)

место нахождения (адрес) изготовителя (поставщика, продавца)

телефон изготовителя (поставщика, продавца)

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

+информационные письма, содержащие решения уполномоченного федерального органа исполнительной власти

сведения, полученные от поставщиков / владельцев/ производителей ЛС

сведения, полученные из СМИ

информацию, полученную от населения

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

+Государственный реестр ЛС

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

справочник «Видаль»

регистр лекарственных средств «Энциклопедия лекарств»

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

+условиях хранения

сроке годности

номере серии

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

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

+способе применения и дозы

номере серии

сроке годности

наименовании производителя лекарственного препарата

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

+учёта движения иммунобиологических лекарственных препаратов

регистрации операций, связанных с оборотом НС И ПВ

учёта операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения

учёта ЛС с ограниченным сроком годности

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

+№ 403н от 11.07.2017 года

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

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

№ 562н от 17.05.2012 года

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

+148-1/у-88

107/у-НП

107-1/у

148-1/у-04 (л)

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

+3

5

1

2

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

+5

10

3

1

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

+5

7

10

15

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

+описание

упаковка

маркировка

вторичная упаковка

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

+целостность и соответствие физико-химическим свойствам лекарственных средств

наличие срока годности

номер регистрационного удостоверения и наименование производителя

соответствие надписям на вторичной и первичной упаковке

#СООТВЕТСТВИЕ ОФОРМЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЕЙСТВУЮЩЕМУ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ КОНТРОЛИРУЕТСЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ

+маркировка

описание

упаковка

первичная упаковка

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

+первичной упаковке

вторичной упаковке

потребительской упаковке

упаковочном вкладыше

**#НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ, СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА УКАЗЫВАЮТСЯ**

+на вторичной упаковке

на первичной упаковке

в договоре поставки

в товарной накладной

**#АКТ ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ РАСХОЖДЕНИЯХ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА СОСТАВЛЯЕТСЯ ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ**

+расхождений как по количеству, так и по качеству

расхождений только по количеству

расхождений только по качеству

только пересортицы

**#ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННОГО И КОНТРАФАКТНОГО ТОВАРА НЕОБХОДИМО**

+переместить его в карантинную зону

переместить его в зону экспедиции минуя зону основного хранения

оставить в зоне приёмки товаров

незамедлительно вернуть поставщику

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

+сразу на место хранения в соответствующих условиях

в карантинную зону

на поддоны в зоне приёмки до особого разрешения заведующего аптекой

в запирающиеся шкафы в защищённом от света месте

**#ПРИЁМКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕКЕ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ**

+лица, уполномоченные на данную процедуру

только заведующий и его заместители

только провизоры

только фармацевты

**#ПРИ ПРИЁМКЕ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ И ВАКЦИН НЕОБХОДИМО СДЕЛАТЬ ЗАПИСЬ В**

+журнале учёта движения ИЛП

журнале учёта лекарственных средств, подлежащих ПКУ

рецептурном журнале

акте приёмки товаров

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

+фиксируются в разделе «приход»

не фиксируются

фиксируются в разделах «приход» и «расход»

фиксируются в разделе «расход»

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

+применяются только случаях, предусмотренных договором поставки

применяются во всех случаях

уже не действуют на территории РФ

применяются только в случаях приёма медицинских изделий

**#РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О**

+наиболее распространённых серьёзных нежелательных реакциях, связанных с применением данного ЛП

результатах рандомизированных сравнительных клинических исследований данного ЛП

механизме действия ЛП

ценах на этот ЛП в ближайших аптеках

**#РАБОТНИК АПТЕКИ ПРИ ОТПУСКЕ ЛП ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПОКУПАТЕЛЯ О**

+условиях хранения и способе приёма ЛП

необходимости ознакомиться с инструкцией по применению препарата

поставщике ЛП

клинико-фармакологической группе, к которой относится препарат

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

+предложить в качестве замены ЛП безрецептурного отпуска

отпустить ЛП, предварительно уточнив симптомы заболевания

отпустить ЛП, посоветовав обратиться к врачу

потребовать документ, удостоверяющий личность

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

+качественный и количественный химический анализ

распаковку

проверку качества товара (по внешним признакам)

проверку наличия необходимой информации о товаре и его изготовителе (поставщике)

**#КОНТРОЛЬ ПРИ ОТПУСКЕ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ**

+соответствия упаковки физико-химическим свойствам лекарственных веществ

общего объёма лекарственной формы

общей массы лекарственной формы

качества укупорки

**#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ ДЛЯ АМБУЛАТОРНЫХ БОЛЬНЫХ НА**

+Тримеперидин

Сомбревин

Фторотан

Калипсол

**#РАЗРЕШАЕТСЯ ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

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

используемые только в медицинских организациях

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

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

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

+Клонидин в таблетках

Дифенгидрамин в ампулах

Тиоридазин в таблетках

Серебра нитрат в порошке

**#ОТМЕТКА НА РЕЦЕПТЕ ОБ ОТПУСКЕ ПРЕПАРАТА НЕ ВКЛЮЧАЕТ**

+срока годности ЛП

наименования и дозировки ЛП

наименования или номера аптечной организации

подписи отпустившего ЛП

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

+серию

дозировку

наименование

способ применения

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

+печати медицинской организации «Для рецептов»

штампа медицинской организации

личной подписи медицинского работника

возраста пациента

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

+подписи руководителя медицинской организации

штампа медицинской организации

номера и серии рецепта

печати медицинской организации «Для рецептов»

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

+спирт этиловый

тримеперидина гидрохлорид (промедол)

морфина гидрохлорид

этамилал натрия (барбамил)

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

- +подпись главного врача
- печать «для рецептов»
- номер карты пациента или его адрес
- номер и серия рецепта

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

- +не хранятся
- хранятся 3 дня
- хранятся 5 дней
- хранятся 10 лет

#ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА МОГУТ ВОЗНИКНУТЬ СЛЕДУЮЩИЕ КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ РАСХОЖДЕНИЯ

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

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

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

«Продукция прошла радиационный контроль»

«Гомеопатический»

знак радиационной опасности

#ПРИ ПРИЁМКЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ НЕ ДОЛЖЕН

- +знак радиационной опасности
- знак предприятия-изготовителя
- год изготовления изделия
- штриховой код

#ОСОБЫЕ УСЛОВИЯ ТРЕБУЮТСЯ ДЛЯ ПЕРЕВОЗКИ И ПРИЁМКИ

- +анатоксина стафилококкового очищенного
- тонометра автоматического на запястье

Пенталгина плюс

Сумамада

#ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО ПРЕДЛОЖИТЬ ЗАМЕНУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

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

отечественного производителя

зарубежного производителя

#ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН

+владеть коммуникативными навыками для улучшения взаимопонимания с пациентом

дифференцировать покупателя по социальному статусу

владеть гипнотическим воздействием

дифференцировать покупателя в зависимости от финансового положения

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

+15

30

60

10

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

+3

5

10

1

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

+15

5

30

60

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

+международному непатентованному

группированному

торговому

химическому

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

+поставить в известность поставщика и проинформировать территориальное управление Росздравнадзора

проинформировать испытательную лабораторию по контролю качества лекарственных средств

поставить в известность поставщика и проинформировать территориальное управление Роспотребнадзора

поставить в известности поставщика и проинформировать производителя лекарственного средства

#НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ СПИСКА II ПЕРЕЧНЯ... В ВИДЕ ТРАНСДЕРМАЛЬНЫХ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СИСТЕМ ВЫПИСЫВАЮТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

+148-1/у -88

148-1/у -04(л)

107- 1/у

107/у – НП

#ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРЕГАБАЛИН БОЛЬНОМУ ШИЗОФРЕНИЕЙ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА РЕЦЕПТУРНОМ БЛАНКЕ ФОРМЫ №

+148-1/у-88 и дополнительно на рецептурном бланке формы 148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

148-1/у -88

107- 1/у

148-1/у-04(л) или 148-1/у-06(л)

#ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТЫ НА КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП, СОДЕРЖАЩИЕ КОДЕИН (ЕГО СОЛИ), ИНЫЕ КОМБИНИРОВАННЫЕ ЛП, ПОДЛЕЖАЩИЕ ПКУ, МОГУТ ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО (ДНЕЙ)

+60

90

15

30

#ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ РЕЦЕПТЫ НА ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ, ЛП, ОБЛАДАЮЩИЕ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ В СООТВЕТСТВИИ С ОСНОВНЫМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ, МОГУТ ВЫПИСЫВАТЬСЯ НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ ДО (ДНЕЙ)

+60

90

15

30

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148-1/У04(Л) И 148-1/У-06(Л), ИНВАЛИДАМ ПЕРВОЙ ГРУППЫ, ДЕТЯМ ИНВАЛИДАМ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

+90

60

30

15

#РЕЦЕПТЫ НА ЛП, НЕ ПОДЛЕЖАЩИЕ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЁТУ, ВЫПИСАННЫЕ НА БЛАНКАХ ФОРМЫ 148-1/У04(Л) И 148-1/У-06(Л), ГРАЖДНАМ, СТРАДАЮЩИМ ХРОНИЧЕСКИМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ, ТРЕБУЮЩИМИ ДЛИТЕЛЬНОГО КУРСОВОГО ЛЕЧЕНИЯ, ДЕЙСТВИТЕЛЬНЫ В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

+90

10

30

15

#РЕЦЕПТ НА ДИАЗЕПАМ ДЕЙСТВИТЕЛЕН В ТЕЧЕНИЕ (ДНЕЙ)

+15

10

30

90

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА ТРАМАДОЛ СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

+3

5

10

1

#СРОК ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТА НА КЛОЗАПИН СОСТАВЛЯЕТ (ЛЕТ)

+3

5

10

1

#НА РЕЦЕПТЕ НАДПИСЬ «ПО СПЕЦИАЛЬНОМУ НАЗНАЧЕНИЮ»  
ДОПОЛНИТЕЛЬНО ЗАВЕРЯЕТСЯ

+подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов»

подписью и личной печатью врача и печатью медицинской организации «Для рецептов»

подписью медицинского работника и круглой печатью медицинской организации

подписью и личной печатью врача

#ВЫПИСЫВАТЬ РЕЦЕПТЫ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ,  
КОТОРЫЕ В СООТВЕТСТВИИ С ИНСТРУКЦИЕЙ ПО МЕДИЦИНСКОМУ  
ПРИМЕНЕНИЮ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ  
ОРГАНИЗАЦИЯХ, МЕДИЦИНСКИМ РАБОТНИКАМ

+запрещается

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

#ПРИ ВЫПИСКЕ НОВЫХ РЕЦЕПТОВ НА ЛП, СОДЕРЖАЩИХ  
НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ ЛП, ТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА  
ПЕРВИЧНЫХ И ВТОРИЧНЫХ УПАКОВОК, ИСПОЛЬЗОВАННЫХ В  
МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ

+запрещается

разрешается по усмотрению главного врача медицинской организации

разрешается в исключительных случаях

разрешается по усмотрению лечащего врача медицинской организации

#ПРЁЕМКУ ТОВАРОВ В АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

+приёмная комиссия

заведующий аптечной организации

фармацевт аптечной организации

провизор-аналитик

## #ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ ПРЕДОСТАВЛЯТЬ НАСЕЛЕНИЮ ИНФОРМАЦИЮ

+недостоверную и неполную о наличии ЛП  
достоверную, качественную о ЛП и его действии  
полную и достоверную о побочных эффектах  
полную и достоверную о правилах применения и условиях хранения в домашних условиях

## #МОРФИНА ГИДРОХЛОРИД ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №

+107/у-НП

107-1/у

148-1/у-88

148-1/у-04 (л)

## #НИТРАЗЕПАМ ВЫПИСЫВАЕТСЯ НА ФОРМЕ РЕЦЕПТУРНОГО БЛАНКА №

+148-1/у-88

107-1/у

107/у-НП

148-1/у-04 (л)

## #МАНИПУЛЯЦИОННЫЕ ЗНАКИ ЯВЛЯЮТСЯ ЗНАКАМИ

+предназначенными для информации о способах обращения с товарами для обозначения конкретных физических величин, определяющих количественную характеристику товара

предназначенными для информации потребителя о правилах эксплуатации, способах ухода, монтажа и наладки потребительских товаров

предназначенными для обеспечения безопасности потребителя и окружающей среды при эксплуатации потенциально опасных товаров путём предупреждения об опасности или указания на действие по предупреждению опасности

## #ЭКСПЛУАТАЦИОННЫЕ ЗНАКИ ЯВЛЯЮТСЯ ЗНАКАМИ

+предназначенными для информации потребителя о правилах эксплуатации, способах ухода, монтажа и наладки потребительских товаров

для обозначения конкретных физических величин, определяющих количественную характеристику товара

предназначенными для информации о способах обращения с товарами

предназначенными для обеспечения безопасности потребителя и окружающей среды при эксплуатации потенциально опасных товаров путем предупреждения об опасности или указания на действие по предупреждению опасности

## #ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЗАВ. АПТЕКОЙ ДОЛЖЕН

+запросить у поставщика «Исправительное письмо»

вернуть товар поставщику

оформить «Акт об установлении расхождения в количестве и качестве при приёмке товара»

оформить акт о порче товарно-материальных ценностей

**#ПРИ ПРИЁМКЕ ТОВАРА В СЛУЧАЕ ОБНАРУЖЕНИЯ АРИФМЕТИЧЕСКОЙ ОШИБКИ В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ТОВАР РЕКОМЕНДУЕТСЯ ПРИХОДОВАТЬ В**

+исправленной сумме с учётом исправительного письма поставщика  
в сумме, указанной в приходном документе с ошибкой  
с учётом уценки

с учётом дооценки

**#ПОСЛЕ ОКОНЧАТЕЛЬНОЙ ПРИЁМКИ ТОВАРОВ НА СОПРОВОДИТЕЛЬНОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТСЯ ШТАМП**

+приёмки

проверки счёта

с реквизитами приходного кассового ордера

аптечной организации

**#ПРИЁМКУ ПРОДУКЦИИ ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В СЛУЧАЕ ОДНОГОРОДНЕЙ ПОСТАВКИ ПРОИЗВОДЯТ НЕ ПОЗДНЕЕ (ДНЕЙ)**

+10

30

20

60

**#ПРИЁМКУ ПРОДУКЦИИ, ПОСТУПИВШЕЙ ОТ ИНОГОРОДНЕГО ПОСТАВЩИКА, ПО КАЧЕСТВУ И КОМПЛЕКТНОСТИ ПРОИЗВОДЯТ НА СКЛАДЕ ПОЛУЧАТЕЛЯ В**

+течение 20 суток с момента поступления груза

течение 30 суток с момента поступления

течение 10 суток с момента поступления груза

момент получения продукции

**#ПРИЁМКА ТОВАРА ПО КОЛИЧЕСТВУ ЕДИНИЦ МЕСТ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ**

+лицами, уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения представителя поставщика до вскрытия тары

лицами, уполномоченными руководителем аптеки, с привлечением представителя поставщика после вскрытия тары

лицами, уполномоченными руководителем аптеки, без привлечения представителя поставщика после вскрытия тары

любым работником аптеки с привлечением представителя поставщика до вскрытия тары

**#ДОКУМЕНТОМ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИМ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ЯВЛЯЕТСЯ**

+декларация о соответствии

технологический регламент

удостоверение о качестве и безопасности

регистрационное удостоверение

**#РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ**

+документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата

количество лекарственного средства, произведённое в результате одного технологического цикла его производителем

кодовое обозначение, присвоенное лекарственному препарату при его государственной регистрации

кодовое обозначение, присвоенное результату единовременного исследования химической эквивалентности лекарственных препаратов

#ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ВЫДАЁТСЯ НА

+лекарственные средства

очковую оптику

биологически активные добавки

детское питание

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ РАСТИТЕЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП СОГЛАСНО ФЕДЕРАЛЬНОМУ ЗАКОНУ РФ ОТ 12.04.2010 №61-ФЗ УТВЕРЖДАЕТСЯ НА СРОК

+в 1 год

в 2 года

в 0,5 года

неопределённый

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ АРТИШОКА ЭКСТРАКТ, ТАБЛЕТКИ 1200 МГ №20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ТУРБОСЛИМ КОФЕ, САШЕ №10» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ОВЕСОЛ, ТАБЛЕТКИ №40» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ФОРМУЛА СНА, ТАБЛЕТКИ №40»

ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ПУСТЫРНИК ФОРТЕ, ТАБЛЕТКИ №40»

ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛЕВОКАРНИЛ, РАСТВОР ДЛЯ ПРИЕМА  
ВНУТРЬ 1500 МГ 100 МЛ» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ВЕНОКОРСЕТ, КАПСУЛЫ №15»

ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ЛАКТУЛОЗА ФОРТЕ, САШЕ №10»

ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ ИЗЖОГОFF, ТАБЛЕТКИ ЖЕВАТЕЛЬНЫЕ  
№20» ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ КОРОНАРИТМ, ТАБЛЕТКИ 500 МГ №60»

ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ МАСТОФИТ, ТАБЛЕТКИ №100»  
ОБЯЗАТЕЛЬНА НАДПИСЬ

+«Не является лекарственным средством»

«Принимать по назначению врача»

«Клинически апробировано»

«Является лекарственным препаратом»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП  
БОЯРЫШНИКА ПЛОДЫ, ПАЧКА Ф/П 3 Г, 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ  
НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП АИРА  
КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БАДАНА  
КОРНЕВИЩА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП АЛТЕЯ  
КОРНИ, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БАГУЛЬНИКА  
БОЛОТНОГО ПОБЕГИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕРЕЗЫ  
ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕРЕЗЫ  
ПОЧКИ, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БЕССМЕРТНИКА ПЕСЧАНОГО ЦВЕТКИ, ПАЧКА 30 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП БРУСНИКИ ЛИСТЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВАЛЕРИАНЫ КОРНИ С КОРНЕВИЦАМИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГОРЦА ПТИЧЬЕГО ТРАВА, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДЕВЯСИЛА КОРНИ И КОРНЕВИЦА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДУБА КОРА, ПАЧКА 75 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДУШИЦЫ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЗВЕРОБОЯ ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЗОЛОТОТЫСЯЧНИКА ТРАВА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРАПИВЫ ЛИСТЬЯ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г № 20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРОВОХЛЁБКИ КОРНЕВИЩА И КОРНИ, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРУШИНЫ КОРА, ПАЧКА Ф/П 1,5 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КУКУРУЗЫ СТОЛБИКИ С РЫЛЬЦАМИ, ПАЧКА 40 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЛАМИНАРИИ СЛОЕВИЩА, ПАЧКА 100 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ИНГАФИТОЛ №1, ПАЧКА 50 Г» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЭЛЕКАСОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ПРОКТОФИТОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ФИТОГАСТРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ФИТОНЕФРОЛ, ПАЧКА Ф/П 2 Г №20» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Продукция прошла радиационный контроль»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Гомеопатическое лекарственное средство»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВИБУРКОЛ, СУППОЗИТОРИИ РЕКТАЛЬНЫЕ №12» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ВЕРТИГОХЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ №50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГЕПАР КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ГИРЕЛЬ, ТАБЛЕТКИ ДЛЯ РАССАСЫВАНИЯ №50» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ДИСКУС КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП КРАЛОНИН, РАСТВОР ДЛЯ ПРИЁМА ВНУТРЬ 30 МЛ» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЛИМФОМИОЗОТ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 1,1 МЛ/АМП. №100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ЛЮФФЕЛЬ, СПРЕЙ НАЗАЛЬНЫЙ 20 МЛ» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ТРАУМЕЛЬ С, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №100» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП ТОНЗИЛЛА КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатическое лекарственное средство»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#НА ВТОРИЧНУЮ (ПОТРЕБИТЕЛЬСКУЮ) УПАКОВКУ ЛП УБИХИНОН КОМПОЗИТУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 2,2 МЛ/АМП. №5» ДОЛЖНА НАНОСИТЬСЯ НАДПИСЬ

+«Гомеопатический лекарственный препарат»

«Изготовлено из качественного сырья»

«Не является лекарственным средством»

«Продукция прошла радиационный контроль»

#ДИАЗЕПАМ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#ТРОПИКАМИД ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. №183н

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

#ФЕНОБАРБИТАЛ (НЕ В СОЧЕТАНИИ С ДРУГИМИ ЛС) ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#МЕТАНДРИОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. №964

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#СПИРТ ЭТИЛОВЫЙ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. №183н

Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. №681

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. №599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. №562н

#ПЕНТАЗОЦИН ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ

+Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681

Постановлением Правительства РФ от 29.12.2007 г. № 964

Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599

Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н  
#ТРАМАДОЛ ОТНОСИТСЯ К ПЕРЕЧНЮ ЛС, УТВЕРЖДЁННОМУ  
НОРМАТИВНЫМ ПРАВОВЫМ ДОКУМЕНТОМ  
+Приказом Минздрава РФ от 22.04.2014 г. № 183н  
Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 г. № 681  
Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 г. № 599  
Приказом Минздрава РФ от 17.05.2012 г. № 562н  
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ПЕНТАЛГИН Н, ТАБЛЕТКИ № 10» СЛЕДУЕТ  
ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ  
+регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского  
применения  
регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ  
учёта движения иммунобиологических ЛП  
регистрации температуры в холодильном оборудовании  
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ЛИРИКА, КАПСУЛЫ 150 МГ № 14» СЛЕДУЕТ  
ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ  
+регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского  
применения  
регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ  
учёта движения иммунобиологических ЛП  
регистрации температуры в холодильном оборудовании  
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП ТРАМАДОЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 50 МГ/МЛ 2  
МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ  
+регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского  
применения  
регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ  
учёта движения иммунобиологических ЛП  
регистрации температуры в холодильном оборудовании  
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП МОРФИНА Г/ХЛ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 10  
МГ/МЛ 1 МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ  
+регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ  
регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского  
применения  
учёта движения иммунобиологических ЛП  
регистрации температуры в холодильном оборудовании  
#ПРИ ПРИЁМКЕ ЛП РЕЛАНИУМ, РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ 5 МГ/МЛ 2  
МЛ № 5» СЛЕДУЕТ ОФОРМИТЬ ЖУРНАЛ  
+регистрации операций, связанных с оборотом НС и ПВ  
регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского  
применения  
учёта движения иммунобиологических ЛП  
регистрации температуры в холодильном оборудовании  
#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЗАВОДСКОГО  
ПРОИЗВОДСТВА ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ  
+Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ  
Государственной фармакопеи

приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

международных стандартов

**#МАРКИРОВКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ АПТЕЧНОГО ИЗГОТОВЛЕНИЯ ДОЛЖНА СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ**

+приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н

Государственной фармакопеи

Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ

международных стандартов

**#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБНАРУЖЕНО НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКИ, ТО ТАКИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА**

+помещают в карантинную зону

утилизируют

отпускают в первичной упаковке

размещают на хранение в соответствии с рекомендациями производителя

**#НЕСООТВЕТСТВИЕ МАРКИРОВКИ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ**

+может свидетельствовать о фальсификации

допускается для лекарственных средств зарубежного производства

может свидетельствовать об изменении технологии производства

может свидетельствовать о смене дизайна упаковки производителем

**#УСЛОВИЯ ОТПУСКА УКАЗЫВАЮТСЯ НА УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

+всех

рецептурного отпуска

зарубежного производства

отечественного производства

**#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ СВЕТОЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ В**

+обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

тёмном помещении

специальном помещении для хранения светочувствительных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

**#НАДПИСЬ НА ВТОРИЧНОЙ УПАКОВКЕ «ПРОДУКЦИЯ ПРОШЛА РАДИАЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ» ОБЯЗАТЕЛЬНА ДЛЯ**

+лекарственных растительных препаратов

всех лекарственных средств

детских лекарственных средств

инъекционных лекарственных средств

**#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В**

+обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

специальных укреплённых помещениях

специальном помещении для хранения огнеопасных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

**#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ВЗРЫВООПАСНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В**

+обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

специальных укреплённых помещениях

специальном помещении для хранения взрывоопасных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

**#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ОБНАРУЖЕНО, ЧТО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ИМЕЕТ НЕЧЁТКУЮ, РАЗМЫТУЮ МАРКИРОВКУ, ТО ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО**

+помещают в карантинную зону

уничтожают

размещают на хранение по сведениям в сопроводительных документах

отпускают в реализацию

**#ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЁМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ВОЗНИКЛИ СОМНЕНИЯ В КАЧЕСТВЕ НАРКОТИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ТАКОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО**

+помещают в карантинную зону в условия, соответствующие требованиям законодательства по хранению наркотических лекарственных средств

помещают в карантинную зону в обычные условия, так как это возможно не наркотическое средство

сдают на утилизацию

отпускают в реализацию

**#НА УПАКОВКЕ ВСЕХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА БЫТЬ ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНАЯ НАДПИСЬ**

+«Беречь от детей»

«Беречь от огня»

«Перед употреблением взбалтывать»

«Хранить в прохладном тёмном месте»

**#ПРИЁМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ИНЪЕКЦИОННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В**

+обычных условиях, и лекарственные средства сразу размещают в специальные места для хранения

помещениях особого класса чистоты

специальном помещении для хранения инъекционных лекарственных средств

транспортном средстве поставщика

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

+15

10

30

5

**#СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕЦЕПТА, В КОТОРОМ ВЫПИСАН КОДЕИНОСОЕРЖАЩИЙ «ПЕНТАЛГИН-Н» ТАБЛЕТКИ, СОСТАВЛЯЕТ (ДНЕЙ)**

+15

5  
10  
60

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

+5  
1  
3  
10

**Таблица соответствия результатов обучения по дисциплине и оценочных материалов, используемых на промежуточной аттестации.**

№	Проверяемая компетенция	Индикатор достижения компетенции	Дескриптор	Контрольно-оценочное средство (номер вопроса/практического задания)
1.	ОПК-4. Способен осуществлять профессиональную деятельность в соответствии с этическими нормами и морально-нравственными принципами фармацевтической этики и деонтологии	Инд.ОПК4.1. Соблюдение принципов этики и деонтологии в профессиональной сфере	Знать принципы фармацевтической этики и деонтологии	Вопрос № 9
			Уметь применять принципы фармацевтической этики и деонтологии при осуществлении профессиональной деятельности	Вопрос № 10
			Владеть навыками отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации в соответствии с требованиями нормативных документов и принципами этики и деонтологии	Практические задания №№ 11-20

2.	ПК-5. Способен осуществлять оптовую, розничную торговлю, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК5.2. Розничная продажа, отпуск лекарственных препаратов по рецептам и без рецепта врача	Знать правила розничной продажи и отпуска лекарственных препаратов по рецептам и без рецептов	Вопрос № 11
			Уметь применять правила розничной продажи и отпуска лекарственных препаратов по рецептам и без рецептов	Вопросы №№ 11-15
			Владеть навыками отпуска лекарственных препаратов по рецептам и без рецептов	Практические задания №№ 11-20
		Инд.ПК5.3. Таксировка рецептов и требований	Знать положения нормативных документов по оформлению рецептов при отпуске лекарственных препаратов из аптечной организации	Вопрос № 12
			Уметь применять положения нормативных документов по оформлению рецептов при отпуске лекарственных препаратов из аптечной организации	Вопрос № 12
			Владеть навыками оформления рецептов при отпуске лекарственных препаратов из аптечной организации	Практические задания №№ 11-20
		Инд.ПК5.4. Регистрация рецептов и требований в установленном порядке	Знать положения нормативных документов по документальному оформлению процедуры отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации	Вопрос № 13
			Уметь применять положения нормативных документов по документальному оформлению процедуры отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации	Вопрос № 13

			Владеть навыками регистрации процедуры отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации в соответствующих документах	Практические задания №№ 11-20
	Инд.ПК5.5. Контроль при отпуске лекарственной формы (соответствие наименования рецепту/требованию, дозировки наркотических средств, психотропных, ядовитых и сильнодействующих веществ возрасту пациента, целостности упаковки, правильности маркировки)		Знать положения нормативных документов по контролю при отпуске лекарственных препаратов	Вопрос № 11, 16
			Уметь проводить контроль при отпуске лекарственного препарата из аптечной организации	Вопрос № 16
			Владеть навыками отпуска лекарственных препаратов по рецептам, в т.ч. льготным	Практические задания №№ 11-20
	Инд.ПК5.6. Внутренний контроль за соблюдением порядка отпуска лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента		Знать порядок отпуска лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	Вопросы №№ 12-15
			Уметь применять правила надлежащей аптечной практики в части внутреннего контроля за соблюдением порядка отпуска лекарственных препаратов	Вопрос № 11
			Владеть навыками выявления нарушений при отпуске лекарственных препаратов по рецептам	Практические задания №№ 11-20

3.	ПК-6. Способен проводить приемочный контроль поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК6.3. Регистрация результатов приемочного контроля поступающих лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента в установленном порядке	Знать требования к оформлению сопроводительных документов на товары аптечного ассортимента, поступившие от поставщика в аптечную организацию	Вопросы №№ 2, 3, 4
			Уметь осуществлять фактическую приемку товаров в аптечной организации	Вопросы №№ 2-7
			Владеть навыками документального оформления результатов приемочного контроля в аптечной организации	Практические задания №№ 1-10
		Инд.ПК6.4. Предметно-количественный учет поступивших лекарственных средств	Знать положения нормативных документов, регламентирующих предметно-количественный учет лекарственных средств	Вопрос № 8
			Уметь применять положения нормативных документов, регламентирующих предметно-количественный учет лекарственных средств	Вопросы № 3, 8, 12
			Владеть навыками размещения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, по местам хранения, и выбора формы соответствующих документов в аптечной организации	Практические задания №№ 1-10

#### 4. Методические рекомендации по применению балльно-рейтинговой системы.

В рамках реализации балльно-рейтинговой системы оценивания учебных достижений обучающихся по дисциплине (модулю) в соответствии с положением

«О балльно-рейтинговой системе оценивания учебных достижений обучающихся» определены следующие правила формирования текущего фактического рейтинга обучающегося.

#### **4.1. Правила формирования текущего фактического рейтинга обучающегося**

Текущий фактический рейтинг по дисциплине (модулю) (максимально 70 баллов) является среднеарифметическим значением баллов, набранных в результате:

- текущего контроля успеваемости обучающихся на каждом практическом занятии по дисциплине;
- рубежного контроля успеваемости обучающихся по каждому модулю дисциплины;
- самостоятельной (внеаудиторной) работы обучающихся.

По окончании каждого модуля дисциплины у студентов проводится рубежный контроль в форме модульного тестирования (максимально 5 баллов), которые суммируются с баллами, полученными на каждом практическом занятии.

За выполнение каждого задания по самостоятельной (внеаудиторной) работе обучающийся получает количество баллов в соответствии с критериями оценивания, указанными в ФОС.

Текущий фактический рейтинг получается путем расчета среднего арифметического текущего контроля успеваемости, рубежного контроля успеваемости и самостоятельной (внеаудиторной) работы с дальнейшим округлением согласно общим правилам округления, а затем переводится в балл согласно таблицы:

Среднее арифметическое значение	Балл	Среднее арифметическое значение	Балл
5,0	70	3,4	48
4,9	69	3,3	46
4,8	68	3,2	44
4,7	67	3,1	42
4,6	66	3,0	40
4,5	65	2,9	38
4,4	64	2,8	36
4,3	63	2,7	34
4,2	62	2,6	32
4,1	61	2,5	30
4,0	60	2,4	28
3,9	58	2,3	26
3,8	56	2,2	24
3,7	54	2,1	22
3,6	52	2,0	20
3,5	50		

#### **4.2. Правила формирования бонусного фактического рейтинга обучающегося**

Бonusные баллы определяются в диапазоне от 0 до 5 баллов. Критериями получения бonusных баллов являются:

- посещение обучающимися всех практических занятий и лекций – 2 балла (при выставлении бonusных баллов за посещаемость учитываются только пропуски по уважительной причине (донорская справка, участие от ОрГМУ в спортивных, научных, учебных мероприятиях различного уровня));

- результаты участия обучающегося в предметной олимпиаде по изучаемой дисциплине, проводимой на кафедре: 1-ое место – 3 балла, 2-ое место, 3-е место – 2 балла, участие – 1 балл.

Текущий стандартизированный рейтинг (Ртс) выражается в баллах по шкале от 0 до 70 и вычисляется по формуле 1:

$$Ртс = (Ртф * 70) / \text{макс} (Ртф) \quad (1)$$

где

Ртс – текущий стандартизированный рейтинг;

Ртф – текущий фактический рейтинг;

макс (Ртс) – текущий фактический рейтинг обучающегося, набравшего максимальное количество баллов в этом виде рейтинга по данной дисциплине (модулю) на одном курсе по одной специальности.