

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ  
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«РОСТОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ФАКУЛЬТЕТ ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ  
И ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПЕРЕПОДГОТОВКИ СПЕЦИАЛИСТОВ**

**ПРИНЯТО**  
на заседании ученого совета  
ФГБОУ ВО РостГМУ  
Минздрава России  
Протокол № 4

«09» 04 2024

**УТВЕРЖДЕНО**  
приказом ректора  
«15» 04 2024 г.  
№ 195

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА  
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПРОВИЗОРОВ**

**«Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских  
организациях**

**По специальности: фармация  
Трудоемкость: 36 часов**

**Форма освоения: очная**

**Документ о квалификации: удостоверение о повышении квалификации**

**Ростов-на-Дону  
2024**

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации провизоров «Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях» обсуждена и одобрена на заседании кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.

Заведующий кафедрой к.ф.н., доцент Т.А. Полинская

Программа рекомендована к утверждению рецензентами:

1. Шишов М.А., д.м.н., заместитель руководителя Территориального органа Росздравнадзора по Ростовской области.
2. Давидов С.Б., к.ф.н., начальник фармацевтического центра Федерального государственного казённого учреждения «1602 Военный клинический госпиталь» Министерства Обороны Российской Федерации.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях» (далее - Программа) разработана рабочей группой сотрудников кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России, заведующий кафедрой Полинская Т.А.

**Состав рабочей группы:**

<b>№№</b>	<b>Фамилия, имя, отчество</b>	<b>Учёная степень, звание</b>	<b>Занимаемая должность</b>	<b>Место работы</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>
1.	Полинская Т.А.	к.ф.н., доцент	Заведующий кафедрой фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
2.	Жаркова С.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
3.	Хмелёва М.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России

## **Глоссарий:**

ДПО - дополнительное профессиональное образование;

ФГОС - Федеральный государственный образовательный стандарт

ПС - профессиональный стандарт

ОТФ - обобщенная трудовая функция

ТФ - трудовая функция

ПК - профессиональная компетенция

ЛЗ - лекционные занятия

СЗ - семинарские занятия;

ПЗ - практические занятия;

СР - самостоятельная работа;

ДОТ - дистанционные образовательные технологии;

ЭО - электронное обучение;

ПА - промежуточная аттестация;

ИА - итоговая аттестация;

УП - учебный план;

АС ДПО - автоматизированная система дополнительного профессионального образования.

## **КОМПОНЕНТЫ ПРОГРАММЫ.**

### **1. Общая характеристика Программы.**

1.1. Нормативно-правовая основа разработки программы.

1.2. Категории обучающихся.

1.3. Цель реализации программы.

1.4. Планируемые результаты обучения.

### **2. Содержание Программы.**

2.1. Учебный план.

2.2. Календарный учебный график.

2.3. Рабочие программы модулей.

2.4. Оценка качества освоения программы.

2.4.1. Формы промежуточной (при наличии) и итоговой аттестации.

2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.

2.5. Оценочные материалы.

### **3. Организационно-педагогические условия Программы.**

3.1. Материально-технические условия.

3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.

3.3. Кадровые условия.

## **1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРОГРАММЫ.**

### **1.1. Нормативно-правовая основа разработки Программы.**

- Федеральный закон от 29 декабря 2012 г. № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации», статья 76.
- Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств".
- Приказ Минобрнауки России от 1 июля 2013 г. № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».
- Приказ Министерства образования и науки РФ от 27 марта 2018 г. N 219 "Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта высшего образования - специалитет по специальности 33.05.01 Фармация".
- Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н "Об утверждении профессионального стандарта "Провизор"., регистрационный номер 813.
- Лицензия Федеральной службы по надзору в сфере образования и науки на осуществление образовательной деятельности ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России от 22 июня 2017 г. № 2604.
- Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».
- Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
- Федеральный закон от 4 мая 2011 г. N 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности».

- Федеральный закон от 30 марта 1999 г. N 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения».
- Постановление Правительства РФ от 31 марта 2022 г. N 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности».
- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22 апреля 2014 г. N 183н "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету"

## **1.2. Категории обучающихся.**

Основная специальность – Фармация

## **1.3. Цель реализации программы**

Совершенствование имеющихся и приобретение новых профессиональных компетенций, повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации по специальности «Фармация», а именно обновление теоретических и практических знаний в области оборота наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях.

Вид профессиональной деятельности: Организация и ведение фармацевтической деятельности в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях.

Уровень квалификации: 7.

Связь Программы с профессиональным стандартом представить в таблице 1.

**Таблица 1**

**Связь Программы с профессиональным стандартом**

<b>Профессиональный стандарт 1:</b> Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н "Об утверждении профессионального стандарта "Провизор". регистрационный номер 813.		
<b>ОТФ</b> (наименование)	<b>Трудовые функции</b>	
	<b>Код ТФ</b>	<b>Наименование ТФ</b>
А: Квалифицированная фармацевтическая помощь населению, пациентам медицинских организаций, работы, услуги по доведению лекарственных препаратов, медицинских изделий, других товаров, разрешенных к отпуску в аптечных организациях, до конечного потребителя	А/03.7	Обеспечение хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента

#### 1.4. Планируемые результаты обучения

Таблица 2

#### Планируемые результаты обучения

<b>ПК</b>	<b>Описание компетенции</b>	<b>Код ТФ профстандарта</b>
ПК-1	<b>готовность к</b> обеспечению, контролю соблюдения режимов и условий хранения, необходимых для сохранения качества, эффективности, безопасности лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, их физической сохранности;	А/03.7
	<b>должен знать:</b> положения нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств и товаров аптечного	



	<p>ассортимента;  правила хранения лекарственных средств,  правила уничтожения фальсифицированных и  контрафактных лекарственных средств, порядок  начисления естественной убыли при хранении  лекарственных средств;</p>	
	<p><b>должен уметь:</b> интерпретировать положения  нормативных правовых актов, регулирующих  обращение лекарственных средств и товаров  аптечного ассортимента;  интерпретировать условия хранения, указанные  в маркировке лекарственных средств, в  соответствующие режимы хранения  (температура, место хранения);</p>	
	<p><b>должен владеть:</b> устанавливать режимы и  условия хранения, необходимые для сохранения  качества, эффективности и безопасности  лекарственных средств и товаров аптечного  ассортимента и их физической сохранности;  прогнозировать риски потери качества при  отклонениях режимов хранения и  транспортировки лекарственных средств.</p>	

### 1.5 Форма обучения

График обучения	Акад. часов в день	Дней в неделю	Общая продолжительность программы, месяцев (дней, недель)
<b>Форма обучения</b> Очная	6	6	1 неделя, 6 дней

## 2. СОДЕРЖАНИЕ ПРОГРАММЫ.

### 2.1 Учебный план.

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях» в объёме 36 часов

№ №	Наименование модулей	Всего часов	Часы без ДОТ и ЭО	В том числе				Часы с ДОТ и ЭО	В том числе				Стажировка	Обучающий симуляционный курс	Совершенствуемые ПК	Форма контроля
				ЛЗ	ПЗ	СЗ	СР		ЛЗ	СЗ	ПЗ	СР				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
1	Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях	34	16	4	12			18	4		14				ПК-1	ТК
	<b>Итоговая аттестация</b>	<b>2</b>														<b>экзамен</b>
	<b>Всего часов по программе</b>	<b>36</b>	<b>16</b>	<b>4</b>	<b>12</b>			<b>18</b>	<b>4</b>		<b>14</b>					

## 2.2. Календарный учебный график.

Учебные занятия проводятся в течение *1 недели*: шесть дней в неделю по 6 академических часа в день.

## 2.3. Рабочие программы учебных модулей.

### МОДУЛЬ 1

Название модуля: «Оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях»

Код	Наименования тем, подтем, элементов, подэлементов
1.1	Порядок деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
1.2	Основные вопросы лицензирования деятельности по обороту наркотических и психотропных лекарственных средств
1.3	Правила допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами
1.4	Организация хранения наркотических и психотропных лекарственных средств
1.5	Требования к помещениям, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств

## 2.4. Оценка качества освоения программы.

### 2.4.1. Форма итоговой аттестации.

2.4.1.1. Контроль результатов обучения проводится:

- в виде итоговой аттестации (ИА).

Обучающийся допускается к ИА после освоения рабочих программ учебных модулей в объёме, предусмотренном учебным планом (УП). Форма итоговой аттестации – экзамен, который проводится посредством: тестового контроля в автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (далее АС ДПО) и в виде собеседования.

2.4.1.2. Лицам, успешно освоившим Программу и прошедшим ИА, выдаётся *удостоверение о повышении квалификации установленного образца.*

2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.

### КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ ВОПРОС

Отметка	Дескрипторы		
	прочность знаний	умение объяснять сущность явлений, процессов, делать выводы	логичность и последовательность ответа
отлично	прочность знаний, знание основных процессов изучаемой предметной области, ответ отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владением терминологическим аппаратом; логичностью и последовательностью ответа	высокое умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры	высокая логичность и последовательность ответа
хорошо	прочные знания основных процессов изучаемой предметной области, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; свободное владение монологической речью, однако допускается одна - две неточности в ответе	умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; однако допускается одна - две неточности в ответе	логичность и последовательность ответа
удовлетворительно	удовлетворительные знания процессов изучаемой предметной области, ответ, отличающийся недостаточной глубиной и полнотой раскрытия темы; знанием основных вопросов теории. Допускается несколько ошибок в содержании ответа	удовлетворительное умение давать аргументированные ответы и приводить примеры; удовлетворительно сформированные навыки анализа явлений, процессов. Допускается несколько ошибок в содержании ответа	удовлетворительная логичность и последовательность ответа
неудовлетворительно	слабое знание изучаемой предметной области, неглубокое раскрытие темы; слабое знание основных вопросов теории, слабые навыки анализа явлений, процессов. Допускаются серьезные ошибки в содержании ответа	неумение давать аргументированные ответы	отсутствие логичности и последовательности ответа

## КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕСТОВЫЕ ВОПРОСЫ

Процент правильных ответов	Отметка
91-100	отлично
81-90	хорошо
71-80	удовлетворительно
Менее 71	неудовлетворительно

### 2.5. Оценочные материалы.

Оценочные материалы представлены в виде вопросов, тестов и ситуационных задач на электронном носителе, являющимся неотъемлемой частью Программы.

## 3. ОРГАНИЗАЦИОННО-ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

### 3.1. Материально-технические условия.

3.1.1. Перечень помещений Университета, предоставленных структурному подразделению для образовательной деятельности:

№№	Наименование ВУЗА, учреждения здравоохранения, клинической базы или др.), адрес	Этаж, кабинет
1	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России. г. Ростов-на-Дону пер. Нахичеванский, 29, строение 5	<i>Кафедра фармации УЛК № 2 5 этаж кабинет № 515а</i>

3.1.2. Перечень используемого для реализации Программы медицинского оборудования и техники:

№№	Наименование медицинского оборудования, техники, аппаратуры, технических средств обучения и т.д.
1.	<i>Компьютер</i>
2.	<i>Мультимедийный проектор</i>
3.	<i>Принтер</i>

### 3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.

### 3.2.1. Литература.

№	Автор, название, место издания, издательство, год издания учебной и учебно-методической литературы, кол стр..
	Основная литература
1.	<i>Учебник Полинская Т.А, Шишов М.А., Давидов С.Б. Правовые основы организации фармацевтической деятельности – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020. – 384с.</i>
	Дополнительная литература
1	<i>Учебное пособие Рогов О.А, Косякова Н.В., Дергоусова Т.Г, Полинская Т.А. Организация приемки и хранения лекарственных препаратов. ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России. – Ростов-на-Дону: Издательство Проф-Пресс, 2018. – 186 с.</i>

### 3.2.2. Информационно-коммуникационные ресурсы.

№№	Наименование ресурса	Электронный адрес
1.	Официальный сайт Минздрава России	<a href="http://www.rosminzdrav.ru">http:// www.rosminzdrav.ru</a>
2.	Российская государственная библиотека (РГБ)	<a href="http://www.rsl.ru">www.rsl.ru</a>
3.	Издательство РАМН (книги по всем отраслям медицины):	<a href="http://www.iramn.ru">www.iramn.ru</a>
4.	Электронная библиотека РостГМУ	<a href="http://109.195.230.156:9080/opac/">http://109.195.230.156:9080/opac/</a>
5.	Консультант студента : ЭБС. – Москва : ООО «ИПУЗ».	<a href="http://www.studmedlib.ru">http://www.studmedlib.ru</a>

6.	Консультант Плюс :справочная правовая система	<a href="http://www.consultant.ru">http://www.consultant.ru</a>
7.	MEDLINE Complete EBSCO/ EBSCO	<a href="http://search.ebscohost.com">http://search.ebscohost.com</a>
8.	Национальная электронная библиотека	<a href="http://нэб.рф/">http://нэб.рф/</a>
9.	Scopus/ Elsevier Inc., Reed Elsevier. – Philadelphia: Elsevier B.V., PA.	<a href="http://www.scopus.com">http://www.scopus.com</a>
10.	Web of Science / Clarivate Analytics.	<a href="http://apps.webofknowledge.com">http://apps.webofknowledge.com</a>
11.	Справочная правовая система Консультант Плюс.	<a href="https://www.consultant.ru/">https://www.consultant.ru/</a>
12.	Справочная система Гарант.	<a href="http://www.garant.ru">http://www.garant.ru</a>
13.	Государственный реестр лекарственных средств	<a href="https://grls.rosminzdrav.ru">https://grls.rosminzdrav.ru</a>
14.	Государственный реестр медицинских изделий	<a href="https://grls.rosminzdrav.ru.">https://grls.rosminzdrav.ru.</a>

15.	Государственная Фармакопея (ГФ) XIV издания Том I. – Текст : электронный	<a href="https://www.regmed.ru/gf/State_Pharmacopoeia_XIV">https://www.regmed.ru/gf/State Pharmacopoeia XIV</a> (21.03.2021г.).
16.	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития	<a href="http://www.roszdravnadzor.ru">www.roszdravnadzor.ru</a>

### 3.2.3. Автоматизированная система (АС ДПО).

Обучающиеся, в течение всего периода обучения, обеспечиваются доступом к автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (АС ДПО) [sdo.rostgmu.ru](http://sdo.rostgmu.ru).

Основными дистанционными образовательными технологиями Программы являются интернет-технологии с методикой синхронного и/или асинхронного дистанционного обучения. Методика синхронного дистанционного обучения предусматривает on-line общение, которое реализуется в виде вебинара, онлайн-чата, виртуальный класс. Асинхронное обучение представляет собой offline просмотр записей аудиолекций, мультимедийного и печатного материала. Каждый слушатель получает доступ к учебным материалам портала и к электронной информационно-образовательной среде.

АС ДПО обеспечивает:

- возможность входа обучающегося из любой точки, в которой имеется доступ к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;
- одновременный доступ не менее 25 процентов обучающихся по Программе;
- доступ к учебному содержанию Программы и электронным образовательным ресурсам в соответствии с формой обучения (вопросы контроля исходного уровня знаний, вопросы для самоконтроля по каждому разделу, тестовые задания, интернет-ссылки, нормативные документы);
- фиксацию хода образовательного процесса, результатов промежуточной и итоговой аттестаций.

### 3.3. Кадровые условия.

Реализация Программы обеспечивается научно-педагогическими работниками кафедры *фармации факультета повышения квалификации и*



*профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ.*

Доля научно-педагогических работников, имеющих образование, соответствующее профилю преподаваемой дисциплины, модуля, *имеющих сертификат специалиста*, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 70%.

Доля научно-педагогических работников, имеющих ученую степень и/или ученое звание, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 100 %.

Доля работников из числа руководителей и работников организации, деятельность которых связана с направленностью реализуемой Программы (имеющих стаж работы в данной профессиональной области не менее 3 лет), в общем числе работников, реализующих Программу, составляет 80 %.

### **Профессорско-преподавательский состав программы**

<b>№ п/п</b>	<b>Фамилия, имя, отчество,</b>	<b>Ученая степень, ученое звание</b>	<b>Должность</b>	<b>Место работы (основное/совмещение)</b>
<b>1</b>	<b>Полинская Т.А.</b>	<b>к.ф.н., доцент</b>	<b>Заведующая кафедрой</b>	<b>совмещение</b>
<b>2</b>	<b>Рогов О.А.</b>	<b>к.б.н., доцент</b>	<b>Доцент кафедры</b>	<b>совмещение</b>
<b>3</b>	<b>Бережная Е.С.</b>	<b>Д.ф.н.</b>	<b>Профессор кафедры</b>	<b>основная</b>
<b>4</b>	<b>Давидов С.Б</b>	<b>к.ф.н., доцент</b>	<b>Доцент кафедры</b>	<b>совмещение</b>
<b>5</b>	<b>Жаркова С.А.</b>	<b>к.ф.н.</b>	<b>Доцент кафедры</b>	<b>основная</b>
<b>6</b>	<b>Хмельёва М.А.</b>	<b>к.ф.н.</b>	<b>Доцент кафедры</b>	<b>основная</b>
<b>7</b>	<b>Новикова Л.Ю.</b>	<b>к.ф.н.</b>	<b>ассистент</b>	<b>совмещение</b>

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ****1. Оформление тестов фонда тестовых заданий.**

к дополнительной профессиональной программе  
повышения квалификации провизоров «Оборот наркотических средств и  
психотропных веществ в медицинских организациях»  
со сроком освоения 36 академических часов по специальности Фармация

1	Кафедра	..Фармации.
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.
3	Адрес (база)	г. Ростов-на-Дону пер. Нахичеванский, 29, строение 5
4	Зав.кафедрой	...Полинская Т.А.
5	Ответственный составитель	..Жаркова С.А.
6	Е-mail	sveta-farm1980@mail.ru
7	Моб. телефон	8-978-046-70-45
8	Кабинет №	515 а
9	Учебная дисциплина	Фармация
10	Учебный предмет	Фармация
11	Учебный год составления	2024
12	Специальность	Фармация
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	оборот наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях
	Тема	1.1-1.5
16	Подтема	
17	Количество вопросов	30
18	Тип вопроса	single
19	Источник	-

### Список тестовых заданий

1	1	1			
1			В соответствии с ФЗ РФ от 12.04.2010г. № 61 «Об обращении ЛС» лекарственное средство, сопровождаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе – это:		
			Безопасное лекарственное средство		
			Недоброкачественное лекарственное средство		
	*		Фальсифицированное лекарственное средство		
			Контрафактное лекарственное средство		
1	1	2			
1			Разрешается выписывать рецепты для амбулаторных больных на		
			Калипсол		
	*		Трамадол		
			Фторотан		

			Сомбревин		
1	1	3			
1			Наркотические средства и психотропные вещества, оборот которых в Российской Федерации ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и международными договорами Российской Федерации (список II), отпускаются больному или лицу, его представляющему, при предъявлении		
			документа, подтверждающего право на государственную социальную помощь		
	*		документа, удостоверяющего личность		
			справки, подтверждающей право на получение набора социальных услуг		
			медицинской карты амбулаторного больного		
1	1	4			

1			Лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ предоставляются		
	*		бессрочно		
			на 1 год		
			на 5 лет		
			на 10 лет		
1	1	5			
1			Перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учёту, утверждается		
			Министерством здравоохранения РФ совместно с Росздравнадзором		
			Росздравнадзором		
	*		Министерством здравоохранения Российской Федерации		
			Министерством здравоохранения субъектов РФ		
1	1	6			

1			Выписанные по рецепту врача лекарственные препараты подлежат отпуску		
			только аптеками		
			аптеками и аптечными киосками		
	*		аптеками и аптечными пунктами		
			аптеками, аптечными киосками и аптечными пунктами		
1	1	7			
1			В соответствии с ФЗ РФ от 12.04.2010г. № 61 «Об обращении ЛС» лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа – это:		
			Безопасное лекарственное средство		
	*		Недоброкачественное лекарственное средство		
			Фальсифицированное лекарственное средство		
			Контрафактное лекарственное средство		

1	1	8			
1			Лекарственные средства, подлежащие ПКУ, за исключением наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых, находящихся под международным контролем, хранятся		
	*		в металлических или деревянных шкафах		
			в сейфах		
			на стеллажах		
			в холодильниках		
1	1	9			
1			К работе с наркотическими средствами, психотропными веществами не допускаются лица		
	*		больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом		
			достигшие 18-летнего возраста		
			не имеющие непогашенных или неснятых судимостей за преступления средней тяжести, тяжкие преступления, особо тяжкие преступления		
			достигшие пенсионного возраста		

1	1	10			
1			Основанием для отпуска пациенту рецептурных лекарственных препаратов из аптечных организаций является		
			лист врачебных назначений		
	*		рецепт врача		
			накладная-требование медицинской организации		
			«Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»		
1	1	11			
1			Лица, ответственные за хранение наркотических средств и психотропных веществ, назначаются приказом руководителя		
			лицензирующего органа		
			Федеральной службы по контролю за оборотом наркотиков		
	*		организации		
			Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения		



1	1	12			
1			Инвентаризация наркотических средств и психотропных веществ в аптечной организации проводится		
			ежеквартально		
	*		ежемесячно		
			ежегодно		
			с периодичностью, определяемой руководителем организации		
1	1	13			
1			В соответствии с ФЗ РФ от 12.04.2010г. № 61 «Об обращении ЛС» лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в <a href="#">Перечень</a> наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе <a href="#">Конвенцией</a> о психотропных веществах 1971 года - это		
			радиофармацевтические		

			лекарственные средства		
			наркотические лекарственные средства		
	*		психотропные лекарственные средства		
			референтный лекарственный препарат		
1	1	14			
1			Лекарственные препараты, обладающие Анаболической активностью, в случае покупки Лекарственного препарата за наличный расчет, выписываются На рецептурном бланке формы №		
	*		148-1/у -88		
			107- 1/у		
			148-1/у -04(л)		
			107/у – НП		
1	1	15			
1			Рецептурные бланки формы № 148-1/у-04 (л) Предназначены для выписывания и отпуска лекарственных Препаратов гражданам		

			Имеющим право на бесплатное получение медицинских изделий или получение Медицинских изделий со скидкой		
	*		Имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или Получение лекарственных препаратов со скидкой		
			Всем на территории РФ		
			Имеющим право на бесплатное получение всех товаров аптечного ассортимента Или получение таких товаров со скидкой		
1	1	16			
1			Рецепт на бланке формы № 107-1/у подписывается Врачом и заверяется печатью		
			Круглой медицинской организации		
			Гербовой медицинской организации		
	*		Личной врача		
			Треугольной медицинской организации «Для рецептов»		
1	1	17			

1			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		
1	1	18			
1			В соответствии с ФЗ РФ от 12.04.2010г. № 61 «Об обращении ЛС» соответствие лекарственного средства требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документации или нормативного документа – это:		
			Безопасность лекарственного средства		
			Серия лекарственного средства		
	*		Качество лекарственного средства		
			Регистрационный номер		

1	1	19			
1			Рецепт на бланке формы № 148-1/у-04(л) Выписывается в (количество экземпляров)		
	*		2		
			1		
			3		
			4		
1	1	20			
1			При выписке ЛП по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы 148-1/у-04(л) Ставится		
			Печать медицинской организации «Для справок и больничных листов»		
	*		Специальная отметка (штамп)		
			Печать медицинской организации «Для рецептов»		
			Круглая печать медицинской организации		
1	1	21			
1			Основанием для отпуска пациенту рецептурных		

			Лекарственных препаратов из аптечных организаций является		
			Лист врачебных назначений		
	*		Рецепт врача		
			Накладная-требование медицинской организации		
			«Журнал учёта оптового отпуска и расчётов с покупателями»		
1	1	22			
1			В соответствии с ФЗ РФ от 12.04.2010г. № 61 «Об обращении ЛС» характеристика лекарственного средства, основанная на сравнительном анализе его эффективности и риска причинения вреда здоровью – это:		
			Качество лекарственного средства		
	*		Безопасность лекарственного средства		
			Серия лекарственного средства		
			Регистрационный номер		
1	1	23			
1			Форма специального рецептурного бланка формы № 107/у-нп предназначена для		

			прописывания лс		
	*		Содержащих наркотические ЛС и психотропные вещества Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, кроме трансдермальных терапевтических систем		
			Содержащих психотропные вещества Списка III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров		
			Содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества		
			Обладающих анаболическим действием		
1	1	24			
1			Форма рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 Предназначена для прописывания лс		
	*		Трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические ЛС Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров		
			Комбинированных лекарственных препаратов, содержащих малые количества Наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в п.4 Приказа минздравсоцразвития рф		

			№562н		
			Содержащих наркотические ЛС Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров		
			Содержащих психотропные вещества Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров		
1	1	25			
1			Срок хранения рецептурных бланков на Лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно, в Аптечных организациях составляет		
			5 лет		
			1 год		
			2 месяца		
	*		3 года		
1	1	26			
1			Фармацевтическую экспертизу рецепта проводит		
			Клинический фармаколог		
			Лечащий врач		
			Фельдшер		
	*		Провизор (фармацевт)		



1	1	27			
1			Отпуск рецептурных лекарственных препаратов при обращении лица к субъекту розничной торговли осуществляется		
	*		В течение указанного в рецепте срока его действия		
			В течение десяти дней с момента выписывания рецепта		
			В течение двух дней с момента выписывания рецепта		
			В течение пяти дней с момента выписывания рецепта		
1	1	28			
1			При наличии у субъекта розничной торговли лекарственного препарата с дозировкой, отличной от дозировки лекарственного препарата, указанной в рецепте, отпуск имеющегося лекарственного препарата		
			Не допускается		
	*		Допускается, если дозировка такого лекарственного препарата меньше дозировки, указанной в рецепте		
			Допускается, если дозировка такого лекарственного препарата больше дозировки, указанной в рецепте		
			Допускается по согласованию с лицом,		

			представившим рецепт, независимо от уменьшения или увеличения фактически отпущенной дозировки		
1	1	29			
1			В случае если дозировка лекарственного препарата, имеющегося у субъекта розничной торговли, превышает дозировку лекарственного препарата, указанную в рецепте, решение об отпуске лекарственного препарата с такой дозировкой принимает		
	*		Медицинский работник, выписавший рецепт		
			Лицо, представившее рецепт		
			Заведующая аптеки		
			Руководитель территориального органа Росздравнадзора		
1	1	30			
1			Рецепты с отметкой "Лекарственный препарат отпущен" на лекарственные препараты, отпускаемые бесплатно или со скидкой		
	*		Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли в течение трех лет		
			Остаются и хранятся у субъекта розничной торговли в течение пяти лет		

		Уничтожаются в течение текущего месяца		
		Возвращаются медицинскому работнику, выписавшему рецепт.		

### **Вопросы**

1. Нормативно-правовое регулирование обращения лекарственных препаратов, подлежащих предметно -количественному учету.
2. Классификация и основные характеристики лекарственных средств, подлежащих предметно -количественному учету.
3. Организация хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
4. Регистрация операций, связанных с обращением лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
5. Назначение лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
6. Назначение и правила выписывания лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету
7. Порядок отпуска лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
8. Фармацевтическая экспертиза рецепта при отпуске лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
9. Ответственность в сфере обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
10. Организация приёмки лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.
11. Требования к помещениям, оборудованию аптечных организаций, осуществляющих отпуск лекарственных средств, подлежащих

предметно-количественному учету.

12. Особенности организации и осуществления отпуска лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.
13. Особенности организации и осуществления хранения лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.
14. Особенности организации и осуществления уничтожения лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.
15. Требования к транспортировке лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.
16. Требования к организации учета и хранению в аптечном учреждении рецептов на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету.
17. Особенности отпуска лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, бесплатно или со скидкой.