

**федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования
Первый Московский государственный медицинский университет им. И.М.
Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации
(Сеченовский Университет)**

Институт фармации им. А.П. Нелюбина
Кафедра организации и экономики фармации

Методические материалы по дисциплине:

Введение в специальность
основная профессиональная образовательная программа высшего
образования - программа специалитета
33.05.01 Фармация

Вопрос_01 В РФ право граждан на охрану здоровья и медицинскую помощь закреплено в

***Конституции РФ

Резолюции Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ)

Федеральном законе № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Программе государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

Вопрос_02 Возникающие в сфере охраны здоровья граждан в РФ отношения регулируются

***Федеральным законом №323-ФЗ от 21.11.2011 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

Конституцией РФ

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

Программой государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

03 Вопрос_03

Вопрос_03 Основная цель государственной политики РФ в области здравоохранения

***формирование системы, обеспечивающей доступность, качество и эффективность оказания медицинской помощи

профилактическая направленность медицинской помощи

управление здравоохранением

социальная ориентация фармацевтического рынка

04 Вопрос_04

Вопрос_04 Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ) осуществляет координирование международной деятельности

***медицинского и фармацевтического характера

только медицинского характера

только фармацевтического характера

целевой направленности

05 Вопрос_05

Вопрос_05 Министерство здравоохранения РФ (Минздрав России) осуществляет

***на федеральном уровне функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения

на региональном уровне функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения

только функции по выработке и реализации государственной политики

только функции по нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения

06 Вопрос_06

Вопрос_06 Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава РФ

***осуществляет функции по управлению в сфере обращения лекарственных средств

осуществляет функции по надзору в сфере обращения лекарственных средств

устанавливает приоритет государственного регулирования безопасности, качества и эффективности лекарственных средств

определяет законы рынка лекарственных средств

07 Вопрос_07

Вопрос_07 Орган государственного контроля качества оказания медицинской помощи населению и контрольно-надзорной деятельности в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ

***Росздравнадзор

фармаконадзор

министерство здравоохранения РФ

министерство здравоохранения Московской области

08 Вопрос_08

Вопрос_08 Российская система лекарственного обеспечения включает в себя

***органы государственной власти и товаропроводящую сеть фармацевтического рынка

страховые медицинские организации

только товаропроводящую сеть фармацевтического рынка

только органы государственной власти

09 Вопрос_09

Вопрос_09 Компании-разработчики, предприятия-производители, предприятия оптовой торговли, аптечные организации входят в структуру

***фармацевтического рынка

сегмента рынка страховых услуг

розничного звена товаропроводящей сети фармацевтического рынка

оптового звена товаропроводящей сети фармацевтического рынка

10 Вопрос_10

Вопрос_10 Механизмы реализации, источники финансирования, и нормативная база входят в состав критериев, определяющих

***основные направления лекарственного обеспечения граждан РФ

качество услуг

государственный бюджет (федеральный и региональный)

государственный характер системы лекарственного обеспечения в РФ

11 Вопрос_11

Вопрос_11 Государственный бюджет (федеральный и региональный), система ОМС, страховые медицинские организации и личные средства граждан являются

***источниками финансирования лекарственного обеспечения граждан РФ

субъектами рынка лекарственных средств

объектами рынка лекарственных средств

сегментами рынка страховых услуг

12 Вопрос_12

Вопрос_12 Система финансирования лекарственного обеспечения в РФ характеризуется как

***смешанная бюджетно-страховая

страховая

бюджетная

нормативно-страховая

13 Вопрос_13

Вопрос_13 Принцип государственной компенсации расходов на медикаменты для отдельных категорий населения, выделяемых по различным признакам, лежит в основе

***социального характера системы лекарственного обеспечения в РФ

государственного характера системы лекарственного обеспечения в РФ

страхового характера системы лекарственного обеспечения в РФ
профилактической направленности медицинской помощи

14 Вопрос_14

Вопрос_14 Справедливость в доступности ЛС относится к
***основным принципам системы лекарственного обеспечения основным
принципам фармацевтического рынка
основным законам фармацевтического рынка
пожеланиям потребителей и производителей

15 Вопрос_15

Вопрос_15 Фокус на пациента относится к
***основным принципам системы лекарственного обеспечения основным
принципам фармацевтического рынка
основным законам фармацевтического рынка
пожеланиям потребителей и производителей

16 Вопрос_16

Вопрос_16 Простота и ясность регламентирующих документов относятся к
***основным принципам системы лекарственного обеспечения основным
принципам фармацевтического рынка
основным законам фармацевтического рынка
пожеланиям потребителей и производителей

17 Вопрос_17

Вопрос_17 В состав основных принципов системы лекарственного обеспечения, наряду с
другими, входит
***стабильность
качество услуг государственное
регулирование
государственный характер

18 Вопрос_18

Вопрос_18 Регулирует отношения, возникающие в связи с обращением лекарственных средств,

***Федеральный закон № 61-ФЗ « Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон №323-ФЗ от 21.11.2011 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

Конституция РФ

Программа государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

19 Вопрос_19

Вопрос_19 Устанавливает приоритет государственного регулирования безопасности, качества и эффективности лекарственных средств

***Федеральный закон № 61-ФЗ « Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон №323-ФЗ от 21.11.2011 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

Конституция РФ

Программа государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

20 Вопрос_20

Вопрос_20 Впервые на государственном уровне четко определены понятия, определяющие порядок обращения лекарственных средств в нашей стране, в документе

***Федеральный закон № 61-ФЗ « Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон №323-ФЗ от 21.11.2011 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

Конституция РФ

Программа государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

21 Вопрос_21

Вопрос_21 Лекарственные препараты - это

***лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности

все лекарственные средства

все фармацевтические субстанции

только жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты

22 Вопрос_22

Вопрос_22 Лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности- это

***лекарственные препараты

фармацевтические субстанции

медицинские препараты

фармацевтические препараты

23 Вопрос_23

Вопрос_23 Население в аптеке покупает

***лекарственные препараты

фармацевтические субстанции

медицинские препараты

фармацевтические препараты

24 Вопрос_24

Вопрос_24 Фармацевтический рынок РФ характеризуется как

***регулируемый, социально направленный, развивающийся

только регулируемый

только социально направленный

только развивающийся

25 Вопрос_25

Вопрос_25 Социальная ориентация фармацевтического рынка предполагает обязательное включение в механизм его функционирования

***системы социальной защиты отдельных категорий населения и участие государства

конкурентоспособность

только участие государства

участие бизнес-структур

26 Вопрос_26

Вопрос_26 Особенности фармацевтической деятельности относятся к факторам, ограничивающим действие

***объективных экономических законов в условиях фармацевтического рынка

основных принципов фармацевтического рынка

основных этических принципов

основных принципов системы лекарственного обеспечения

27 Вопрос_27

Вопрос_27 Особенности взаимоотношений в цепочке продавец-покупатель относятся к факторам, ограничивающим действие

***объективных экономических законов в условиях фармацевтического рынка

основных принципов фармацевтического рынка

основных этических принципов

основных принципов системы лекарственного обеспечения

28 Вопрос_28

Вопрос_28 Особенности ЛП как товаров относятся к факторам, ограничивающим действие

***объективных экономических законов в условиях фармацевтического рынка

основных принципов фармацевтического рынка

основных этических принципов

основных принципов системы лекарственного обеспечения

29 Вопрос_29

Вопрос_29 Продажа лекарственных препаратов, парафармацевтики и медицинских изделий конечному потребителю относится к сектору

***розничный

оптовый

госпитальный

государственных программ

30 Вопрос_30

Вопрос_30 Продажа лекарственных препаратов через аптеки медицинских организаций относится к сектору

***розничный

оптовый

госпитальный

государственных программ

31 Вопрос_31

Вопрос_31 Лекарственное обеспечение граждан, достигших пенсионного возраста и имеющих право на получение ЛП бесплатно и со скидкой, относится к сектору

***государственных программ

оптовый

розничный

госпитальный

32 Вопрос_32

Вопрос_32 Организация сбыта товара, распределение товара по сети сбыта относится к сектору

***оптовый

государственных программ розничный

госпитальный

33 Вопрос_33

Вопрос_33 Продажа лекарственных препаратов по Программе дополнительного лекарственного обеспечения относится к сектору

***розничный

государственных программ оптовый

госпитальный

34 Вопрос_34

Вопрос_34 Лекарственное обеспечение стационарных больных в медицинских организациях относится к сектору

***госпитальный

государственных программ

оптовый

розничный

35 Вопрос_35

Вопрос_35 Совокупность экономических отношений, возникающих между субъектами по поводу купли-продажи и назначения-потребления лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента относится к понятию

***фармацевтический рынок

система страхования

превентивная медицина

страховой рынок

36 Вопрос_36

Вопрос_36 Масштабность, широкий ассортимент, наукоемкость и длительный цикл разработки ЛП – это

***основные особенности фармацевтического рынка

основные принципы фармацевтического рынка

основные этические принципы

объективные экономические законы в условиях фармацевтического рынка

37 Вопрос_37

Вопрос_37 Коммуникативная компонента работы специалиста –провизора в аптеке связана с

***профессиональным и межпрофессиональным общением, взаимопониманием между потребителями ЛС, врачами и фармацевтическими специалистами

профилактической направленностью медицинской помощи

страховым характером системы лекарственного обеспечения

социальным характером системы лекарственного обеспечения

38 Вопрос_38

Вопрос_38 Предметная компонента работы специалиста –провизора в аптеке включает

***процедуры по приему рецептов, изготовлению, контролю качества и отпуску ЛС, операции с деньгами, с товаром, с документами и др.

гибкий график работы

конкурентоспособность аптеки

характер взаимоотношений в трудовом коллективе

39 Вопрос_39

Вопрос_39 Законность, профессионализм, этичность – являются основными

*** параметрами оценки профессиональных действий и поведения специалиста-провизора
свойствами личности фармацевтического работника
характеристиками конкурентоспособности аптеки
маркерами взаимоотношений в трудовом коллективе

40 Вопрос_40

Вопрос_40 Субъект фармацевтического рынка, который является одновременно и хозяйствующим субъектом, осуществляющим экономическую деятельность, и организацией системы здравоохранения – это

*** аптечная организация
образовательное учреждение
Федеральная антимонопольная служба
страховая компания

41 Вопрос_41

Вопрос_41 Каждый нуждающийся в определенном жизненно необходимом лекарственном препарате гражданин должен его своевременно получить, независимо от места жительства человека, его имущественного или социального статуса, иных факторов – это принцип системы лекарственного обеспечения

*** справедливость в доступности
фокус на пациента
простота и ясность регламентирующих документов
стабильность

42 Вопрос_42

Вопрос_42 Фармацевтическая помощь должна быть пациент-ориентированной, решать задачу лечения (профилактики) конкретной болезни у конкретного больного – это принцип системы лекарственного обеспечения

*** фокус на пациента
справедливость в доступности
простота и ясность регламентирующих документов

стабильность

43 Вопрос_43

Вопрос_43 Регламентирующие положения в системе должны быть понятны и просты для осуществления, документы должны содержать четкое описание разработанной стратегии на этапе практического осуществления– это принцип системы лекарственного обеспечения

***простота и ясность регламентирующих документов

фокус на пациента

справедливость в доступности

стабильность

44 Вопрос_44

Вопрос_44 Уверенность производителя, провайдера и потребителя в том, что разработанная стратегия будет последовательно претворяться в жизнь, чтобы имела возможность планировать свои действия на рынке на длительное время - это принцип системы лекарственного обеспечения

***стабильность

фокус на пациента

простота и ясность регламентирующих документов

справедливость в доступности

45 Вопрос_45

Вопрос_45 Наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения - это

***международное непатентованное наименование лекарственного средства (МНН)

торговое наименование лекарственного средства (ТН)

название лекарственного препарата

лекарственная пропись

46 Вопрос_46

Вопрос_46 У одного лекарственного препарата может быть

***одно МНН и одно или несколько ТН

одно ТН и несколько МНН

неограниченное число МНН и ТН

несколько МНН и ни одного ТН

47 Вопрос_47 Вопрос_47

Потребители ЛС

***подразделяются на две группы: конечные и промежуточные

не подразделяются на группы

включают только одну группу

это только посетители аптек

48 Вопрос_48

Вопрос_48 Товары и услуги на фармацевтическом рынке являются

***объектами

субъектами

объектами и субъектами одновременно

неприемлемыми понятиями

49 Вопрос_49

Вопрос_49 Фармацевтическая информация на рынке ЛС является

***объектом

субъектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

50 Вопрос_50

Вопрос_50 Потребительские предпочтения на рынке ЛС является

***объектом

субъектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

51 Вопрос_51

Вопрос_51 Платежеспособная потребность на рынке ЛС является

***объектом

субъектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

52 Вопрос_52

Вопрос_52 Качество продукции на рынке ЛС является

***объектом

субъектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

53 Вопрос_53

Вопрос_53 Технологии на рынке ЛС являются

***объектом

субъектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

54 Вопрос_54

Вопрос_54 Организации управления и регулирования на фармацевтическом рынке являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

55 Вопрос_55

Вопрос_55 Научно-исследовательские организации на фармацевтическом рынке являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

56 Вопрос_56

Вопрос_56 Предприятия-производители на рынке ЛС являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

57 Вопрос_57

Вопрос_57 Потребители ЛС на фармацевтическом рынке являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

58 Вопрос_58

Вопрос_58 Профессиональные общественные организации на фармацевтическом рынке являются

*** субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

59 Вопрос_59

Вопрос_59 Организации фармацевтической информации (агентства, консалтинговые компании) на рынке ЛС являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

60 Вопрос_60

Вопрос_60 Образовательные учреждения высшего фармацевтического образования на рынке ЛС являются

***субъектом

объектом

объектом и субъектом одновременно

неприемлемым понятием

61 Вопрос_61

Вопрос_61 Совокупность органов управления здравоохранением, медицинских и фармацевтических организаций, функционирующих в РФ как единое целое, для обеспечения охраны здоровья граждан и оказания им профилактической, диагностической, лечебной, восстановительной медицинской помощи - это

***российская система здравоохранения

российская система лекарственного обеспечения

система фармацевтической помощи

система медицинской помощи

62 Вопрос_62

Вопрос_62 Формирование условий сохранения здоровья населения, как одного из компонентов человеческого капитала, возрастающая ценность которого определяется не только его ключевой ролью в экономическом развитии страны, но и происходящими медико-демографическими изменениями- это

***приоритетное направление развития отечественной системы здравоохранения

основная цель государственной политики РФ в области здравоохранения

цель Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

цель системы медицинской помощи

63 Вопрос_63

Вопрос_63 Формирование системы, обеспечивающей доступность, качество и эффективность оказания медицинской помощи - это

***основная цель государственной политики РФ в области здравоохранения

приоритетное направление развития отечественной системы здравоохранения

цель Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

цель системы медицинской помощи

64 Вопрос_64

Вопрос_64 Лекарственная терапия- это

***важнейшая составляющая медицинской помощи

элемент отечественной системы здравоохранения

цель Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

самолечение

65 Вопрос_65

Вопрос_65 Удовлетворение потребности пациентов в фармакотерапии в соответствии с медицинскими показаниями и нозологией заболевания- это

***лекарственное обеспечение

основная цель государственной политики РФ в области здравоохранения

цель Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

цель системы медицинской помощи

66 Вопрос_66

Вопрос_66 В РФ обеспечение охраны здоровья граждан закреплено на федеральном уровне

***законодательно

в форме декларации

в Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

приказе Минздрава

67 Вопрос_67

Вопрос_67 В РФ признанной является модель здравоохранения

***социальная

бюрократическая

рыночная

страховая

68 Вопрос_68

Вопрос_68 Координирование международной деятельности медицинского и фармацевтического характера осуществляет

***Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ)

Красный крест

Организация объединенных наций (ООН)

Союзное государство

69 Вопрос_69

Вопрос_69 Максимально возможное удовлетворение потребностей населения в качественных и доступных лекарственных препаратах на основе рациональной системы лекарственного обеспечения, сбалансированной с финансовыми ресурсами бюджетов всех уровней - это

***цель Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года

основная цель государственной политики РФ в области здравоохранения

приоритетное направление развития отечественной системы здравоохранения

цель системы медицинской помощи

70 Вопрос_70

Вопрос_70 Принцип государственной компенсации расходов на ЛП для отдельных категорий населения, выделяемых по различным признакам, лежит в основе характера лекарственного обеспечения населения РФ, называемого

***социальным

рыночным

административным

директивным

71 Вопрос_71

Вопрос_71 Комплекс организационных, финансовых, нормативных мероприятий, направленных на предоставление населению эффективных, безопасных, качественных и доступных лекарственных средств, зарегистрированных на территории Российской Федерации, раскрывает содержание понятия

***лекарственное обеспечение

фармацевтическая помощь

лекарственная помощь

медицинская помощь

72 Вопрос_72

Вопрос_72 Фармацевтический рынок - это

***совокупность экономических отношений, возникающих между его субъектами по поводу купли-продажи и назначения-потребления лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента

фармацевтическая помощь

максимально возможное удовлетворение потребностей населения в качественных и доступных лекарственных препаратах на основе рациональной системы лекарственного обеспечения, сбалансированной с финансовыми ресурсами бюджетов всех уровней

удовлетворение потребности пациентов в фармакотерапии в соответствии с медицинскими показаниями и нозологией заболевания

73 Вопрос_73

Вопрос_73 Постарение населения, рост распространенности хронических заболеваний, появление новых инфекционных болезней, развитие наркомании и др.

***факторы обоснованного, осторожного и рационального обращения с ЛС

условия жизнедеятельности

характеристики состояния системы охраны здоровья

характеристики эпидемиологической ситуации

74 Вопрос_74

Вопрос_74 Переход от лечения симптомов к предотвращению заболевания относится к понятию

***превентивная медицина

фармацевтическая помощь

лекарственная помощь

лекарственное обеспечение

75 Вопрос_75

Вопрос_75 Удовлетворять потребности общества в лекарственном обеспечении современных медицинских технологий в системе охраны здоровья граждан, а, следовательно, и рациональное использование лекарственных препаратов

***миссия фармацевтического специалиста

миссия врача

миссия фармацевтического и медицинского специалиста

миссия обучающегося

76 Вопрос_76

Вопрос_76 Уровень профессионального образования, компетенции, профессиональные и личностные качества характеризуют понятие

***профиль фармацевтического специалиста

фармацевтическая помощь

лекарственная помощь

лекарственное обеспечение

77 Вопрос_77

Вопрос_77 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***выписан необходимый лекарственный препарат

профиль фармацевтического специалиста

всю систему фармацевтической помощи

всю систему лекарственного обеспечения

78 Вопрос_78

Вопрос_78 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***лекарственный препарат может быть приобретен в нужные сроки и по доступной пациенту цене

профиль фармацевтического специалиста

всю систему фармацевтической помощи

всю систему лекарственного обеспечения

79 Вопрос_79

Вопрос_79 Основные характеристики рационального использования лекарственных средств были даны в определении

***Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ)

Организации Красный крест

Организации объединенных наций (ООН)

Российской ассоциации аптечных сетей (РААС)

80 Вопрос_80

Вопрос_80 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***лекарственный препарат правильно отпущен

профиль фармацевтического специалиста

всю систему фармацевтической помощи
всю систему лекарственного обеспечения

81 Вопрос_81

Вопрос_81 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***лекарственный препарат будет приниматься в правильных дозах, через необходимые интервалы времени

профиль фармацевтического специалиста
всю систему фармацевтической помощи
всю систему лекарственного обеспечения

82 Вопрос_82

Вопрос_82 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***лекарственный препарат будет приниматься достаточный для лечения период

профиль фармацевтического специалиста
всю систему фармацевтической помощи
всю систему лекарственного обеспечения

83 Вопрос_83

Вопрос_83 Рациональное использование лекарственных средств, по определению ВОЗ, включает в себя

***лекарственный препарат должен быть эффективным, соответствовать требованиям по качеству и безопасности

профиль фармацевтического специалиста
всю систему фармацевтической помощи
всю систему лекарственного обеспечения

84 Вопрос_84

Вопрос_84 Все участники фармацевтического рынка должны соблюдать действующее законодательство и осуществлять свою работу в строгом соответствии с

***регламентирующими данную деятельность нормативными документами
законами рынка

потребительскими предпочтениями

принципами биоэтики

85 Вопрос_85

Вопрос_85 Вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных препаратов - это

***фармаконадзор

превентивная медицина

лекарственная помощь

фармацевтическая помощь

86 Вопрос_86

Вопрос_86 Граждане могут получать лекарственные препараты

***при амбулаторном и стационарном лечении, в условиях санатория и при реабилитации

только при амбулаторном лечении

только при стационарном лечении

только при реабилитации

87 Вопрос_87

Вопрос_87 Состояние лекарственного обеспечения зависит от факторов

***как внешних, так и внутренних

только внешних

только внутренних

зависимости нет

88 Вопрос_88

Вопрос_88 Правовые, организационные и экономические основы охраны здоровья граждан, права и обязанности гражданина в сфере здравоохранения, гарантии реализации этих прав, полномочия и ответственность органов власти всех уровней в сфере охраны здоровья, права и обязанности медицинских и фармацевтических специалистов и организаций при осуществлении деятельности в сфере здравоохранения определяет

***Федеральный закон №323-ФЗ от 21.11.2011 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

Конституция РФ

Федеральный закон № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Программа государственных гарантий оказания гражданам Российской Федерации бесплатной медицинской помощи за счет средств обязательного медицинского страхования (ОМС)

89 Вопрос_89

Вопрос_89 Эволюционная модель здравоохранения представлена формулой

***P4 Медицина

P4 Маркетинг

S6 Менеджмент

формула отсутствует

90 Вопрос_90

Вопрос_90 Профиль фармацевтического специалиста включает в себя

***уровень профессионального образования (высшее, среднее специальное), компетенции, профессиональные и личностные качества

только личностные качества

только уровень профессионального образования

только компетенции и профессиональные качества

91 Вопрос_91

Вопрос_91 Социальный характер лекарственного обеспечения населения РФ отражает

***принцип государственной компенсации расходов на ЛП для отдельных категорий населения, выделяемых по различным признакам

уровень профессионального образования (высшее, среднее специальное), компетенции, профессиональные и личностные качества фармацевтического работника

эволюционная модель здравоохранения

превентивная медицина

92 Вопрос_92

Вопрос_92 Физические лица, в том числе индивидуальные предприниматели, и юридические лица, осуществляющие деятельность при обращении лекарственных средств – это

***субъекты обращения лекарственных средств

объекты обращения лекарственных средств

субъекты и объекты обращения лекарственных средств

все неверно

93 Вопрос_93

Вопрос_93 Состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта, - это

***лекарственная форма

фармацевтические субстанции

медицинские препараты

фармацевтические препараты

94 Вопрос_94

Вопрос_94 К факторам, ограничивающим действие объективных экономических законов в условиях фармацевтического рынка, относятся

***особенности ЛП как товаров

нормативные документы

основные этические принципы

уровень профессионального образования специалистов

95 Вопрос_95

Вопрос_95 Пациенты являются

***конечными потребителями ЛС

промежуточными потребителями ЛС

объектами фармацевтического рынка

законодательными регуляторами

96 Вопрос_96

Вопрос_96 К параметрам оценки профессиональных действий и поведения специалиста-провизора относятся

***законность, профессионализм, этичность

только законность

только профессионализм,

только этичность

97 Вопрос_97

Вопрос_97 К основным особенностям фармацевтического рынка следует отнести

***масштабность, широкий ассортимент, наукоемкость и длительный цикл разработки ЛП

только масштабность

только наукоемкость и длительный цикл разработки ЛП

только широкий ассортимент

98 Вопрос_98

Вопрос_98 Профессиональное и межпрофессиональное общение, взаимопонимание между потребителями ЛС, врачами и фармацевтическими специалистами характеризует в аптеке коммуникативную компоненту работы специалиста –провизора

***коммуникативную компоненту работы специалиста –провизора

стабильность режима работы

предметную компоненту работы специалиста –провизора

конкурентоспособность

99 Вопрос_99

Вопрос_99 Процедуры по приему рецептов, изготовлению, контролю качества и отпуску ЛС, операции с деньгами, с товаром, с документами и др. отражают

***предметную компоненту работы специалиста –провизора

стабильность режима работы аптеки

коммуникативную компоненту работы специалиста –провизора конкурентоспособность

аптеки

100 Вопрос_100

Вопрос_100 В РФ органы государственной власти и товаропроводящая сеть фармацевтического рынка являются компонентами

***системы лекарственного обеспечения

системы страхования

только товаропроводящей сети фармацевтического рынка

системы контроля качества ЛС

101 Вопрос_101

Вопрос_101 Понятия: регулируемый, социально направленный, развивающийся – отражают характеристики

***российского фармацевтического рынка

фармацевтического сектора экономики

разработчика ЛС

производителя ЛС

102 Вопрос_102

Вопрос_102 ФУНКЦИИ ПО ВЫРАБОТКЕ И РЕАЛИЗАЦИИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ И НОРМАТИВНО-ПРАВОВОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, ОБРАЩЕНИЯ ЛС, ОБЕСПЕЧЕНИЯ ИХ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ ВОЗЛОЖЕНЫ НА

***Министерство здравоохранения РФ

Министерство промышленности и торговли РФ

Министерство экономического развития РФ

Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения РФ

103 Вопрос_103

Вопрос_103 К ОСНОВНЫМ ПРИНЦИПАМ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСИТСЯ

***охрана здоровья граждан путем государственного регулирования отношений в сфере обращения лекарственных средств

государственная регистрация лекарственных средств и медицинских изделий

государственное регулирование цен на лекарственные препараты

аккредитация физических и юридических лиц

104 Вопрос_104

Вопрос_104 РАЗРАБОТКА, ДОКЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ, КЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ, ЭКСПЕРТИЗА, ГОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ, СТАНДАРТИЗАЦИЯ И КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА, ПРОИЗВОДСТВО, ИЗГОТОВЛЕНИЕ, ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКА, ВВОЗ В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ, ВЫВОЗ ИЗ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, РЕКЛАМА, ОТПУСК, РЕАЛИЗАЦИЯ, ПЕРЕДАЧА, ПРИМЕНЕНИЕ, УНИЧТОЖЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК

***обращение лекарственных средств

контроль качества лекарственных средств

регистрация лекарственных средств

реклама лекарственных средств

105 Вопрос_105

Вопрос_105 ОРГАН ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ, УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕМ СУБЪЕКТАМИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА ТРЕБОВАНИЙ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ОТНОСИТЕЛЬНО КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НОСИТ НАЗВАНИЕ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

Минпромнауки

106 Вопрос_106

Вопрос_106 НАДЗОР ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ МЕДИЦИНСКИМИ РАБОТНИКАМИ, РУКОВОДИТЕЛЯМИ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМИ РАБОТНИКАМИ И РУКОВОДИТЕЛЯМИ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ОГРАНИЧЕНИЙ, ПРИМЕНЯЕМЫХ К НИМ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

Минпромнауки

107 Вопрос_107

Вопрос_107 ОСНОВНЫМИ ЗАДАЧАМИ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЮТСЯ

***Предупреждение, выявление, пресечение нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств

Разработка и реализация региональных программ обеспечения населения ЛП

Проведение в РФ единой государственной политики в области обеспечения лекарственными препаратами граждан на территории РФ

Разработка стратегии государственного регулирования цен на лекарственные средства

108 Вопрос_108

Вопрос_108 ЛИЦЕНЗИОННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ РЕАЛИЗАЦИИ ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Роспотребнадзор

Минздрав

Минэкономразвития

Минпромторг

109 Вопрос_109

Вопрос_109 ЛИЦЕНЗИОННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Минпромторг

Роспотребнадзор

Минздрав

Минэкономразвития

110 Вопрос_110

Вопрос_110 СОГЛАШЕНИЕ О ЕДИНЫХ ПРИНЦИПАХ И ПРАВИЛАХ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА» СОДЕРЖИТ ЕДИНЫЕ ПРИНЦИПЫ И ПРАВИЛА ОБРАЩЕНИЯ ЛС В СТРАНАХ

***Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Кыргызстан

Армения, Беларусь, Казахстан, Кыргызстан, Таджикистан

Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Грузия

Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Узбекистан

111 Вопрос_111

Вопрос_111 ЗА НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРЕДУСМОТРЕНА ОТВЕТСТВЕННОСТЬ

***административная

дисциплинарная

материальная

гражданская

112 Вопрос_112

Вопрос_112 ОРГАН ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НОСИТ НАЗВАНИЕ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

Минпромнауки

113 Вопрос_113

Вопрос_113 К ЗАДАЧАМ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС, КОТОРЫЕ РЕШАЮТСЯ НА ТЕРРИТОРИАЛЬНОМ УРОВНЕ, ОТНОСЯТСЯ

***проведение контроля качества ЛС, поступающих в организации местной аптечной сети
разработка и утверждение национальных стандартов
организация и контроль за клиническими исследованиями
экспертиза и регистрация ЛС

114 Вопрос_114

Вопрос_114 К ЗАДАЧАМ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС, КОТОРЫЕ РЕШАЮТСЯ НА ФЕДЕРАЛЬНОМ УРОВНЕ, ОТНОСЯТСЯ

***организация и контроль за клиническими исследованиями
установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП
осуществление регионального государственного контроля за применением цен на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП
проведение контроля качества ЛС, поступающих в организации местной аптечной сети

115 Вопрос_115

Вопрос_115 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ ПОДЛЕЖАТ

***все лекарственные средства, производимые на территории РФ и ввозимые на ее территорию
все лекарственные средства, производимые за рубежом и не предназначенные для экспорта
только лекарственные средства, производимые на территории РФ
только лекарственные средства, производимые за рубежом и ввозимые на территорию РФ

116 Вопрос_116

Вопрос_116 ТЕРРИТОРИАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ НА ТЕРРИТОРИИ ГОРОДА МОСКВЫ И МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Управление Росздравнадзора по городу Москве и Московской области

Департамент здравоохранения по Москве и Московской области

Роспотребнадзор

Минэкономразвития

117 Вопрос_117

Вопрос_117 ОДНА ИЗ ФУНКЦИЙ ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ, НАПРАВЛЕННАЯ НА ОБЕСПЕЧЕНИЕ ОБЩИХ ПРАВИЛ ПОВЕДЕНИЯ (ДЕЯТЕЛЬНОСТИ) СУБЪЕКТОВ ТЕХ ИЛИ ИНЫХ ПРАВООТНОШЕНИЙ, НАЗЫВАЕТСЯ

***государственное регулирование

государственный контроль

государственный надзор

государственная политика

118 Вопрос_118

Вопрос_118 ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, СВЯЗАННУЮ С ОБОРОТОМ ЛЕКАРСТВ НА ТЕРРИТОРИИ РФ И ОТДЕЛЯЮЩИМ ЛС ОТ ПРОЧЕЙ ПРОДУКЦИИ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон от 21 ноября 2011 № 323 "Об основах охраны здоровья граждан в РФ"

Постановление Правительства РФ от 15 октября 2012 г. №1043 «Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств»

«Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» от 23 декабря 2014 г.

119 Вопрос_119

Вопрос_119 К ПОЛНОМОЧИЯМ ТЕРРИТОРИАЛЬНЫХ ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ НЕ ОТНОСИТСЯ

***государственная регистрация установленных производителями предельных отпускных цен на ЖНВЛП

разработка и реализация региональных программ обеспечения населения лекарственными препаратами

установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями на препараты, включенные в перечень ЖНВЛП

осуществление регионального государственного контроля за применением цен на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП, организациями оптовой торговли

120 Вопрос_120

Вопрос_120 К ПОЛНОМОЧИЯМ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ ОТНОСИТСЯ

***государственная регистрация установленных производителями предельных отпускных цен на ЖНВЛП

разработка и реализация региональных программ обеспечения населения лекарственными препаратами

установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями на препараты, включенные в перечень ЖНВЛП

осуществление регионального государственного контроля за применением цен на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП, организациями оптовой торговли

121 Вопрос_121

Вопрос_121 ОТНОШЕНИЯ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ТЕРРИТОРИИ РФ МОГУТ РЕГУЛИРОВАТЬСЯ ТОЛЬКО СЛЕДУЮЩИМИ НОРМАТИВНЫМИ АКТАМИ

***нормативными правовыми актами федерального уровня

нормативными правовыми актами регионального уровня

нормативными правовыми актами муниципальных образований

нормативными правовыми актами территориального уровня

122 Вопрос_122

Вопрос_122 ЛИЦЕНЗИОННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Министерство промышленности и торговли РФ

Министерство здравоохранения РФ

Министерство экономики РФ

123 Вопрос_123

Вопрос_123 ЛИЦЕНЗИОННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛС ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Министерство промышленности и торговли РФ

Министерство здравоохранения РФ

Министерство экономики РФ

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

124 Вопрос_124

Вопрос_124 ВЫБОРОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***обработку сведений, в обязательном порядке предоставляемых субъектами обращения лекарственных средств, о сериях, партиях лекарственных средств, поступающих в гражданский оборот в РФ

организацию и проведение фармаконадзора

соблюдение предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

125 Вопрос_125

Вопрос_125 ОСНОВНЫМ ПОДЗАКОНЫМ АКТОМ, РЕАЛИЗУЮЩИМ ТРЕБОВАНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Постановление Правительства РФ от 15 октября 2012 г. №1043 «Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств»

«Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» от 23 декабря 2014 г.

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон от 21 ноября 2011 № 323 "Об основах охраны здоровья граждан в РФ"

126 Вопрос_126

Вопрос_126 ДЕЙСТВИЯ, СОВЕРШАЕМЫЕ ИНСПЕКТОРОМ ПО СОЗДАНИЮ СИТУАЦИИ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ СДЕЛКИ В ЦЕЛЯХ ПРОВЕРКИ СОБЛЮДЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПРИ ПРОДАЖЕ ТОВАРОВ, ОКАЗАНИЯ УСЛУГ, ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК

***контрольная закупка

выездное обследование

выборочный контроль

организация и проведение фармаконадзора

127 Вопрос_127

Вопрос_127 ДЕЙСТВИЯ, СОВЕРШАЕМЫЕ ИНСПЕКТОРОМ БЕЗ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С КОНТРОЛИРУЕМЫМ ЛИЦОМ, В ЦЕЛЯХ ВИЗУАЛЬНОЙ ОЦЕНКИ СОБЛЮДЕНИЯ ИМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ, ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК

***выездное обследование

выборочный контроль

организация и проведение фармаконадзора

контрольная закупка

128 Вопрос_128

Вопрос_128 ДЕЙСТВИЯ, СОВЕРШАЕМЫЕ ИНСПЕКТОРОМ ПО СОЗДАНИЮ СИТУАЦИИ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ СДЕЛКИ В ЦЕЛЯХ ПОСЛЕДУЮЩЕГО НАПРАВЛЕНИЯ ПРОДУКЦИИ НА ИСПЫТАНИЕ, ЭКСПЕРТИЗУ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ, ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК

***выборочный контроль

организация и проведение фармаконадзора

контрольная закупка

инспекторский визит

129 Вопрос_129

Вопрос_129 ОЦЕНКА СОБЛЮДЕНИЯ ИНСПЕКТОРОМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ОБЪЕКТОВ КОНТРОЛЯ (ЭКСПЛУАТАЦИИ) НА ОПРЕДЕЛЕННОЙ ТЕРРИТОРИИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***рейд

инспекторский визит

выборочный контроль

фармаконадзор

130 Вопрос_130

Вопрос_130 ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ИНСПЕКТОРА С КОНКРЕТНЫМ ЛИЦОМ ИЛИ СОБСТВЕННИКОМ ОБЪЕКТА В ЦЕЛЯХ ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ РИСКА НАРУШЕНИЙ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***инспекторский визит

выборочный контроль

фармаконадзор

контрольная закупка

131 Вопрос_131

Вопрос_131 ПОЛНАЯ ПЛАНОВАЯ ИНСПЕКЦИЯ ПРОИЗВОДИТСЯ ДЛЯ КОНТРОЛЯ

*** деятельности предприятия по всем существующим разделам GMP, лицензионным положениям и требованиям

ограниченного числа требований GMP, которые отбираются инспектором в качестве наиболее характерных показателей исполнения стандарта на конкретном производстве

выполнения работ по устранению выявленных в процессе предыдущей плановой проверки нарушений требований GMP

наличия лицензии в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

132 Вопрос_132

Вопрос_132 ДЛЯ КОНТРОЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ РАБОТ ПО УСТРАНЕНИЮ ВЫЯВЛЕННЫХ В ПРОЦЕССЕ ПРЕДЫДУЩЕЙ ПЛАНОВОЙ ПРОВЕРКИ НАРУШЕНИЙ ТРЕБОВАНИЙ GMP ПРОВОДИТСЯ

*** последующая (повторная) инспекция

полная плановая инспекция

сокращенная инспекционная проверка

специальная проверка предприятия

133 Вопрос_133

Вопрос_133 ФИЗИЧЕСКИЕ ЛИЦА, В ТОМ ЧИСЛЕ ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛИ, И ЮРИДИЧЕСКИЕ ЛИЦА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПРИ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ - ЭТО

*** Субъекты обращения лекарственных средств

Объекты обращения лекарственных средств

Элементы государственного регулирования

Нормы государственного контроля

134 Вопрос_134

Вопрос_134 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ МЕРАМ, ПРИНИМАЕМЫМ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯТСЯ

*** совершенствование нормативной базы, регулирующей обращение лекарственных средств

передача на выпускной контроль в случае повторного выпуска некачественных лекарственных средств

приостановление действия или аннулирование лицензии в случае реализации контрафактных и поддельных лекарственных препаратов

разработка и производство стандартных образцов

135 Вопрос_135

Вопрос_135 К ЛАБОРАТОРНЫМ МЕРАМ, ПРИНИМАЕМЫМ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯТСЯ

***разработка и производство стандартных образцов

совершенствование нормативной базы, регулирующей обращение лекарственных средств

передача на выпускной контроль в случае повторного выпуска некачественных лекарственных средств

приостановление действия или аннулирование лицензии в случае реализации контрафактных и поддельных лекарственных препаратов

136 Вопрос_136

Вопрос_136 К ПРАКТИЧЕСКИМ МЕРАМ, ПРИНИМАЕМЫМ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯТСЯ

***приостановление действия или аннулирование лицензии в случае реализации контрафактных и поддельных лекарственных препаратов

разработка и производство стандартных образцов

совершенствование нормативной базы, регулирующей обращение лекарственных средств

совершенствование методов лабораторных исследований, в том числе физических, химических, биологических, микробиологических

137 Вопрос_137

Вопрос_137 ФУНКЦИЯ ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ, НАПРАВЛЕННАЯ НА ОБЕСПЕЧЕНИЕ ОБЩИХ ПРАВИЛ ПОВЕДЕНИЯ (ДЕЯТЕЛЬНОСТИ) СУБЪЕКТОВ ТЕХ ИЛИ ИНЫХ ПРАВООТНОШЕНИЙ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***государственное регулирование

государственный контроль

государственное управление

государственный надзор

138 Вопрос_138

Вопрос_138 В ИЕРАРХИИ НОРМАТИВНО-ПРАВОВЫХ ДОКУМЕНТОВ ОСНОВОПОЛАГАЮЩЕЕ ЗНАЧЕНИЕ ИМЕЮТ

***Федеральные законы

Постановления Правительства РФ

Приказы министерства здравоохранения

Законы местных органов власти

139 Вопрос_139

Вопрос_139 ЗА НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРЕДУСМОТРЕНА ОТВЕТСТВЕННОСТЬ

***административная

дисциплинарная

гражданская

материальная

140 Вопрос_140

Вопрос_140 ЮРИДИЧЕСКУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВРЕД, ПРИЧИНЕННЫЙ ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

организация-разработчик препарата

аптечная организация, реализовавшая препарат

141 Вопрос_141

Вопрос_141 СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ НОРМАТИВНОЙ БАЗЫ, РЕГУЛИРУЮЩЕЙ ОБРАЩЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРОВОДИТСЯ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ОТНОСЯТСЯ К

***организационно-правовым мерам

административным мерам

практическим мерам

лабораторным мерам

142 Вопрос_142

Вопрос_142 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ МЕРАМ, ПРЕДПРИНИМАЕМЫМ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯТСЯ:

- ***совершенствование нормативно-правовой базы
- разработка и производство стандартных образцов
- совершенствование и внедрение новых методов исследований
- приостановление действия лицензии

143 Вопрос_143

Вопрос_143 К ЛАБОРАТОРНЫМ МЕРАМ, ПРЕДПРИНИМАЕМЫМ ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯТСЯ:

- ***совершенствование и внедрение новых методов исследований
- совершенствование нормативно-правовой базы
- приостановление действия лицензии
- усиление ответственности за нарушение правил обращения ЛС

144 Вопрос_144

Вопрос_144 К ОСНОВНЫМ ЗАДАЧАМ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС НЕ ОТНОСИТСЯ:

- ***Осуществление нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств
- Предупреждение нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств
- Выявление нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств
- Пресечение нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств

145 Вопрос_145

Вопрос_145 ОХРАНА ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН ПУТЕМ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ОТНОШЕНИЙ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСИТСЯ К:

- ***основным принципам государственной политики в сфере обращения лекарственных средств
- системам надлежащих практик разработки, исследований, производства и продажи
- требованиям к качеству лекарственных средств

контролю вывоза недоброкачественных лекарственных средств

146 Вопрос_146

Вопрос_146 РОСЗДРАВНАДЗОР МОЖЕТ ПРИНЯТЬ РЕШЕНИЕ О ПРЕКРАЩЕНИИ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЕСЛИ:

***Серия не имеет разрешения на ввод в гражданский оборот

Получена жалоба на недоброкачественную продукцию, выпускаемую предприятием

При производстве использовалось устаревшее технологическое оборудование

На предприятии-производителе проводится повторная инспекция

147 Вопрос_147

Вопрос_147 РОСЗДРАВНАДЗОР МОЖЕТ ПРИНЯТЬ РЕШЕНИЕ О ПРЕКРАЩЕНИИ ГРАЖДАНСКОГО ОБОРОТА В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЕСЛИ:

***Документы на эту серию своевременно не представлены в Росздравнадзор

Получена жалоба на недоброкачественную продукцию, выпускаемую предприятием

При производстве использовалось устаревшее технологическое оборудование

Серия имеет разрешение на ввод в гражданский оборот

148 Вопрос_148

Вопрос_148 ТОТАЛЬНАЯ ПРОВЕРКА ПРЕДПРИЯТИЯ ПО ВСЕМ СУЩЕСТВУЮЩИМ РАЗДЕЛАМ GMP, ЛИЦЕНЗИОННЫМ ПОЛОЖЕНИЯМ И ТРЕБОВАНИЯМ ПРОВОДИТСЯ В СЛУЧАЕ:

***Полной плановой инспекции

Сокращенной инспекционной проверки

Повторной инспекции

Контроля качества серии лекарственного препарата

149 Вопрос_149

Вопрос_149 КОНТРОЛЬ ВЫПОЛНЕНИЯ РАБОТ ПО УСТРАНЕНИЮ ВЫЯВЛЕННЫХ В ПРОЦЕССЕ ПРЕДЫДУЩЕЙ ПЛАНОВОЙ ПРОВЕРКИ НАРУШЕНИЙ ТРЕБОВАНИЙ GMP ПРОВОДИТСЯ В СЛУЧАЕ:

***Повторной инспекции

Полной плановой инспекции

Сокращенной инспекционной проверки

Контроля качества серии лекарственного препарата

150 Вопрос_150

Вопрос_150 ВЫБОРОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ОГРАНИЧЕННОГО ЧИСЛА ТРЕБОВАНИЙ GMP, КОТОРЫЕ ОТБИРАЮТСЯ ИНСПЕКТОРОМ, ПРОВОДИТСЯ В СЛУЧАЕ:

***Сокращенной инспекционной проверки

Повторной инспекции

Контроля качества серии лекарственного препарата

Полной плановой инспекции

151 Вопрос_151

Вопрос_151 ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ОРГАН КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И ЕГО ТЕРРИТОРИАЛЬНЫЕ ОРГАНЫ НЕ ИМЕЮТ ПРАВА:

***снимать копии всех финансовых документов предприятия

изымать образцы лекарственных средств в количестве, необходимом для их исследований в соответствии с требованиями нормативной документации

направлять на утилизацию выявленные недоброкачественные, фальсифицированные препараты

беспрепятственно получать доступ на любое предприятие — производитель ЛС

152 Вопрос_152

Вопрос_152 ЛИЦЕНЗИОННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ ПРОИЗВОДСТВА ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ:

***Минпромторг

Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздравсоцразвития

153 Вопрос_153

Вопрос_153 К ОСНОВНЫМ ВИДАМ КОНТРОЛЯ, КОТОРЫЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС, НЕ ОТНОСИТСЯ:

***контроль за соблюдением требований к этике внутрикорпоративного общения

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

федеральный государственный контроль в сфере обращения ЛС

выборочный контроль качества лекарственных средств

154 Вопрос_154

Вопрос_154 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ ПОДЛЕЖАТ:

- ***все лекарственные средства, производимые на территории РФ и ввозимые на ее территорию
- все лекарственные средства, производимые за рубежом и не предназначенные для экспорта
- только лекарственные средства, производимые на территории РФ
- только лекарственные средства, производимые за рубежом и ввозимые на территорию РФ

155 Вопрос_155

Вопрос_155 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ НЕ ПОДЛЕЖАТ:

- ***все лекарственные средства, производимые за рубежом и не предназначенные для экспорта
- все лекарственные средства, производимые на территории РФ и ввозимые на ее территорию
- ветеринарные лекарственные препараты, производимые на территории РФ
- лекарственные средства, изготавливаемые в аптечных организациях

156 Вопрос_156

Вопрос_156 В ИЕРАРХИИ НОРМАТИВНО-ПРАВОВЫХ ДОКУМЕНТОВ ОСНОВОПОЛАГАЮЩЕЕ ЗНАЧЕНИЕ ИМЕЮТ:

- ***Федеральные законы
- Постановления правительства
- Приказы Министерства Здравоохранения
- Законы местных органов власти

157 Вопрос_157

Вопрос_157 К ЗАДАЧАМ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС, КОТОРЫЕ РЕШАЮТСЯ НА ФЕДЕРАЛЬНОМ УРОВНЕ, ОТНОСЯТСЯ:

- ***организация и контроль за клиническими исследованиями
- установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП
- осуществление регионального государственного контроля за применением цен на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

проведение контроля качества ЛС, поступающих в организации местной аптечной сети

158 Вопрос_158

Вопрос_158 ОСНОВНЫМИ ЗАДАЧАМИ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЮТСЯ:

***Предупреждение, выявление, пресечение нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств

Проведение в РФ единой государственной политики в области обеспечения лекарственными препаратами граждан на территории РФ

Разработка стратегии государственного регулирования цен на лекарственные средства

установление предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

159 Вопрос_159

Вопрос_159 СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ НОРМАТИВНОЙ БАЗЫ, РЕГУЛИРУЮЩЕЙ ОБРАЩЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ЦЕЛЯХ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И ОТНОСЯТСЯ К

***организационно-правовым мерам

административным мерам

практическим мерам

лабораторным мерам

160 Вопрос_160

Вопрос_160 ВЫБОРОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***обработку сведений, в обязательном порядке предоставляемых субъектами обращения лекарственных средств, о сериях, партиях лекарственных средств, поступающих в гражданский оборот в РФ

организацию и проведение фармаконадзора

соблюдение предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

161 Вопрос_161

Вопрос_161 ДЛЯ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ МОГУТ ПРИМЕНЯТЬСЯ СЛЕДУЮЩИЕ ПРАКТИЧЕСКИЕ МЕРЫ:

***приостановление действия или аннулирование лицензии в случае реализации контрафактных и поддельных лекарственных препаратов

разработка и производство стандартных образцов

совершенствование нормативной базы, регулирующей обращение лекарственных средств

совершенствование методов лабораторных исследований, в том числе физических, химических, биологических, микробиологических

162 Вопрос_162

Вопрос_162 ОСНОВНЫМ ПОДЗАКОНЫМ АКТОМ, РЕАЛИЗУЮЩИМ ТРЕБОВАНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Постановление Правительства РФ от 15 октября 2012 г. №1043 «Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств»

«Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» от 23 декабря 2014 г.

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон от 21 ноября 2011 № 323 "Об основах охраны здоровья граждан в РФ"

163 Вопрос_163

Вопрос_163 ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТОМ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, СВЯЗАННУЮ С ОБОРОТОМ ЛЕКАРСТВ НА ТЕРРИТОРИИ РФ, ЯВЛЯЕТСЯ:

***Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Федеральный закон от 21 ноября 2011 № 323 "Об основах охраны здоровья граждан в РФ"

Постановление Правительства РФ от 15 октября 2012 г. №1043 «Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств»

«Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» от 23 декабря 2014 г.

164 Вопрос_164

Вопрос_164 ОРГАН ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ПРИ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НОСИТ НАЗВАНИЕ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздравсоцразвития

Минпромнауки

165 Вопрос_165

Вопрос_165 УСКОРЕННАЯ ПРОЦЕДУРА РЕГИСТРАЦИИ РАЗРЕШЕНА ДЛЯ:

***Орфанных лекарственных препаратов

Лекарственных препаратов, изготовленных в аптеке

Оригинальных лекарственных препаратов

Ветеринарных лекарственных препаратов

166 Вопрос_166

Вопрос_166 ОХРАНА ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН ПУТЕМ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ОТНОШЕНИЙ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСИТСЯ К:

***Основным принципам государственной политики в сфере обращения лекарственных средств

Основным задачам государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств являются

Организационно-правовым мерам, предпринимаемым для усиления контроля за обращением лекарственных препаратов

Задачам контроля качества ЛС, которые решаются на территориальном уровне

167 Вопрос_167

Вопрос_167 ОСНОВОПОЛАГАЮЩЕЕ ЗНАЧЕНИЕ В ИЕРАРХИИ НОРМАТИВНО-ПРАВОВЫХ ДОКУМЕНТОВ ИМЕЮТ:

***Федеральные законы

Постановления правительства

Приказы Министерства Здравоохранения

Законы территориальных органов власти

168 Вопрос_168

Вопрос_168 ЗА ВРЕД, ПРИЧИНЕННЫЙ ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЮРИДИЧЕСКУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ НЕСЕТ:

***предприятие- производитель препарата

Минздрав

Росздравнадзор

аптечная организация, реализовавшая препарат

169 Вопрос_169

Вопрос_169 ПРИ ВЫБОРОЧНОМ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОВОДЯТ:

***обработку сведений, в обязательном порядке предоставляемых субъектами обращения лекарственных средств, о сериях, партиях лекарственных средств, поступающих в гражданский оборот в РФ

организацию мероприятий фармаконадзора

проверку соблюдения предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

170 Вопрос_170

Вопрос_170 НА ТЕРРИТОРИИ ГОРОДА МОСКВЫ И МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ ТЕРРИТОРИАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ ЯВЛЯЕТСЯ:

***Управление Росздравнадзора по городу Москве и Московской области

Департамент здравоохранения по Москве и Московской области

Роспотребнадзор

Минэкономразвития

171 Вопрос_171

Вопрос_171 ЕДИНЫЕ ПРИНЦИПЫ И ПРАВИЛА ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА ДЕЙСТВУЮТ ДЛЯ СЛЕДУЮЩИХ СТРАН:

***Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Кыргызстан

Армения, Беларусь, Казахстан, Кыргызстан, Таджикистан

Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Грузия

Россия, Армения, Беларусь, Казахстан, Узбекистан

172 Вопрос_172

Вопрос_172 НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ:

***административную

дисциплинарную

гражданскую

материальную

173 Вопрос_173

Вопрос_173 ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕМ СУБЪЕКТАМИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА ТРЕБОВАНИЙ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ОТНОСИТЕЛЬНО КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ:

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

Минэкономразвития

174 Вопрос_174

Вопрос_174 ПРЕПАРАТАМИ, ДЛЯ КОТОРЫХ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ УСКОРЕННАЯ ПРОЦЕДУРА РЕГИСТРАЦИИ, ЯВЛЯЮТСЯ:

***Орфанные

Экстемпоральные

Оригинальные

Ветеринарные

175 Вопрос_175

Вопрос_175 ОРГАНИЗАЦИЯ И КОНТРОЛЬ ЗА КЛИНИЧЕСКИМИ ИССЛЕДОВАНИЯМИ ОТНОСЯТСЯ:

***К задачам контроля качества ЛС, которые решаются на федеральном уровне

К мероприятиям контроля качества ЛС, поступающих в организации местной аптечной сети

К мероприятиям регионального государственного контроля за применением цен на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП

К задачам лицензионного контроля в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

176 Вопрос_176

Вопрос_176 ПРИОСТАНОВЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЯ ИЛИ АННУЛИРОВАНИЕ ЛИЦЕНЗИИ В СЛУЧАЕ РЕАЛИЗАЦИИ КОНТРАФАКТНЫХ И ПОДДЕЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ:

***усилении контроля за обращением лекарственных препаратов

отсутствии разработки и производства стандартных образцов

совершенствовании нормативной базы, регулирующей обращение лекарственных средств

совершенствовании методов лабораторных исследований, в том числе физических, химических, биологических, микробиологических

177 Вопрос_177

Вопрос_177 ОБЯЗАТЕЛЬНОМУ ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ ПОДЛЕЖАТ:

***все лекарственные средства, производимые на территории РФ и ввозимые на ее территорию

все лекарственные средства, производимые за рубежом и не предназначенные для экспорта

только лекарственные средства, производимые на территории РФ

только лекарственные средства, ввозимые на территорию РФ

178 Вопрос_178

Вопрос_178 ВЫДАЧУ ЛИЦЕНЗИЙ НА ПРОИЗВОДСТВО ЛС ОСУЩЕСТВЛЯЕТ:

***Минпромторг

Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

179 Вопрос_179

Вопрос_179 КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ МЕДИЦИНСКИМИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМИ РАБОТНИКАМИ И РУКОВОДИТЕЛЯМИ ПРАВИЛ И ОГРАНИЧЕНИЙ, ПРИМЕНЯЕМЫХ К НИМ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Госстандарт

Минпромнауки

180 Вопрос_180

Вопрос_180 К ОСНОВНЫМ ЗАДАЧАМ ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОТНОСЯТ:

***Предупреждение, выявление, пресечение нарушений требований законодательства Российской Федерации при осуществлении деятельности субъектов обращения лекарственных средств

Разработку и реализацию региональных программ обеспечения населения ЛП

Проведение в РФ единой государственной политики в области обеспечения лекарственными препаратами граждан на территории РФ

Разработку стратегии государственного регулирования цен на лекарственные средства

181 Вопрос_181

Вопрос_181 ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ОСНОВНЫХ ВИДОВ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС, НЕ ПРОВОДЯТ:

***контроль за соблюдением требований к этике внутрикорпоративного общения

выборочный контроль качества лекарственных средств

федеральный государственный контроль в сфере обращения ЛС

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

182 Вопрос_182

Вопрос_182 РЕГУЛИРОВАНИЕ ОТНОШЕНИЙ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ТЕРРИТОРИИ РФ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТОЛЬКО СЛЕДУЮЩИМИ НОРМАТИВНЫМИ АКТАМИ:

***нормативными правовыми актами федерального уровня

нормативными правовыми актами регионального уровня

нормативными правовыми актами муниципальных образований

нормативными правовыми актами территориального уровня

183 Вопрос_183 Вопрос_183

НОВШЕСТВО - ЭТО

***оформленный результат фундаментальных, прикладных исследований, разработок или экспериментальных работ в какой-либо сфере деятельности по повышению ее эффективности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного продукта, внедренного на рынке

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в новом подходе к социальным услугам

184 Вопрос_184 Вопрос_184

НОВШЕСТВО - ЭТО

***открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения, документация на новый или усовершенствованный продукт, технологию, управленческий или производственный процесс

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного продукта, внедренного на рынке

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в новом подходе к социальным услугам

185 Вопрос_185 Вопрос_185

НОВШЕСТВО - ЭТО

***организационная, производственная или другая структура, ноу-хау, понятия, научные подходы или принципы, документы

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в новом подходе к социальным услугам

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

186 Вопрос_186 Вопрос_186

НОВШЕСТВО - ЭТО

***результаты маркетинговых исследований

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в новом подходе к социальным услугам

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

187 Вопрос_187 Вопрос_187

ИННОВАЦИЯ – ЭТО

***конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного продукта, внедренного на рынке

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

оформленный результат фундаментальных, прикладных исследований, разработок или экспериментальных работ в какой-либо сфере деятельности по повышению ее эффективности

результаты маркетинговых исследований

188 Вопрос_188 Вопрос_188

ИННОВАЦИЯ – ЭТО

***конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

результаты маркетинговых исследований

оформленный результат фундаментальных, прикладных исследований, разработок или экспериментальных работ в какой-либо сфере деятельности по повышению ее эффективности

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

189 Вопрос_189 Вопрос_189

ИННОВАЦИЯ – ЭТО

***конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в новом подходе к социальным услугам

оформленный результат фундаментальных, прикладных исследований, разработок или экспериментальных работ в какой-либо сфере деятельности по повышению ее эффективности

результаты маркетинговых исследований

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

190 Вопрос_190

Вопрос_190 К КРИТЕРИЯМ ИННОВАЦИИ ОТНОСЯТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

***новизна

гарантия получения прибыли

низкая стоимость

отсутствие конкурентов

191 Вопрос_191

Вопрос_191 К КРИТЕРИЯМ ИННОВАЦИИ ОТНОСЯТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

***товарность

гарантия получения прибыли

низкая стоимость

отсутствие конкурентов

192 Вопрос_192

Вопрос_192 К КРИТЕРИЯМ ИННОВАЦИИ ОТНОСЯТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

***рыночная востребованность

гарантия получения прибыли

низкая стоимость

отсутствие конкурентов

193 Вопрос_193

Вопрос_193 К КРИТЕРИЯМ ИННОВАЦИИ ОТНОСЯТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

***эффективность

гарантия получения прибыли

низкая стоимость

отсутствие конкурентов

194 Вопрос_194

Вопрос_194 К КРИТЕРИЯМ ИННОВАЦИИ ОТНОСЯТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

***наукоемкость

гарантия получения прибыли

низкая стоимость

отсутствие конкурентов

195 Вопрос_195

Вопрос_195 РАДИКАЛЬНЫЕ ИННОВАЦИИ

***относятся к принципиально новым продуктам, процессам, технологиям производства

связаны с усовершенствованием существующих или развитием новых методов производства, продуктов, процессов

связаны с несущественными видоизменениями продуктов, под которыми подразумеваются эстетические, а также незначительные технические или внешние изменения имеют высокую социальную доступность

196 Вопрос_196

Вопрос_196 ДОПОЛНЯЮЩИЕ ИННОВАЦИИ

***связаны с усовершенствованием существующих или развитием новых методов производства, продуктов, процессов

относятся к принципиально новым продуктам, процессам, технологиям производства

связаны с несущественными видоизменениями продуктов, под которыми подразумеваются эстетические, а также незначительные технические или внешние изменения имеют высокую социальную доступность

197 Вопрос_197

Вопрос_197 МОДИФИКАЦИОННЫЕ ИННОВАЦИИ

***связаны с несущественными видоизменениями продуктов, под которыми подразумеваются эстетические, а также незначительные технические или внешние изменения имеют высокую социальную доступность

связаны с усовершенствованием существующих или развитием новых методов производства, продуктов, процессов

относятся к принципиально новым продуктам, процессам, технологиям производства

198 Вопрос_198

Вопрос_198 ИННОВАЦИИ, СВЯЗАННЫЕ С НЕСУЩЕСТВЕННЫМИ ВИДОИЗМЕНЕНИЯМИ ПРОДУКТОВ, ПОД КОТОРЫМИ ПОДРАЗУМЕВАЮТСЯ ЭСТЕТИЧЕСКИЕ, А ТАКЖЕ НЕЗНАЧИТЕЛЬНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ИЛИ ВНЕШНИЕ ИЗМЕНЕНИЯ - ЭТО

***модификационные инновации

дополняющие инновации

радикальные инновации

социальные инновации

199 Вопрос_199

Вопрос_199 ИННОВАЦИИ, СВЯЗАННЫЕ С УСОВЕРШЕНСТВОВАНИЕМ СУЩЕСТВУЮЩИХ ИЛИ РАЗВИТИЕМ НОВЫХ МЕТОДОВ ПРОИЗВОДСТВА, ПРОДУКТОВ, ПРОЦЕССОВ - ЭТО

***дополняющие инновации

социальные инновации

модификационные инновации

радикальные инновации

200 Вопрос_200

Вопрос_200 ИННОВАЦИИ, КОТОРЫЕ ОТНОСЯТСЯ К ПРИНЦИПИАЛЬНО НОВЫМ ПРОДУКТАМ, ПРОЦЕССАМ, ТЕХНОЛОГИЯМ ПРОИЗВОДСТВА

***радикальные инновации

дополняющие инновации

социальные инновации

модификационные инновации

201 Вопрос_201

Вопрос_201 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ПАРАМЕТРОВ ИННОВАЦИИ МОГУТ БЫТЬ

***продуктовыми

новыми для отрасли в стране

новыми для данного предприятия

новыми для отрасли в мире

202 Вопрос_202

Вопрос_202 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ПАРАМЕТРОВ ИННОВАЦИИ МОГУТ БЫТЬ

***процессными

новыми для отрасли в стране

новыми для данного предприятия

новыми для отрасли в мире

203 Вопрос_203

Вопрос_203 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТИПА НОВИЗНЫ ДЛЯ РЫНКА ИННОВАЦИИ МОГУТ БЫТЬ
***новыми для отрасли в стране

продуктовыми

процессными

социальными

204 Вопрос_204

Вопрос_204 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТИПА НОВИЗНЫ ДЛЯ РЫНКА ИННОВАЦИИ МОГУТ БЫТЬ
***новыми для данного предприятия

процессными

продуктовыми

социальными

205 Вопрос_205

Вопрос_205 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ТИПА НОВИЗНЫ ДЛЯ РЫНКА ИННОВАЦИИ МОГУТ БЫТЬ
***новыми для отрасли в мире

социальными

продуктовыми

процессными

206 Вопрос_206

Вопрос_206 МЕТОД, ПРИ КОТОРОМ ВЕСЬ ИННОВАЦИОННЫЙ ЦИКЛ СОСРЕДОТАЧИВАЕТСЯ В
ОДНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ С ПЕРЕДАЧЕЙ РЕЗУЛЬТАТОВ, ДОСТИГНУТЫХ НА ОТДЕЛЬНЫХ СТАДИЯХ
ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***вертикальный метод

горизонтальный метод

циклический метод

метод «разорванного круга»

207 Вопрос_207

Вопрос_207 МЕТОД ПАРТНЕРСТВА И КООПЕРАЦИИ, ПРИ КОТОРОМ ВЕДУЩЕЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
ЯВЛЯЕТСЯ ОРГАНИЗАТОРОМ ИННОВАЦИЙ, ФУНКЦИИ ПО СОЗДАНИЮ И ПРОДВИЖЕНИЮ
ИННОВАЦИОННОЙ ПРОДУКЦИИ РАСПРЕДЕЛЕНА МЕЖДУ УЧАСТНИКАМИ - ЭТО

***горизонтальный метод

вертикальный метод

циклический метод

метод «разорванного круга»

208 Вопрос_208

Вопрос_208 ПРИ ГОРИЗОНТАЛЬНОМ МЕТОДЕ

***ведущее предприятие является организатором инноваций, функции по созданию и продвижению инновационной продукции распределены между участниками

создаются принципиально новые продукты, процессы, технологии производства

весь инновационный цикл сосредотачивается в одной организации с передачей результатов, достигнутых на отдельных стадиях инновационной деятельности

функции по созданию и продвижению инновационной продукции распределены между участниками по неразрывному замкнутому циклу

209 Вопрос_209

Вопрос_209 ПРИ ВЕРТИКАЛЬНОМ МЕТОДЕ

***весь инновационный цикл сосредотачивается в одной организации с передачей результатов, достигнутых на отдельных стадиях инновационной деятельности

ведущее предприятие является организатором инноваций, функции по созданию и продвижению инновационной продукции распределены между участниками

создаются принципиально новые продукты, процессы, технологии производства

функции по созданию и продвижению инновационной продукции распределены между участниками по неразрывному замкнутому циклу

210 Вопрос_210

Вопрос_210 ИННОВАЦИОННАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ – ЭТО

***создание новой или усовершенствованной продукции, нового или усовершенствованного технологического процесса, с использованием научно-технических достижений

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного продукта, внедренного на рынке

конечный результат инновационной деятельности, получивший воплощение в виде нового или усовершенствованного технологического процесса, используемого в практической деятельности

211 Вопрос_211

Вопрос_211 СОЗДАНИЕ НОВОЙ ИЛИ УСОВЕРШЕНСТВОВАННОЙ ПРОДУКЦИИ, НОВОГО ИЛИ УСОВЕРШЕНСТВОВАННОГО ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА, С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКИХ ДОСТИЖЕНИЙ - ЭТО

***инновационная деятельность

новшество

инновация

научно-исследовательская деятельность

212 Вопрос_212

Вопрос_212 ИННОВАЦИОННЫЙ ПОТЕНЦИАЛ - ЭТО

***совокупность различных видов ресурсов, включая материальные, финансовые, интеллектуальные, научно-технические и иные ресурсы

организации, способствующие осуществлению инновационной деятельности

область деятельности производителей и потребителей инновационной продукции

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

213 Вопрос_213

Вопрос_213 ИННОВАЦИОННАЯ СФЕРА - ЭТО

***область деятельности производителей и потребителей инновационной продукции

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

совокупность различных видов ресурсов, включая материальные, финансовые, интеллектуальные, научно-технические и иные ресурсы

организации, способствующие осуществлению инновационной деятельности

214 Вопрос_214

Вопрос_214 ИННОВАЦИОННАЯ ИНФРАСТРУКТУРА - ЭТО

***организации, способствующие осуществлению инновационной деятельности

область деятельности производителей и потребителей инновационной продукции

открытия, изобретения, патенты, товарные знаки, рационализаторские предложения инновационной деятельности

совокупность различных видов ресурсов, включая материальные, финансовые, интеллектуальные, научно-технические и иные ресурсы

215 Вопрос_215

Вопрос_215 ОРГАНИЗАЦИИ, СПОСОБСТВУЮЩИЕ ОСУЩЕСТВЛЕНИЮ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***инновационная инфраструктура

инновационный потенциал

инновационная сфера

инновационный проект

216 Вопрос_216

Вопрос_216 ОБЛАСТЬ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ И ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ИННОВАЦИОННОЙ ПРОДУКЦИИ - ЭТО

***инновационная сфера

инновационный потенциал

инновационный проект

инновационная инфраструктура

217 Вопрос_217

Вопрос_217 СОВОКУПНОСТЬ РАЗЛИЧНЫХ ВИДОВ РЕСУРСОВ, ВКЛЮЧАЯ МАТЕРИАЛЬНЫЕ, ФИНАНСОВЫЕ, ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНЫЕ, НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ И ИНЫЕ РЕСУРСЫ - ЭТО

***инновационный потенциал

инновационный проект

инновационная инфраструктура

инновационная сфера

218 Вопрос_218

Вопрос_218 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ИННОВАЦИОННУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, НАЗЫВАЕТСЯ

***инновационно-активной организацией

социальной организацией

научно-исследовательской организацией

учебной организацией

219 Вопрос_219

Вопрос_219 ИННОВАЦИОННЫЙ ПРОГНОЗ - ЭТО

***предвидение основных параметров инновационной деятельности

определение приоритетных направлений инновационной деятельности

комплекс взаимосвязанных документов, которые предусматривают осуществление конкретной инновационной деятельности в определенный период времени

комплекс взаимосвязанных инновационных проектов и проектов поддержки инновационной деятельности

220 Вопрос_220

Вопрос_220 ИННОВАЦИОННАЯ СТРАТЕГИЯ - ЭТО

***определение приоритетных направлений инновационной деятельности

предвидение основных параметров инновационной деятельности

комплекс взаимосвязанных документов, которые предусматривают осуществление конкретной инновационной деятельности в определенный период времени

комплекс взаимосвязанных инновационных проектов и проектов поддержки инновационной деятельности

221 Вопрос_221

Вопрос_221 ИННОВАЦИОННЫЙ ПРОЕКТ - ЭТО

***комплекс взаимосвязанных документов, которые предусматривают осуществление конкретной инновационной деятельности в определенный период времени

определение приоритетных направлений инновационной деятельности

предвидение основных параметров инновационной деятельности

комплекс взаимосвязанных инновационных проектов и проектов поддержки инновационной деятельности

222 Вопрос_222

Вопрос_222 ИННОВАЦИОННАЯ ПРОГРАММА - ЭТО

***комплекс взаимосвязанных инновационных проектов и проектов поддержки инновационной деятельности

комплекс взаимосвязанных документов, которые предусматривают осуществление конкретной инновационной деятельности в определенный период времени

определение приоритетных направлений инновационной деятельности

предвидение основных параметров инновационной деятельности

223 Вопрос_223

Вопрос_223 КОМПЛЕКС ВЗАИМОСВЯЗАННЫХ ИННОВАЦИОННЫХ ПРОЕКТОВ И ПРОЕКТОВ ПОДДЕРЖКИ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***инновационная программа

инновационный прогноз

инновационная стратегия

инновационный проект

224 Вопрос_224

Вопрос_224 КОМПЛЕКС ВЗАИМОСВЯЗАННЫХ ДОКУМЕНТОВ, КОТОРЫЕ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ КОНКРЕТНОЙ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД ВРЕМЕНИ - ЭТО

***инновационный проект

инновационная программа

инновационный прогноз

инновационная стратегия

225 Вопрос_225

Вопрос_225 ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПРИОРИТЕТНЫХ НАПРАВЛЕНИЙ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***инновационная стратегия

инновационный проект

инновационная программа

инновационный прогноз

226 Вопрос_226

Вопрос_226 ПРЕДВИДЕНИЕ ОСНОВНЫХ ПАРАМЕТРОВ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***инновационный прогноз

инновационная стратегия

инновационный проект

инновационная программа

227 Вопрос_227

Вопрос_227 ПАТЕНТ НА ИЗОБРЕТЕНИЕ

***удостоверяет авторство изобретателя

гарантирует получение прибыли

содержит сведения о патентной активности

определяет социальную доступность изобретения

228 Вопрос_228

Вопрос_228 ПАТЕНТ НА ИЗОБРЕТЕНИЕ

***устанавливает исключительное право

гарантирует получение прибыли

содержит сведения о патентной активности

определяет социальную доступность изобретения

229 Вопрос_229

Вопрос_229 В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СФЕРЕ ПАТЕНТЫ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ СЛЕДУЮЩИЙ СРОК ИСКЛЮЧИТЕЛЬНЫХ ПРАВ НА ИННОВАЦИЮ

***20 лет

10 лет

3 года

неограниченный срок

230 Вопрос_230

Вопрос_230 ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО (СРЕДСТВО) - ЭТО

***изобретения, у которых впервые выявлена фармакологическая активность, либо комбинация известных ЛС, у которой выявлено фармакологическое свойство

технологии получения ЛП

впервые синтезированные химические соединения

впервые выявленная фармакологическая активность, либо известные ЛС, у которых выявлено новое назначение

231 Вопрос_231

Вопрос_231 СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ - ЭТО

***технологии получения ЛП

впервые синтезированные химические соединения

впервые выявленная фармакологическая активность, либо известные ЛС, у которых выявлено новое назначение

изобретения, у которых впервые выявлена фармакологическая активность, либо комбинация известных ЛС, у которой выявлено фармакологическое свойство

232 Вопрос_232

Вопрос_232 СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ - ЭТО

***впервые выявленная фармакологическая активность, либо известные ЛС, у которых выявлено новое назначение

технологии получения ЛП

впервые синтезированные химические соединения

изобретения, у которых впервые выявлена фармакологическая активность, либо комбинация известных ЛС, у которой выявлено фармакологическое свойство

233 Вопрос_233 Вопрос_233

СОЕДИНЕНИЯ - ЭТО

***впервые синтезированные химические соединения

изобретения, у которых впервые выявлена фармакологическая активность, либо комбинация известных ЛС, у которой выявлено фармакологическое свойство

впервые выявленная фармакологическая активность, либо известные ЛС, у которых выявлено новое назначение

технологии получения ЛП

234 Вопрос_234

Вопрос_234 ВПЕРВЫЕ СИНТЕЗИРОВАННЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ - ЭТО

***соединения

способ получения

способ применения

лекарственное вещество (средство)

235 Вопрос_235

Вопрос_235 ИЗОБРЕТЕНИЯ, У КОТОРЫХ ВПЕРВЫЕ ВЫЯВЛЕНА ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ, ЛИБО КОМБИНАЦИЯ ИЗВЕСТНЫХ ЛС, У КОТОРОЙ ВЫЯВЛЕНО ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ СВОЙСТВО - ЭТО

***лекарственное вещество (средство)

соединения

способ получения

способ применения

236 Вопрос_236

Вопрос_236 ВПЕРВЫЕ ВЫЯВЛЕННАЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ, ЛИБО ИЗВЕСТНЫЕ ЛС, У КОТОРЫХ ВЫЯВЛЕНО НОВОЕ НАЗНАЧЕНИЕ - ЭТО

***способ применения

лекарственное вещество (средство)

соединения

способ получения

237 Вопрос_237

Вопрос_237 ТЕХНОЛОГИИ ПОЛУЧЕНИЯ ЛП - ЭТО

***способ получения

способ применения

лекарственное вещество (средство)

соединения

238 Вопрос_238

Вопрос_238 ПЕРВЫМ ЭТАПОМ ИННОВАЦИОННОГО ПРОЦЕССА ЯВЛЯЕТСЯ

***фундаментальные исследования

опытно-конструкторские и экспериментальные разработки

исследования прикладного характера

коммерциализация

239 Вопрос_239

Вопрос_239 ВТОРЫМ ЭТАПОМ ИННОВАЦИОННОГО ПРОЦЕССА ЯВЛЯЕТСЯ

***исследования прикладного характера

опытно-конструкторские и экспериментальные разработки

коммерциализация

фундаментальные исследования

240 Вопрос_240

Вопрос_240 ТРЕТЬИМ ЭТАПОМ ИННОВАЦИОННОГО ПРОЦЕССА ЯВЛЯЕТСЯ

***опытно-конструкторские и экспериментальные разработки

исследования прикладного характера

коммерциализация

фундаментальные исследования

241 Вопрос_241

Вопрос_241 ЗАВЕРШАЮЩИМ ЭТАПОМ ИННОВАЦИОННОГО ПРОЦЕССА ЯВЛЯЕТСЯ

***коммерциализация

исследования прикладного характера

опытно-конструкторские и экспериментальные разработки

фундаментальные исследования

242 Вопрос_242

Вопрос_242 ВЕНЧУРНЫЙ КАПИТАЛ ФОРМИРУЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ ФИНАНСИРОВАНИЯ

***рисковых фирм

предприятий, имеющих стабильный доход

давно существующих успешных предприятий

социальных организаций

243 Вопрос_243

Вопрос_243 ВЕНЧУРНЫЙ КАПИТАЛ ФОРМИРУЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ ФИНАНСИРОВАНИЯ

***молодых, быстроразвивающихся компаний

социальных организаций

предприятий, имеющих стабильный доход

давно существующих успешных предприятий

244 Вопрос_244

Вопрос_244 БИЗНЕС-АНГЕЛЫ – ЭТО

***частные инвесторы рискованных проектов или инновационных фирм на ранних этапах развития

фонды венчурного капитала

венчурные фирмы

разработчики лекарственных средств

245 Вопрос_245

Вопрос_245 ЧАСТНЫЕ ИНВЕТОРЫ РИСКОВЫХ ПРОЕКТОВ ИЛИ ИННОВАЦИОННЫХ ФИРМ НА РАННИХ ЭТАПАХ РАЗВИТИЯ - ЭТО

***бизнес-ангелы

венчурные фирмы

разработчики лекарственных средств

фонды венчурного капитала

246 Вопрос_246

Вопрос_246 КОНКУРЕНТНЫМ ПРЕИМУЩЕСТВОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***отсутствие или минимальное количество конкурентов

возможная прибыль только в будущем

необходимость больших инвестиций

повышенный риск

247 Вопрос_247

Вопрос_247 КОНКУРЕНТНЫМ ПРЕИМУЩЕСТВОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***повышение имиджа компании

возможная прибыль только в будущем

необходимость больших инвестиций

повышенный риск

248 Вопрос_248

Вопрос_248 КОНКУРЕНТНЫМ ПРЕИМУЩЕСТВОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***социально-экономический эффект
возможная прибыль только в будущем
необходимость больших инвестиций
повышенный риск

249 Вопрос_249

Вопрос_249 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***необходимость больших инвестиций
наличие конкурентов
повышение имиджа компании
социально-экономический эффект

250 Вопрос_250

Вопрос_250 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***повышенный риск
наличие конкурентов
повышение имиджа компании
социально-экономический эффект

251 Вопрос_251

Вопрос_251 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***возможная прибыль только в будущем
наличие конкурентов
повышение имиджа компании
социально-экономический эффект

252 Вопрос_252

Вопрос_252 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***временные затраты

наличие конкурентов

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

253 Вопрос_253

Вопрос_253 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ОРИГИНАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***необходимость дополнительной информации

наличие конкурентов

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

254 Вопрос_254

Вопрос_254 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ВОСПРОИЗВЕДЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***наличие конкурентов

необходимость дополнительной информации

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

255 Вопрос_255

Вопрос_255 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ВОСПРОИЗВЕДЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***повышенный риск фальсификации

необходимость дополнительной информации

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

256 Вопрос_256

Вопрос_256 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ВОСПРОИЗВЕДЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***резистентность возбудителей к ЛП

необходимость дополнительной информации

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

257 Вопрос_257

Вопрос_257 КОНКУРЕНТНЫМ НЕДОСТАТКОМ ВОСПРОИЗВЕДЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЯВЛЯЕТСЯ

***появление на рынке более эффективных ЛП

необходимость дополнительной информации

повышение имиджа компании

социально-экономический эффект

258 Вопрос_258

Вопрос_258 ПЕРВЫМ ЭТАПОМ РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

***исследование и открытие

доклинические исследования

постмаркетинговое наблюдение

регистрация и маркетинг

259 Вопрос_259

Вопрос_259 ВТОРЫМ ЭТАПОМ РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

***доклинические исследования

регистрация и маркетинг

исследование и открытие

клинические исследования

260 Вопрос_260

Вопрос_260 ТРЕТЬИМ ЭТАПОМ РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

***клинические исследования

доклинические исследования

регистрация и маркетинг

исследование и открытие

261 Вопрос_261

Вопрос_261 ЧЕТВЕРТЫМ ЭТАПОМ РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

***регистрация и маркетинг

исследование и открытие

клинические исследования

доклинические исследования

262 Вопрос_262

Вопрос_262 ЗАВЕРШАЮЩИМ ЭТАПОМ РАЗРАБОТКИ НОВЫХ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

***постмаркетинговое наблюдение

регистрация и маркетинг

исследование и открытие

клинические исследования

263 Вопрос_263

Вопрос_263 ПРАВА РАЗРАБОТЧИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ОХРАНЯЮТСЯ

***гражданским законодательством

налоговым законодательством

не подлежат охране

уголовным законодательством

264 Вопрос_264

Вопрос_264 ВЕДУЩЕЕ ПРЕДПРИЯТИЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОРГАНИЗАТОРОМ ИННОВАЦИЙ, ФУНКЦИИ ПО СОЗДАНИЮ И ПРОДВИЖЕНИЮ ИННОВАЦИОННОЙ ПРОДУКЦИИ РАСПРЕДЕЛЕННЫ МЕЖДУ УЧАСТНИКАМИ ПРИ

***горизонтальном методе

вертикальном методе

циклическом методе

методе «разорванного круга»

265 Вопрос_265

Вопрос_265 ВЕСЬ ИННОВАЦИОННЫЙ ЦИКЛ СОСРЕДОТАЧИВАЕТСЯ В ОДНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ С ПЕРЕДАЧЕЙ РЕЗУЛЬТАТОВ, ДОСТИГНУТЫХ НА ОТДЕЛЬНЫХ СТАДИЯХ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРИ

- ***вертикальном методе
- горизонтальном методе
- циклическом методе
- методе «разорванного круга»

266 Вопрос_266

Вопрос_266 ЭТАП РАЗРАБОТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, КОТОРЫЙ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ ИССЛЕДОВАНИЕ МОЛЕКУЛ С ЦЕЛЬЮ ВЫЯВЛЕНИЯ ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ АКТИВНЫХ ВЕЩЕСТВ - ЭТО

- ***исследование и открытие
- клинические исследования
- доклинические исследования
- регистрация и маркетинг

267 Вопрос_267

Вопрос_267 ПРОЦЕСС, В КОТОРОМ ИССЛЕДУЕТСЯ БЕЗОПАСНОСТЬ И ЭФФЕКТИВНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА НА ЖИВОТНЫХ, НАЗЫВАЕТСЯ

- ***доклинические исследования
- исследование и открытие
- клинические исследования
- регистрация и маркетинг

268 Вопрос_268

Вопрос_268 ЭТАП, КОТОРЫЙ СЛЕДУЕТ ЗА ДОКЛИНИЧЕСКИМИ ИССЛЕДОВАНИЯМИ - ЭТО

- ***клинические исследования
- исследование и открытие
- регистрация и маркетинг
- постмаркетинговое наблюдение

269 Вопрос_269

Вопрос_269 ЭТАП, ВКЛЮЧАЮЩИЙ В СЕБЯ СБОР ДАННЫХ О ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТАХ ПРЕПАРАТА ПОСЛЕ ЕГО ВЫХОДА НА РЫНОК

***постмаркетинговое наблюдение

исследование и открытие

клинические исследования

регистрация и маркетинг

270 Вопрос_270

Вопрос_270 АСПЕКТ, КОТОРЫЙ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ЧАСТЬЮ РАЗРАБОТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

***разработка упаковки

исследование структуры молекулы

оценка рынка

тестирование на животных

271 Вопрос_271

Вопрос_271 ЭТАП РАЗРАБОТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА, ВКЛЮЧАЮЩИЙ ОЦЕНКУ ЕГО ЭФФЕКТИВНОСТИ НА ЛЮДЯХ

***клинические исследования

постмаркетинговое наблюдение

исследование и открытие

регистрация и маркетинг

272 Вопрос_272

Вопрос_272 НАИБОЛЕЕ ВАЖНЫЙ АСПЕКТ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

***токсичность

эффективность

стоимость

упаковка

273 Вопрос_273

Вопрос_273 ОСНОВНОЙ ЦЕЛЬЮ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЯВЛЯЕТСЯ

***оценка безопасности и эффективности

определение стоимости лекарственного средства

разработка производственного процесса

маркетинговые исследования

274 Вопрос_274

Вопрос_274 ЭТАП, ВКЛЮЧАЮЩИЙ СБОР ДАННЫХ О ДОЛГОСРОЧНЫХ ЭФФЕКТАХ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

***постмаркетинговое наблюдение

исследование и открытие

регистрация и маркетинг

клинические исследования

275 Вопрос_275

Вопрос_275 АСПЕКТ, КОТОРЫЙ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ЧАСТЬЮ РАЗРАБОТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

***определение цены

изучение эффективности

оценка рынка

разработка упаковки

276 Вопрос_276

Вопрос_276 ЭТАП, ВКЛЮЧАЮЩИЙ В СЕБЯ СБОР ДАННЫХ О ВЛИЯНИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО
СРЕДСТВА НА ШИРОКУЮ ПОПУЛЯЦИЮ

***постмаркетинговое наблюдение

исследование и открытие

регистрация и маркетинг

клинические исследования

277 Вопрос_277

Вопрос_277 АСПЕКТ, КОТОРЫЙ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ЧАСТЬЮ ПРОЦЕССА РАЗРАБОТКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО
СРЕДСТВА

***исследование рынка

лабораторные испытания

оценка эффективности

разработка упаковки

278 Вопрос_278

Вопрос_278 РЕЗУЛЬТАТЫ МАРКЕТИНГОВЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ - ЭТО

***новшество

радикальные инновации

дополняющие инновации

модификационные инновации

279 Вопрос_279

Вопрос_279 ОФОРМЛЕННЫЙ РЕЗУЛЬТАТ ФУНДАМЕНТАЛЬНЫХ, ПРИКЛАДНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ, РАЗРАБОТОК ИЛИ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫХ РАБОТ В КАКОЙ-ЛИБО СФЕРЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО ПОВЫШЕНИЮ ЕЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ - ЭТО

***новшество

радикальные инновации

дополняющие инновации

модификационные инновации

280 Вопрос_280

Вопрос_280 ОТКРЫТИЯ, ИЗОБРЕТЕНИЯ, ПАТЕНТЫ, ТОВАРНЫЕ ЗНАКИ, РАЦИОНАЛИЗАТОРСКИЕ ПРЕДЛОЖЕНИЯ, ДОКУМЕНТАЦИЯ НА НОВЫЙ ИЛИ УСОВЕРШЕНСТВОВАННЫЙ ПРОДУКТ, ТЕХНОЛОГИЮ, УПРАВЛЕНЧЕСКИЙ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВЕННЫЙ ПРОЦЕСС - ЭТО

***новшество

радикальные инновации

дополняющие инновации

модификационные инновации

281 Вопрос_281

Вопрос_281 ОРГАНИЗАЦИОННАЯ, ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ИЛИ ДРУГАЯ СТРУКТУРА, НОУ-ХАУ, ПОНЯТИЯ, НАУЧНЫЕ ПОДХОДЫ ИЛИ ПРИНЦИПЫ, ДОКУМЕНТЫ (СТАНДАРТЫ, РЕКОМЕНДАЦИИ, МЕТОДИКИ, ИНСТРУКЦИИ) - ЭТО

***новшество

радикальные инновации

дополняющие инновации

модификационные инновации

282 Вопрос_282

Вопрос_282 КОНЕЧНЫЙ РЕЗУЛЬТАТ ИННОВАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ПОЛУЧИВШИЙ ВОПЛОЩЕНИЕ В НОВОМ ПОДХОДЕ К СОЦИАЛЬНЫМ УСЛУГАМ - ЭТО

***инновация

новшество

инновационная сфера

инновационный проект

283 Вопрос_283

Вопрос_283 РЕГИСТРАЦИОННЫЕ УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ОТЕЧЕСТВЕННОГО И ЗАРУБЕЖНОГО ПРОИЗВОДСТВА В РФ ВЫДАЮТСЯ

***Минздравом

Роспотребнадзором

Росздравнадзором

Госстандартом

284 Вопрос_284

Вопрос_284 ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НАЗЫВАЕТСЯ

***регистрационное удостоверение

лицензионное удостоверение

сертификат качества

сертификат соответствия

285 Вопрос_285

Вопрос_285 ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ КАТЕГОРИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ СЛЕДУЮЩИЕ

***лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

лекарственные препараты, произведенные за рубежом и ввозимые в РФ

воспроизведенные лекарственные препараты

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

286 Вопрос_286

Вопрос_286 ПОД РЕГИСТРАЦИЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СЛЕДУЕТ ПОНИМАТЬ

***государственную экспертизу качества, эффективности и безопасности препарата с целью последующего разрешения медицинского применения препарата в РФ и соответствующим внесением информации о его регистрации в ГРЛС

государственную экспертизу качества, эффективности и безопасности препарата с целью последующего разрешения его применения в РФ и экспорта

государственную регистрацию лекарственного препарата, выпускаемого производителем под различными торговыми наименованиями и представленного на государственную регистрацию в виде различных лекарственных форм

государственную экспертизу регистрационного досье на лекарственный препарат и активную фармацевтическую субстанцию, входящую в его состав, с целью внесения их в ГРЛС

287 Вопрос_287

Вопрос_287 ПРОЦЕДУРА УСКОРЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ

***орфанных лекарственных препаратов

всех воспроизведенных лекарственных препаратов

референтных лекарственных препаратов

первых трех препаратов, регистрируемых в РФ в качестве воспроизведенных лекарственных препаратов

288 Вопрос_288

Вопрос_288 ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ

***выдаче бессрочного регистрационного удостоверения на препарат

сомнении в качестве фармацевтической субстанции

сомнении в качестве лекарственного препарата

отрицательных результатах государственного контроля качества лекарственного препарата

289 Вопрос_289

Вопрос_289 ПРИ РЕГИСТРАЦИИ НЕСКОЛЬКИХ ДОЗИРОВОК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОКЛИНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРОВОДЯТСЯ

***на максимальной дозировке

на минимальной дозировке

на каждой регистрируемой дозировке

на любой из дозировок, с дальнейшей экстраполяцией полученных данных

290 Вопрос_290

Вопрос_290 СРОК ДЕЙСТВИЯ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ДЛЯ ВПЕРВЫЕ РЕГИСТРИРУЕМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ СОСТАВЛЯЕТ

***5 лет

1 год

3 года

соответствует сроку годности лекарственного препарата

291 Вопрос_291

Вопрос_291 РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ ДЛЯ ВПЕРВЫЕ РЕГИСТРИРУЕМЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОФОРМЛЯЕТСЯ СРОКОМ НА

***5 лет

1 год

3 года

10 лет

292 Вопрос_292

Вопрос_292 РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ ДЛЯ ОРФАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОФОРМЛЯЕТСЯ СРОКОМ НА

***5 лет

1 год

3 года

10 лет

293 Вопрос_293

Вопрос_293 В ГРЛС СОДЕРЖИТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ О ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ СУБСТАНЦИИ

***наименование и адрес производителя

дата государственной регистрации

показания и противопоказания к применению

лекарственная форма с указанием дозировки

294 Вопрос_294

Вопрос_294 ИССЛЕДОВАНИЯ ЛС, ПРОВОДИМЫЕ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ДОКАЗАТЕЛЬСТВ ЕГО БЕЗОПАСНОСТИ И ЭФФЕКТИВНОСТИ, С УЧАСТИЕМ ЛЮДЕЙ В КАЧЕСТВЕ СУБЪЕКТОВ, НАПРАВЛЕННЫЕ НА ВЫЯВЛЕНИЕ ИЛИ ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ, ИЗУЧЕНИЕ ФАРМАКОКИНЕТИКИ, РАСШИРЕНИЯ ПОКАЗАНИЙ К ПРИМЕНЕНИЮ УЖЕ ИЗВЕСТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК

***клинические исследования

доклинические исследования

лабораторные исследования

фармакологические исследования

295 Вопрос_295

Вопрос_295 ГАРАНТОМ СОБЛЮДЕНИЯ ПРАВ ПАЦИЕНТОВ, ОДОБРЕНИЕ КОТОРОГО НЕОБХОДИМО ПОЛУЧИТЬ ДО НАЧАЛА КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Комитет по этике

Роспотребнадзор

Росздравнадзор

Фармакопейный комитет

296 Вопрос_296

Вопрос_296 ОДОБРЕНИЕ КОМИТЕТА ПО ЭТИКЕ НЕОБХОДИМО ПОЛУЧИТЬ

***до начала клинических исследований

до начала доклинических исследований

после клинических исследований

после получения регистрационного удостоверения

297 Вопрос_297

Вопрос_297 ПРИ ПОЛУЧЕНИИ РОСЗДРАВНАДЗОРОМ ИНФОРМАЦИИ О НЕСООТВЕТСТВИИ ДАННЫХ ОБ ЭФФЕКТИВНОСТИ И О БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДАННЫМ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, СОДЕРЖАЩИМСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ЕГО ПРИМЕНЕНИЮ, РАССМАТРИВАЕТСЯ ВОПРОС

***о приостановлении применения такого лекарственного препарата.

о внесении изменений в инструкцию по применению препарата

о сборе дополнительных данных об этом препарате

о направлении препарата на перерегистрацию

298 Вопрос_298

Вопрос_298 ЮРИДИЧЕСКУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВРЕД, ПРИЧИНЕННЫЙ ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

организация-разработчик препарата

аптечная организация, реализовавшая препарат

299 Вопрос_299

Вопрос_299 ДОКАЗАТЕЛЬСТВО КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС ПРИ ИСПЫТАНИИ НА ОПРЕДЕЛЁННОЙ ГРУППЕ ПАЦИЕНТОВ, УСТАНОВЛЕНИЕ ОПТИМАЛЬНОГО РЕЖИМА ДОЗИРОВАНИЯ, ДАЛЬНЕЙШЕЕ ИЗУЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА НА БОЛЬШОМ КОЛИЧЕСТВЕ ПАЦИЕНТОВ, А ТАКЖЕ ИЗУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПРОВОДИТСЯ ВО ВРЕМЯ

***2 фазы КИ

4 фазы КИ

1 фазы КИ

3 фазы КИ

300 Вопрос_300

Вопрос_300 ОРГАНИЗАЦИЕЙ, КОНТРОЛИРУЮЩЕЙ ПРОВЕДЕНИЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минпромторг

301 Вопрос_301

Вопрос_301 ЕСЛИ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ ЕГО КАЧЕСТВО ИЛИ ЭФФЕКТИВНОСТЬ/БЕЗОПАСНОСТЬ, ТО В ЭТОМ СЛУЧАЕ

***выдается решение об отказе в государственной регистрации препарата

выдается решение о проведении повторной экспертизы препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств

выдается регистрационное удостоверение на лекарственный препарат

302 Вопрос_302

Вопрос_302 ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ГРЛС) СОДЕРЖИТ ИНФОРМАЦИЮ

***о зарегистрированных лекарственных препаратах и фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов

о результатах клинических/доклинических исследованиях лекарственных препаратов

только о зарегистрированных лекарственных препаратах российского производства

только о зарегистрированных фармацевтических субстанциях

303 Вопрос_303

Вопрос_303 1-Я ФАЗА КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***определение переносимости препарата, его безопасности при кратковременном применении, предполагаемой эффективности, фармакологических эффектов и фармакокинетики, а также получение информации о максимальной безопасной дозе

доказательство клинической эффективности ЛС при испытании на определённой группе пациентов, установление оптимального режима дозирования, изучение безопасности препарата на большом количестве пациентов, а также изучение лекарственного взаимодействия

уточнение эффективности лекарственного препарата у больных с учётом сопутствующих заболеваний, возраста, пола, лекарственного взаимодействия, а также показания к применению и режим дозирования

уточнение особенностей действия ЛС, дополнительная оценка его эффективности и безопасности у большого количества пациентов; выявление ранее неизвестных, особенно редких побочных эффектов

304 Вопрос_304

Вопрос_304 2-Я ФАЗА КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***доказательство клинической эффективности ЛС при испытании на определённой группе пациентов, установление оптимального режима дозирования, изучение безопасности препарата на большом количестве пациентов, а также изучение лекарственного взаимодействия

уточнение эффективности лекарственного препарата у больных с учётом сопутствующих заболеваний, возраста, пола, лекарственного взаимодействия, а также показания к применению и режим дозирования

уточнение особенностей действия ЛС, дополнительная оценка его эффективности и безопасности у большого количества пациентов; выявление ранее неизвестных, особенно редких побочных эффектов

определение переносимости препарата, его безопасности при кратковременном применении, предполагаемой эффективности, фармакологических эффектов и фармакокинетики, а также получение информации о максимальной безопасной дозе

305 Вопрос_305

Вопрос_305 3-Я ФАЗА КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***уточнение эффективности лекарственного препарата у больных с учётом сопутствующих заболеваний, возраста, пола, лекарственного взаимодействия, а также показания к применению и режим дозирования

уточнение особенностей действия ЛС, дополнительная оценка его эффективности и безопасности у большого количества пациентов; выявление ранее неизвестных, особенно редких побочных эффектов

определение переносимости препарата, его безопасности при кратковременном применении, предполагаемой эффективности, фармакологических эффектов и фармакокинетики, а также получение информации о максимальной безопасной дозе

доказательство клинической эффективности ЛС при испытании на определённой группе пациентов, установление оптимального режима дозирования, изучение безопасности препарата на большом количестве пациентов, а также изучение лекарственного взаимодействия

306 Вопрос_306

Вопрос_306 4-Я ФАЗА КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***уточнение особенностей действия ЛС, дополнительная оценка его эффективности и безопасности у большого количества пациентов; выявление ранее неизвестных, особенно редких побочных эффектов

определение переносимости препарата, его безопасности при кратковременном применении, предполагаемой эффективности, фармакологических эффектов и фармакокинетики, а также получение информации о максимальной безопасной дозе

доказательство клинической эффективности ЛС при испытании на определённой группе пациентов, установление оптимального режима дозирования, изучение безопасности препарата на большом количестве пациентов, а также изучение лекарственного взаимодействия

уточнение эффективности лекарственного препарата у больных с учётом сопутствующих заболеваний, возраста, пола, лекарственного взаимодействия, а также показания к применению и режим дозирования

307 Вопрос_307

Вопрос_307 СРОК ДЕЙСТВИЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, РАНЕЕ ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ БОЛЕЕ 5 ЛЕТ

***бессрочно

5 лет

10 лет

3 года

308 Вопрос_308

Вопрос_308 КЛИНИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ НА РЕГИСТРИРУЕМЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ МОЖЕТ НЕ ПРОВОДИТЬСЯ, ЕСЛИ

***аналогичный препарат зарегистрирован в России более 20 лет

аналогичный препарат известен на мировом рынке более 20 лет

аналогичный препарат зарегистрирован в стране-производителе более 20 лет

имеются данные по клиническим исследованиям аналогичного препарата другой компании

309 Вопрос_309

Вопрос_309 ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ, УПОЛНОМОЧЕННЫМ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ КОНТРОЛЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕМ СУБЪЕКТАМИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА ТРЕБОВАНИЙ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ОТНОСИТЕЛЬНО ФАРМАКОНАДЗОРА, ЯВЛЯЕТСЯ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минэкономразвития

310 Вопрос_310

Вопрос_310 ВВОЗ НЕЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛП ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

***проведения клинических исследований лекарственных препаратов

получения конкурентных преимуществ при выходе на новые сегменты рынка.

реализации пациентам с орфанными заболеваниями

Для оказания медицинской помощи в стационарных условиях

311 Вопрос_311

Вопрос_311 ВВОЗ НЕЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛП ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ С ЦЕЛЬЮ

***для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента

получения конкурентных преимуществ при выходе на новые сегменты рынка

реализации пациентам с орфанными заболеваниями

для оказания медицинской помощи в стационарных условиях

312 Вопрос_312

Вопрос_312 ВВОЗ НЕЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛП ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ С ЦЕЛЮЮ

***проведения экспертизы для осуществления государственной регистрации лекарственных препаратов

получения конкурентных преимуществ при выходе на новые сегменты рынка

реализации пациентам с орфанными заболеваниями

для оказания медицинской помощи в стационарных условиях

313 Вопрос_313

Вопрос_313 ПРОЦЕДУРА РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В СТРАНАХ-ЧЛЕНАХ ЕС ПРЕДУСМАТРИВАЕТ

***четыре варианта - централизованная процедура, децентрализованная процедура, процедура взаимного признания и национальная процедура

только вариант децентрализованного вывода лекарства на рынок ЕС

только вариант централизованного вывода лекарства на рынок ЕС

три варианта — национальная, комплексная, союзная процедуры

314 Вопрос_314

Вопрос_314 К ПРОЦЕДУРЕ ВЗАИМНОГО ПРИЗНАНИЯ ОТНОСИТСЯ

***процедура регистрации лекарственных препаратов в странах Европейского Союза в случае вывода лекарства сначала на рынок одной стран-участниц Европейского союза, с последующим присоединением других заинтересованных стран

механизм официального признания равноправия на территории стран ЕС национальных Государственных Фармакопей

только децентрализованная регистрация и вывод лекарства на рынок ЕС

только централизованная регистрация и вывод лекарства на рынок ЕС

315 Вопрос_315

Вопрос_315 ВЫБОР ПРОЦЕДУРЫ ВЗАИМНОГО ПРИЗНАНИЯ В СЛУЧАЕ РЕГИСТРАЦИИ И ПОЛУЧЕНИЯ РАЗРЕШЕНИЯ ПРИМЕНЕНИЯ КОНКРЕТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В СТРАНАХ ЕС С УЧЕТОМ РАЗЛИЧНЫХ ФАКТОРОВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

***компания-производитель лекарственного препарата

секретарь Комитета по патентованным лекарственным препаратам

председатель Европейского агентства по оценке лекарственных средств

руководитель аптеки

316 Вопрос_316

Вопрос_316 ОКОНЧАТЕЛЬНОЕ РЕШЕНИЕ О ЦЕЛЕСООБРАЗНОСТИ ЛИБО НЕЦЕЛЕСООБРАЗНОСТИ РЕГИСТРАЦИИ И ВЫДАЧИ РАЗРЕШЕНИЯ ПРИМЕНЕНИЯ КОНКРЕТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В СТРАНАХ ЕС В СЛУЧАЕ ЦЕНТРАЛИЗОВАННОГО ВЫВОДА ЛП НА РЫНОК ЕС ПРИНИМАЕТСЯ

***голосованием всех членов Комитета по патентованным лекарственным препаратам, включающего представителей всех стран-участниц Европейского союза специальной комиссией ВОЗ
секретарем Комитета по патентованным лекарственным препаратам
председателем Европейского агентства по оценке лекарственных средств

317 Вопрос_317

Вопрос_317 ГОЛОСОВАНИЕ ЧЛЕНОВ КОМИТЕТА ПО ПАТЕНТОВАННЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ (COMMITTEE ON PROPRIETARY MEDICINAL PRODUCTS, CPMP) ПРИ ЦЕНТРАЛИЗОВАННОЙ ПРОЦЕДУРЕ РЕГИСТРАЦИИ ЛП В ЕС РАЗРЕШАЕТ ПРИМЕНЕНИЕ КОНКРЕТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

***на всей территории Евросоюза в том случае, если большинство членов комитета высказывается за выдачу разрешения.

на территории тех стран Евросоюза, чьи представители в качестве членов Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP) проголосовали одобрительно

в стране разработчика - производителя данного лекарственного средства.

в Соединенных Штатах Америки и Канаде

318 Вопрос_318

Вопрос_318 ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ С ДОКАЗАННОЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ЭКВИВАЛЕНТНОСТЬЮ ИЛИ БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬЮ В ОТНОШЕНИИ РЕФЕРЕНТНОГО ПРЕПАРАТА, ИМЕЮЩИЙ ЭКВИВАЛЕНТНЫЕ ЕМУ КАЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ ДЕЙСТВУЮЩИХ ВЕЩЕСТВ, СОСТАВ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ, ЛЕКАРСТВЕННУЮ ФОРМУ И СПОСОБ ВВЕДЕНИЯ ОПРЕДЕЛЯЮТ КАК

***взаимозаменяемый

оригинальный

биоаналоговый

референтный

319 Вопрос_319

Вопрос_319 ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ВПЕРВЫЕ ЗАРЕГИСТРИРОВАН В РФ, КАЧЕСТВО, ЭФФЕКТИВНОСТЬ И БЕЗОПАСНОСТЬ КОТОРОГО ДОКАЗАНЫ НА ОСНОВАНИИ РЕЗУЛЬТАТОВ

ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛС И КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛП, И КОТОРЫЙ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ ОЦЕНКИ БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТИ ИЛИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ЭКВИВАЛЕНТНОСТИ, КАЧЕСТВА, ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ВОСПРОИЗВЕДЕННОГО ИЛИ БИОАНАЛОГОВОГО ЛП, ОПРЕДЕЛЯЮТ КАК

***референтный

взаимозаменяемый

оригинальный

биоаналоговый

320 Вопрос_320

Вопрос_320 ПРЕПАРАТ, ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО КОТОРОГО ПРОИЗВЕДЕНО ИЛИ ВЫДЕЛЕНО ИЗ БИОЛОГИЧЕСКОГО ИСТОЧНИКА И ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОЙСТВ И КАЧЕСТВА КОТОРОГО НЕОБХОДИМА КОМБИНАЦИЯ БИОЛОГИЧЕСКИХ И ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИХ МЕТОДОВ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***биоаналоговый

биологический

оригинальный

орфанный

321 Вопрос_321

Вопрос_321 ПРЕПАРАТ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ ИЛИ ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОГО ЛЕЧЕНИЯ РЕДКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***орфанный

биоаналоговый

референтный

оригинальный

322 Вопрос_322

Вопрос_322 ДОКАЗАТЕЛЬСТВО КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС ПРИ ИСПЫТАНИИ НА ОПРЕДЕЛЁННОЙ ГРУППЕ ПАЦИЕНТОВ, УСТАНОВЛЕНИЕ ОПТИМАЛЬНОГО РЕЖИМА ДОЗИРОВАНИЯ, ДАЛЬНЕЙШЕЕ ИЗУЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА НА БОЛЬШОМ КОЛИЧЕСТВЕ ПАЦИЕНТОВ, А ТАКЖЕ ИЗУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПРОВОДИТСЯ ВО ВРЕМЯ

***2 фазы КИ

4 фазы КИ

1 фазы КИ

3 фазы КИ

323 Вопрос_323

Вопрос_323 ОРГАНИЗАЦИЕЙ, КОНТРОЛИРУЮЩЕЙ ПРОВЕДЕНИЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минпромторг

324 Вопрос_324

Вопрос_324 ЕСЛИ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ ЕГО КАЧЕСТВО ИЛИ ЭФФЕКТИВНОСТЬ/БЕЗОПАСНОСТЬ, ТО В ЭТОМ СЛУЧАЕ

***выдается решение об отказе в государственной регистрации препарата

выдается решение о проведении повторной экспертизы препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств

выдается регистрационное удостоверение на лекарственный препарат

325 Вопрос_325

Вопрос_325 ПАРТИЯ НЕЗАРЕГИСТРИРОВАННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МОЖЕТ БЫТЬ ВВЕЗЕНА НА ТЕРРИТОРИЮ РФ В СЛУЧАЕ

***проведения клинических исследований с целью регистрации препарата в РФ

проведения доклинических исследований этого препарата

реализации пациентам с орфанными заболеваниями

реализации научно-исследовательским организациям

326 Вопрос_326

Вопрос_326 ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ГРЛС) СОДЕРЖИТ ИНФОРМАЦИЮ

***о зарегистрированных лекарственных препаратах и фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов

о результатах клинических/доклинических исследованиях лекарственных препаратов

только о зарегистрированных лекарственных препаратах российского производства

только о зарегистрированных фармацевтических субстанциях

327 Вопрос_327

Вопрос_327 ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА МОЖЕТ БЫТЬ ПРИЧИНЕН ВРЕД, ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА КОТОРЫЙ НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

аптечная организация, реализовавшая препарат

организация – дистрибьютор препарата

328 Вопрос_328

Вопрос_328 ПРИ ПОЛУЧЕНИИ РОСЗДРАВНАДЗОРОМ ИНФОРМАЦИИ О НЕСООТВЕТСТВИИ ДАННЫХ ОБ ЭФФЕКТИВНОСТИ И О БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДАННЫМ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, СОДЕРЖАЩИМСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ЕГО ПРИМЕНЕНИЮ, РАССМАТРИВАЕТСЯ ВОПРОС

***о приостановлении применения такого лекарственного препарата.

о внесении изменений в инструкцию по применению препарата

о сборе дополнительных данных об этом препарате

о направлении препарата на перерегистрацию

329 Вопрос_329

Вопрос_329 ДОКАЗАТЕЛЬСТВО КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС ПРИ ИСПЫТАНИИ НА ОПРЕДЕЛЁННОЙ ГРУППЕ ПАЦИЕНТОВ, УСТАНОВЛЕНИЕ ОПТИМАЛЬНОГО РЕЖИМА ДОЗИРОВАНИЯ, ДАЛЬНЕЙШЕЕ ИЗУЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА НА БОЛЬШОМ КОЛИЧЕСТВЕ ПАЦИЕНТОВ, А ТАКЖЕ ИЗУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПРОВОДИТСЯ ВО ВРЕМЯ

***2 фазы КИ

4 фазы КИ

1 фазы КИ

3 фазы КИ

330 Вопрос_330

Вопрос_330 ОРГАНИЗАЦИЕЙ, КОНТРОЛИРУЮЩЕЙ ПРОВЕДЕНИЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ, ЯВЛЯЕТСЯ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минпромторг

331 Вопрос_331

Вопрос_331 ПРИ ПОДТВЕРЖДЕНИИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РФ ВЫДАЕТСЯ:

***регистрационное удостоверение

лицензионное удостоверение

сертификат качества

сертификат соответствия

332 Вопрос_332

Вопрос_332 ЕСЛИ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ ЕГО КАЧЕСТВО ИЛИ ЭФФЕКТИВНОСТЬ/БЕЗОПАСНОСТЬ, ТО В ЭТОМ СЛУЧАЕ

***выдается решение об отказе в государственной регистрации препарата

выдается решение о проведении повторной экспертизы препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств

выдается регистрационное удостоверение на лекарственный препарат

333 Вопрос_333

Вопрос_333 ПРИ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЯХ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ РАЗНЫХ ДОЗИРОВОК ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИССЛЕДОВАНИЯ ПРОВОДЯТСЯ:

***на максимальной дозировке

на каждой регистрируемой дозировке

на минимальной дозировке

на любой из дозировок, с дальнейшей экстраполяцией полученных данных

334 Вопрос_334

Вопрос_334 ДЛЯ ВПЕРВЫЕ РЕГИСТРИРУЕМЫХ В РФ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ:

***выдается на 5 лет

выдается на 1 год

выдается бессрочно

соответствует сроку годности лекарственного препарата

335 Вопрос_335

Вопрос_335 НЕ ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

*** лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

лекарственные препараты, произведенные за рубежом и ввозимые в РФ

ветеринарные лекарственные препараты

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

336 Вопрос_336

Вопрос_336 НЕ ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

*** лекарственные препараты, произведенные за рубежом и не ввозимые в РФ

все воспроизведенные лекарственные препараты

ветеринарные лекарственные препараты

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

337 Вопрос_337

Вопрос_337 НЕ ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

*** лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

лекарственные препараты, произведенные за рубежом и ввозимые в РФ

ветеринарные лекарственные препараты

все воспроизведенные лекарственные препараты

338 Вопрос_338

Вопрос_338 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

*** новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

лекарственные препараты, произведенные за рубежом и не ввозимые в РФ

лекарственные препараты, произведенные в РФ и предназначенные исключительно для экспорта

лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

339 Вопрос_339

Вопрос_339 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов
лекарственные препараты, произведенные за рубежом и не ввозимые в РФ
лекарственные препараты, произведенные в РФ и предназначенные исключительно для экспорта
лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

340 Вопрос_340

Вопрос_340 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***ветеринарные лекарственные препараты
лекарственные препараты, произведенные за рубежом и не ввозимые в РФ
лекарственные препараты, произведенные в РФ и предназначенные исключительно для экспорта
лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

341 Вопрос_341

Вопрос_341 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ПЕРЕД ПРОДАЖЕЙ В РФ:

***ветеринарные лекарственные препараты
лекарственные препараты, изготовленные в аптеках
фальсифицированные лекарственные препараты
недоброкачественные лекарственные препараты

342 Вопрос_342

Вопрос_342 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов
лекарственные препараты, произведенные за рубежом и не ввозимые в РФ
недоброкачественные лекарственные препараты
лекарственные препараты, изготовленные в аптеках

343 Вопрос_343

Вопрос_343 ПРИ ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ ОРИГИНАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ:

***выдается на 5 лет

выдается на 1 год

выдается бессрочно

соответствует сроку годности лекарственного препарата

344 Вопрос_344

Вопрос_344 ЕСЛИ ПРИ ЭКСПЕРТИЗЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ ЕГО КАЧЕСТВО ИЛИ БЕЗОПАСНОСТЬ, ТО В ЭТОМ СЛУЧАЕ

***выдается решение об отказе в государственной регистрации препарата

выдается решение о проведении повторной экспертизы препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств

выдается регистрационное удостоверение на лекарственный препарат

345 Вопрос_345

Вопрос_345 ПРИ ИСПЫТАНИИ КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС НА ОПРЕДЕЛЁННОЙ ГРУППЕ ПАЦИЕНТОВ, УСТАНОВЛЕНИЕ ОПТИМАЛЬНОГО РЕЖИМА ДОЗИРОВАНИЯ И ДАЛЬНЕЙШЕЕ ИЗУЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА НА БОЛЬШОМ КОЛИЧЕСТВЕ ПАЦИЕНТОВ ПРОВОДИТСЯ ВО ВРЕМЯ:

***2 фазы КИ

4 фазы КИ

1 фазы КИ

3 фазы КИ

346 Вопрос_346

Вопрос_346 РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЭТО:

***государственная экспертиза качества, эффективности и безопасности препарата с целью последующего разрешения медицинского применения препарата в РФ и соответствующим внесением информации о его регистрации в ГРЛС

государственная экспертиза качества, эффективности и безопасности препарата с целью последующего разрешения его применения в РФ и экспорта

государственная регистрация лекарственного препарата, выпускаемого производителем под различными торговыми наименованиями и представленного на государственную регистрацию в виде различных лекарственных форм

государственная экспертиза регистрационного досье на лекарственный препарат и досье на активную фармацевтическую субстанцию, входящую в его состав, с целью внесения их в ГРЛС

347 Вопрос_347

Вопрос_347 ОДОБРЕНИЕ КОМИТЕТА ПО ЭТИКЕ НЕОБХОДИМО ПОЛУЧИТЬ

*** до начала клинических исследований

до начала доклинических исследований

после клинических исследований

во время клинических исследований

348 Вопрос_348

Вопрос_348 ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ИНФОРМАЦИИ О НЕСООТВЕТСТВИИ ДАННЫХ ОБ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДАННЫМ, СОДЕРЖАЩИМСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ЕГО ПРИМЕНЕНИЮ, РОСЗДРАВНАДЗОРОМ РАССМАТРИВАЕТСЯ ВОПРОС:

***о приостановлении применения такого лекарственного препарата.

о внесении изменений в инструкцию по применению препарата

о сборе дополнительных данных об этом препарате

о направлении препарата на перерегистрацию

349 Вопрос_349

Вопрос_349 НЕ ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***лекарственные препараты, приобретенные физическими лицами за пределами РФ и предназначенные для личного использования

все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение

лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах

новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов

350 Вопрос_350

Вопрос_350 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в РФ

все лекарственные препараты, приобретенные физическими лицами за пределами РФ и предназначенные для личного использования

все лекарственные препараты, ввозимые в РФ для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента на основании разрешения

все лекарственные препараты, изготовленные аптечными организациями

351 Вопрос_351

Вопрос_351 ПОДЛЕЖАТ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ В РФ:

***все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в РФ
фармацевтические субстанции
радиофармацевтические ЛП, изготовленные непосредственно в медицинских организациях
лекарственные препараты, производимые только для экспорта

352 Вопрос_352

Вопрос_352 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА НА ЭТАПЕ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GLP

GMP

GPP

GCP

353 Вопрос_353

Вопрос_353 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА НА ЭТАПЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GCP

GLP

GMP

GPP

354 Вопрос_354

Вопрос_354 ОЦЕНКА ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ ПОТЕНЦИАЛЬНОГО ЛС ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ТОГО ИЛИ ИНОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ, А ТАКЖЕ ЕГО ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ – ЭТО:

***Фармакологические ДКИ

Токсикологические ДКИ

Клинические исследования

Постмаркетинговые исследования

355 Вопрос_355

Вопрос_355 ВЫЯВЛЕНИЕ ТОКСИЧЕСКИХ ДОЗ И ОСНОВНЫХ ОРГАНОВ И СИСТЕМ ОРГАНИЗМА, ПОДВЕРЖЕННЫХ ПОВРЕЖДАЮЩЕМУ ДЕЙСТВИЮ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО СРЕДСТВА ПРОВОДЯТ НА ЭТАПЕ ИССЛЕДОВАНИЯ:

***общей токсичности

специфической токсичности

иммунотоксичности

эмбриотоксичности

356 Вопрос_356

Вопрос_356 ЕСЛИ В ИНСТРУКЦИИ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ РЕГИСТРИРУЕМОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ИМЕЮТСЯ ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПЕДИАТРИЧЕСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, А ТАКЖЕ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ В АКУШЕРСКО-ГИНЕКОЛОГИЧЕСКОЙ ПРАКТИКЕ, ТО:

***необходимо проведение ДКИ репродуктивной токсичности

необходимо проведение ДКИ специфического фармакологического действия

необходимо проведение ДКИ иммунотоксичности

проведение ДКИ является необязательным

357 Вопрос_357

Вопрос_357 ИССЛЕДОВАНИЯ ЛС, ПРОВОДИМЫЕ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ ДОКАЗАТЕЛЬСТВ ЕГО БЕЗОПАСНОСТИ И ЭФФЕКТИВНОСТИ С УЧАСТИЕМ ЛЮДЕЙ В КАЧЕСТВЕ СУБЪЕКТОВ, НАПРАВЛЕННЫЕ НА ВЫЯВЛЕНИЕ ИЛИ ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА, НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ, ИЗУЧЕНИЕ ФАРМАКОКИНЕТИКИ, РАСШИРЕНИЯ ПОКАЗАНИЙ К ПРИМЕНЕНИЮ УЖЕ ИЗВЕСТНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЭТО:

***клинические исследования

доклинические исследования

маркетинговые исследования

пострегистрационные исследования

358 Вопрос_358

Вопрос_358 ГАРАНТОМ СОБЛЮДЕНИЯ ПРАВ ПАЦИЕНТОВ-УЧАСТНИКОВ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЯВЛЯЕТСЯ:

***Комитет по этике

Роспотребнадзор

Росздравнадзор

Заказчик исследования

359 Вопрос_359

Вопрос_359 ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПЕРЕНОСИМОСТИ ПРЕПАРАТА, ЕГО БЕЗОПАСНОСТИ ПРИ КРАТКОВРЕМЕННОМ ПРИМЕНЕНИИ, ПРЕДПОЛАГАЕМОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ, ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИХ ЭФФЕКТОВ И ФАРМАКОКИНЕТИКИ, А ТАКЖЕ ПОЛУЧЕНИЕ ИНФОРМАЦИИ О МАКСИМАЛЬНОЙ БЕЗОПАСНОЙ ДОЗЕ ПРОВОДЯТ:

***На 1 фазе КИ

На 2 фазе КИ

На 3 фазе КИ

На 4 фазе КИ

360 Вопрос_360

Вопрос_360 ДОКАЗАТЕЛЬСТВО КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС ПРИ ИСПЫТАНИИ НА ОПРЕДЕЛЁННОЙ ГРУППЕ ПАЦИЕНТОВ, УСТАНОВЛЕНИЕ ОПТИМАЛЬНОГО РЕЖИМА ДОЗИРОВАНИЯ, ДАЛЬНЕЙШЕЕ ИЗУЧЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРЕПАРАТА НА БОЛЬШОМ КОЛИЧЕСТВЕ ПАЦИЕНТОВ, А ТАКЖЕ ИЗУЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПРОВОДЯТ:

***На 2 фазе КИ

На 1 фазе КИ

На 3 фазе КИ

На 4 фазе КИ

361 Вопрос_361

Вопрос_361 УТОЧНЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА У БОЛЬНЫХ С УЧЁТОМ СОПУТСТВУЮЩИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, ВОЗРАСТА, ПОЛА, ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ, А ТАКЖЕ ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ И РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ ПРОВОДЯТ:

***На 3 фазе КИ

На 1 фазе КИ

На 2 фазе КИ

На 4 фазе КИ

362 Вопрос_362

Вопрос_362 ПОСТРЕГИСТРАЦИОННЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ, ВКЛЮЧАЮЩИЕ УТОЧНЕНИЕ ОСОБЕННОСТЕЙ ДЕЙСТВИЯ ЛС, ДОПОЛНИТЕЛЬНУЮ ОЦЕНКУ ЕГО ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ У БОЛЬШОГО КОЛИЧЕСТВА ПАЦИЕНТОВ, ПРОВОДЯТ:

***На 4 фазе КИ

На 1 фазе КИ

На 2 фазе КИ

На 3 фазе КИ

363 Вопрос_363

Вопрос_363 РЕГИСТРАЦИЮ ДЖЕНЕРИКОВ С ПРИЗНАКАМИ ОРИГИНАЛЬНОСТИ (ОРИГИНАЛЬНЫЕ/НОВЫЕ КОМБИНАЦИИ ИЗВЕСТНЫХ МНН ИЛИ НОВЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ДЖЕНЕРИКОВ) ПРОВОДЯТ, КАК ДЛЯ:

***Оригинальных ЛП

Воспроизведенных ЛП

Экстемпоральных ЛП

Фальсифицированных ЛП

364 Вопрос_364

Вопрос_364 ЕСЛИ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ЛП В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ КАЧЕСТВО ИЛИ ЭФФЕКТИВНОСТЬ/БЕЗОПАСНОСТЬ ПРЕПАРАТА, ТО:

***выдается решение об отказе в госрегистрации препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств (ГРЛС)

Выписывают Регистрационное удостоверение на препарат

препарат направляют на повторную экспертизу

365 Вопрос_365

Вопрос_365 ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПРОШЕДШИХ ГОСУДАРСТВЕННУЮ РЕГИСТРАЦИЮ И ПЕРЕЧЕНЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ВХОДЯЩИХ В СОСТАВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖИТСЯ В:

***Государственном реестре лекарственных средств

Государственном перечне лекарственных препаратов

Сборнике препаратов

Государственном списке лекарственных препаратов

366 Вопрос_366

Вопрос_366 ПО ИСТЕЧЕНИИ ПЯТИЛЕТНЕГО СРОКА С МОМЕНТА ВЫДАЧИ РУ НА ОРИГИНАЛЬНЫЙ ПРЕПАРАТ:

***выдается бессрочное регистрационное удостоверение лекарственного препарата, при условии подтверждения его государственной регистрации

выдается бессрочное регистрационное удостоверение лекарственного препарата

срок действия регистрационного удостоверения автоматически продляется на 5 лет

препарат заново подается на регистрацию и получает новое РУ на 5 лет

367 Вопрос_367

Вопрос_367 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫЕ В ГОСУДАРСТВАХ-ЧЛЕНАХ ЕАЭС ДО ВСТУПЛЕНИЯ В СИЛУ СОГЛАШЕНИЯ О ЕДИНЫХ ПРИНЦИПАХ И ПРАВИЛАХ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ДО ДЕКАБРЯ 2025 Г. ДОЛЖНЫ БЫЛИ БЫТЬ:

***приведены в соответствие с требованиями и правилами Союза, в соответствии с процедурой, установленной правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств

отозваны с рынка, с аннулированием РУ

направлены на клинические исследования

изъяты из обращения на территории всех стран

368 Вопрос_368

Вопрос_368 ПРИ ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ НОВОГО ЛП В ГОСУДАРСТВАХ-ЧЛЕНАХ ЕАЭС И НА ЛП, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫЙ В 3 СТРАНАХ ЕАЭС И ОБРАЩАЮЩИЙСЯ НА РЫНКЕ 5 ЛЕТ И БОЛЕЕ, ВЫДАЕТСЯ РУ:

***бессрочное

На 5 лет

На 1 год

На 3 года

369 Вопрос_369

Вопрос_369 В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ-61 «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, РАЗРЕШАЕТСЯ ПРОДАЖА:

***ЛС аптечного изготовления, не зарегистрированных в РФ

Фальсифицированных ЛС

Недоброкачественных ЛС

Контрафактных ЛС

370 Вопрос_370

Вопрос_370 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОПРОВОЖДАЕМОЕ ЛОЖНОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ О ЕГО СОСТАВЕ И (ИЛИ) ПРОИЗВОДИТЕЛЕ, ЭТО:

***Фальсифицированное ЛС

Недоброкачественное ЛС

Контрафактное ЛС

Воспроизведенное ЛС

371 Вопрос_371

Вопрос_371 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НЕ СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО В СЛУЧАЕ ЕЕ ОТСУТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ИЛИ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА, ЭТО:

***Недоброкачественное ЛС

Фальсифицированное ЛС

Контрафактное ЛС

Воспроизведенное ЛС

372 Вопрос_372

Вопрос_372 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НАХОДЯЩЕЕСЯ В ОБОРОТЕ С НАРУШЕНИЕМ ГРАЖДАНСКОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА, ЭТО:

***Контрафактное ЛС

Фальсифицированное ЛС

Недоброкачественное ЛС

Воспроизведенное ЛС

373 Вопрос_373

Вопрос_373 ДОПУСКАЕТСЯ РЕГИСТРАЦИЯ:

***Новой лекарственной формы «капсулы» для препарата, зарегистрированного ранее в лекарственной форме «таблетки» - под одинаковым торговым наименованием

одного лекарственного средства, выпускаемого производителем в форме «капсулы» и представленного на государственную регистрацию в виде двух и более лекарственных препаратов - под различными торговыми наименованиями

лекарственных препаратов, одинаковой лекарственной формы «капсулы», одинаковой дозировки, для лечения одного и того же заболевания, отличающихся друг от друга только качественным составом действующих веществ - под одинаковым торговым наименованием

новой дозировки для зарегистрированной ранее формы «капсулы» для препарата - под разными торговыми наименованиями

374 Вопрос_374

Вопрос_374 ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ 2 ФАЗЫ КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ НЕОБХОДИМО УЧАСТИЕ:

***150-350 человек, страдающих заболеванием

20-50 здоровых добровольцев

150-250 здоровых добровольцев

250-4000 пациентов различных групп

375 Вопрос_375

Вопрос_375 СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ НОРМАТИВНОЙ БАЗЫ, РЕГУЛИРУЮЩЕЙ ОБРАЩЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ЦЕЛЯХ УСИЛЕНИЯ КОНТРОЛЯ ЗА ОБРАЩЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОТНОСЯТ К:

***организационно-правовым мерам

административным мерам

практическим мерам

лабораторным мерам

376 Вопрос_376

Вопрос_376 ЕСЛИ В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОВЕДЕННОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ ПРИ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НЕВОЗМОЖНО ПОДТВЕРДИТЬ ЕГО ЭФФЕКТИВНОСТЬ/БЕЗОПАСНОСТЬ, ТО В ЭТОМ СЛУЧАЕ

***выдается решение об отказе в государственной регистрации препарата

выдается решение о проведении повторной экспертизы препарата

препарат вносят в Государственный реестр лекарственных средств

выдается регистрационное удостоверение на лекарственный препарат

377 Вопрос_377

Вопрос_377 ДЛЯ ОЦЕНКИ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ ПОТЕНЦИАЛЬНОГО ЛС, А ТАКЖЕ ЕГО ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ, ПРОВОДЯТ:

***Фармакологические ДКИ

Токсикологические ДКИ

Клинические исследования

Постмаркетинговые исследования

378 Вопрос_378

Вопрос_378 КОНТРОЛЬ ПРОВЕДЕНИЯ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ:

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минпромторг

379 Вопрос_379

Вопрос_379 МОЖЕТ НЕ ПРОВОДИТЬСЯ КЛИНИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ РЕГИСТРИРУЕМОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЕСЛИ

***аналогичный препарат зарегистрирован в России более 20 лет

аналогичный препарат известен на мировом рынке более 20 лет

аналогичный препарат зарегистрирован в стране-производителе более 20 лет

имеются данные по клиническим исследованиям аналогичного препарата другой компании

380 Вопрос_380

Вопрос_380 ПРИ ПОЛУЧЕНИИ ИНФОРМАЦИИ О НЕСООТВЕТСТВИИ ДАННЫХ ОБ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДАННЫМ, СОДЕРЖАЩИМСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ЕГО ПРИМЕНЕНИЮ, РОСЗДРАВНАДЗОРОМ РАССМАТРИВАЕТСЯ ВОПРОС:

***о приостановлении применения такого лекарственного препарата.

о внесении изменений в инструкцию по применению препарата

о сборе дополнительных данных об этом препарате

о направлении препарата на перерегистрацию

381 Вопрос_381

Вопрос_381 ЮРИДИЧЕСКУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВРЕД, ПРИЧИНЕННЫЙ ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НЕСЕТ

***Предприятие- производитель, зарегистрировавшее препарат

Росздравнадзор

Научная организация-разработчик препарата

Аптечная организация, реализовавшая препарат

382 Вопрос_382

Вопрос_382 ПРОЦЕДУРА УСКОРЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ

***орфанных лекарственных препаратов

контрафактных лекарственных препаратов

референтных лекарственных препаратов

первых трех препаратов, регистрируемых в РФ в качестве воспроизведенных лекарственных препаратов

383 Вопрос_383

Вопрос_383 ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРИ

***выдаче бессрочного регистрационного удостоверения на препарат

сомнении в качестве фармацевтической субстанции

сомнении в качестве лекарственного препарата

отрицательных результатах выборочного контроля серии лекарственного препарата

384 Вопрос_384

Вопрос_384 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ПРОИЗВОДСТВУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОРГАНИЗАЦИЯМИ - ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА ОДНОЙ СТАДИИ, НЕСКОЛЬКИХ ИЛИ ВСЕХ СТАДИЯХ ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА, А ТАКЖЕ ПО ХРАНЕНИЮ И РЕАЛИЗАЦИИ ПРОИЗВЕДЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НАЗЫВАЕТСЯ

***производство лекарственных средств

производственная площадка

фармацевтическая деятельность

управление качеством

385 Вопрос_385

Вопрос_385 ТЕРРИТОРИАЛЬНО ОБОСОБЛЕННЫЙ КОМПЛЕКС ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ВСЕГО ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ИЛИ ЕГО ОПРЕДЕЛЕННОЙ СТАДИИ НАЗЫВАЕТСЯ

***производственная площадка

аптечная организация

организация оптовой торговли ЛС

фармацевтическое предприятие

386 Вопрос_386

Вопрос_386 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» НАЗЫВАЕТСЯ

***производитель лекарственных средств

научно-исследовательская организация

аптечная организация

организация оптовой торговли ЛС

387 Вопрос_387

Вопрос_387 ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНО СООТВЕТСТВОВАТЬ ТРЕБОВАНИЯМ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ

***производственной практики (GMP)

лабораторной практики (GLP)

клинической практики (GCP)

аптечной практики (GPP)

388 Вопрос_388

Вопрос_388 GMP (GOOD MANUFACTURING PRACTICE) НАЗЫВАЕТСЯ

***единая система требований по организации производства и контроля качества лекарственных средств от начала переработки сырья до получения готового продукта

система организации контроля качества готового продукта в соответствии с рекомендациями ВОЗ
промышленный регламент

описание технологического процесса при получении какого-либо лекарственного препарата

389 Вопрос_389

Вопрос_389 ПРАВИЛА GMP ОБЯЗАТЕЛЬНЫ К ВНЕДРЕНИЮ И ИСПОЛНЕНИЮ

***для всех предприятий, выпускающих готовые лекарственные формы

для всех промышленных предприятий

для всех аптечных организаций

только для крупных фармацевтических предприятий

390 Вопрос_390

Вопрос_390 ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ГЛС НАЗЫВАЕТСЯ

***управление качеством в фармацевтической промышленности

обращение ЛС

регистрация ЛС

фармацевтическая деятельность

391 Вопрос_391

Вопрос_391 ВАЛИДАЦИЕЙ НАЗЫВАЕТСЯ

***документированное подтверждение соответствия оборудования, условия производства, технологического процесса, качества полупродукта и готового продукта действующим регламентам и требованиям НД

виды контроля, выполняемые во время производства с целью наблюдения за производственным процессом; контроль окружающей среды и чистоты оборудования

проверка в случае чрезвычайных ситуаций

стандартизация готового продукта

392 Вопрос_392

Вопрос_392 РАЗРЕШАЕТСЯ ПРОИЗВОДСТВО

***лекарственных средств, включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

лекарственных средств, не включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

фальсифицированных лекарственных средств;

лекарственных средств без лицензии на производство лекарственных средств

393 Вопрос_393

Вопрос_393 ЮРИДИЧЕСКУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ВРЕД, ПРИЧИНЕННЫЙ ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

организация-дистрибьютор препарата

аптечная организация, реализовавшая препарат

394 Вопрос_394

Вопрос_394 СБОРНИКОМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ОБЩЕГОСУДАРСТВЕННЫХ СТАНДАРТОВ И ПОЛОЖЕНИЙ, НОРМИРУЮЩИХ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ЯВЛЯЕТСЯ

***ГФ

справочник фармацевта

приказ МЗ по контролю качества лекарственных средств

ГОСТ

395 Вопрос_395

Вопрос_395 ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***управление качеством

система обеспечения качества

контроль качества

надлежащее производство

396 Вопрос_396

Вопрос_396 СОВОКУПНОСТЬ ВСЕХ ОПЕРАЦИЙ ПО СЕРИЙНОМУ ИЗГОТОВЛЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС И ДОКУМЕНТИРОВАНИЮ РЕЗУЛЬТАТОВ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***производство лекарственных средств

контроль качества лекарственных средств

надлежащая лабораторная практика

приемочный контроль

397 Вопрос_397

Вопрос_397 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА НАЦИОНАЛЬНОМ УРОВНЕ ВКЛЮЧАЕТ

***систему фармаконадзора

оценку и выбор поставщиков

разработку технологии

разработку спецификации и валидации

398 Вопрос_398

Вопрос_398 ЧАСТЬ ПРАВИЛ GMP, ВКЛЮЧАЮЩАЯ ОТБОР ПРОБ, ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЙ И ВЫДАЧУ СООТВЕТСТВУЮЩИХ ДОКУМЕНТОВ, ГАРАНТИРУЮЩИХ, ЧТО ВСЕ НЕОБХОДИМЫЕ ИСПЫТАНИЯ ДЕЙСТВИТЕЛЬНО ПРОВЕДЕНЫ, ПРОЦЕСС ПРОИЗВОДСТВА СООТВЕТСТВОВАЛ ТРЕБОВАНИЯМ РЕГЛАМЕНТОВ, А ГОТОВЫЙ ПРОДУКТ БЫЛ РЕАЛИЗОВАН ТОЛЬКО В ТОМ СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ЕГО КАЧЕСТВО ОТВЕЧАЛО ТРЕБОВАНИЯМ НД, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***контроль качества

управление качеством

валидация процесса

фармаконадзор

399 Вопрос_399

Вопрос_399 КОНТРОЛЬ, КОТОРЫЙ ПРОВОДИТСЯ ДЛЯ ВСЕХ ПОСТУПАЮЩИХ СЕРИЙ ИСХОДНОГО СЫРЬЯ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***входной

межоперационный

приемочный

выборочный

400 Вопрос_400

Вопрос_400 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА УРОВНЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ПРЕДПРИЯТИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***разработка прописи, технологии, спецификации, валидации

порядок лицензирования предприятий

фармакопейная программа

система фармаконадзора

401 Вопрос_401

Вопрос_401 ВИД ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПО МОНИТОРИНГУ ЭФФЕКТИВНОСТИ И БЕЗОПАСНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА ВЫЯВЛЕНИЕ, ОЦЕНКУ И ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ ИЛИ ЛЮБЫХ ДРУГИХ ВОЗМОЖНЫХ ПРОБЛЕМ, СВЯЗАННЫХ С ПРИМЕНЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***фармаконадзор

лицензирование

производство

валидация

402 Вопрос_402

Вопрос_402 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА НА ЭТАПЕ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GLP

GMP

GPP

GCP

403 Вопрос_403

Вопрос_403 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА НА ЭТАПЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GCP

GLP

GMP

GPP

404 Вопрос_404

Вопрос_404 МЕЖДУНАРОДНЫЙ ЭТИЧЕСКИЙ И НАУЧНЫЙ СТАНДАРТ КАЧЕСТВА ПЛАНИРОВАНИЯ И ПРОВЕДЕНИЯ КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ У ЧЕЛОВЕКА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***GCP

GLP

GMP

GPP

405 Вопрос_405

Вопрос_405 СОВОКУПНОСТЬ ОРГАНИЗАЦИОННО-ТЕХНИЧЕСКИХ МЕРОПРИЯТИЙ, КОТОРЫЕ ЯВЛЯЮТСЯ ЧАСТЬЮ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА И ГАРАНТИРУЮТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ ПРОИЗВОДИТСЯ И КОНТРОЛИРУЕТСЯ В СООТВЕТСТВИИ СО СТАНДАРТАМИ КАЧЕСТВА И ТРЕБОВАНИЯМИ РЕГДОСЬЕ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***GMP

GDP

GCP

GLP

406 Вопрос_406

Вопрос_406 СОВОКУПНОСТЬ ПРАВИЛ ПО РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛЕ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ, ИХ ХРАНЕНИЮ, КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА, ИЗГОТОВЛЕНИЮ В АПТЕКЕ, ОТПУСКА, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ ИХ КАЧЕСТВО, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***GPP

GLP

GDP

GMP

407 Вопрос_407

Вопрос_407 СОВОКУПНОСТЬ ПРАВИЛ И ТРЕБОВАНИЙ К ДИСТРИБЬЮЦИИ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В ПРОЦЕССЕ УПРАВЛЕНИЯ И ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ИМИ НА ВСЕХ ЕЕ ЭТАПАХ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***GDP

GPP

GMP

GLP

408 Вопрос_408

Вопрос_408 ПРАВИЛА GMP ОБЯЗАТЕЛЬНЫ К ВНЕДРЕНИЮ И ИСПОЛНЕНИЮ

***для всех предприятий, выпускающих готовые лекарственные формы

для всех производственных предприятий

для всех аптечных организаций

только для крупных фармацевтических предприятий

409 Вопрос_409

Вопрос_409 ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА МОЖЕТ БЫТЬ ПРИЧИНЕН ВРЕД, ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА КОТОРЫЙ НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

аптечная организация, реализовавшая препарат

организация – дистрибьютор препарата

410 Вопрос_410

Вопрос_410 ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА ПРОИЗВОДСТВЕ ВОЗЛАГАЕТСЯ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ, НА

***руководителя и уполномоченных лиц

производственный персонал

Росздравнадзор

Минздрав

411 Вопрос_411

Вопрос_411 ВНУТРИПРОИЗВОДСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ МАКСИМАЛЬНО ВОЗМОЖНОГО ЧИСЛА ПАРАМЕТРОВ ПРОЦЕССА И КАЧЕСТВА ПРОДУКТОВ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***межоперационный контроль

входной контроль

лицензионный контроль

приемочный контроль

412 Вопрос_412

Вопрос_412 КОНТРОЛЬ ПОСЛЕ ОКОНЧАНИЯ ВСЕХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ОПЕРАЦИЙ, ВКЛЮЧАЮЩИЙ ЛАБОРАТОРНЫЕ ИСПЫТАНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ ОБРАЗЦОВ, ОТОБРАННЫХ ИЗ ПРЕДЪЯВЛЕННОЙ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА И ОЦЕНКУ ДОСЬЕ СЕРИИ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***приемочный контроль

межоперационный контроль

входной контроль

лицензионный контроль

413 Вопрос_413

Вопрос_413 КОМПЛЕКС ОРГАНИЗАЦИОННЫХ И ТЕХНИЧЕСКИХ МЕР, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ ВЫПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ЗАДАННЫМИ ТРЕБОВАНИЯМИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ, КАК

***система обеспечения качества

технологический регламент производства

валидация процесса производства

организация процессов производства

414 Вопрос_414

Вопрос_414 ВЫСОКОЕ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОДРАЗУМЕВАЕТ

***точное соответствие содержания в препарате действующего вещества заявленному
соответствие персонала на производстве требованиям к профессиональной подготовке
проведение регистрации всех контрольных испытаний сырья
полное отсутствие примесей

415 Вопрос_415

Вопрос_415 ХАРАКТЕРИСТИКА СТЕПЕНИ ПОЛОЖИТЕЛЬНОГО ВЛИЯНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ НА ТЕЧЕНИЕ БОЛЕЗНИ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***эффективность

безопасность

качество

доступность

416 Вопрос_416

Вопрос_416 ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ОСНОВАННАЯ НА СРАВНИТЕЛЬНОМ
АНАЛИЗЕ ИХ ЭФФЕКТИВНОСТИ И ОЦЕНКИ РИСКА ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА ЗДОРОВЬЮ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ
КАК

***безопасность

качество

доступность

эффективность

417 Вопрос_417

Вопрос_417 СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТРЕБОВАНИЯМ СПЕЦИФИКАЦИИ,
ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ИЛИ ДРУГОГО УТВЕРЖДЕННОГО ДОКУМЕНТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***качество

доступность

эффективность

безопасность

418 Вопрос_418

Вопрос_418 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

***все, произведенные в РФ и ввозимые в РФ (кроме личного использования)

только возимые в РФ (кроме личного использования)

только произведенные в РФ

экстемпоральные

419 Вопрос_419

Вопрос_419 ДОКУМЕНТ, ПОДТВЕРЖДАЮЩИЙ ФАКТ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, НАЗЫВАЕТСЯ

***регистрационное удостоверение

лицензионное удостоверение

сертификат качества

сертификат соответствия

420 Вопрос_420

Вопрос_420 ДОКУМЕНТАЛЬНО ОФОРМЛЕННЫЕ ДЕЙСТВИЯ, ДАЮЩИЕ ВЫСОКУЮ СТЕПЕНЬ УВЕРЕННОСТИ В СООТВЕТСТВИИ МЕТОДИКИ, ПРОЦЕССА, МАТЕРИАЛА И ПР. ЗАДАННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ И В ТОМ, ЧТО ИХ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ БУДЕТ ПРИВОДИТЬ К ЗАВЕДОМО УСТАНОВЛЕННЫМ РЕЗУЛЬТАТАМ, ОПРЕДЕЛЯЮТ КАК

***валидацию

квалификацию

регламентацию

стандартизацию

421 Вопрос_421

Вопрос_421 ПРАВИЛА GMP ОБЯЗАТЕЛЬНЫ К ВНЕДРЕНИЮ И ИСПОЛНЕНИЮ

***для всех предприятий, выпускающих готовые лекарственные формы

для всех производственных предприятий

для всех аптечных организаций

только для крупных фармацевтических предприятий

422 Вопрос_422

Вопрос_422 ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА ПРОИЗВОДСТВЕ ВОЗЛАГАЕТСЯ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ, НА

***руководителя и уполномоченных лиц

производственный персонал

Росздравнадзор

Минздрав

423 Вопрос_423

Вопрос_423 КОНТРОЛЬ ПОСЛЕ ОКОНЧАНИЯ ВСЕХ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ОПЕРАЦИЙ, ВКЛЮЧАЮЩИЙ ЛАБОРАТОРНЫЕ ИСПЫТАНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ ОБРАЗЦОВ, ОТОБРАННЫХ ИЗ ПРЕДЪЯВЛЕННОЙ СЕРИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА И ОЦЕНКУ ДОСЬЕ СЕРИИ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***приемочный контроль

межоперационный контроль

входной контроль

лицензионный контроль

424 Вопрос_424

Вопрос_424 ВЫСОКОЕ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОДРАЗУМЕВАЕТ

***точное соответствие содержания в препарате действующего вещества заявленному

соответствие персонала на производстве требованиям к профессиональной подготовке

полное отсутствие примесей

проведение регистрации всех контрольных испытаний сырья

425 Вопрос_425

Вопрос_425 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НЕ СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО (В СЛУЧАЕ ЕЕ ОТСУТСТВИЯ) ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ, ЭТО

***Недоброкачественное ЛС

Контрафактное ЛС

Фальсифицированное ЛС

Воспроизведенное ЛС

426 Вопрос_426

Вопрос_426 КАЧЕСТВО ГОТОВОГО ЛП НЕ ЗАВИСИТ ОТ

***цены на препарат

качества упаковки

качества вспомогательных ингредиентов

качества активной субстанции

427 Вопрос_427

Вопрос_427 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА УРОВНЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ПРЕДПРИЯТИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***разработку прописи, технологии, спецификации, валидации

фармацевтическое законодательство

порядок лицензирования предприятий

систему фармаконадзора

428 Вопрос_428

Вопрос_428 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА НАЦИОНАЛЬНОМ УРОВНЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***систему фармаконадзора

оценку и выбор поставщиков

разработку прописи, технологии

разработку спецификации, валидации

429 Вопрос_429

Вопрос_429 ЧАСТЬ «ПРАВИЛ GMP», ВКЛЮЧАЮЩАЯ ОТБОР ПРОБ, ПРОВЕДЕНИЕ ИСПЫТАНИЙ И ВЫДАЧУ СООТВЕТСТВУЮЩИХ ДОКУМЕНТОВ, ГАРАНТИРУЮЩИХ, ЧТО ВСЕ НЕОБХОДИМЫЕ ИСПЫТАНИЯ ДЕЙСТВИТЕЛЬНО ПРОВЕДЕНЫ, ПРОЦЕСС ПРОИЗВОДСТВА СООТВЕТСТВОВАЛ ТРЕБОВАНИЯМ РЕГЛАМЕНТОВ, А ГОТОВЫЙ ПРОДУКТ БЫЛ РЕАЛИЗОВАН ТОЛЬКО В ТОМ СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ЕГО КАЧЕСТВО ОТВЕЧАЛО ТРЕБОВАНИЯМ НД, ЭТО

***контроль качества

управление качеством

обеспечение качества

валидация

430 Вопрос_430

Вопрос_430 ПЛАНИРУЕМЫЕ И СИСТЕМАТИЧЕСКИ ВЫПОЛНЯЕМЫЕ ОРГАНИЗАЦИЕЙ-ПРОИЗВОДИТЕЛЕМ ДЕЙСТВИЯ, СОЗДАЮЩИЕ УВЕРЕННОСТЬ В ТОМ, ЧТО КАЧЕСТВО ПРОДУКЦИИ БУДЕТ СООТВЕТСТВОВАТЬ ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ЭТО

***обеспечение качества

управление качеством

контроль качества

валидация

431 Вопрос_431

Вопрос_431 ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛС, ЭТО

***управление качеством

обеспечение качества

контроль качества

валидация

432 Вопрос_432

Вопрос_432 ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА ПРОИЗВОДСТВЕ ВОЗЛАГАЕТСЯ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ, НА

***Руководителя и уполномоченных лиц

Производственный персонал

Росздравнадзор

Минздрав

433 Вопрос_433

Вопрос_433 ФАРМАКОНАДЗОР - ЭТО

***вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных реакций или любых других возможных проблем, связанных с применением лекарственных препаратов

планируемые и систематически выполняемые организацией-производителем действия, создающие уверенность в том, что качество продукции будет соответствовать предъявляемым требованиям

разработка прописи, технологии, спецификации, валидации

совокупность всех операций по серийному изготовлению лекарственных средств в соответствии с правилами организации производства и контроля качества лс и документированию результатов

434 Вопрос_434

Вопрос_434 УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ОРГАН ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ ФАРМАКОНАДЗОР, ЭТО

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минэкономразвития

Минпромторг

435 Вопрос_435

Вопрос_435 СОВОКУПНОСТЬ ВСЕХ ОПЕРАЦИЙ ПО СЕРИЙНОМУ ИЗГОТОВЛЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС И ДОКУМЕНТИРОВАНИЮ РЕЗУЛЬТАТОВ, ЭТО

***Производство ЛС

Фармацевтическая деятельность

Контроль качества ЛС

Управление качеством ЛС

436 Вопрос_436

Вопрос_436 ПРОИЗВОДСТВО ЛС - ЭТО

***совокупность всех операций по серийному изготовлению лекарственных средств в соответствии с правилами организации производства и контроля качества лс и документированию результатов

планируемые и систематически выполняемые организацией-производителем действия, создающие уверенность в том, что качество продукции будет соответствовать предъявляемым требованиям

разработка прописи, технологии, спецификации, валидации

вид деятельности по мониторингу эффективности и безопасности лекарственных препаратов, направленный на выявление, оценку и предотвращение нежелательных реакций или любых других возможных проблем, связанных с применением лекарственных препаратов

437 Вопрос_437

Вопрос_437 ПРАВИЛА GMP ОБЯЗАТЕЛЬНЫ К ВНЕДРЕНИЮ И ИСПОЛНЕНИЮ

*** для всех предприятий, выпускающих готовые лекарственные формы и фармацевтические субстанции

только для предприятий, выпускающих готовые лекарственные формы

для всех промышленных предприятий

только для крупных фармацевтических предприятий

438 Вопрос_438

Вопрос_438 В СООТВЕТСТВИИ С СИСТЕМОЙ GMP, ВСЕ КОНТРОЛЬНО-ИЗМЕРИТЕЛЬНЫЕ ПРИБОРЫ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

***откалиброваны

квалифицированы

валидированы

задокументированы

439 Вопрос_439 Вопрос_439

ВАЛИДАЦИЯ - ЭТО

***документально оформленные действия, дающие высокую степень уверенности в соответствии методики, процесса, материала и пр. заданным требованиям и в том, что их использование будет приводить к заведомо установленным результатам

проверка в случае чрезвычайных ситуаций

контроль окружающей среды и чистоты оборудования

совокупность всех операций по серийному изготовлению лекарственных средств в соответствии с правилами организации производства и контроля качества ЛС

440 Вопрос_440

Вопрос_440 ДОКУМЕНТАЛЬНО ОФОРМЛЕННЫЕ ДЕЙСТВИЯ, ДАЮЩИЕ ВЫСОКУЮ СТЕПЕНЬ УВЕРЕННОСТИ В СООТВЕТСТВИИ МЕТОДИКИ, ПРОЦЕССА, МАТЕРИАЛА И ПР. ЗАДАННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ И В ТОМ, ЧТО ИХ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ БУДЕТ ПРИВОДИТЬ К ЗАВЕДОМО УСТАНОВЛЕННЫМ РЕЗУЛЬТАТАМ, ЭТО

***валидация

управление качеством

контроль качества

производство

441 Вопрос_441

Вопрос_441 РАЗРЕШАЕТСЯ ПРОИЗВОДСТВО

***лекарственных средств, включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

лекарственных средств, не включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

лекарственных средств без наличия лицензии на производство лекарственных средств

фальсифицированных лекарственных средств

442 Вопрос_442

Вопрос_442 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ В РФ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА

***Все, произведенные в РФ и ввозимые в РФ (кроме личного использования)

Только ввозимые в РФ (кроме личного использования)

Только произведенные в РФ

Только экстенпоральные

443 Вопрос_443

Вопрос_443 ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ВЫБОРОЧНОГО КОНТРОЛЯ СЕРИИ ОБРАЗЦОВ ЛС ВЫЯВЛЕНО НЕСООТВЕТСТВИЕ ОТОБРАННЫХ ОБРАЗЦОВ ТРЕБОВАНИЯМ УТВЕРЖДЕННОЙ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ, ТО

***данная серия изымается из обращения

аннулируется РУ на данный препарат

аннулируется лицензия на производство

данная серия отправляется на реализацию через аптечную сеть

444 Вопрос_444

Вопрос_444 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА СЫРЬЯ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ, УПАКОВОЧНЫХ МАТЕРИАЛОВ ДОЛЖЕН ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ

***на стадиях их изготовления или перед использованием в производстве

только на стадии их изготовления

только перед использованием в производстве

только при валидации

445 Вопрос_445

Вопрос_445 РЕАЛИЗАЦИЯ ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТОЛЬКО ПОСЛЕ ПОЛУЧЕНИЯ РАЗРЕШЕНИЯ

***начальника отдела контроля качества

руководителя заводской лаборатории

начальника производственного отдела

директора по производству

446 Вопрос_446

Вопрос_446 НА ЭТАПЕ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛС ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GLP

GMP

GCP

GPP

447 Вопрос_447

Вопрос_447 НА ЭТАПЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛС ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GCP

GMP

GDP

GPP

448 Вопрос_448

Вопрос_448 НА ЭТАПЕ ПРОИЗВОДСТВА КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛС ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GMP

GLP

GCP

GPP

449 Вопрос_449

Вопрос_449 НА ЭТАПЕ РЕАЛИЗАЦИИ КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛС ОБЕСПЕЧИВАЕТСЯ ЗА СЧЕТ СИСТЕМЫ

***GDP

GMP

GCP

GLP

450 Вопрос_450

Вопрос_450 ГОСУДАРСТВЕННОМУ КОНТРОЛЮ (НАДЗОРУ) ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ ДЕЙСТВУЮЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В ОБЛАСТИ ЭФФЕКТИВНОСТИ, БЕЗОПАСНОСТИ И КАЧЕСТВА ПОДЛЕЖАТ

***Все ЛС, находящиеся в обращении

Только ЛП, впервые подлежащие вводу в обращение в РФ

Только ЛП, приобретенные физическими лицами за пределами РФ и предназначенные для личного использования

Только ЛП, ввозимые в РФ для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента на основании разрешения

451 Вопрос_451

Вопрос_451 ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ (НАДЗОР) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА № 61, НЕ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***внутрипроизводственный контроль продукции

выборочный контроль качества лекарственных средств

федеральный государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств

лицензионный контроль в области производства лекарственных средств и фармацевтической деятельности

452 Вопрос_452

Вопрос_452 ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА (GMP) НЕ ПРЕДПОЛАГАЕТСЯ

***наличие общих технологических регламентов и инструкций для всех видов производства

регистрация всех этапов производства, подтверждающая выполнение всех требуемых по регламенту операций

обеспечение хранения и реализации готового продукта в условиях, позволяющих свести к минимуму риск снижения его качества

порядок возврата любой серии ГЛС с анализом причин нарушения его качества

453 Вопрос_453

Вопрос_453 ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА (GMP) ПРЕДПОЛАГАЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ПРОИЗВОДСТВЕННОМУ ПЕРСОНАЛУ

***руководящий персонал должен иметь профильное образование и практический опыт по производству лекарственных средств

руководящий персонал должен иметь график подготовки и переподготовки

гигиена и поведение персонала не регламентируются

у каждого специалиста и руководящего работника на предприятии отсутствуют строго определенные функции

454 Вопрос_454

Вопрос_454 ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА (GMP) ПРЕДПОЛАГАЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ОБОРУДОВАНИЮ

***оборудование должно размещаться так, чтобы его можно было легко эксплуатировать

оборудование не должно быть адекватно технологическому процессу

значительная часть регистрирующих приборов должна быть откалибрована

поверхность оборудования не должна быть гладкой и должна реагировать с веществами, задействованными в производстве

455 Вопрос_455

Вопрос_455 ПЕРИОДИЧЕСКАЯ ВАЛИДАЦИЯ

***проводится постоянно

проводится при чрезвычайном происшествии

проводится при внедрении новой технологии

проводится при изменении технологии

456 Вопрос_456

Вопрос_456 ПЕРСПЕКТИВНАЯ ВАЛИДАЦИЯ ПРОВОДИТСЯ

***перед внедрением технологического процесса в производство

после внедрения технологического процесса в производство

только в экстремальных условиях

только при изменении технологии

457 Вопрос_457

Вопрос_457 ФУНКЦИЯМИ ОТДЕЛА КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЯВЛЯЮТСЯ

***приемка или отклонение любых исходных и упаковочных материалов, этикеток и готовой продукции по показателям качества, а также согласование документов, связанных с обеспечением качества

разработка структуры системы обеспечения качества, контроль ее функционирования, внесение изменений в систему обеспечения качества по мере развития производства

контроль обучения и аттестации персонала

разработка основных форм документов и основных элементов системы обеспечения качества (оргструктура предприятия, перечни документации и пр.)

458 Вопрос_458

Вопрос_458 ФУНКЦИЯМИ ОТДЕЛА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ЯВЛЯЮТСЯ

***разработка структуры системы обеспечения качества, контроль ее функционирования, внесение изменений в систему обеспечения качества по мере развития производства

приемка или отклонение любых исходных и упаковочных материалов, этикеток и готовой продукции по показателям качества

согласование документов (инструкций, методик, спецификаций), связанных с обеспечением качества

руководство отделом контроля качества

459 Вопрос_459

Вопрос_459 ЦЕЛЮ ПЕРВОНАЧАЛЬНОГО ОБУЧЕНИЯ ПЕРСОНАЛА ЯВЛЯЕТСЯ

***подготовка персонала к выполнению обязанностей в полном объеме

частичная подготовка персонала к выполнению обязанностей

поддержание и обновление знаний работников

подтверждение квалификации работников

460 Вопрос_460

Вопрос_460 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА УРОВНЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ПРЕДПРИЯТИЯ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***разработку прописи, технологии, спецификации, валидации

фармацевтическое законодательство

порядок лицензирования предприятий

систему фармаконадзора

461 Вопрос_461

Вопрос_461 КОМПЛЕКС ОРГАНИЗАЦИОННЫХ И ТЕХНИЧЕСКИХ МЕР, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИХ ВЫПУСК ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ЗАДАННЫМИ ТРЕБОВАНИЯМИ, ЭТО

***система обеспечения качества

технологический регламент производства

валидация процесса производства

организация процессов производства

462 Вопрос_462

Вопрос_462 КОМПЛЕКС ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ТЕРРИТОРИАЛЬНО ОБОСОБЛЕННЫЙ И ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ВСЕГО ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ИЛИ ЕГО ОПРЕДЕЛЕННОЙ СТАДИИ, ЭТО

***производственная площадка

аптечная организация

организация оптовой торговли ЛС

фармацевтическое предприятие

463 Вопрос_463

Вопрос_463 НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРЕДПРИЯТИЯХ В РФ РАЗРЕШАЕТСЯ ПРОИЗВОДСТВО

***лекарственных средств, включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

лекарственных средств, не включенных в государственный реестр лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, производимых для проведения клинических исследований и для экспорта

фальсифицированных лекарственных средств;

лекарственных средств без лицензии на производство лекарственных средств

464 Вопрос_464

Вопрос_464 СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА НА ПРОИЗВОДСТВЕ И ЕЕ ПРАВИЛЬНОЕ ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ НАХОДЯТСЯ ПОД ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ, В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ

***Руководителя и уполномоченных лиц

Производственного персонала

Росздравнадзора

Роспотребнадзора

465 Вопрос_465

Вопрос_465 СЕРИЯ ОБРАЗЦОВ ЛС, У КОТОРОЙ ВЫЯВЛЕНО НЕСООТВЕТСТВИЕ ОТОБРАННЫХ ОБРАЗЦОВ ТРЕБОВАНИЯМ УТВЕРЖДЕННОЙ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ВЫБОРОЧНОГО КОНТРОЛЯ

***изымается из обращения и уничтожается

возвращается производителю на контроль
подлежит повторному контролю
отправляется на реализацию через аптечную сеть

466 Вопрос_466

Вопрос_466 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА СЫРЬЯ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ, УПАКОВОЧНЫХ МАТЕРИАЛОВ ДОЛЖЕН ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ

***на стадиях их изготовления или перед использованием в производстве

только на стадии их изготовления

только перед использованием в производстве

только перед их реализацией

467 Вопрос_467

Вопрос_467 ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА НА ВСЕХ ЭТАПАХ ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛС, ЭТО

***Управление качеством ЛС

Обеспечение качества ЛС

Контроль качества ЛС

Выборочный контроль ЛС

468 Вопрос_468

Вопрос_468 СОВОКУПНОСТЬ ВСЕХ ОПЕРАЦИЙ ПО СЕРИЙНОМУ ИЗГОТОВЛЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОИЗВОДСТВА И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛС И ДОКУМЕНТИРОВАНИЮ РЕЗУЛЬТАТОВ, ЭТО

***Производство ЛС

Выборочный контроль ЛС

Контроль качества ЛС

Система управления качеством ЛС

469 Вопрос_469

Вопрос_469 СООТВЕТСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ТРЕБОВАНИЯМ СПЕЦИФИКАЦИИ, ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ИЛИ ДРУГОГО УТВЕРЖДЕННОГО ДОКУМЕНТА - ЭТО

***Качество ЛС

Доступность ЛС

Эффективность ЛС

Безопасность ЛС

470 Вопрос_470

Вопрос_470 ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ОРГАН КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И ЕГО ТЕРРИТОРИАЛЬНЫЕ ОРГАНЫ ИМЕЮТ ПРАВО:

***изымать образцы лекарственных средств в количестве, необходимом для их исследований в соответствии с требованиями нормативной документации

снимать копии всех финансовых документов предприятия

направлять на реализацию выявленные недоброкачественные, фальсифицированные препараты

изымать образцы лекарственных средств в количестве, необходимом для их розничной реализации в соответствии с требованиями нормативной документации

471 Вопрос_471

Вопрос_471 ЦЕЛЮ ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБУЧЕНИЯ ПЕРСОНАЛА ЯВЛЯЕТСЯ

***поддержание и обновление знаний работников

частичная подготовка персонала к выполнению обязанностей

подготовка нового персонала к выполнению обязанностей в полном объеме

подтверждение квалификации руководства

472 Вопрос_472

Вопрос_472 ОРГАН ГОСУДАРСТВЕННОГО НАДЗОРА, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЙ КОНТРОЛЬ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА ПРИ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, НОСИТ НАЗВАНИЕ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздравсоцразвития

Минпромнауки

473 Вопрос_473

Вопрос_473 ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ, УПОЛНОМОЧЕННЫМ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ КОНТРОЛЬ ЗА ВЫПОЛНЕНИЕМ СУБЪЕКТАМИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА ТРЕБОВАНИЙ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РФ ОТНОСИТЕЛЬНО ФАРМАКОНАДЗОРА, ЯВЛЯЕТСЯ

***Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Минздрав

Минэкономразвития

474 Вопрос_474

Вопрос_474 К ОСНОВНЫМ ФУНКЦИЯМ ОТДЕЛА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ОТНОСЯТСЯ

***разработка структуры системы обеспечения качества, контроль ее функционирования, внесение изменений в систему обеспечения качества по мере развития производства

приемка или отклонение любых исходных и упаковочных материалов, этикеток и готовой продукции по показателям качества

согласование документов (инструкций, методик, спецификаций), связанных с обеспечением качества

руководство отделом контроля качества

475 Вопрос_475

Вопрос_475 ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕГО ПРОИЗВОДСТВА (GMP) ПРЕДПОЛАГАЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ОБОРУДОВАНИЮ

***оборудование должно быть адекватно технологическому процессу

оборудование не должно размещаться так, чтобы его можно было легко эксплуатировать

значительная часть регистрирующих приборов должна быть откалибрована

поверхность оборудования не должна быть гладкой и должна реагировать с веществами, задействованными в производстве

476 Вопрос_476

Вопрос_476 НА УРОВНЕ ПРОИЗВОДСТВЕННОГО ПРЕДПРИЯТИЯ СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ

***разработку прописи, технологии, спецификации, валидации

систему фармаконадзора порядок

лицензирования предприятий

розничную реализацию препаратов

477 Вопрос_477

Вопрос_477 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА АКТИВНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ ДОЛЖЕН ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ

***на стадиях их изготовления или перед использованием в производстве

только на стадии их изготовления

только при валидации

только перед использованием в производстве

478 Вопрос_478

Вопрос_478 ЗДОРОВЬЮ ПАЦИЕНТА МОЖЕТ БЫТЬ ПРИЧИНЕН ВРЕД ВСЛЕДСТВИЕ НЕДОСТОВЕРНОЙ ИНФОРМАЦИИ, СОДЕРЖАЩЕЙСЯ В ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ЭТО НЕСЕТ

***предприятие- производитель препарата

Росздравнадзор

аптечная организация, реализовавшая препарат

организация – дистрибьютор препарата

479 Вопрос_479

Вопрос_479 ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ОСНОВНЫХ ВИДОВ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛС, НЕ ПРОВОДЯТ:

***контроль за соблюдением требований к этике внутрикорпоративного общения

выборочный контроль качества лекарственных средств

федеральный государственный контроль в сфере обращения ЛС

лицензионный контроль в сфере производства ЛС и в сфере фармацевтической деятельности

480 Вопрос_480

Вопрос_480 ЕСЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ВЫБОРОЧНОГО КОНТРОЛЯ СЕРИИ ОБРАЗЦОВ ЛС ВЫЯВЛЕНО НЕСООТВЕТСТВИЕ ОТОБРАННЫХ ОБРАЗЦОВ ТРЕБОВАНИЯМ УТВЕРЖДЕННОЙ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ, ТО

***данная серия изымается из обращения

аннулируется РУ на данный препарат

данная серия отправляется на переупаковку

данная серия отправляется на реализацию через аптечную сеть

481 Вопрос_481

Вопрос_481 КОМПЛЕКС ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ТЕРРИТОРИАЛЬНО ОБОСОБЛЕННЫЙ И ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЙ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ВСЕГО ПРОЦЕССА ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ИЛИ ЕГО ОПРЕДЕЛЕННОЙ СТАДИИ, ЭТО

***производственная площадка

аптечная база

аптечный склад

фармацевтическое предприятие

482 Вопрос_482

Вопрос_482 ДЕЙСТВИЯ, ДАЮЩИЕ ВЫСОКУЮ СТЕПЕНЬ УВЕРЕННОСТИ В СООТВЕТСТВИИ МЕТОДИКИ, ПРОЦЕССА, МАТЕРИАЛА И ПР. ЗАДАНЫМИ ТРЕБОВАНИЯМ И В ТОМ, ЧТО ИХ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ БУДЕТ ПРИВОДИТЬ К ЗАВЕДОМО УСТАНОВЛЕННЫМ РЕЗУЛЬТАТАМ, ДОКУМЕНТАЛЬНО ОФОРМЛЕННЫЕ - ЭТО

***валидация

управление качеством

контроль качества

производство

483 Вопрос_483

Вопрос_483 СОВОКУПНОСТЬ ПРОИЗВОДСТВЕННО-КОММЕРЧЕСКИХ ОБЪЕДИНЕНИЙ РАЗЛИЧНЫХ ФОРМ СОБСТВЕННОСТИ, А ТАКЖЕ ЧАСТНЫХ ЛИЦ, СВЯЗАННЫХ МЕЖДУ СОБОЙ УПОРЯДОЧЕННЫМИ ВЕРТИКАЛЬНЫМИ И ГОРИЗОНТАЛЬНЫМИ СВЯЗЯМИ И ПРОВОДЯЩИХ ПОЛИТИКУ ПРОДАЖ ПРЕДПРИЯТИЯ НА МЕСТАХ - ЭТО:

***Товаропроводящая система (сеть)

Фармацевтическая организация

Фармацевтическая деятельность

Фармацевтическая услуга

484 Вопрос_484

Вопрос_484 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ВКЛЮЧАЮЩАЯ В СЕБЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ И (ИЛИ) РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ, ИХ ОТПУСК, ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ "ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ" - ЭТО:

***Фармацевтическая деятельность

Фармацевтическая организация

Товаропроводящая система (сеть)

Фармацевтическая услуга

485 Вопрос_485

Вопрос_485 ЮРИДИЧЕСКОЕ ЛИЦО НЕЗАВИСИМО ОТ ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВОЙ ФОРМЫ И ИНДИВИДУАЛЬНЫЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩЕЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ - ЭТО:

***Фармацевтическая организация

Розничная торговля

Оптовая торговля

Фармацевтическая услуга

486 Вопрос_486

Вопрос_486 ФИЗИЧЕСКОЕ ЛИЦО, КОТОРОЕ ИМЕЕТ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ, РАБОТАЕТ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ И В ТРУДОВЫЕ ОБЯЗАННОСТИ КОТОРОГО ВХОДЯТ ОПТОВАЯ ТОРГОВЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКА И (ИЛИ) РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ИХ ИЗГОТОВЛЕНИЕ, ОТПУСК, ХРАНЕНИЕ И ПЕРЕВОЗКА - ЭТО:

***Фармацевтический работник

Розничная торговля

Оптовая торговля

Фармацевтическая услуга

487 Вопрос_487

Вопрос_487 ВИД ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЙ С ПРИОБРЕТЕНИЕМ И ПРОДАЖЕЙ ТОВАРОВ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИХ В ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, В ТОМ ЧИСЛЕ ДЛЯ ПЕРЕПРОДАЖИ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ЛИЧНЫМ, СЕМЕЙНЫМ, ДОМАШНИМ И ИНЫМ ПОДОБНЫМ ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ - ЭТО:

***Оптовая торговля

Розничная торговля

Организация оптовой торговли ЛС

Фармацевтическая услуга

488 Вопрос_488

Вопрос_488 К ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТАМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛС ОТНОСЯТ:

***ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст.53 Продажа, передача ЛС организациями оптовой торговли ЛС

ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст. 55. Порядок розничной торговли ЛП

Приказ МЗ РФ N 259н Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики ЛП для медицинского применения

ФЗ № 38 «О рекламе»

489 Вопрос_489

Вопрос_489 К ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТАМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛС ОТНОСЯТ:

***ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст.54 Правила оптовой торговли ЛС

ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст. 55. Порядок розничной торговли ЛП

Приказ МЗ РФ N 259н Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики ЛП для медицинского применения

ФЗ № 38 «О рекламе»

490 Вопрос_490

Вопрос_490 К ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТАМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛС ОТНОСЯТ:

***Приказ МЗ РФ № 260н " Об утверждении правил хранения лекарственных средств для медицинского применения"

ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст. 55. Порядок розничной торговли ЛП

Приказ МЗ РФ N 259н Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики ЛП для медицинского применения

ФЗ № 38 «О рекламе»

491 Вопрос_491

Вопрос_491 К ОСНОВНЫМ ДОКУМЕНТАМ, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩИМ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛС ОТНОСЯТ:

***Решение Совета Евразийской экономической комиссии N 80 "Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза"

ФЗ N 61-ФЗ «Об обращении ЛС» ст. 55. Порядок розничной торговли ЛП

Приказ МЗ РФ N 259н Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики ЛП для медицинского применения

ФЗ № 38 «О рекламе»

492 Вопрос_492

Вопрос_492 ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ РЕАЛИЗАЦИИ, ИМЕЮЩАЯ РАЗРЕШИТЕЛЬНЫЙ ДОКУМЕНТ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ДИСТРИБЬЮЦИИ, В ТОМ ЧИСЛЕ НА ХРАНЕНИЕ И ТРАНСПОРТИРОВКУ ЛС, И ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ИХ ДИСТРИБЬЮЦИИ – ЭТО:

***Дистрибьютор

Дистрибьюция (Дистрибуция)

Оптовая торговля

Надлежащая дистрибьюторская практика

493 Вопрос_493

Вопрос_493 ЛИКВИДИРОВАТЬ РАЗРЫВ И ОБЕСПЕЧИТЬ ЦЕНТРАЛИЗАЦИЮ СВЯЗЕЙ МЕЖДУ ПРОИЗВОДИТЕЛЯМИ (ПОСТАВЩИКАМИ АПТЕЧНЫХ ТОВАРОВ) И РОЗНИЧНЫМИ ТОРГОВЦАМИ (АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ) – ЭТО:

***Основная задача дистрибьюторов

Дистрибьюция (Дистрибуция)

Оптовая торговля

Надлежащая дистрибьюторская практика

494 Вопрос_494

Вопрос_494 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, СВЯЗАННАЯ С ЗАКУПКОЙ, ХРАНЕНИЕМ, ИМПОРТОМ, ЭКСПОРТОМ, РЕАЛИЗАЦИЕЙ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ РЕАЛИЗАЦИИ НАСЕЛЕНИЮ) БЕЗ ОГРАНИЧЕНИЯ ОБЪЕМОВ И ТРАНСПОРТИРОВКОЙ ЛС – ЭТО:

***Дистрибьюция (Дистрибуция)

Фармацевтическая деятельность

Оптовая торговля

Надлежащая дистрибьюторская практика

495 Вопрос_495

Вопрос_495 ЧАСТЬ СИСТЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА, ГАРАНТИРУЮЩАЯ КАЧЕСТВО ЛС НА ПРОТЯЖЕНИИ ВСЕХ ЭТАПОВ ЦЕПИ ПОСТАВКИ - ЭТО:

***Надлежащая дистрибьюторская практика

Фармацевтическая деятельность

Оптовая торговля

Обращение ЛС

496 Вопрос_496

Вопрос_496 СОБЛЮДЕНИЕ НАДЛЕЖАЩИХ УСЛОВИЙ ХРАНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВКИ И РАСПРОСТРАНЕНИЯ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА, БЕЗОПАСНОСТИ И ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛС ПО ВСЕЙ ЦЕПИ ПОСТАВКИ, А ТАКЖЕ ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ РИСКА ПРОНИКНОВЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛС В ЦЕПЬ ПОСТАВКИ – ЭТО:

***Цель надлежащей дистрибьюторской практики

Фармацевтическая деятельность

Оптовая торговля

Обращение ЛС

497 Вопрос_497

Вопрос_497 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ ОПТОВУЮ ТОРГОВЛЮ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ (ЛС), ИХ ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС» - ЭТО:

***Организация оптовой торговли ЛС

Розничная торговля

Оптовая торговля

Фармацевтическая услуга

498 Вопрос_498

Вопрос_498 КОМПЛЕКС СПЕЦИАЛИЗИРОВАННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ, ОБОРУДОВАНИЯ, ТЕХНИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ПРИЕМКИ, ХРАНЕНИЯ И РЕАЛИЗАЦИИ ЛС – ЭТО:

***Склад ЛС

Розничная торговля

Оптовая торговля

Фармацевтическая услуга

499 Вопрос_499

Вопрос_499 ПРИЕМ, ХРАНЕНИЕ И ОТПУСК АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ, ЛЕЧЕБНО-ПРОФИЛАКТИЧЕСКИМ УЧРЕЖДЕНИЯМ И ДРУГИМ ОРГАНИЗАЦИЯМ, А ТАКЖЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ПРОИЗВОДСТВЕННЫМ ПРЕДПРИЯТИЯМ ЛС, ИМН, АПТЕЧНОГО ОБОРУДОВАНИЯ И ИНВЕНТАРЯ, ОТВЕЧАЮЩИЕ ВСЕМ ТРЕБОВАНИЯМ КАЧЕСТВА ПО ДЕЙСТВУЮЩЕМУ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ – ЭТО:

***Основная задача склада ЛС

Фармацевтическая деятельность

Оптовая торговля

Надлежащая дистрибьюторская практика

500 Вопрос_500

Вопрос_500 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ДИСТРИБЬЮЦИИ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА:

***Зарегистрированные в соответствии с законодательством государств-членов Евразийского экономического союза

Зарегистрированные в соответствии с законодательством Евросоюза

Фальсифицированные, контрафактные ЛС

ЛС экстемпорального изготовления

501 Вопрос_501

Вопрос_501 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ДИСТРИБЬЮЦИИ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА:

***Зарегистрированные в соответствии с актами, входящими в право Евразийского экономического союза

Зарегистрированные в соответствии с законодательством Евросоюза

Фальсифицированные, контрафактные ЛС

ЛС экстемпорального изготовления

502 Вопрос_502

Вопрос_502 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА, ДИСТРИБЬЮЦИИ ПОДЛЕЖАТ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА:

***Незарегистрированные и (или) ввозимые (вывозимые) в соответствии с законодательством государств-членов и актами, входящими в право Евразийского экономического союза

Зарегистрированные в соответствии с законодательством Евросоюза

Фальсифицированные, контрафактные ЛС

ЛС экстемпорального изготовления

503 Вопрос_503

Вопрос_503 ДИСТРИБЬЮЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ОТГРУЗКА) ДОЛЖНА БЫТЬ ОРГАНИЗОВАНА ТАКИМ ОБРАЗОМ, ЧТОБЫ

***Лекарственные средства с меньшим сроком годности отгружались в первую очередь

Лекарственные средства первыми по времени поступления отгружались в первую очередь

Лекарственные средства с большим сроком годности отгружались в первую очередь

Очередность отгрузки не имеет значения

504 Вопрос_504

Вопрос_504 В ПРОЦЕССЕ ДИСТРИБЬЮЦИИ ЛС ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИНЦИП ОТГРУЗКИ ТОВАРА FEFO - FIRST EXPIRE FIRST OUT, КОТОРЫЙ ОЗНАЧАЕТ, ЧТО

***Лекарственные средства с меньшим сроком годности отгружались в первую очередь

Лекарственные средства первыми по времени поступления отгружались в первую очередь

Лекарственные средства с большим сроком годности отгружались в первую очередь

Очередность отгрузки не имеет значения

505 Вопрос_505

Вопрос_505 В ПРОЦЕССЕ ДИСТРИБЬЮЦИИ ЛС ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С МЕНЬШИМ СРОКОМ ГОДНОСТИ ОТГРУЖАЮТСЯ В ПЕРВУЮ ОЧЕРЕДЬ, ЭТО ПРИНЦИП

***FEFO (first expire first out)

FIFO (first in first out)

LIFO (last in first out)

LEFO (last expire first out)

506 Вопрос_506

Вопрос_506 ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ:

***Помещения и (или) зоны для хранения ЛС должны быть функционально объединены в единый блок, изолированный от иных помещений и (или) зон

Помещения и (или) зоны для хранения ЛС не должны быть последовательно взаимосвязаны и исключать пересечение технологических потоков.

Не допускается организация помещений для хранения посредством компьютеризированных систем

Площадь помещений должна определяться исходя из объема хранимых ЛП и составлять не менее 130 кв. метров

507 Вопрос_507

Вопрос_507 ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ:

***Площадь помещений должна определяться исходя из объема хранимых ЛП и составлять не менее 150 кв. метров

Помещения и (или) зоны для хранения ЛС не должны быть последовательно взаимосвязаны и исключать пересечение технологических потоков.

Не допускается организация помещений для хранения посредством компьютеризированных систем

Площадь помещений должна определяться исходя из объема хранимых ЛП и составлять не менее 130 кв. метров

508 Вопрос_508

Вопрос_508 ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ:

***Проведение погрузочно-разгрузочных работ должно осуществляться при обеспечении защиты от воздействия осадков, низких и высоких температур

Помещения и (или) зоны для хранения ЛС не должны быть последовательно взаимосвязаны и исключать пересечение технологических потоков.

Не допускается организация помещений для хранения посредством компьютеризированных систем

Площадь помещений должна определяться исходя из объема хранимых ЛП и составлять не менее 130 кв. метров

509 Вопрос_509

Вопрос_509 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ

***Репутации поставщика

Производительности труда сотрудников поставщика

Репутации конкурента

Производительности труда сотрудников конкурента

510 Вопрос_510

Вопрос_510 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ

***Надежности поставщика

Производительности труда сотрудников поставщика

Надежности конкурента

Производительности труда сотрудников конкурента

511 Вопрос_511

Вопрос_511 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ ПРЕДЛОЖЕНИЮ

- ***Поставщика по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию
- Конкурсанта по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию
- Поставщика по поставке лекарственных средств, не подверженных фальсифицированию
- Конкурсанта по поставке лекарственных средств, не подверженных фальсифицированию

512 Вопрос_512

Вопрос_512 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ ПРЕДЛОЖЕНИЮ

- ***Поставщика по поставке большой партии лекарственных средств, обычно доступных только в ограниченном количестве
- Конкурсанта по поставке большой партии лекарственных средств, обычно доступных только в ограниченном количестве
- Поставщика по поставке небольшой партии лекарственных средств, обычно поставляемых в значительном количестве
- Конкурсанта по поставке небольшой партии лекарственных средств, обычно поставляемых в значительном количестве

513 Вопрос_513

Вопрос_513 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ

- ***Ценовым предложениям поставщика, не соответствующие рыночным
- Ценовым предложениям конкурента, не соответствующих рыночным
- Ценовым предложениям поставщика, соответствующих рыночным
- Ценовым предложениям конкурента, соответствующих рыночным

514 Вопрос_514

Вопрос_514 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО НАДЕЖНОСТИ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ

- ***Репутации поставщика

Предложению конкурента по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию

Предложению поставщика по поставке лекарственных средств, не подверженных фальсифицированию

Ценовым предложениям, соответствующих рыночным

515 Вопрос_515

Вопрос_515 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО РЕПУТАЦИИ, ОСОБОЕ ВНИМАНИЕ НЕОБХОДИМО УДЕЛЯТЬ

***Надежности поставщика

Ценовым предложениям, соответствующих рыночным

Надежности конкурента

Производительности труда сотрудников поставщика

516 Вопрос_516

Вопрос_516 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, НЕ СЛЕДУЕТ УДЕЛЯТЬ ВНИМАНИЕ

***Репутации конкурента

Надежности поставщика

Репутации поставщика

Репутации и надежности поставщика

517 Вопрос_517

Вопрос_517 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, НЕ СЛЕДУЕТ УДЕЛЯТЬ ВНИМАНИЕ

***Надежности конкурента

Надежности поставщика

Репутации поставщика

Репутации и надежности поставщика

518 Вопрос_518

Вопрос_518 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, НЕ СЛЕДУЕТ УДЕЛЯТЬ ВНИМАНИЕ

***Предложению по поставке лекарственных средств, не подверженных фальсифицированию

Предложению по поставке большой партии лекарственных средств, обычно доступных только в ограниченном количестве

Ценовым предложениям, не соответствующих рыночным

Предложению по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию

519 Вопрос_519

Вопрос_519 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, НЕ СЛЕДУЕТ УДЕЛЯТЬ ВНИМАНИЕ

***Предложению по поставке небольшой партии лекарственных средств, обычно поставляемых в значительном количестве

Предложению по поставке большой партии лекарственных средств, обычно доступных только в ограниченном количестве

Ценовым предложениям, не соответствующих рыночным

Предложению по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию

520 Вопрос_520

Вопрос_520 ПРИ ПРОВЕРКЕ НОВЫХ ПОСТАВЩИКОВ С ЦЕЛЬЮ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ЕГО СООТВЕТСТВИЯ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ, НЕ СЛЕДУЕТ УДЕЛЯТЬ ВНИМАНИЕ

***Ценовым предложениям, соответствующих рыночным

Предложению по поставке большой партии лекарственных средств, обычно доступных только в ограниченном количестве

Ценовым предложениям, не соответствующих рыночным

Предложению по поставке лекарственных средств, наиболее подверженных фальсифицированию

521 Вопрос_521

Вопрос_521 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ, В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЛС УКАЗЫВАЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ

***Дата, наименование ЛС, лекарственная форма, дозировка

Дата, поставляемое количество, периодичность поставок

Наименование ЛС, периодичность поставок, номер серии (партии)

Наименование ЛС, периодичность поставок, дозировка

522 Вопрос_522

Вопрос_522 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ, В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЛС НЕ ОБЯЗАТЕЛЬНО УКАЗЫВАТЬ

***Периодичность поставок

Наименование и адрес поставщика

Наименование и адрес грузополучателя

Условия транспортировки и хранения

523 Вопрос_523

Вопрос_523 СОГЛАСНО ПРАВИЛАМ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ, В СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТАХ ЛС УКАЗЫВАЮТСЯ СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ

***Наименование и адрес поставщика

Наименование и адрес конкурента

Периодичность поставок конкурента

Периодичность поставок поставщика

524 Вопрос_524

Вопрос_524 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***ЛС приобретаются, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Обязанности руководства организации не определены

ЛС доставляются получателям в неустановленный период времени

525 Вопрос_525

Вопрос_525 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***Обязанности руководства организации четко определены

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Обязанности руководства организации не определены

ЛС доставляются получателям в неустановленный период времени

526 Вопрос_526

Вопрос_526 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***ЛС доставляются получателям в согласованный период времени

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Обязанности руководства организации не определены

ЛС доставляются получателям в неустановленный период времени

527 Вопрос_527

Вопрос_527 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ: ДОКУМЕНТАЛЬНОЕ ОФОРМЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЙ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

***В ходе выполнения или непосредственно после завершения соответствующих действий

В ходе выполнения, а не после завершения соответствующих действий

После завершения соответствующих действий, а не в ходе выполнения или непосредственно

Только непосредственно после завершения соответствующих действий

528 Вопрос_528

Вопрос_528 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ: ОТКЛОНЕНИЯ ОТ УСТАНОВЛЕННЫХ ПРОЦЕДУР

***Документально оформляются и в их отношении проводятся расследования

Фиксируются в устной форме и в их отношении проводятся расследования

Документально оформляются и в их отношении расследования не проводится

Фиксируются в устной форме и в их отношении расследования не проводится

529 Вопрос_529

Вопрос_529 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ: НЕОБХОДИМЫЕ КОРРЕКТИРУЮЩИЕ И ПРЕДУПРЕЖДАЮЩИЕ ДЕЙСТВИЯ ПРЕДПРИНИМАЮТСЯ

***Для устранения отклонений и предупреждения их появления

Только в целях устранения отклонений

Только в целях предупреждения появления новых отклонений

Для установления соответствия действий требованиям регламентов

530 Вопрос_530

Вопрос_530 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***Документальное оформление действий осуществляется в ходе выполнения или после завершения соответствующих действий

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Обязанности руководства организации не определены

Документальное оформление действий осуществляется только непосредственно после завершения соответствующих действий

531 Вопрос_531

Вопрос_531 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***Отклонения от установленных процедур документально оформляются и в их отношении проводятся расследования

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Отклонения от установленных процедур фиксируются в устной форме и в их отношении проводятся расследования

ЛС доставляются получателям в неустановленный период времени

532 Вопрос_532

Вопрос_532 СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ СЛЕДУЮЩЕЕ

***Необходимые корректирующие и предупреждающие действия предпринимаются для устранения отклонений и предупреждения их появления

ЛС производятся, хранятся, транспортируются и поставляются с соблюдением требований законодательства

Отклонения от установленных процедур фиксируются в устной форме и в их отношении проводятся расследования

Необходимые предупреждающие действия предпринимаются только для устранения выявленных отклонений

533 Вопрос_533

Вопрос_533 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ И ОТНОСЯЩАЯСЯ К _____, ДОЛЖНА УЧИТЫВАТЬ ВОЗМОЖНЫЕ РИСКИ ДЛЯ КАЧЕСТВА

***Приобретению, хранению, транспортировке, поставке, экспорту

Производству, хранению, транспортировке, поставке или экспорту

Изготовлению, хранению, транспортировке, поставке или экспорту

Производству, изготовлению, транспортировке, поставке, экспорту

534 Вопрос_534

Вопрос_534 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ И ОТНОСЯЩАЯСЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ, ХРАНЕНИЮ, ТРАНСПОРТИРОВКЕ, ПОСТАВКЕ ИЛИ ЭКСПОРТУ, ДОЛЖНА УЧИТЫВАТЬ ВОЗМОЖНЫЕ РИСКИ ДЛЯ

***Качества

Производства

Изготовления

Производства и изготовления

535 Вопрос_535

Вопрос_535 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ И ОТНОСЯЩАЯСЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ, ХРАНЕНИЮ, ТРАНСПОРТИРОВКЕ, ПОСТАВКЕ ИЛИ ЭКСПОРТУ, ДОЛЖНА УЧИТЫВАТЬ ВОЗМОЖНЫЕ РИСКИ ДЛЯ

***Качества

Производительности труда

Сотрудников

Руководства

536 Вопрос_536

Вопрос_536 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ И ОТНОСЯЩАЯСЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ, ХРАНЕНИЮ, ТРАНСПОРТИРОВКЕ, ПОСТАВКЕ ИЛИ ЭКСПОРТУ, ДОЛЖНА УЧИТЫВАТЬ _____ ДЛЯ КАЧЕСТВА

***Возможные риски

Невозможные риски

Возможные гарантии

Невозможные гарантии

537 Вопрос_537

Вопрос_537 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ И ОТНОСЯЩАЯСЯ К ПРИОБРЕТЕНИЮ, ХРАНЕНИЮ, ТРАНСПОРТИРОВКЕ, ПОСТАВКЕ ИЛИ ЭКСПОРТУ, ДОЛЖНА УЧИТЫВАТЬ _____ ДЛЯ КАЧЕСТВА

***Возможные риски

Невозможные риски

Возможную стабильность

Невозможную стабильность

538 Вопрос_538

Вопрос_538 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ОЦЕНКУ ПРИГОДНОСТИ И КОМПЕТЕНТНОСТИ

***Исполнителя

Производителя

Изготовителя

Производителя и изготовителя

539 Вопрос_539

Вопрос_539 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ОЦЕНКУ ПРИГОДНОСТИ И КОМПЕТЕНТНОСТИ

***Исполнителя

Производителя

Руководителя

Сотрудников

540 Вопрос_540

Вопрос_540 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ПРОВЕРКУ НАЛИЧИЯ НЕОБХОДИМЫХ РАЗРЕШИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ У

***Исполнителя

Производителя

Изготовителя

Производителя и изготовителя

541 Вопрос_541

Вопрос_541 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ПРОВЕРКУ НАЛИЧИЯ НЕОБХОДИМЫХ РАЗРЕШИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ У

***Исполнителя

Производителя

Руководителя

Сотрудников

542 Вопрос_542

Вопрос_542 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОТВЕТСТВЕННОСТИ И ПОРЯДКА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ СТОРОН В РАМКАХ МЕРОПРИЯТИЙ, ОТНОСЯЩИХСЯ К

***Качеству

Производству

Изготовлению

Производству и изготовлению

543 Вопрос_543

Вопрос_543 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПОРЯДКА ОБМЕНА ИНФОРМАЦИЕЙ О ДЕЙСТВИЯХ СТОРОН В РАМКАХ МЕРОПРИЯТИЙ, ОТНОСЯЩИХСЯ К

***Качеству

Производительности труда

Сотрудникам

Руководству

544 Вопрос_544

Вопрос_544 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ МОНИТОРИНГ И АНАЛИЗ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

***Исполнителя

Производителя

Изготовителя

Производителя и изготовителя

545 Вопрос_545

Вопрос_545 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ МОНИТОРИНГ И АНАЛИЗ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

***Исполнителя

Производителя

Руководителя

Сотрудников

546 Вопрос_546

Вопрос_546 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПЕРЕДАННАЯ ДИСТРИБЬЮТОРОМ НА АУТСОРСИНГ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ ОПРЕДЕЛЕНИЕ И ВНЕДРЕНИЕ НА РЕГУЛЯРНОЙ ОСНОВЕ МЕР, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ

***Улучшения

Ухудшения

Снижения

Сокращения

547 Вопрос_547

Вопрос_547 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ОЦЕНКУ СТЕПЕНИ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ

***Системы качества

Руководства компании

Компании конкурента

Системы производства

548 Вопрос_548

Вопрос_548 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ОЦЕНКУ СТЕПЕНИ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ

***Системы качества

Системы изготовления

Компании конкурента

Руководства компании

549 Вопрос_549

Вопрос_549 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ОЦЕНКУ СТЕПЕНИ ДОСТИЖЕНИЯ ЦЕЛЕЙ СИСТЕМЫ

***Качества

Производства

Изготовления

Производства и изготовления

550 Вопрос_550

Вопрос_550 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ОЦЕНКУ

***Показателей эффективности

Относительных показателей

Абсолютных показателей

Показателей конкурентоспособности

551 Вопрос_551

Вопрос_551 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ОЦЕНКУ

***Показателей эффективности

Коэффициентов корреляции

Коэффициентов эластичности

Показателей безопасности

552 Вопрос_552

Вопрос_552 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ИЗМЕНЕНИЯ

***Внесенные в нормативные правовые акты

В окружающей среде

Во внешней среде

Внесенные в штатное расписание

553 Вопрос_553

Вопрос_553 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ИЗМЕНЕНИЯ

***Внесенные в нормативные правовые акты

Внесенные в штатное расписание

Во внешней и внутренней среде

В экономической обстановке

554 Вопрос_554

Вопрос_554 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ИЗМЕНЕНИЯ

***Внесенные в нормативные правовые акты

Внесенные в штатное расписание

В экономической системе

В политической системе

555 Вопрос_555

Вопрос_555 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ВОЗНИКНОВЕНИЕ НОВЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ, КОТОРЫЕ МОГУТ ОКАЗАТЬ ВЛИЯНИЕ НА СИСТЕМУ УПРАВЛЕНИЯ

***Качеством

Производством

Изготовлением

Производством и изготовлением

556 Вопрос_556

Вопрос_556 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ВОЗНИКНОВЕНИЕ НОВЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ, КОТОРЫЕ МОГУТ ОКАЗАТЬ ВЛИЯНИЕ НА СИСТЕМУ УПРАВЛЕНИЯ

***Качеством

Маркетингом

Менеджментом

Экономикой

557 Вопрос_557

Вопрос_557 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ВОЗНИКНОВЕНИЕ НОВЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВ, КОТОРЫЕ МОГУТ ОКАЗАТЬ ВЛИЯНИЕ НА СИСТЕМУ УПРАВЛЕНИЯ

***Качеством

Персоналом

Лекарственным обеспечением

Фармацевтической помощью

558 Вопрос_558

Вопрос_558 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ ИННОВАЦИИ, КОТОРЫЕ МОГУТ ПОВЫСИТЬ ЭФФЕКТИВНОСТЬ СИСТЕМЫ

***Качества

Производства

Изготовления

Производства и изготовления

559 Вопрос_559

Вопрос_559 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ ИННОВАЦИИ, КОТОРЫЕ МОГУТ ПОВЫСИТЬ ЭФФЕКТИВНОСТЬ СИСТЕМЫ

***Качества

Маркетинга

Менеджмента

Экономики

560 Вопрос_560

Вопрос_560 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ ИННОВАЦИИ, КОТОРЫЕ МОГУТ ПОВЫСИТЬ ЭФФЕКТИВНОСТЬ СИСТЕМЫ

***Качества

Производства

Лекарственного обеспечения

Фармацевтической помощи

561 Вопрос_561

Вопрос_561 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ ИЗМЕНЕНИЯ В

***Деловой среде

Окружающем мире

Деловой среде и окружающем мире

Политической и экономической среде

562 Вопрос_562

Вопрос_562 ФОРМАЛИЗОВАННЫЙ ПРОЦЕСС ПЕРИОДИЧЕСКОГО ОБЗОРА СИСТЕМЫ КАЧЕСТВА ДОЛЖЕН ВКЛЮЧАТЬ ИЗМЕНЕНИЯ В ДЕЛОВОЙ СРЕДЕ И ПОСТАВЛЕННЫХ

***Целях

Вопросах

Целях и вопросах

Целях, вопросах и задачах

563 Вопрос_563

Вопрос_563 ПЛОЩАДЬ ПОМЕЩЕНИЙ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ВЫДЕЛЕНИЯ ЗОНЫ ДЛЯ

***Хранения зарегистрированных ЛП

Приемки ЛП

Основного хранения ЛП

Экспедиции

564 Вопрос_564

Вопрос_564 ПЛОЩАДЬ ПОМЕЩЕНИЙ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ВЫДЕЛЕНИЯ ЗОНЫ ДЛЯ

***Хранения зарегистрированных ЛП

Карантинного хранения ЛП

Хранения ЛП, требующих специальных условий

Хранения фальсифицированных ЛП

565 Вопрос_565

Вопрос_565 ПЛОЩАДЬ ПОМЕЩЕНИЙ ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛС НЕ ПРЕДУСМАТРИВАЕТ ВЫДЕЛЕНИЯ ЗОНЫ ДЛЯ

***Хранения зарегистрированных ЛП

Экспедиции

Хранения недоброкачественных ЛП

Отбора проб (образцов) ЛС

566 Вопрос_566

Вопрос_566 В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ ЛП ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СООТВЕТСТВИЯ ПРИНИМАЕМЫХ ЛП ТОВАРОСОПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ПО

***Возможному превышению цены

Ассортименту

Соблюдению условий хранения при перевозке

Количеству и качеству

567 Вопрос_567

Вопрос_567 В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ ЛП ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СООТВЕТСТВИЯ ПРИНИМАЕМЫХ ЛП ТОВАРОСОПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ПО

***Возможному уменьшению цены

Ассортименту, количеству и качеству

Соблюдению условий хранения при перевозке

Наличию повреждений транспортной тары

568 Вопрос_568

Вопрос_568 В ПРОЦЕССЕ ПРИЕМКИ ЛП ОРГАНИЗАЦИЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ПРОВЕРКУ СООТВЕТСТВИЯ ПРИНИМАЕМЫХ ЛП ТОВАРОСОПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ПО

***Возможному завышению или занижению цены

Количеству и качеству

Наличию повреждений транспортной тары

Соблюдению условий хранения при перевозке

569 Вопрос_569

Вопрос_569 НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ДОЛЖНА БЫТЬ ВЫДЕЛЕНА ОТДЕЛЬНАЯ ЗОНА ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

***Фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛС

ЛС, поступивших с сопроводительной документацией

Зарегистрированных ЛП

ЛП с не истекшим сроком годности

570 Вопрос_570

Вопрос_570 НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ДОЛЖНА БЫТЬ ВЫДЕЛЕНА ОТДЕЛЬНАЯ ЗОНА ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

***ЛП с истекшим сроком годности

ЛС, поступивших с сопроводительной документацией

ЛП с не истекшим сроком годности

Зарегистрированных ЛП

571 Вопрос_571

Вопрос_571 НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ДОЛЖНА БЫТЬ ВЫДЕЛЕНА ОТДЕЛЬНАЯ ЗОНА ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

***ЛП, гражданский оборот которых прекращен

ЛП с не истекшим сроком годности

Зарегистрированных ЛП

ЛС, поступивших с сопроводительной документацией

572 Вопрос_572

Вопрос_572 НА СКЛАДЕ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ДОЛЖНА БЫТЬ ВЫДЕЛЕНА ОТДЕЛЬНАЯ ЗОНА ДЛЯ ХРАНЕНИЯ

***ЛП, если не соответствует требованиям законодательства средства их идентификации

ЛС, поступивших с сопроводительной документацией

Зарегистрированных ЛП

ЛП с не истекшим сроком годности

573 Вопрос_573

Вопрос_573 ЛП ДОЛЖНЫ РАЗМЕЩАТЬСЯ

***На стеллажах (в шкафах) или на подтоварниках (поддонах)

Только на стеллажах

Только на поддонах

На полу без поддона

574 Вопрос_574

Вопрос_574 ПОДДОНЫ МОГУТ РАСПОЛАГАТЬСЯ НА ПОЛУ В

***Один ряд

Два ряда

Три ряда

Несколько ярусов

575 Вопрос_575

Вопрос_575 ПОДДОНЫ МОГУТ РАСПОЛАГАТЬСЯ НА СТЕЛЛАЖАХ

***В несколько ярусов

Только в один ряд

Только в два ряда

Только в один или два ряда

576 Вопрос_576

Вопрос_576 НЕ ДОПУСКАЕТСЯ РАЗМЕЩЕНИЕ ЛП НА

***Полу без поддона

Полу в один ряд

Стеллажах в несколько ярусов

На полу в один ряд или на стеллажах в несколько ярусов

577 Вопрос_577

Вопрос_577 ЛС РАЗМЕЩАЮТ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ, УКАЗАННЫМИ В ДОКУМЕНТАЦИИ И (ИЛИ) НА УПАКОВКЕ ЛП, С УЧЕТОМ

***Физико-химических свойств

Режима дозирования

Средней цены

Количества доз в упаковке

578 Вопрос_578

Вопрос_578 ЛС РАЗМЕЩАЮТ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ, УКАЗАННЫМИ В ДОКУМЕНТАЦИИ И (ИЛИ) НА УПАКОВКЕ ЛП, С УЧЕТОМ

***Фармакологических групп

Режима дозирования

Средней цены

Количества доз в упаковке

579 Вопрос_579

Вопрос_579 ЛС РАЗМЕЩАЮТ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ, УКАЗАННЫМИ В ДОКУМЕНТАЦИИ И (ИЛИ) НА УПАКОВКЕ ЛП, С УЧЕТОМ

***Агрегатного состояния фармацевтических субстанций

Режима дозирования

Средней цены

Количества доз в упаковке

580 Вопрос_580

Вопрос_580 ЛС РАЗМЕЩАЮТ В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ, УКАЗАННЫМИ В ДОКУМЕНТАЦИИ И (ИЛИ) НА УПАКОВКЕ ЛП, С УЧЕТОМ

***Способа введения

Режима дозирования

Средней цены

Количества доз в упаковке

581 Вопрос_581

Вопрос_581 В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ, УКАЗАННЫМИ В ДОКУМЕНТАЦИИ ИЛИ НА УПАКОВКЕ ЛП, ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ ЛС В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ НЕ УЧИТЫВАЮТ

***Режим дозирования

Способ введения

Физико-химические свойства

Фармакологические группы

701 Вопрос_701

Вопрос_701 ВИД ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЙ С ПРИОБРЕТЕНИЕМ И ПРОДАЖЕЙ ТОВАРОВ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИХ В ЛИЧНЫХ, СЕМЕЙНЫХ, ДОМАШНИХ И ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - ЭТО

***розничная торговля

оптовая торговля

аптечная организация

фармацевтическая организация \n

702 Вопрос_702

Вопрос_702 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ - ЭТО ВИД ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЙ С ПРИОБРЕТЕНИЕМ И ПРОДАЖЕЙ ТОВАРОВ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИХ В ЛИЧНЫХ, СЕМЕЙНЫХ, ДОМАШНИХ И ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ

***предпринимательской деятельности

маркетинговой деятельности

фармацевтической деятельности

производственной деятельности \n

703 Вопрос_703

Вопрос_703 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ - ЭТО ВИД ТОРГОВОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЙ С ПРИОБРЕТЕНИЕМ И ПРОДАЖЕЙ ТОВАРОВ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИХ В

***личных, семейных, домашних и иных целях

личных, семейных, домашних и предпринимательских целях

маркетинговых и предпринимательских целях

аптечной организации \n

704 Вопрос_704

Вопрос_704 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП, ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ, ИЗГОТОВЛЕНИЕ И ОТПУСК ЛП - ЭТО

***аптечная организация

фармацевтическая организация

маркетинговая организация

оптовая организация \n

705 Вопрос_705

Вопрос_705 СТРУКТУРНОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП, ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ, ИЗГОТОВЛЕНИЕ И ОТПУСК ЛП - ЭТО

***аптечная организация

фармацевтическая организация

маркетинговая организация

оптовая организация \n

706 Вопрос_706

Вопрос_706 ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ - ЭТО

***аптечная организация

фармацевтическая организация

маркетинговая организация

оптовая организация \n

707 Вопрос_707

Вопрос_707 К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ОТНОСИТСЯ

***аптека, аптечный пункт, аптечный киоск

аптека, аптечный пункт, аптечный киоск, аптечный магазин

аптека, аптечный пункт, аптечный магазин

аптека, аптечный магазин, аптечный киоск \n

708 Вопрос_708

Вопрос_708 ВИДЫ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ - ЭТО

***аптека, аптечный пункт, аптечный киоск

аптека, аптечный пункт, аптечный киоск, аптечный магазин

аптека, аптечный пункт, аптечный магазин

аптека, аптечный магазин, аптечный киоск \n

709 Вопрос_709

Вопрос_709 К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***аптечный магазин

аптечный киоск

аптечный пункт

аптеку \n

710 Вопрос_710

Вопрос_710 ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕОБХОДИМО НАЛИЧИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

***в ОПФ с образованием юридического лица или без образования юридического лица (в качестве ИП)

обязательно в ОПФ с образованием юридического лица

обязательно в ОПФ без образования юридического лица

только в ОПФ в качестве индивидуального предпринимателя \n

711 Вопрос_711

Вопрос_711 ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕОБХОДИМО НАЛИЧИЕ ЛИЦЕНЗИИ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

***независимо от организационно-правовой формы

в зависимости от организационно-правовой формы

только для индивидуального предпринимателя, поскольку это физическое лицо

только для аптечной организации поскольку это юридическое лицо \n

712 Вопрос_712

Вопрос_712 СПОСОБ, КОТОРЫМ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЯЕТ СПОСОБ УПРАВЛЕНИЯ ИМУЩЕСТВОМ И ВЫТЕКАЮЩИЕ ИЗ ЭТОГО ЦЕЛИ ЕЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, И ПРАВОВОЕ ПОЛОЖЕНИЕ - ЭТО

***организационно-правовая форма

юридическое лицо

фармацевтическая деятельность

предпринимательская деятельность \n

713 Вопрос_713

Вопрос_713 ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВАЯ ФОРМА - ЭТО СПОСОБ, КОТОРЫМ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЯЕТ СПОСОБ УПРАВЛЕНИЯ ИМУЩЕСТВОМ И ВЫТЕКАЮЩИЕ ИЗ ЭТОГО ЦЕЛИ ЕЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, И

***правовое положение

маркетинговая ориентация

экономическое положение

финансовая ориентация \n

714 Вопрос_714

Вопрос_714 ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВАЯ ФОРМА - ЭТО СПОСОБ, КОТОРЫМ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЯЕТ (_____) И ВЫТЕКАЮЩИЕ ИЗ ЭТОГО ЦЕЛИ ЕЕ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, И ПРАВОВОЕ ПОЛОЖЕНИЕ

***способ управления имуществом

маркетинговую ориентацию

экономическое положение

финансовую ориентацию \n

715 Вопрос_715

Вопрос_715 ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВАЯ ФОРМА - ЭТО СПОСОБ, КОТОРЫМ ОРГАНИЗАЦИЯ ОПРЕДЕЛЯЕТ СПОСОБ УПРАВЛЕНИЯ ИМУЩЕСТВОМ И ВЫТЕКАЮЩИЕ ИЗ ЭТОГО ЦЕЛИ ЕЕ (_____), И ПРАВОВОЕ ПОЛОЖЕНИЕ

***предпринимательской деятельности

маркетинговой ориентации

экономического положения

финансовой ориентации \n

716 Вопрос_716

Вопрос_716 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ - ЭТО ВИД (_____) ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННЫЙ С ПРИОБРЕТЕНИЕМ И ПРОДАЖЕЙ ТОВАРОВ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИХ В ЛИЧНЫХ, СЕМЕЙНЫХ, ДОМАШНИХ И ИНЫХ ЦЕЛЯХ, НЕ СВЯЗАННЫХ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

***торговой

маркетинговой

финансовой

политической \n

717 Вопрос_717

Вопрос_717 АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ - ЭТО ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ (_____) ТОРГОВЛЮ ЛП, ХРАНЕНИЕ, ПЕРЕВОЗКУ, ИЗГОТОВЛЕНИЕ И ОТПУСК ЛП

***розничную

оптовую

розничную и оптовую

розничную, оптовую и дистанционную \n

718 Вопрос_718

Вопрос_718 АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ - ЭТО ОРГАНИЗАЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩАЯ (_____) И ОТПУСК ЛП

***розничную торговлю ЛП, хранение, перевозку, изготовление

оптовую торговлю ЛП, хранение, перевозку, изготовление

розничную и оптовую торговлю ЛП, хранение, перевозку, изготовление

оптовую и дистанционную торговлю ЛП, хранение, перевозку \n

719 Вопрос_719

Вопрос_719 К РАСПРОСТРАНЕННЫМ ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП ОТНОСЯТ

***общество с ограниченной ответственностью

частную форму собственности

государственную форму собственности

акционерное общество и частную форму собственности \n

720 Вопрос_720

Вопрос_720 К РАСПРОСТРАНЕННЫМ ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП ОТНОСЯТ

***акционерное общество

частную форму собственности

государственную форму собственности

унитарные предприятия и частную форму собственности \n

721 Вопрос_721

Вопрос_721 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП ОТНОСЯТ

***государственные унитарные предприятия

частную форму собственности

государственную форму собственности

акционерное общество и муниципальную форму собственности \n

722 Вопрос_722

Вопрос_722 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП ОТНОСЯТ

***муниципальные унитарные предприятия

частную форму собственности

государственную форму собственности

унитарные предприятия и государственную форму собственности \n

723 Вопрос_723

Вопрос_723 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***частную форму собственности

общество с ограниченной ответственностью

унитарные государственные предприятия

унитарные муниципальные предприятия \n

724 Вопрос_724

Вопрос_724 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***государственную форму собственности

общество с ограниченной ответственностью

унитарные государственные предприятия

акционерные общества \n

725 Вопрос_725

Вопрос_725 К ОРГАНИЗАЦИОННО-ПРАВОВЫМ ФОРМАМ ДЛЯ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***муниципальную форму собственности

общество с ограниченной ответственностью

унитарные государственные предприятия

унитарные муниципальные предприятия \n

726 Вопрос_726

Вопрос_726 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ

***производственного объекта, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании

работников с высшим медицинским образованием

работников со средним медицинским образованием

работников с высшим и средним медицинским образованием \n

727 Вопрос_727

Вопрос_727 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ

***оборудования, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании
работников с высшим медицинским или фармацевтическим образованием
работников со средним медицинским образованием
работников с высшим и средним медицинским образованием \n

728 Вопрос_728

Вопрос_728 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ РАБОТНИКОВ

***с высшим или средним фармацевтическим образованием
со средним медицинским образованием
с высшим и средним медицинским образованием
с высшим медицинским или фармацевтическим образованием \n

729 Вопрос_729

Вопрос_729 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ РАБОТНИКОВ

***с высшим или средним фармацевтическим образованием
обязательно с высшим медицинским образованием
с высшим или средним медицинским образованием
обязательно с высшим фармацевтическим образованием \n

730 Вопрос_730

Вопрос_730 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ

***производственного объекта, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании
работников с высшим медицинским образованием
работников со средним медицинским образованием
работников с высшим и средним медицинским образованием \n

731 Вопрос_731

Вопрос_731 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ

***оборудования, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании
работников с высшим медицинским или фармацевтическим образованием
работников со средним медицинским образованием
работников с высшим и средним медицинским образованием \n

732 Вопрос_732

Вопрос_732 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ
ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ РАБОТНИКОВ

***с высшим или средним фармацевтическим образованием
со средним медицинским образованием
с высшим и средним медицинским образованием
с высшим медицинским или фармацевтическим образованием \n

733 Вопрос_733

Вопрос_733 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ
ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ РАБОТНИКОВ

***с высшим или средним фармацевтическим образованием
обязательно с высшим медицинским образованием
с высшим или средним медицинским образованием
обязательно с высшим фармацевтическим образованием \n

734 Вопрос_734

Вопрос_734 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ
ПРЕДУСМАТРИВАЮТ ПОВЫШЕНИЕ КВАЛИФИКАЦИИ РАБОТНИКОВ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В

***5 лет
10 лет
год
месяц \n

735 Вопрос_735

Вопрос_735 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ
ПОВЫШЕНИЕ КВАЛИФИКАЦИИ РАБОТНИКОВ НЕ РЕЖЕ ОДНОГО РАЗА В

***5 лет

10 лет

год

месяц \n

736 Вопрос_736

Вопрос_736 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ У РАБОТНИКОВ

***фармацевтического образования, сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста

фармацевтического образования или сертификата специалиста, или пройденной аккредитации специалиста

медицинского образования, сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста

медицинского образования или сертификата специалиста, или пройденной аккредитации специалиста \n

737 Вопрос_737

Вопрос_737 ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К АПТЕЧНЫМ ОРГАНИЗАЦИЯМ ПРЕДУСМАТРИВАЮТ НАЛИЧИЕ У РАБОТНИКОВ

***фармацевтического образования, сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста

фармацевтического образования или сертификата специалиста, или пройденной аккредитации специалиста

медицинского образования, сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста

медицинского образования или сертификата специалиста, или пройденной аккредитации специалиста \n

738 Вопрос_738

Вопрос_738 В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ПРОДАВАТЬ

***слабоалкогольную продукцию (до 5%)

лекарственные препараты

предметы санитарии и гигиены

средства гигиены полости рта \n

739 Вопрос_739

Вопрос_739 В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ПРОДАВАТЬ

***слабоалкогольную продукцию (до 5%)

дезинфицирующие средства

предметы санитарии и гигиены

парфюмерные и косметические средства рта \n

740 Вопрос_740

Вопрос_740 В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ПРОДАВАТЬ

***слабоалкогольную продукцию (до 5%)

дезинфицирующие средства

продукты лечебного, детского питания

продукты диетического питания \n

741 Вопрос_741

Вопрос_741 В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ НЕ ИМЕЮТ ПРАВО ПРОДАВАТЬ

***слабоалкогольную продукцию (до 5%)

биологически активные добавки

очковую оптику и средства ухода за ней

минеральные воды \n

742 Вопрос_742

Вопрос_742 В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС НЕ ЗАПРЕЩЕНА ПРОДАЖА ЛП

***срок годности которых истекает чем через месяц

срок годности которых истек

фальсифицированных

контрафактных \n

743 Вопрос_743

Вопрос_743 В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС НЕ ЗАПРЕЩЕНА ПРОДАЖА ЛП

***находящихся в гражданском обороте
гражданский оборот которых приостановлен
гражданский оборот которых прекращен
гражданский оборот которых приостановлен или прекращен \n

744 Вопрос_744

Вопрос_744 В СООТВЕТСТВИИ С ФЗ N 61-ФЗ ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛС НЕ ЗАПРЕЩЕНА ПРОДАЖА ЛП

***доброкачественных
недоброкачественных
контрафактных
фальсифицированных \n

745 Вопрос_745

Вопрос_745 РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, ИМЕЮЩИЕ

***лицензию на фармацевтическую деятельность и разрешение Росздравнадзора
лицензию на фармацевтическую деятельность или разрешение Росздравнадзора
разрешение Росздравнадзора или лицензию на фармацевтическую деятельность, или
или разрешение Росздравнадзора, или лицензию на фармацевтическую деятельность
\n

746 Вопрос_746

Вопрос_746 РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ АПТЕЧНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, ИМЕЮЩИЕ

***лицензию на фармацевтическую деятельность и разрешение Росздравнадзора
лицензию на фармацевтическую деятельность или разрешение Росздравнадзора
лицензию на фармацевтическую деятельность и разрешение Роспотребнадзора
лицензию на фармацевтическую деятельность или разрешение Роспотребнадзора \n

747 Вопрос_747

Вопрос_747 РОЗНИЧНУЮ ТОРГОВЛЮ ЛП ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ МОГУТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ

***аптечные организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность и разрешение Росздравнадзора

аптечные организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность или разрешение Росздравнадзора

индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на ФД или разрешение Росздравнадзора

индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на ФД и разрешение Росздравнадзора \n

748 Вопрос_748

Вопрос_748 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

***ЛП, отпускаемых по рецепту врача

антигистаминных ЛП

жаропонижающих ЛП

спиртосодержащих ЛП с объемной долей этилового спирта менее 15 процентов \n

749 Вопрос_749

Вопрос_749 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

***наркотических ЛП

антигистаминных ЛП

жаропонижающих ЛП

спиртосодержащих ЛП с объемной долей этилового спирта менее 25 процентов \n

750 Вопрос_750

Вопрос_750 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ

***психотропных ЛП

антигистаминных ЛП

жаропонижающих ЛП

спиртосодержащих ЛП с объемной долей этилового спирта менее 5 процентов \n

751 Вопрос_751

Вопрос_751 РОЗНИЧНАЯ ТОРГОВЛЯ МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ, ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ СПИРТСОДЕРЖАЩИХ ЛП С ОБЪЕМНОЙ ДОЛЕЙ ЭТИЛОВОГО СПИРТА СВЫШЕ

***25 процентов

15 процентов

10 процентов

5 процентов \n

752 Вопрос_752

Вопрос_752 ДОЛЖНОСТИ РУКОВОДИТЕЛЕЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ:

***заместитель директора

провизор

провизор-технолог

провизор-аналитик \n

753 Вопрос_753

Вопрос_753 К ДОЛЖНОСТЯМ РАБОТНИКОВ С ВЫСШИМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ НЕ СЛЕДУТ ОТНОСИТЬ ДОЛЖНОСТЬ

***фармацевт

провизор

провизор-технолог

провизор-аналитик \n

754 Вопрос_754

Вопрос_754 К ДОЛЖНОСТИ РАБОТНИКОВ СО СРЕДНИМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ СЛЕДУТ ОТНОСИТЬ ДОЛЖНОСТЬ

***фармацевт

провизор

провизор-технолог

провизор-аналитик \n

755 Вопрос_755

Вопрос_755 К ДОЛЖНОСТИ РАБОТНИКОВ МЛАДШЕГО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПЕРСОНАЛА СЛЕДУТ ОТНОСИТЬ ДОЛЖНОСТЬ

***фасовщик

фармацевт

провизор

провизор-технолог \n

756 Вопрос_756

Вопрос_756 РАБОТНИКАМ НА ПЕРИОД ИСПЫТАТЕЛЬНОГО СРОКА ОРГАНИЗУЮТСЯ МЕРОПРИЯТИЯ ПО АДАПТАЦИИ, В КОТОРЫЕ НЕ ВКЛЮЧАЮТ:

- ***вводный инструктаж при увольнении с работы
- инструктаж по технике безопасности и охране труда
- первичный инструктаж на рабочем месте
- повторный инструктаж на рабочем месте \n

757 Вопрос_757

Вопрос_757 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ: АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ

- ***может располагаться в отдельно стоящем здании
- не может располагаться в отдельно стоящем здании
- не может использовать отдельные помещения в здании
- не может располагаться в отдельно стоящем здании или использовать отдельные помещения в здании \n

758 Вопрос_758

Вопрос_758 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ: ВСЕ ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- ***должны быть функционально объединены
- не должны быть функционально объединены
- не должны быть изолированы от других организаций
- должны быть функционально объединены и не изолированы от других организаций \n

759 Вопрос_759

Вопрос_759 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ: ВСЕ ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- ***должны быть изолированы от других организаций
- не должны быть функционально объединены
- не должны быть изолированы от других организаций

должны быть изолированы от других организаций и не должны быть функционально объединены \n

760 Вопрос_760

Вопрос_760 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЕРНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УТВЕРЖДЕНИЕ:

***допускается вход (выход) на территорию аптечной организации через помещение другой организации

не допускается вход (выход) на территорию аптечной организации через помещение другой организации

аптечная организация не может располагаться в отдельно стоящем здании

аптечная организация не может использовать отдельные помещения в здании \n

761 Вопрос_761

Вопрос_761 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ РАЗМЕЩАЕТ В ДОСТУПНОМ ДЛЯ ОЗНАКОМЛЕНИЯ МЕСТЕ ВЫВЕСКУ, В ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ КОТОРОЙ НЕ ВКЛЮЧАЕТСЯ

***адрес ближайшей дежурной аптеки

вид аптечной организации

режим работы аптечной организации

место нахождения аптечной организации \n

762 Вопрос_762

Вопрос_762 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП АПТЕЧНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ РАЗМЕЩАЕТ В ДОСТУПНОМ ДЛЯ ОЗНАКОМЛЕНИЯ МЕСТЕ ВЫВЕСКУ, В ОБЯЗАТЕЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ КОТОРОЙ НЕ ВКЛЮЧАЕТСЯ

***сокращенное наименование аптечной организации

вид аптечной организации

режим работы аптечной организации

организационно-правовая форма аптечной организации \n

763 Вопрос_763

Вопрос_763 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНО БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНО ПОМЕЩЕНИЕ (ЗОНА) ДЛЯ

***отпуска ЛП

приемки и хранения ЛП

торговли ЛП

раздельного хранения одежды \n

764 Вопрос_764

Вопрос_764 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНО БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНО ПОМЕЩЕНИЕ (ЗОНА) ДЛЯ

***изготовления ЛП

приемки и хранения ЛП

торговли ЛП

приема пищи, санузла \n

765 Вопрос_765

Вопрос_765 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНЫ ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) ДЛЯ

***приемки и хранения ЛП

торговли ЛП, а также отпуска ЛП

торговли ЛП, а также изготовления ЛП

приемки и хранения ЛП, а также отпуска ЛП \n

766 Вопрос_766

Вопрос_766 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНЫ ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) ДЛЯ

***торговли ЛП

приемки и хранения ЛП, а также отпуска ЛП

приемки и хранения ЛП, а также изготовления ЛП

торговли ЛП, а также отпуска ЛП \n

767 Вопрос_767

Вопрос_767 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНЫ ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) ДЛЯ

***раздельного хранения одежды

приемки и хранения ЛП, а также отпуска ЛП

приемки и хранения ЛП, а также изготовления ЛП

раздельного хранения одежды, а также отпуска ЛП \n

768 Вопрос_768

Вопрос_768 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НА ПЛОЩАДИ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ОБЯЗАТЕЛЬНО ПРЕДУСМОТРЕНЫ ПОМЕЩЕНИЯ (ЗОНЫ) ДЛЯ

***приема пищи, санузла

торговли ЛП, а также отпуска ЛП

торговли ЛП, а также изготовления ЛП

приема пищи, санузла, а также изготовления и отпуска ЛП \n

769 Вопрос_769

Вопрос_769 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

***должны иметь естественное и искусственное освещение

должны иметь естественное или искусственное освещение

могут иметь только естественное освещение

могут иметь только искусственное освещение \n

770 Вопрос_770

Вопрос_770 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ

***естественное и искусственное освещение

естественное или искусственное освещение

только естественное освещение

только искусственное освещение \n

771 Вопрос_771

Вопрос_771 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ТОРГОВЛИ, ОБЯЗАТЕЛЬНО РАЗМЕЩАЕТСЯ:

***выписка из реестра лицензий на фармацевтическую деятельность

оригинал лицензии на деятельность по обороту наркотических средств

копия лицензии на деятельность по обороту наркотических средств

оригинал лицензии на осуществление розничной торговли ЛП дистанционным способом
\n

772 Вопрос_772

Вопрос_772 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ТОРГОВЛИ, ОБЯЗАТЕЛЬНО РАЗМЕЩАЕТСЯ:

***информация о невозможности возврата и обмена ЛП надлежащего качества

оригинал лицензии на осуществление розничной торговли ЛП дистанционным способом

оригинал лицензии на деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ

копия лицензии на деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ \n

773 Вопрос_773

Вопрос_773 МЕТОД ПРОДАЖИ, ПРИ КОТОРОМ ТОВАР НАХОДИТСЯ В СВОБОДНОМ ДОСТУПЕ ДЛЯ ОБЗОРА ПОКУПАТЕЛЯМИ: ПОКУПАТЕЛИ МОГУТ ПОТРОГАТЬ ЕГО, НЕ ПРИБЕГАЯ К ПОМОЩИ ПРОДАВЦОВ, ОПРЕДЕЛЯЮТ, КАК:

***открытая выкладка товара

витринная организация торговли

розничная торговля

дистанционная торговля \n

774 Вопрос_774

Вопрос_774 ОТКРЫТАЯ ВЫКЛАДКА ТОВАРА - ЭТО МЕТОД ПРОДАЖИ, ПРИ КОТОРОМ ТОВАР НАХОДИТСЯ В (_____): ПОКУПАТЕЛИ МОГУТ ПОТРОГАТЬ ЕГО, НЕ ПРИБЕГАЯ К ПОМОЩИ ПРОДАВЦОВ

***свободном доступе для обзора покупателями

закрытом доступе для покупателей

закрытых витринах без доступа к ним покупателей

свободном доступе для обзора продавца \n

775 Вопрос_775

Вопрос_775 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ДОПУСКАЕТСЯ ОТКРЫТАЯ ВЫКЛАДКА ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ:

***без рецепта врача

по рецепту врача

без рецепта и по рецепту врача

по рекомендации врача \n

776 Вопрос_776

Вопрос_776 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ДЛЯ ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, ДОПУСКАЕТСЯ:

***открытая выкладка товара

только витринная организация торговли

только витринная организация торговли или дистанционная торговля

только дистанционная торговля \n

777 Вопрос_777

Вопрос_777 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ДЛЯ ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА, ДОПУСКАЕТСЯ:

***витринная организация торговли

открытая выкладка товара

витринная организация торговли или дистанционная торговля

розничная торговля дистанционным способом \n

778 Вопрос_778

Вопрос_778 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ДЛЯ ЛП, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ ВРАЧА И БЕЗ РЕЦЕПТА ВРАЧА, ДОПУСКАЕТСЯ:

***витринная организация торговли

открытая выкладка товара

витринная организация торговли или дистанционная торговля

розничная торговля дистанционным способом \n

779 Вопрос_779

Вопрос_779 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП
ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ
НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ:

***наименования ЛП

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

780 Вопрос_780

Вопрос_780 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП
ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ
НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ:

***дозировки ЛП

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

781 Вопрос_781

Вопрос_781 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП
ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ
НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ:

***количества доз в упаковке

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

782 Вопрос_782

Вопрос_782 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП
ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ
НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ:

***страны производителя

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

783 Вопрос_783

Вопрос_783 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ: НАИМЕНОВАНИЯ ЛП,

***дозировки ЛП

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

784 Вопрос_784

Вопрос_784 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ: НАИМЕНОВАНИЯ ЛП, ДОЗИРОВКИ ЛП

***количества доз в упаковке

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

785 Вопрос_785

Вопрос_785 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ: НАИМЕНОВАНИЯ ЛП, ДОЗИРОВКИ ЛП, КОЛИЧЕСТВА ДОЗ В УПАКОВКЕ

***страны производителя

фирмы производителя

способа применения

условий отпуска \n

786 Вопрос_786

Вопрос_786 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ИНФОРМАЦИЯ О ЦЕНЕ НА ЛП, ОТПУСКАЕМЫЕ БЕЗ РЕЦЕПТА НА ЛП, РАЗМЕЩАЕТСЯ НА ПОЛКЕ ИЛИ НА ВИТРИННОМ ОБРАЗЦЕ В ВИДЕ ЦЕННИКА С УКАЗАНИЕМ:

***наименования ЛП, дозировки ЛП, количества доз в упаковке, страны производителя

наименования ЛП, дозировки ЛП, количества доз в упаковке, фирмы производителя

наименования ЛП, дозировки ЛП, количества доз в упаковке, способа применения

наименования ЛП, дозировки ЛП, количества доз в упаковке, условий отпуска \n

787 Вопрос_787

Вопрос_787 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***фирме производителя

наименовании ЛП

дозировки ЛП

количестве доз в упаковке \n

788 Вопрос_788

Вопрос_788 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***способе применения ЛП

наименовании ЛП

дозировки ЛП

стране производителя \n

789 Вопрос_789

Вопрос_789 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***условия отпуска ЛП

наименовании ЛП

дозировки ЛП

количестве доз в упаковке \n

790 Вопрос_790

Вопрос_790 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***фирме производителя, способе применения

наименования ЛП, дозировки ЛП

наименования ЛП, количества доз в упаковке
дозировки ЛП, количества доз в упаковке \n

791 Вопрос_791

Вопрос_791 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***условий отпуска ЛП, способе применения

наименования ЛП, дозировки ЛП

наименования ЛП, количества доз в упаковке

дозировки ЛП, количества доз в упаковке \n

792 Вопрос_792

Вопрос_792 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***способе применения, фирме производителя

наименования ЛП, дозировки ЛП

наименования ЛП, количества доз в упаковке

дозировки ЛП, количества доз в упаковке \n

793 Вопрос_793

Вопрос_793 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫМ УКАЗЫВАТЬ НАРЯДУ С ЦЕНОЙ НА ЛП ИНФОРМАЦИЮ В ВИДЕ ЦЕННИКА
О:

***способе применения, фирме производителя, условии отпуска ЛП

наименования ЛП, дозировки ЛП, количества доз в упаковке

наименования ЛП, количества доз в упаковке, стране производителя

дозировки ЛП, количества доз в упаковке, стране производителя \n

794 Вопрос_794

Вопрос_794 ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (АО) ФОРМИРУЮТСЯ В ОТДЕЛЫ, НЕОБХОДИМОСТЬ КОТОРЫХ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ:

***руководителем АО

руководителем АО по согласованию с местными органами самоуправления

руководителем АО по согласованию с персоналом АО

руководителем АО по согласованию с Минздравом РФ \n

795 Вопрос_795

Вопрос_795 ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (АО) ФОРМИРУЮТСЯ В ОТДЕЛЫ, КОЛИЧЕСТВО КОТОРЫХ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ:

***руководителем АО

руководителем АО по согласованию с местными органами самоуправления

руководителем АО по согласованию с персоналом АО

руководителем АО по согласованию с Минздравом РФ \n

796 Вопрос_796

Вопрос_796 ПОМЕЩЕНИЯ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ (АО) ФОРМИРУЮТСЯ В ОТДЕЛЫ, НЕОБХОДИМОСТЬ И КОЛИЧЕСТВО КОТОРЫХ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ:

***руководителем АО

руководителем АО по согласованию с местными органами самоуправления

руководителем АО по согласованию с персоналом АО

руководителем АО по согласованию с Минздравом РФ \n

797 Вопрос_797

Вопрос_797 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ИНФОРМАЦИЯ О НЕВОЗМОЖНОСТИ ВОЗВРАТА И ОБМЕНА ЛП НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА РАЗМЕЩАЕТСЯ В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОМ ДЛЯ:

***торговли ЛП

изготовления ЛП

приемки ЛП

хранения ЛП \n

798 Вопрос_798

Вопрос_798 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЫПИСКА ИЗ РЕЕСТРА ЛИЦЕНЗИЙ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ РАЗМЕЩАЕТСЯ В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОМ ДЛЯ:

***торговли ЛП

изготовления ЛП

хранения ЛП

приемки ЛП \n

799 Вопрос_799

Вопрос_799 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЫПИСКА ИЗ РЕЕСТРА РАЗРЕШЕНИЙ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛП ДИСТАНЦИОННЫМ СПОСОБОМ РАЗМЕЩАЕТСЯ В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОМ ДЛЯ:

***торговли ЛП

изготовления ЛП

приемки ЛП

хранения ЛП \n

800 Вопрос_800

Вопрос_800 В СООТВЕТСТВИИ С ПРАВИЛАМИ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛП ВЫПИСКА ИЗ РЕЕСТРА ЛИЦЕНЗИЙ НА ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОБОРОТУ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ РАЗМЕЩАЕТСЯ В ПОМЕЩЕНИИ, ПРЕДНАЗНАЧЕННОМ ДЛЯ:

***торговли ЛП

хранения ЛП

приемки ЛП

изготовления ЛП \n

801 Вопрос_801

Вопрос_801 Государственный контроль качества и безопасности медицинской деятельности в Российской Федерации осуществляет:

***Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Федеральный фонд обязательного медицинского страхования

Федеральное медико-биологическое агентство России

Министерство труда и социальной защиты Российской Федерации \n

802 Вопрос_802

Вопрос_802 Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения находится в ведении:

***Министерства здравоохранения Российской Федерации

Министерства социального развития Российской Федерации

Управления контроля за реализацией государственных программ в сфере здравоохранения
Федерального медико-биологического агентства России \n

803 Вопрос_803

Вопрос_803 Согласно ФЗ РФ 323 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» к видам медицинской помощи относятся все, кроме:

***медицинской помощи в дневном стационаре
первичной медико-санитарной помощи
паллиативной медицинской помощи
скорой медицинской помощи \n

804 Вопрос_804

Вопрос_804 Наиболее ресурсоёмким является вид медицинской помощи:

***стационарная
скорая медицинская помощь
амбулаторно-поликлиническая помощь
санаторно-курортная \n

805 Вопрос_805

Вопрос_805 Для планирования и экономических расчётов организаторами здравоохранения используется:

***Стандарт оказания медицинской помощи
Перечень ЖНВЛП
Клинические рекомендации
Порядок оказания медицинской помощи \n

806 Вопрос_806

Вопрос_806 Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (перечень ЖНВЛП) утверждается:

***Правительством Российской Федерации
Врачебной Комиссией медицинской организации
Министерством труда и социальной защиты Российской Федерации
Федеральным медико-биологическим агентством России \n

807 Вопрос_807

Вопрос_807 Укажите условия оказания медицинской помощи (согласно ФЗ РФ № 323):

***амбулаторные; стационарные; вне медицинской организации; в дневном стационаре

амбулаторные

стационарные

амбулаторные и стационарные \n

808 Вопрос_808

Вопрос_808 К первичной медико-социальной помощи можно отнести всё, кроме

***паллиативной медицинской помощи

амбулаторно-поликлинических учреждений

учреждений скорой и неотложной помощи

женских консультаций \n

809 Вопрос_809

Вопрос_809 К условию оказания медицинской помощи (согласно ФЗ РФ № 323 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации») вне медицинской организации относится

***медицинская помощь в транспортном средстве при медицинской эвакуации

стационарная помощь

амбулаторно-поликлиническая

медицинская помощь в дневном стационаре \n

810 Вопрос_810

Вопрос_810 Гарантию равенства граждан при получении медицинской (фармацевтической) помощи обеспечивает:

***Конституция Российской Федерации

Росздравнадзор

Министерство здравоохранения РФ

Фонд обязательного медицинского страхования \n

811 Вопрос_811

Вопрос_811 Выберите из предложенных вариантов, что не будет являться критерием качества медпомощи:

***Минимальные затраты на оказание медицинской помощи (критерий экономичности)

Своевременность оказания помощи пациенту

Оценка полученных результатов в сравнении с ожидаемыми

Верность выбранного способа профилактики, диагностики, лечения или реабилитации

\n

812 Вопрос_812

Вопрос_812 Как называется условие оказания медпомощи, при котором не предусматривается круглосуточное медицинское наблюдение и лечение:

***Амбулаторное

Стационарное

В дневном стационаре

В хосписе \n

813 Вопрос_813

Вопрос_813 Согласно ФЗ № 61 перечень ЖНВЛП формируется не реже:

***одного раза в год

двух раз в квартал

одного раза в месяц

один раз в полугодие \n

814 Вопрос_814

Вопрос_814 К факторам, влияющим на рост затрат на здравоохранение, относятся:

***Возрастающие потребности населения в доступной и квалифицированной медицинской и фармацевтической помощи

Активная реализация профилактических программ (в долгосрочном периоде)

Соблюдение пациентами рекомендованных врачом схем лечения

Сокращение объёма медицинских и фармацевтических услуг \n

815 Вопрос_815

Вопрос_815 К понятию качества медицинской помощи относятся все перечисленные характеристики, кроме:

***эпизодичности процесса получения пациентом медицинских услуг
своевременности оказания медицинских услуг
эффективности медицинских услуг
степени достижения запланированного результата лечения \n

816 Вопрос_816

Вопрос_816 К факторам, влияющим на снижение затрат на здравоохранение, относятся:

***Сокращение объёма медицинских и фармацевтических услуг

Несоблюдение пациентами рекомендованных врачом схем лечения

Возрастающие потребности населения в доступной и качественной медицинской и фармацевтической помощи

Активная реализация профилактических программ (в краткосрочном периоде) \n

817 Вопрос_817

Вопрос_817 Как называется условие оказания медицинской помощи, при котором предусмотрено круглосуточное медицинское наблюдение и лечение

***стационарное

амбулаторное

в дневном стационаре

медицинское наблюдение и лечение в дневное время \n

818 Вопрос_818

Вопрос_818 Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения осуществляет:

***Государственный контроль качества и безопасности медицинской деятельности в Российской Федерации

Обеспечение населения и конкретно каждого человека всеми товарами аптечного ассортимента

Проведение этической экспертизы научных исследований

Этический контроль за проведением медико-биологических исследований на людях \n

819 Вопрос_819

Вопрос_819 Амбулаторно-поликлинические учреждения направлены на оказание:

***лечебной помощи и профилактики заболеваний

только высокотехнологичной медицинской помощи

скорой медицинской помощи
круглосуточного медицинского лечения \n

820 Вопрос_820

Вопрос_820 Алгоритм ведения больного, диагностики и лечения, который используется лечащим врачом — это:

***Клинические рекомендации

Стандарт оказания медицинской помощи

Минимальный ассортимент аптечной организации

Перечень ЖНВЛП \n

821 Вопрос_821

Вопрос_821 Центральный исполнительный орган, осуществляющий государственное регулирование в области охраны здоровья граждан, медицинской и фармдеятельности, называется:

***Министерство здравоохранения РФ

Министерство социального развития РФ

Центр контроля качества лекарственных средств

Комитет Фармации РФ \n

822 Вопрос_822

Вопрос_822 Обеспечение населения, медицинских и других организаций безопасными, эффективными и качественными ЛП и другими товарами аптечного ассортимента — это:

***главная цель аптечной организации

фармацевтический маркетинг

фармацевтическая деятельность

лекарственная помощь \n

823 Вопрос_823

Вопрос_823 Система качества аптечной организации включает:

***положения о принятии мер, необходимых для достижения запланированных результатов, улучшения качества обслуживания покупателей и повышения ответственности фармработников

повышение рентабельности фармацевтической деятельности

повышение доступности лекарственной помощи отдельным категориям граждан
отпуск лекарственных препаратов без рецепта врача \n

824 Вопрос_824

Вопрос_24 Качество медицинской помощи представляет собой совокупность нижеперечисленных характеристик, кроме:

***финансовой выгоды при оказании медицинской помощи пациентам

своевременности оказания медицинской помощи

правильности выбора методов профилактики, диагностики и лечения и реабилитации при оказании медпомощи

степени достижения запланированного результата лечения пациента \n

825 Вопрос_825

Вопрос_825 Оценка качества оказания паллиативной помощи проводится на основе:

***критериев, которые разрабатываются исходя из потребностей пациента, анализа облегчения тяжёлых проявлений заболеваний

минимальной оснащённости медицинских организаций

остаточного принципа финансирования МО

участия родственников в принятии решений о стратегиях лечения и ухода за пациентами

\n

826 Вопрос_826

Вопрос_26 Доступность и качество медицинской помощи обеспечиваются:

***возможностью выбора медицинской организации и врача

ограниченным применением телемедицинских технологий

на основе коммерциализации лечения

за счёт личных средств пациентов и их родственников, покупки дорогостоящих лекарственных препаратов \n

827 Вопрос_827

Вопрос_827 Одним из критериев оценки качества фармацевтической помощи является:

***доступность товаров в аптечной организации по цене и по наличию в ассортименте

наличие побочных эффектов у лекарственных препаратов

высокие цены на товары аптечного ассортимента

низкий уровень квалификации фармацевтических работников \n

828 Вопрос_828

Вопрос_828 Организация оказания медицинской помощи по принципу приближённости к месту жительства, месту работы или учёбы — это:

***доступность медицинской помощи

эффективность оказания помощи

стандарт медицинской помощи

удобство оказания помощи \n

829 Вопрос_829

Вопрос_829 Обеспеченность необходимым количеством медицинских работников с высоким уровнем квалификации характеризует:

***качество медицинской помощи

доступность медицинской помощи

стандарт медицинской помощи

своевременность оказания медицинской помощи \n

830 Вопрос_830

Вопрос_830 Применение порядков оказания и стандартов медицинской помощи обеспечивают:

***доступность и качество медицинской помощи

Клинические рекомендации

Средние нормативы финансирования

пациентов бесплатной лекарственной помощью \n

831 Вопрос_831

Вопрос_831 Применение порядков оказания и стандартов медицинской помощи характеризует:

***доступность и качество медицинской помощи

бесплатный характер её оказания для всех категорий населения (потребителей)

рентабельность медицинской организации

доход аптечных организаций \n

832 Вопрос_832

Вопрос_832 Оснащение медицинских организаций оборудованием для оказания медицинской помощи с учётом особых потребностей инвалидов обеспечивает:

***доступность медицинской помощи

удовлетворение потребностей всего населения в качественной медицинской помощи

гарантированный объём оказания лекарственной помощи потребителям

полное выздоровление пациентов \n

833 Вопрос_833

Вопрос_833 Доступность и качество медицинской помощи обеспечивается возможностью:

***применения современных технологий лечения с помощью средств телемедицины

распространения информационных листов для ознакомления пациентов с различными заболеваниями

наличия информационной асимметрии в интерпретации результатов лечения врачом и пациентом

использование личных средств граждан на лечение редких заболеваний \n

834 Вопрос_834

Вопрос_834 Качество лекарственной помощи зависит от:

***фактического наличия лекарственных препаратов на фармацевтическом рынке

численности населения в регионе оказания помощи

уровня информированности населения о действии лекарственных препаратов

финансовой устойчивости аптечной организации \n

835 Вопрос_835

Вопрос_835 Местоположение аптечных организаций, их пешеходная и транспортная доступность обеспечивают:

***доступность лекарственной помощи для населения

эффективность лекарственной помощи пациентам

безопасность оказания лекарственной помощи

транспарентность оказания медицинской помощи \n

836 Вопрос_836

Вопрос_836 Доступность лекарственной помощи для инвалидов обеспечивается:

***наличием программ государственных гарантий в сфере лекарственного обеспечения

отдалённостью медицинских организаций от места проживания

возможностью получения эффективных лекарственных препаратов за счёт личных средств граждан

человеческим фактором (личностью врача) \n

837 Вопрос_837

Вопрос_837 Перечень видов, форм, условий медицинской помощи, которая осуществляется бесплатно, входит в:

***Программу государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи

В перечне ЖНВЛП

Стандарт медицинской и фармацевтической помощи

Стандарт паллиативной медицинской помощи \n

838 Вопрос_838

Вопрос_838 Стандарт оказания медицинской помощи используется:

***организаторами здравоохранения для планирования и экономических расчётов

В конкретной клинической ситуации врачом

В аптечной организации

В качестве алгоритма ведения пациента в процессе лечения \n

839 Вопрос_839

Вопрос_839 Фармацевтическая безопасность является:

***одной из составляющих качественной фармацевтической помощи

одной из мер по устранению угроз в разглашении коммерческой тайны в организации

мерой предотвращения банкротства в аптеке

показателем упущенной прибыли \n

840 Вопрос_840

Вопрос_840 К составляющим качественной фармацевтической помощи относится всё, кроме

***утечки коммерческой информации в организации

финансовой безопасности

экологической безопасности

экономической безопасности \n

841 Вопрос_841

Вопрос_841 Экологическая безопасность фармацевтической организации включает:

***использование экологически безопасного сырья
устранения угроз, связанных с ошибками в подборе кадров
устранение угроз финансовой безопасности аптечной организации
защиту от социальных конфликтов \n

842 Вопрос_842

Вопрос_842 Техническая и технологическая безопасность относится к составляющим:

***качественной фармацевтической помощи
безопасности программного обеспечения в аптечной организации
пожарной безопасности технологических процессов
защищённости интересов потребителей в аптечной организации \n

843 Вопрос_843

Вопрос_843 Понятие фармацевтической безопасности включает:

***Безопасность пациентов в системе потребления фармацевтических товаров и услуг
степень развития системы защиты коммерческой тайны
степень использования компьютерной техники
использование новых информационных технологий \n

844 Вопрос_844

Вопрос_844 Безопасность организаций, занятых в системах производства и распределения фармацевтических товаров и услуг, включена в понятие:

***фармацевтическая безопасность
экономическая безопасность
экологическая безопасность
технологическая безопасность \n

845 Вопрос_845

Вопрос_845 Совокупность мер по выявлению недоброкачественных лекарственных препаратов входит в понятие:

***Фармацевтическая лекарственная безопасность

экологическая безопасность

информационная безопасность

финансовая безопасность \n

846 Вопрос_846

Вопрос_846 Совокупность мер по предотвращению потенциальных угроз для здоровья населения, обусловленных нехваткой лекарственных препаратов, входит в понятие:

***Фармацевтическая лекарственная безопасность

технологическая безопасность

финансовая безопасность

экологическая безопасность \n

847 Вопрос_847

Вопрос_847 На государственном уровне контроль качества и безопасности медицинской деятельности в РФ возложен на:

***Росздравнадзор

Министерство труда и социальной защиты Российской Федерации

Федеральный фонд ОМС

Федеральное медико-биологическое агентство России \n

848 Вопрос_848

Вопрос_848 Учреждения родовспоможения к какому виду медицинской помощи можно отнести:

***к первичной медико-санитарной помощи

к паллиативной медицинской помощи

к скорой медицинской помощи

к санитарно-противоэпидемической помощи \n

849 Вопрос_849

Вопрос_849 Санитарно-эпидемиологические станции к какому виду медицинской помощи можно отнести:

***к первичной медико-санитарной помощи
к скорой медицинской помощи
к паллиативной медицинской помощи
к специализированной медицинской помощи \n

850 Вопрос_850

Вопрос_850 Своевременность оказания медицинских услуг относится к какому понятию:

***качества медицинской помощи
комплаенс
транспарентность
рентабельность \n

851 Вопрос_851

Вопрос_851 К видам медицинской помощи согласно ФЗ РФ 323 «Об основах охраны здоровья граждан в РФ» относятся все, кроме:

***информирование врачей главным врачом МО
паллиативной медицинской помощи
первичной медико-санитарной помощи
скорой специализированной медицинской помощи \n

852 Вопрос_852

Вопрос_852 Самым затратным видом медицинской помощи является:

***стационарная помощь
санаторно-курортная помощь
амбулаторно-поликлиническая помощь
скорая медицинская помощь \n

853 Вопрос_853

Вопрос_853 Организаторами здравоохранения для экономических расчётов применяется:

***стандарт оказания медицинской помощи
Порядок оказания медицинской помощи
Клинические рекомендации
Минимальный ассортимент аптечной организации \n

854 Вопрос_854

Вопрос_854 Перечень ЖНВЛП утверждается:

***Правительством Российской Федерации

Министерством труда и социальной защиты РФ

Министерством финансов Российской Федерации

Врачебной Комиссией медицинской организации \n

855 Вопрос_855

Вопрос_855 Согласно ФЗ РФ № 323 к условиям оказания медицинской помощи относятся:

***амбулаторные, стационарные, вне медицинской организации

стационарные, в хосписе

амбулаторные, на дому

вне медицинской организации \n

856 Вопрос_856

Вопрос_856 При получении медицинской (фармацевтической) помощи гарантию равенства граждан обеспечивает:

***Конституция РФ

Фонд обязательного медицинского страхования

Росздравнадзор

Министерство финансов Российской Федерации \n

857 Вопрос_857

Вопрос_857 Не является критерием качества медицинской помощи:

***выделение денежных средств «по остаточному принципу»

Оценка полученных результатов в сравнении с ожидаемыми

Своевременность оказания помощи пациенту

Верность выбранного способа профилактики, диагностики, лечения или реабилитации

\n

858 Вопрос_858

Вопрос_858 Выберите условие оказания медицинской помощи, не предусматривающее круглосуточное медицинское наблюдение и лечение:

***Амбулаторное

В хосписе

Стационарное

В психиатрической клинике \n

859 Вопрос_859

Вопрос_859 Перечень ЖНВЛП формируется не реже, чем:

***один раз в год

один раз в месяц

один раз в квартал

три раза в год \n

860 Вопрос_860

Вопрос_860 Каким документом охраняются права разработчиков лекарственных средств:

***гражданским законодательством

уголовным законодательством

налоговым кодексом

трудовым кодексом \n

861 Вопрос_861

Вопрос_861 Какой вид помощи не относится к первичной медико-социальной:

***паллиативная медицинская помощь

скорая и неотложная помощь

помощь в амбулаторно-поликлинических учреждениях

помощь в женских консультациях \n

862 Вопрос_862

Вопрос_862 Согласно ФЗ РФ № 323 к условию оказания медицинской помощи вне МО относится:

***оказание медицинской помощи в транспортном средстве во время медицинской эвакуации

амбулаторно-поликлиническая помощь

медицинская помощь в дневном стационаре

стационарная помощь (в психиатрической больнице) \n

863 Вопрос_863

Вопрос_863 Выберите из нижеперечисленных вариантов, что не является критерием качества медпомощи:

***Сокращение затрат на оказание медицинской помощи в целях экономии ресурсов

Оценка полученных результатов лечения по сравнению с ожидаемыми

Своевременность оказания медицинской помощи пациенту

Верность выбранного метода профилактики, диагностики, лечения или реабилитации \n

864 Вопрос_864

Вопрос_864 Рост затрат на здравоохранение может быть обусловлен:

***Увеличением числа врачей и среднего медицинского персонала

Сокращением объёма медицинских и фармацевтических услуг

Реализацией профилактических программ (в долгосрочном периоде)

Соблюдением пациентом комплаенса \n

865 Вопрос_865

Вопрос_865 Выберите из предложенных вариантов, какая характеристика не относится к понятию качества медицинской помощи:

***Эпизодичность процесса получения пациентом медицинских услуг

эффективность медицинских услуг

достижение запланированного результата лечения

Своевременность оказания медицинской помощи \n

866 Вопрос_866

Вопрос_866 Снижение затрат на здравоохранение может быть обусловлено:

***Сокращением объёма медицинских услуг

Подрастающими потребностями населения в качественной и доступной медицинской помощи

Реализацией профилактических программ (в краткосрочном периоде)

Увеличением числа врачей \n

867 Вопрос_867

Вопрос_867 Выберите условие оказания медицинской помощи, при котором предусмотрено круглосуточное медицинское наблюдение и лечение:

***стационарное

амбулаторное

в стоматологической клинике

в дневном стационаре \n

868 Вопрос_868

Вопрос_868 Деятельность амбулаторно-поликлинических учреждений сфокусирована на оказании:

***медицинской помощи и на реализации профилактики заболеваний

скорой медицинской помощи

круглосуточного медицинского лечения (лекарственной помощи)

преимущественно экстренной медицинской помощи \n

869 Вопрос_869

Вопрос_869 Документ, который является основой для врача по ведению пациента от момента диагностики заболевания до реабилитации:

***Клинические рекомендации

Перечень ЖНВЛП

Стандарт оказания лекарственной помощи

Минимальный ассортимент аптечной организации \n

870 Вопрос_870

Вопрос_870 Федеральный орган исполнительной власти, который отвечает за выработку и реализацию государственной политики, нормативно-правовое регулирование в сфере здравоохранения, называется:

***Министерство здравоохранения РФ

Комитет Фармации РФ

Министерство социального развития РФ

Центр психического здоровья РАМН \n

871 Вопрос_871

Вопрос_871 Среди нижеперечисленных вариантов выберите ту составляющую, которая не относится к качественной фармацевтической помощи:

***физическая безопасность

кадровая безопасность

фармацевтическая безопасность

экономическая безопасность \n

872 Вопрос_872

Вопрос_72 Выберите из нижеперечисленных вариантов, какая характеристика не относится к понятию качества медицинской помощи:

***получение финансовой выгоды любой ценой

степень достижения запланированного результата лечения пациента

своевременность оказания медицинской и лекарственной помощи

правильность выбора методов профилактики, диагностики, лечения и реабилитации при оказании медпомощи \n

873 Вопрос_873

Вопрос_873 На какой основе проводится оценка качества паллиативной помощи:

***с использованием критериев, которые разрабатываются исходя из потребностей пациента, анализа облегчения тяжёлых проявлений заболеваний

остаточного принципа финансирования медицинской организации

минимальной стоимости лекарственной терапии

путём отстранения родственников пациента в принятии решений по уходу и обслуживанию \n

874 Вопрос_874

Вопрос_874 Каким путём обеспечивается доступность и качество медицинской помощи:

***возможностью выбора медицинской организации и лечащего врача нужной специальности

на основе коммерциализации на всех этапах лечения

за счёт личных средств пациентов и их родственников

за счёт покупки дорогостоящих лекарственных препаратов \n

875 Вопрос_875

Вопрос_875 Выберите критерий оценки качества фармацевтической помощи:

***доступность лекарственных препаратов по цене и наличию в ассортименте аптечной организации

наличие нежелательных побочных реакций при приёме лекарственных препаратов

высокие цены на товары аптечного ассортимента

ограниченный ассортимент лекарственных препаратов \n

876 Вопрос_876

Вопрос_876 Высокий уровень квалификации медицинских работников и достаточное их количество характеризует:

***качество медицинской помощи

доход медицинской организации

доступность лекарственной помощи

рентабельность аптечной организации \n

877 Вопрос_877

Вопрос_877 Использование стандартов и порядков оказания медицинской помощи обеспечивают:

***Качество и доступность медицинской помощи

Средние нормативы финансирования для всех категорий пациентов

пациентов льготами при оказании медицинской помощи

Клинические рекомендации \n

878 Вопрос_878

Вопрос_878 Применение современных технологий лечения с помощью средств телемедицины обеспечивает:

***доступность и качество медицинской помощи

качество лекарственной помощи

ценовую доступность лекарственных препаратов

безопасность оказания лекарственной помощи \n

879 Вопрос_879

Вопрос_879 Пешеходная и транспортная доступность аптечных организаций способствует:

***доступности лекарственной помощи пациентам

эффективности лекарственной помощи для всех категорий пациентов

прозрачности оказания медицинской помощи

безопасности лекарственной терапии \n

880 Вопрос_880

Вопрос_880 Доступность фармакотерапии для лиц, имеющих инвалидность, обеспечивается:

***наличием программ государственных гарантий в сфере лекарственного обеспечения

человеческим фактором (личными качествами лечащего врача)

отдалённостью медицинских организаций от места проживания пациентов

возможностью приобретения лекарственных препаратов за счёт личных средств граждан

\n

881 Вопрос_881

Вопрос_881 Выберите из предложенных вариантов ответ, для чего используется Стандарт оказания медицинской помощи:

***для планирования экономических расчётов организаторами здравоохранения

в аптечной организации

В качестве алгоритма ведения пациента в процессе лечения

В конкретной клинической ситуации лечащим врачом \n

882 Вопрос_882

Вопрос_882 Одной из составляющих качественной фармацевтической помощи является:

***Фармацевтическая безопасность

физическая безопасность

выбор врача со стороны пациента

получение прибыли аптечной организацией \n

883 Вопрос_883

Вопрос_883 Выберите, какая составляющая не относится к понятию качественная фармацевтическая помощь:

***Утечка коммерческой информации из аптечной организации

экологическая безопасность
экономическая безопасность
юридическая безопасность \n

884 Вопрос_884

Вопрос_884 Выберите из предложенных вариантов, что включает в себя экологическая безопасность фармацевтической организации:

***применение экологически безопасного сырья
защищённость интересов потребителей аптечной организации
степень развития системы защиты коммерческой тайны
устранение угроз, связанных с ошибками в подборе фармацевтических кадров \n

885 Вопрос_885

Вопрос_885 Состояние фармацевтической организации, обеспечивающее эффективное выполнение экономических функций, относится к понятию:

***экономической безопасности фармацевтической организации
юридической и социальной безопасности
экологической безопасности
физической безопасности \n

886 Вопрос_886

Вопрос_886 Для повышения доступности и качества фармацевтической помощи населению необходимо:

***совершенствовать механизмы государственного регулирования лекарственного обеспечения
улучшать интерьер аптечных организаций
следить за внешним видом специалистов
снижать уровень социальной напряжённости в организациях сферы обращения лекарственных средств \n

887 Вопрос_887

Вопрос_887 Понятие фармацевтической безопасности включает:

***безопасность организаций, занятых в системах производства и распределения фармацевтических товаров и услуг

состояние фармацевтических организаций, которое обеспечивает выполнение ими экономических функций

устранение информационных угроз в виде утечки коммерческой информации

устранение угрозы банкротства организации \n

888 Вопрос_888

Вопрос_888 Понятие финансовой безопасности фармацевтической организации включает:

***Устранение угрозы потери прибыли в организации

устранение угрозы распространения персональных данных фармацевтического персонала

сбои в работе информационных систем в фармацевтической организации

утраты личных сбережений граждан \n

889 Вопрос_889

Вопрос_889 Информационная безопасность фармацевтической организации включает:

***Степень использования компьютерной техники и новых информационных технологий

устранение угрозы банкротства в фармацевтической организации

снижение объёма инвестиций в деятельности организации

значительный финансовый риск в работе фармацевтической организации \n

890 Вопрос_890

Вопрос_890 Фармацевтическая информация для населения является составляющей:

***комплексной системы управления качеством фармацевтической помощи

понятия финансовой безопасности фармацевтической организации

экологической безопасности в аптечной организации

правовой безопасности фармацевтической организации \n

891 Вопрос_891

Вопрос_891 Выберите из нижеперечисленных вариантов, что является критерием качества медпомощи:

***Своевременность оказания помощи пациентам

экономия ресурсов аптечной организации

сокращение объёма медицинских услуг

сокращение численности врачей \n

892 Вопрос_892

Вопрос_892 Одной из главных характеристик качества медицинской помощи является:

***своевременность оказания помощи

финансирование учреждений здравоохранения и конкретных заболеваний по «остаточному принципу»

финансовая устойчивость медицинских организаций

использование морально устаревшего медицинского оборудования \n

893 Вопрос_893

Вопрос_893 Выберите из нижеперечисленных вариантов, какой вид медпомощи является наиболее затратным:

***стационарная помощь

амбулаторно-поликлиническая помощь

скорая медицинская помощь

неотложная медицинская помощь \n

894 Вопрос_894

Вопрос_894 Правительством Российской Федерации утверждается:

***Перечень ЖНВЛС

баланс аптечной организации

кадровая политика фармацевтической организации

рабочий план счетов аптечной организации \n

895 Вопрос_895

Вопрос_895 Эффективность и своевременность оказания медицинской помощи относятся к понятию:

***качества медицинской помощи

рентабельности медицинской организации

транспарентность

комплаенс \n

896 Вопрос_896

Вопрос_896 Выберите из нижеперечисленных вариантов, какое понятие относится к соблюдению пациентом назначенного врачом режима лечения и приёма ЛП:

***комплаенс

дисциплинированность

добросовестность

ответственность \n

897 Вопрос_897

Вопрос_897 Увеличение расходов на здравоохранение может быть обусловлено:

***увеличением доли лиц пожилого возраста

Сокращением числа врачей

сокращением числа коек в медицинских организациях

использованием более дешёвых лекарственных препаратов \n

898 Вопрос_898

Вопрос_898 Сокращение затрат на здравоохранение может быть обусловлено:

***Уменьшением бюджетных ассигнований

Возрастающими потребностями населения в высокотехнологичной медицинской помощи

Увеличением числа врачей

Увеличением числа аптечных организаций \n

899 Вопрос_899

Вопрос_899 Экологическая безопасность аптечной организации включает в себя:

***устранение угроз, относящихся к несоответствию фармдеятельности экологическим нормативам

устранение угроз, связанных с девиантным поведением сотрудников

борьбу с высоким уровнем коррупции

уменьшение уровня социальных конфликтов в организации \n

900 Вопрос_900

Вопрос_900 Юридическая безопасность фармацевтической организации обеспечивается:

***Развитием системы правовой защиты фармацевтического бизнеса со стороны государства
Устранением угроз технологической безопасности
Разными условиями доступа производителей на фармацевтический рынок
Недобросовестной конкуренцией со стороны фармацевтических производителей \n

901 Вопрос_901

Вопрос_901 Ввоз товара в Российскую Федерацию без обязательства об обратном вывозе – это:

***Импорт товара

Экспорт товара

Транзит

Реэкспорт \n

902 Вопрос_902

Вопрос_902 Вывоз товара из Российской Федерации без обязательства об обратном ввозе– это:

***Экспорт товара

Импорт товара

Транзит

Реэкспорт \n

903 Вопрос_903

Вопрос_903 Лекарственные препараты могут быть:

***Импортированы и экспортированы

Только импортированы

Только экспортированы

Не подвергаются ни экспорту, ни импорту \n

904 Вопрос_904

Вопрос_904 Фармацевтические субстанции могут быть:

***Импортированы и экспортированы

Только импортированы

Только экспортированы

Не подвергаются ни экспорту, ни импорту \n

905 Вопрос_905

Вопрос_905 Биологически активные добавки могут быть:

***Импортированы и экспортированы

Только импортированы Только

экспортированы

Не подвергаются ни экспорту, ни импорту \n

906 Вопрос_906

Вопрос_906 Медицинская техника (тонометры, глюкометры, ЭКГ-аппараты и др.) может быть:

***Импортирована и экспортирована

Только импортирована Только

экспортирована

Не подвергаются ни экспорту, ни импорту \n

907 Вопрос_907

Вопрос_907 Какие типы поставок используются при импорте и экспорте лекарственных препаратов

***Автомобильный, авиационный, морской, железнодорожный

Автомобильный, телекоммуникационный, трубопроводный, морской,

Автомобильный, авиационный, телекоммуникационный, железнодорожный

Авиационный, морской, телекоммуникационный, железнодорожный \n

908 Вопрос_908

Вопрос_908 Самый дорогостоящий тип поставок лекарственных препаратов, подходит для небольших партий и при необходимости срочной поставки.

***Авиационная

Железнодорожная

Автомобильная

Морская \n

909 Вопрос_909

Вопрос_909 Не дорогой, но длительный тип поставок лекарственных препаратов, требует наличия железнодорожного сообщения, подходит для больших партий товара.

***Железнодорожная

Авиационная

Автомобильная

Морская \n

910 Вопрос_910

Вопрос_910 Не дорогой, самый длительный тип поставок лекарственных препаратов, требует наличия водных путей, подходит для больших партий, требует наличия водных путей.

***Морская

Авиационная

Железнодорожная

Автомобильная \n

911 Вопрос_911

Вопрос_911 Оптимальный по цене и длительности тип поставок лекарственных препаратов, требует наличия автомобильных дорог.

***Автомобильная

Авиационная

Железнодорожная

Морская \n

912 Вопрос_912

Вопрос_912 Как изменится объём импорта ЛС с 2022 по 2030?

***Уменьшится

Увеличится

Существенно не изменится

Резко увеличится \n

913 Вопрос_913

Вопрос_913 Выберите из предложенных вариантов страну лидера по импорту ЛП в РФ с 2022 г. по 2030 г.

***Германия

Индия

Австрия

Китай \n

914 Вопрос_914

Вопрос_914 Как изменится объём экспорта ЛС с 2022 по 2030?

***Увеличится

Уменьшится

Существенно не изменится

Резко уменьшится \n

915 Вопрос_915

Вопрос_915 Международная организация, созданная с целью либерализации международной торговли и регулирования торгово-политических отношений государств-членов – это:

***Всемирная торговая организация (ВТО)

Таможенный союз

Международный валютный фонд (МВФ)

Евразийский экономический союз (ЕАЭС) \n

916 Вопрос_916

Вопрос_916 Сколько стран состоит в ВТО (Всемирная торговая организация) на 2025 год?

***166

5

191

27 \n

917 Вопрос_917

Вопрос_917 К функции ВТО (Всемирная торговая организация) относится:

***Контроль за выполнением соглашений и договоренностей, принятых членами ВТО

Контроль и координация военных поставок и оборонной продукции

Выдача торговых лицензий и разрешений внутри стран

Ведение валютно-финансовой политики и установление обменных курсов \n

918 Вопрос_918

Вопрос_918 К функции ВТО (Всемирная торговая организация) относится:

***Проведение многосторонних торговых переговоров между заинтересованными странами-членами

Установление налога на добавленную стоимость для стран-членов ВТО

Введение и исполнение санкций против стран за политические нарушения

Предоставление финансовой помощи и кредитов на развитие инфраструктуры \n

919 Вопрос_919

Вопрос_919 К функции ВТО (Всемирная торговая организация) относится:

***Мониторинг национальной торговой политики стран-членов

Установление налога на добавленную стоимость для стран-членов ВТО

Надзор за соблюдением прав человека в странах-членах

Выдача торговых лицензий и разрешений внутри стран \n

920 Вопрос_920

Вопрос_920 К функции ВТО (Всемирная торговая организация) относится:

***Разрешение торговых споров стран-членов

Установление налога на добавленную стоимость для стран-членов ВТО

Введение и исполнение санкций против стран за политические нарушения

Ведение валютно-финансовой политики и установление обменных курсов \n

921 Вопрос_921

Вопрос_921 К функции ВТО (Всемирная торговая организация) относится:

***Техническое содействие развивающимся государствам в рамках компетенции ВТО

Контроль и координация военных поставок и оборонной продукции

Установление таможенных тарифов внутри стран членов ВТО

Предоставление финансовой помощи и кредитов на развитие инфраструктуры \n

922 Вопрос_922

Вопрос_922 Все члены ВТО (Всемирная торговая организация) обязаны предоставлять всем другим членам режим наибольшего благоприятствования в торговле. Это означает, что преференции, предоставленные одному из членов ВТО, автоматически распространяются и на всех остальных членов организации в любом случае. Данный принцип называется:

***Равные права

Взаимность

Прозрачность

Защитные клапаны \n

923 Вопрос_923

Вопрос_923 Обязательства по торговым тарифам стран регулируются в основном органами ВТО (Всемирная торговая организация), а не взаимоотношениями между странами. А в случае ухудшения условий торговли в какой-нибудь стране в конкретном секторе, ущемленная сторона может требовать компенсаций в других секторах. Данный принцип называется:

***Создание действующих обязательств.

Равные права

Взаимность

Защитные клапаны \n

924 Вопрос_924

Вопрос_924 Все уступки в ослаблении двусторонних торговых ограничений должны быть взаимными. Данный принцип Всемирной торговой организации называется:

***Взаимность

Равные права

Прозрачность

Защитные клапаны \n

925 Вопрос_925

Вопрос_925 В некоторых случаях правительство вправе вводить торговые ограничения. Соглашение ВТО (Всемирная торговая организация) позволяет членам принимать меры не только для защиты окружающей среды, но и для поддержки здравоохранения, здоровья животных и растений. Данный принцип называется:

***Защитные клапаны

Взаимность

Равные права

Прозрачность \n

926 Вопрос_926

Вопрос_926 Члены ВТО (Всемирная торговая организация) должны полностью публиковать свои торговые правила и иметь органы, отвечающие за предоставление информации другим членам ВТО. Данный принцип называется:

***Прозрачность

Взаимность

Равные права

Создание действующих обязательств \n

927 Вопрос_927

Вопрос_927 Соглашение двух или нескольких государств об упразднении таможенных границ и пошлин между ними и введении единого таможенного тарифа для других стран – это:

***Таможенный союз

Международный валютный фонд (МВФ)

Всемирная торговая организация (ВТО)

Евразийский экономический союз (ЕАЭС) \n

928 Вопрос_928

Вопрос_928 Соглашение России, Казахстана, Беларуси, Армении и Киргизии об упразднении таможенных границ и пошлин между ними и введении единого таможенного тарифа для других стран – это:

***Таможенный союз ЕАЭС

Таможенный союз ЕС

Таможенный союз ЕАС

Таможенный союз GCC \n

929 Вопрос_929

Вопрос_929 Какие страны входят в Евразийский экономический союз?

***Россия, Казахстан, Беларусь, Армения, Киргизия

Россия, Узбекистан, Беларусь, Армения, Киргизия

Россия, Казахстан, Беларусь, Грузия, Киргизия

Россия, Узбекистан, Беларусь, Грузия, Киргизия \n

930 Вопрос_930

Вопрос_930 Какая страна НЕ входит в Евразийский экономический союз?

***Узбекистан

Армения

Казахстан

Беларусь \n

931 Вопрос_931

Вопрос_931 Какая страна НЕ входит в Евразийский экономический союз?

***Грузия

Киргизия

Казахстан

Беларусь \n

932 Вопрос_932

Вопрос_932 Найдите верное утверждение, обозначенное в Договоре о Евразийском экономическом союзе?

***В рамках договора обеспечивается свобода движения товаров, услуг, капитала и рабочей силы

Союз ограничивает свободное передвижение товаров и услуг между государствами-членами, устанавливая отдельные таможенные барьеры для каждого участника

В Союзе введена единая валюта, обязательная для всех государств-членов

Союз не предусматривает совместных решений по экономической политике, каждый член действует полностью независимо \n

933 Вопрос_933

Вопрос_933 Найдите верное утверждение, обозначенное в Договоре о Евразийском экономическом союзе?

***Союз открыт для вступления любого государства, разделяющего его цели и принципы, на условиях, согласованных государствами-членами

Государства-члены имеют право вводить национальные таможенные пошлины и квоты на взаимную торговлю, несмотря на наличие общего таможенного союза

В рамках ЕАЭС отсутствует координация налоговой политики между государствами-членами

Союз ограничивает свободное передвижение товаров и услуг между государствами-членами, устанавливая отдельные таможенные барьеры для каждого участника \n

934 Вопрос_934

Вопрос_934 Найдите верное утверждение, обозначенное в Договоре о Евразийском экономическом союзе?

***Уплаченные (взысканные) ввозные таможенные пошлины подлежат зачислению и распределению между бюджетами государств-членов

Союз закрыт для вступления любого государства, разделяющего его цели и принципы, на условиях, согласованных государствами-членами

В Союзе введена единая валюта, обязательная для всех государств-членов

Союз не предусматривает создание совместных органов управления, все решения принимаются исключительно национальными органами без согласования \n

935 Вопрос_935

Вопрос_935 Найдите верное утверждение, обозначенное в Договоре о Евразийском экономическом союзе?

***Государства-члены создают в рамках Союза общий рынок лекарственных средств, соответствующих стандартам надлежащих фармацевтических практик

Государства-члены имеют право вводить национальные таможенные пошлины и квоты на взаимную торговлю, несмотря на наличие общего таможенного союза

Союз закрыт для вступления любого государства, разделяющего его цели и принципы, на условиях, согласованных государствами-членами

Союз не регулирует вопросы миграции рабочей силы, и каждый член сам решает условия въезда и пребывания граждан других стран Союза \n

936 Вопрос_936

Вопрос_936 Каким документом определяется порядок ввоза товаров (в том числе лекарственных средств) на территорию Российской Федерации?

***Таможенный кодекс Евразийского экономического союза

Уголовный кодекс Евразийского экономического союза

Земельный кодекс Евразийского экономического союза

Воздушный кодекс Евразийского экономического союза \n

937 Вопрос_937

Вопрос_937 Каким документом определяется порядок ввоза товаров (в том числе лекарственных средств) на территорию Российской Федерации?

***Федеральный закон от 08.12.2003 N 164-ФЗ Об основах государственного регулирования внешнеторговой деятельности

Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации

Федеральный закон от 28.12.2009 № 381-ФЗ Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации

Федеральный закон от 24.11.2006 № 264-ФЗ Об основах государственного регулирования аграрной политики в Российской Федерации \n

938 Вопрос_938

Вопрос_938 Каким документом определяется порядок ввоза лекарственных средств на территорию Российской Федерации?

***Постановление Правительства РФ от 1 июня 2021 г. N 853 Об утверждении Правил ввоза лекарственных средств для медицинского применения в Российскую Федерацию и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации

Постановление Правительства РФ от 7 апреля 2015 г. № 353 Об утверждении Правил таможенного оформления товаров

Постановление Правительства РФ от 1 апреля 2020 г. № 504 Об обеспечении информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов

Постановление Правительства РФ от 19 мая 2006 г. № 296 Об утверждении Правил проведения государственного контроля за соответствием экспортируемой и импортируемой продукции установленным требованиям \n

939 Вопрос_939

Вопрос_939 Каким документом определяется порядок ввоза лекарственных средств на территорию Российской Федерации?

***Федеральный закон от 12.04.10 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 28.12.2009 № 381-ФЗ Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации

Федеральный закон от 24.11.2006 № 264-ФЗ Об основах государственного регулирования аграрной политики в Российской Федерации \n

940 Вопрос_940

Вопрос_940 Каким документом определяется порядок ввоза наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территорию Российской Федерации?

***Постановление Правительства РФ от 21.03.11 N 181 О порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Постановление Правительства РФ от 1 июня 2021 г. N 853 Об утверждении Правил ввоза лекарственных средств для медицинского применения в Российскую Федерацию и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации

Постановление Правительства РФ от 7 апреля 2015 г. № 353 Об утверждении Правил таможенного оформления товаров

Постановление Правительства РФ от 19 мая 2006 г. № 296 Об утверждении Правил проведения государственного контроля за соответствием экспортируемой и импортируемой продукции установленным требованиям \n

941 Вопрос_941

Вопрос_941 Какие ЛП разрешены к ввозу в РФ?

***Зарегистрированные

Фальсифицированные лекарства

Некачественные лекарства

Контрафактные лекарства \n

942 Вопрос_942

Вопрос_942 Какие лекарственные препараты запрещены к ввозу в РФ?

***Фальсифицированные

Качественные

Зарегистрированные

Эффективные \n

943 Вопрос_943

Вопрос_943 Что из перечисленного не разрешено к импорту на территорию РФ?

***Контрафактные препараты

Лекарства с национальной регистрацией

Произведённые в странах ЕАЭС

Лекарства с подтверждённым качеством \n

944 Вопрос_944

Вопрос_944 Что считается основанием для запрета ввоза ЛП в РФ?

***Фальсификация или несоответствие качества

Наличие регистрации в РФ

Качество и безопасность подтверждены

Происхождение из стран ЕАЭС \n

945 Вопрос_945

Вопрос_945 Контрафактные лекарственные препараты ввозить в РФ:

***Запрещено в любом случае

Разрешено при наличии разрешения на ввоз

Разрешено для личного использования

Разрешено для проведения клинического исследования \n

946 Вопрос_946

Вопрос_946 Для ввоза ЛП в РФ обязательно необходимо:

***Наличие регистрационного удостоверения

Происхождение не из ЕАЭС

Упаковка на иностранном языке

Наличие разрешения Минпромторга на ввоз \n

947 Вопрос_947

Вопрос_947 Соблюдение каких требований обязательно при импорте ЛП?

***Наличие у препарата сертификата, выданного производителем

Наличие препарата в перечне ЖНВЛП

Наличие разрешения Минпромторга на ввоз конкретной партии препарата

Наличие разрешения Росздравнадзора на ввоз конкретной партии препарата \n

948 Вопрос_948

Вопрос_948 Соблюдение каких требований обязательно при импорте ЛП?

***Наличие разрешения Минздрава на ввоз конкретной партии препарата

Наличие у препарата сертификата, выданного таможенной инспекцией

Наличие разрешения Минпромторга на ввоз конкретной партии препарата

Наличие у препарата протокола клинических исследований \n

949 Вопрос_949

Вопрос_949 Соблюдение каких требований обязательно при импорте незарегистрированных ЛП?

***Минздравом должно быть выдано разрешение на ввоз

Наличие препарата в перечне ЖНВЛП

Минпромторгом должно быть выдано разрешение на ввоз

Росздравнадзором должно быть выдано разрешение на ввоз \n

950 Вопрос_950

Вопрос_950 С какими целями может осуществляться ввоз незарегистрированных ЛП?

***Проведения клинических исследований лекарственных препаратов

Проведение маркетинговых исследований лекарственных препаратов

Для получения конкурентных преимуществ при выходе на новые сегменты рынка

Для реализации пациентам с орфанными заболеваниями \n

951 Вопрос_951

Вопрос_951 С какими целями может осуществляться ввоз незарегистрированных ЛП?

***Для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента

Для получения конкурентных преимуществ при выходе на новые сегменты рынка

Для реализации пациентам с орфанными заболеваниями

Проведение маркетинговых исследований лекарственных препаратов \n

952 Вопрос_952

Вопрос_52 Какие юридические лица НЕ имеют право осуществлять импорт ЛП на территорию РФ?

***Медицинские организации для обеспечения лекарственными препаратами стационарных больных

Организации — производители лекарств, ввозящие препараты для собственных производственных целей

Организации, занимающиеся оптовой продажей ЛП

Иностранные разработчики и производители лекарственных средств для проведения клинических исследований лекарственного препарата \n

953 Вопрос_953

Вопрос_953 Какие юридические лица НЕ имеют право осуществлять импорт ЛП на территорию РФ?

***Аптечные организации для реализации институциональным потребителям (школы, детские сады и др.)

Научные организации для разработки, исследований, контроля безопасности, качества, эффективности лекарственных средств

Иностранцы разработчики и производители лекарственных средств для проведения клинических исследований лекарственного препарата

Организации, занимающиеся оптовой продажей ЛП \n

954 Вопрос_954

Вопрос_954 Какие юридические лица НЕ имеют право осуществлять импорт ЛП на территорию РФ?

***Аптечные организации для реализации населению

Медицинские организации (и некоторые иные организации) для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретному пациенту

Организации — производители лекарств, ввозящие препараты для собственных производственных целей

Образовательные организации высшего образования для разработки, исследований, контроля безопасности, качества, эффективности лекарственных средств \n

955 Вопрос_955

Вопрос_955 В каких случаях можно ввозить незарегистрированные лекарственные препараты без разрешения Министерства здравоохранения РФ?

***Лечение участников международных культурных, спортивных мероприятий и участников международных экспедиций

Проведение клинических исследований в научных учреждениях на небольшой группе пациентов

Лечение конкретного больного по показаниям, связанным с угрозой для жизни

Обеспечение медицинских организаций необходимыми лекарствами для лечения пациентов \n

956 Вопрос_956

Вопрос_956 В каких случаях можно ввозить незарегистрированные лекарственные препараты без разрешения Министерства здравоохранения РФ?

***Личное использование физическими лицами, прибывшими в Российскую Федерацию

Проведение клинических исследований в научных учреждениях на небольшой группе пациентов
Лечение конкретного больного по показаниям, связанным с угрозой для жизни
Поставка препаратов для коммерческой реализации конечным потребителям через аптечные сети
\n

957 Вопрос_957

Вопрос_957 В каких случаях можно ввозить незарегистрированные лекарственные препараты?
***Проведение клинических исследований в научных учреждениях на небольшой группе пациентов
Обеспечение медицинских организаций необходимыми лекарствами для лечения пациентов
Поставка препаратов для коммерческой реализации конечным потребителям через аптечные сети
Поставка лекарств на склады оптовых компаний и дистрибьюторов для дальнейшего распространения \n

958 Вопрос_958

Вопрос_958 В каких случаях можно ввозить незарегистрированные лекарственные препараты?
***Лечение конкретного больного по показаниям, связанным с угрозой для жизни
Обеспечение военных и специализированных медицинских учреждений
Поставка лекарств для государственных программ поддержки здравоохранения
Обеспечение медицинских организаций необходимыми лекарствами для лечения пациентов \n

959 Вопрос_959

Вопрос_959 Что происходит на первом этапе оформления груза на таможне?
***Прибытие транспортного средства в зону контроля
Заполнение таможенной декларации
Проверка документов таможенным инспектором
Оплата таможенных платежей \n

960 Вопрос_960

Вопрос_960 Кто подготавливает комплект документов для таможенного оформления груза при импорте?

***Таможенный брокер или получатель груза

Водитель транспортного средства

Таможенный инспектор

Грузоотправитель \n

961 Вопрос_961

Вопрос_961 Что необходимо сделать после подготовки документов для таможенного оформления груза при импорте?

***Заполнить таможенную декларацию

Получить разрешение на вывоз

Перевезти груз на склад

Оплатить таможенные платежи \n

962 Вопрос_962

Вопрос_962 Кто может заполнять таможенную декларацию для оформления груза при импорте?

***Таможенный брокер или получатель груза

Только получатель груза

Водитель транспортного средства

Любое физическое лицо \n

963 Вопрос_963

Вопрос_963 Что происходит после заполнения таможенной декларации при оформлении груза при импорте?

***Оплата таможенных платежей

Проверка документов

Прибытие транспортного средства

Погрузка товара \n

964 Вопрос_964

Вопрос_964 Кто проводит расчет и оплату таможенных платежей?

***Таможенный брокер или получатель груза

Таможенный инспектор

Поставщик груза

Водитель \n

965 Вопрос_965

Вопрос_965 Кто проверяет представленную документацию при оформлении груза?

***Таможенный инспектор

Получатель груза

Таможенный брокер

Водитель \n

966 Вопрос_966

Вопрос_966 Какой штамп проставляет таможенный инспектор после проверки документов при импорте груза?

*** Выпуск разрешен или Выпуск запрещен

Оплата принята

Товар отправлен

Документы проверены \n

967 Вопрос_967

Вопрос_967 Какой из этапов следующий сразу после прибытия груза в зону контроля при импорте?

***Подготовка комплекта документов

Проверка документов

Заполнение декларации

Оплата платежей \n

968 Вопрос_968

Вопрос_968 Кто из перечисленных не участвует в оформлении груза на таможне?

***Грузоперевозчик (водитель)

Таможенный брокер

Получатель груза

Таможенный инспектор \n

969 Вопрос_969

Вопрос_969 Что обязательно должно быть готово до заполнения таможенной декларации при оформлении груза?

***Подготовлен комплект документов

Оплачены таможенные платежи

Прибыло транспортное средство в зону контроля

Получен штамп и Выпуск разрешен \n

970 Вопрос_970

Вопрос_970 Кто несёт ответственность за правильность заполнения таможенной декларации при оформлении груза?

***Таможенный брокер или получатель груза

Таможенный инспектор

Водитель транспортного средства

Поставщик \n

971 Вопрос_971

Вопрос_971 Что означает штамп Выпуск запрещен при прохождении таможенного оформления?

***Груз не прошёл таможенное оформление

Груз успешно оформлен

Оплата таможенных платежей завершена

Документы оформлены неверно \n

972 Вопрос_972

Вопрос_972 Как называется документ для подачи сведений о грузе на таможенню?

***Таможенная декларация

Экспортная декларация

Платёжное поручение

Инвойс \n

973 Вопрос_973

Вопрос_973 Обязательный платеж в федеральный бюджет, взимаемый таможенными органами в связи с перемещением товаров через таможенную границу Таможенного союза.

***Таможенная пошлина

Таможенный сбор

Налог на добавленную стоимость

Торговая надбавка \n

974 Вопрос_974

Вопрос_974 Обязательный платеж, выплачиваемый таможенным органам за определенные действия, которые они выполняют по отношению к перевозимым грузам (выпуск, сопровождение и хранение груза)

***Таможенный сбор

Таможенная пошлина

Налог на добавленную стоимость

Торговая надбавка \n

975 Вопрос_975

Вопрос_975 Косвенный налог, форма изъятия в бюджет государства части стоимости товара, работы или услуги, которая создается на всех стадиях процесса производства товаров, работ и услуг и вносится в бюджет по мере реализации

***Таможенный сбор

Таможенная пошлина

Налог на добавленную стоимость

Торговая надбавка \n

976 Вопрос_976

Вопрос_976 Налог на добавленную стоимость при импорте в РФ лекарственных средств составляет:

***10% от суммы таможенной стоимости и пошлины

20% от суммы таможенной стоимости и пошлины

10% от таможенной стоимости

20% от таможенной стоимости \n

977 Вопрос_977

Вопрос_977 Какой размер НДС в процентах берётся от суммы таможенной стоимости и таможенной пошлины при импорте лекарств?

***10%

20%

5%

18% \n

978 Вопрос_978

Вопрос_978 Что обязательно нужно получить российской компании-производителю ЛП для осуществления поставок в Индию?

***Сертификат GMP международного образца

Разрешение Минздрава на импорт ЛП

Разрешение на проведение клинических исследований

Лицензию на фармацевтическую деятельность \n

979 Вопрос_979

Вопрос_979 Какую процедуру нужно осуществить для выхода препарата российской компании на рынок Индии?

***Зарегистрировать ЛП в Индии

Получить разрешение на проведение клинических исследований в Минздраве РФ

Получить разрешение Минздрава РФ на импорт ЛП

Сертифицировать производство ЛП в соответствии со стандартами GCP \n

980 Вопрос_980

Вопрос_980 Каким образом российская компания-производитель ЛП может получить разрешение на экспорт в Индию?

***Получить разрешение на экспорт в России

Получить разрешение на экспорт в Индии

Разрешение на экспорт ЛП не требуется

Получить разрешение на экспорт в Всемирной Торговой Организации \n

981 Вопрос_981

Вопрос_981 Что необходимо сделать компании-производителю ЛП для организации поставок в Индию?

***Заключить договор с дистрибьютором в Индии на экспорт препарата

Открыть филиал в Индии

Зарегистрировать торговую марку в Индии

Получить лицензию на импорт в России \n

982 Вопрос_982

Вопрос_982 Для чего нужен сертификат GMP международного образца компании?

***Для подтверждения качества производства по международным стандартам

Для регистрации препарата в России

Для получения патента на ЛП

Для заключения договора с дистрибьютором в Индии \n

983 Вопрос_983

Вопрос_983 Что из перечисленного НЕ входит в обязательные действия компании-производителя ЛП для выхода на рынок Индии?

***Получение разрешения на импорт в Россию

Получение сертификата GMP

Регистрация препарата в Индии

Заключение договора с дистрибьютором в Индии \n

984 Вопрос_984

Вопрос_984 Где компания-производитель ЛП должна зарегистрировать препарат перед продажей в Индии?

***В Индии

В России

Во Всемирной Торговой Организации

В стране производителя сырья \n

985 Вопрос_985

Вопрос_985 Можно ли ввозить незарегистрированные лекарственные препараты в РФ?

***Да, если они предназначены для личного использования физическим лицом

Нет, всегда нужна регистрация

Да, если они предназначены для личного использования юридическим лицом

Да, если они предназначены для личного использования физическим лицом, но только с разрешения Министерства здравоохранения \n

986 Вопрос_986

Вопрос_986 Кому разрешено ввозить незарегистрированные лекарственные препараты без разрешения Министерства здравоохранения?

***Физическим лицам, прибывшим в РФ и для личного использования

Юридическим и физическим лицам

Только юридическим лицам

Только сотрудникам иностранных организаций \n

987 Вопрос_987

Вопрос_987 Какой документ необходимо предоставить физическому лицу при ввозе лекарственных препаратов для личного использования, содержащих сильнодействующие вещества?

***Рецепт или документ, подтверждающий назначение препарата физическому лицу

Ничего дополнительного не требуется

Разрешение от посольства

Сертификат производителя \n

988 Вопрос_988

Вопрос_988 Какие данные обязательно должен содержать рецепт для ввоза физическим лицом для личного использования лекарственных препаратов с сильнодействующими веществами?

***Наименование и количество назначенного препарата

Имя врача и дата назначения

Место покупки препарата

Стоимость препарата \n

989 Вопрос_989

Вопрос_989 Что нужно сделать с рецептом для ввоза физическим лицом лекарственных препаратов с сильнодействующими веществами, если он составлен на иностранном языке?

***Приложить нотариально заверенный перевод на русский язык

Перевести устно на русский при таможне

Ничего не делать, рецепт принимается на любом языке

Попросить врача выписать новый рецепт на русском языке \n

990 Вопрос_990

Вопрос_990 Можно ли ввозить физическим лицом для личного использования лекарственные препараты с сильнодействующими веществами без рецепта?

***Нельзя, требуется рецепт или документ, подтверждающий назначение

Нельзя, требуется рецепт или разрешение Минздрава на ввоз

Можно, но в небольших количествах

Можно, но только если они не зарегистрированы \n

991 Вопрос_991

Вопрос_91 Что необходимо для ввоза незарегистрированного лекарственного препарата пациенту по жизненно важным показателям?

***Заключение консилиума врачей

Заявление от провизора в Минздрав

Разрешение от страховой компании

Рецепт на ввозимый препарат \n

992 Вопрос_992

Вопрос_992 По какому критерию должна быть доказана необходимость ввоза незарегистрированного лекарственного препарата пациенту?

***По маркетинговым исследованиям

По экономической выгоде

По «жизненно важным показателям» пациента

По рекомендациям провизора \n

993 Вопрос_993

Вопрос_993 Куда подается заявление для получения разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата?

***В Минздрав

В Росздравнадзор

В Минпромторг

В Роспотребнадзор \n

994 Вопрос_994

Вопрос_994 При ввозе незарегистрированного лекарственного препарата пациенту по жизненно важным показателям в Минздрав вместе с заявлением подают?

***Заключение консилиума врачей

Информированное согласие пациента

Отчет о клинических испытаниях

Историю болезни пациента \n

995 Вопрос_995

Вопрос_995 Какая организация выдает разрешение на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата?

***Минздрав

Росздравнадзор

Роспотребнадзор

Министерство промышленности \n

996 Вопрос_996

Вопрос_996 В каком случае допускается ввоз незарегистрированного лекарственного препарата медицинской организацией для лечения пациента?

***При наличии решения консилиума и доказанной необходимости по жизненно важным показателям

Если препарат дешевле зарегистрированных

Медицинская организация имеет право ввозить лекарственные препараты для лечения всех своих пациентов без исключений

Для реализации населению через аптечные организации \n

997 Вопрос_997

Вопрос_997 Какое наказание предусмотрено за ввоз и сбыт фальсифицированных, недоброкачественных или незарегистрированных лекарственных средств в крупном размере?

***Принудительные работы или лишение свободы от 3 до 5 лет

Штраф до 50 тысяч рублей

Обязательные работы до 1 года

Предупреждение \n

998 Вопрос_998

Вопрос_998 За какое деяние предусмотрены такие наказания, как принудительные работы и лишение свободы от 3 до 5 лет?

***Незаконный ввоз и сбыт фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств в крупном размере

Несвоевременная оплата таможенных пошлин

Нарушение правил хранения лекарств в аптеке

Продажа 5 упаковок антибиотика «Азитромицин» без рецепта \n

999 Вопрос_999

Вопрос_999 Какие лекарственные средства подпадают под уголовную ответственность при ввозе и сбыте?

***Все незарегистрированные лекарственные средства

Только незарегистрированные сильнодействующие лекарственные средства

Только незарегистрированные наркотические лекарственные средства

Только незарегистрированные сильнодействующие и наркотические лекарственные средства \n

1000 Вопрос_1000

Вопрос_1000 Какое минимальное наказание по УК РФ за ввоз, хранение или сбыт фальсифицированных или незарегистрированных лекарственных средств в крупном размере?

***Лишение свободы от 3 лет или принудительные работы от 3 лет

Штраф и обязательные работы

Предупреждение и изъятие товара

Лишение свободы до 1 года \n

1001 Вопрос_1001

Вопрос_1001 Процедура регистрации лекарственных препаратов в странах-членах ЕС предусматривает:

***четыре возможных варианта: централизованная процедура вывода лекарства на рынок ЕС, децентрализованная процедура вывода лекарства на рынок ЕС, процедура взаимного признания и национальная процедура

только вариант централизованного вывода лекарства на рынок ЕС

только вариант децентрализованного вывода лекарства на рынок ЕС

три возможных варианта - национальный, комплексный, союзный \n

1002 Вопрос_1002

Вопрос_1002 Процедура взаимного признания - это

***процедура регистрации лекарственных препаратов в странах Европейского Союза в случае вывода лекарства сначала на рынок одной стран-участниц Европейского союза, с последующим присоединением других заинтересованных стран

вариант централизованной регистрации и вывода лекарства на рынок конкретной страны

механизм официального признания равноправия на территории стран ЕС национальных Государственных Фармакопей

вариант централизованной регистрации и вывода лекарства на рынок для всех стран ЕС
\n

1003 Вопрос_1003

Вопрос_1003 Выбор процедуры взаимного признания в случае регистрации и получения разрешения применения конкретного лекарственного препарата в странах ЕС с учетом различных факторов осуществляет

***компания-производитель лекарственного препарата

председатель Европейского агентства по оценке лекарственных средств (European Medicines Evaluation Agency, EMEA)

секретарь Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP).

дистрибьюторская компания, осуществляющая поставки лекарства \n

1004 Вопрос_1004

Вопрос_1004 Окончательное решение о целесообразности либо нецелесообразности регистрации и выдачи разрешения применения конкретного лекарственного препарата в странах ЕС в случае централизованного вывода ЛП на рынок ЕС принимается:

***голосованием всех членов Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP), включающего представителей всех стран-участниц Европейского союза

секретарем Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP).

председателем Европейского агентства по оценке лекарственных средств (European Medicines Evaluation Agency, EMEA)

руководителями министерств здравоохранения стран членов ЕС \n

1005 Вопрос_1005

Вопрос_1005 Голосование членов Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP) при централизованной процедуре регистрации ЛП в ЕС разрешает применение конкретного лекарственного препарата:

***на всей территории Евросоюза в том случае, если большинство членов комитета высказывается за выдачу разрешения

на территории тех стран Евросоюза, чьи представители в качестве членов Комитета по патентованным лекарственным препаратам (Committee on Proprietary Medicinal Products, CPMP) проголосовали одобрительно

в стране разработчика - производителя данного лекарственного средства

в Соединенных Штатах Америки и Канаде \n

1006 Вопрос_1006

Вопрос_1006 По механизму государственного регулирования лекарственного обеспечения населения различных стран мира перечни лекарств классифицируют:

***на две основные группы - позитивные перечни и негативные перечни

на пять основных групп - лекарства для лечения самых тяжелых заболеваний, для лечения умеренно тяжелых заболеваний, для лечения легких заболеваний, для профилактики заболеваний и antidotes

на три группы - лекарства для лечения самых тяжелых заболеваний, для лечения умеренно тяжелых заболеваний, для лечения легких заболеваний

на две группы - лекарственные препараты для взрослых и лекарственные препараты для детей \n

1007 Вопрос_1007

Вопрос_1007 В различных странах мира существуют три основных механизма сооплаты при приобретении гражданами лекарств:

***взимание фиксированной суммы, которая составляет лишь часть стоимости лекарственных средств; оплата определенного процента стоимости лекарственных средств; оплата пациентом фиксированной суммы и (дополнительно) определенного процента от стоимости лекарственных средств

оплата банковской картой; оплата наличными денежными средствами; оформление поручительства

оплата в аптеке; оплата в отделении лечебного учреждения; безналичная оплата в через интернет

часть суммы оплачивает пациент, часть медицинское учреждение; лекарства полностью оплачиваются медицинским учреждением, включая амбулаторных больных; лекарство полностью оплачиваются из средств бюджета данной страны, включая лечение амбулаторных больных \n

1008 Вопрос_1008

Вопрос_1008 Соплатеж, применяемый в России для амбулаторных больных, не имеющих льгот,
***составляет 100%, т.к. пациенты самостоятельно оплачивают приобретенные лекарства
составляет 0%, т.к. пациенты самостоятельно оплачивают приобретенные лекарства
составляет 10%, т.к. пациенты оплачивают только 10% стоимости приобретенных лекарств
составляет 10%, т.к. пациенты оплачивают 90% стоимости приобретенных лекарств \n

1009 Вопрос_1009

Вопрос_1009 Формирование ограничительных Перечней лекарственных средств используется в различных странах:

***как один из основных механизмов сдерживания государственных и общественных расходов на лекарственное обеспечение

для предупреждения появления на фармацевтическом рынке фальсифицированных и контрафактных лекарственных препаратов

для регулирования торгового ассортимента лекарств в государственных аптеках

в целях совершенствования эффективности логистической цепи \n

1010 Вопрос_1010

Вопрос_1010 Ограничительные Перечни лекарственных средств, используемые в России, странах ЕС или в других странах мира с целью сдерживания государственных и общественных расходов на лекарственное обеспечение граждан, могут быть двух типов:

***негативные и позитивные

государственные и частные

для детей и для взрослых

для амбулаторного и стационарного лечения \n

1011 Вопрос_1011

Вопрос_1011 Позитивные Перечни лекарственных средств - это

***списки препаратов, которые будут оплачены из общественных фондов (или цены на которые регулируются государством)

перечни инновационных лекарств, которые получили разрешение для государственной регистрации в данной стране

списки лекарственных препаратов, используемые в психиатрии для улучшения эмоционального фона в случаях депрессивного состояния пациентов

перечни лекарств, получивших положительные отзывы врачей по результатам клинических исследований \n

1012 Вопрос_1012

Вопрос_1012 Негативные Перечни лекарственных средств - это

***списки лекарственных средств, не подлежащие покрытию или даже частичному возмещению их стоимости для гражданина

перечни инновационных лекарств, которые не получили разрешение для государственной регистрации в данной стране

списки препаратов, которые будут изъяты из обращения

перечни лекарств, не получивших положительные отзывы врачей по результатам клинических исследований \n

1013 Вопрос_1013

Вопрос_1013 Существующие в России перечни ЖНВЛП, 7 нозологий являются примерами:

***позитивных перечней

негативных перечней

списков, имеющих рекомендательную силу для стран ЕС

перечней лекарств, утвержденных ВОЗ \n

1014 Вопрос_1014

Вопрос_1014 Примерами позитивных перечней лекарственных средств, существующих в России, являются:

***Перечни ЖНВЛП и 7 нозологий

Список Биологически активных добавок, разрешенных к применению в РФ

Список лекарственных средств для медицинского применения, отпускаемых только по рецепту врача

Список лекарственных средств для медицинского применения, разрешенных к отпуску из аптечных организаций без рецепта врача \n

1015 Вопрос_1015

Вопрос_1015 В различных странах мира существуют три основных механизма сооплаты при приобретении гражданами лекарств:

***все перечисленные механизмы верны

оплата лишь определенного процента стоимости лекарственных средств

оплата пациентом фиксированной суммы и (дополнительно) определенного процента от стоимости лекарственных средств

взимание фиксированной суммы, которая составляет лишь часть стоимости лекарственных средств \n

1016 Вопрос_1016

Вопрос_1016 Для минимизации государственных и общественных расходов на лекарственное обеспечение в различных странах мира часто используют механизм

***формирования ограничительных Перечней лекарственных средств

конкурсных испытаний врачей, получающих право назначать бесплатные лекарства для своих пациентов

проведения поэтапных жеребьевок для медицинских организаций, в которых лекарственное обеспечение будет льготным для пациентов

формирование списков врачей и медицинских организаций, которым будет дано право осуществлять назначение лекарств на льготных для пациента условиях \n

1017 Вопрос_1017

Вопрос_1017 В Российской Федерации к ограничительным Перечням лекарственных средств, которые позволяют минимизировать государственные и общественные расходы на лекарственное обеспечение относят:

***Перечень жизненно-необходимых и важнейших лекарственных средств

Список лекарственных средств минимального ассортимента для аптечных организаций

Список запрещенных к обороту в Российской Федерации наркотических и психотропных веществ

Перечень лекарственных средств, имеющих регистрационное удостоверение РФ \n

1018 Вопрос_1018

Вопрос_1018 Списки лекарственных средств, не подлежащие покрытию или даже частичному возмещению их стоимости для гражданина со стороны государства или страховых компаний называются:

***Негативные перечни лекарственных средств

Позитивные списки лекарственных средств

Черные списки лекарственных средств

Закрытые перечни лекарственных средств \n

1019 Вопрос_1019

Вопрос_1019 Негативные Перечни лекарственных средств применяют в качестве:

***списков лекарственных средств, которые не подлежат частичному или полному возмещению их стоимости для гражданина

предварительных списков лекарственных препаратов, которые будут изъяты из обращения в данной стране после прохождения процедуры запрета к обращению

перечней инновационных лекарств, которые вследствие их очень высокой стоимости не получили разрешение для государственной регистрации в данной стране

перечней лекарств, получивших отрицательные отзывы врачей по результатам клинических исследований \n

1020 Вопрос_1020

Вопрос_1020 Позитивные Перечни лекарственных средств применяют в качестве

***списков лекарственных препаратов, стоимость которых будет частично или полностью оплачена пациенту - гражданину данной страны из общественных фондов (или цены на которые регулируются государством)

предварительных списков лекарственных препаратов, которые будут введены в обращение в данной стране после прохождения процедуры

регистрации

перечней инновационных лекарств, которые вследствие их очень высокой стоимости получили ограниченное разрешение для государственной регистрации в данной стране

перечней лекарств, не получивших отрицательные отзывы врачей по результатам клинических исследований в конкретной медицинской организации \n

1021 Вопрос_1021

Вопрос_1021 Списки лекарственных препаратов, стоимость которых будет частично или полностью оплачена пациенту - гражданину данной страны из общественных фондов (или цены на которые регулируются государством) называются

***Позитивные перечни

Белые списки

Список зарегистрированных лекарственных средств

Перечни Зеленая улица \n

1022 Вопрос_1022

Вопрос_1022 Ограничительные Перечни лекарственных средств, используемые в России, странах ЕС или в других странах мира с целью сдерживания государственных и общественных расходов на лекарственное обеспечение граждан, могут быть двух типов:

***негативные и позитивные

лекарственные средства для диагностики или для лечения

государственные и частные

лекарственные средства для амбулаторного или для стационарного лечения \n

1023 Вопрос_1023

Вопрос_10123 К позитивным перечням лекарственных средств, применяемых в России, можно отнести:

***Перечни ЖНВЛП и 7 нозологий

Список лекарственных средств для медицинского применения, разрешенных к отпуску из продуктовых магазинов и супермаркетов

Список лекарственных средств для медицинского применения, отпускаемых только по рецепту врача

Список лекарственных средств для медицинского применения, разрешенных к отпуску из аптечных организаций без рецепта врача \n

1024 Вопрос_1024

Вопрос_1024 Примерами позитивных перечней лекарственных средств, применяемых в Российской Федерации, являются:

***Перечни ЖНВЛП и 7 нозологий

перечень лекарственных средств для медицинского применения, разрешенных к отпуску из аптечных организаций без рецепта врача

Список лекарственных средств для медицинского применения, отпускаемых только по рецепту врача

Список лекарственных средств для медицинского применения, для которых разрешены дистанционные продажи с использованием цифровых технологий \n

1025 Вопрос_1025

Вопрос_25 Процедура регистрации лекарственных препаратов в странах-членах ЕС предусматривает следующие возможные процедуры:

***все, что ниже перечислено, верно

процедуру взаимного признания

вариант централизованного вывода лекарства на рынок страны ЕС

национальную процедуру \n

1026 Вопрос_1026

Вопрос_1026 ТЕОРИЯ, РАССМАТРИВАЮЩАЯ ПОВЕДЕНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ НА РЫНКЕ, РАСКРЫВАЮЩАЯ МЕХАНИЗМ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ПОТРЕБНОСТЕЙ И СПРОСА – ЭТО ТЕОРИЯ

***потребительского поведения

рыночного равновесия

спроса

предложения \n

1027 Вопрос_1027

Вопрос_1027 ПОТРЕБИТЕЛЬ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК ГРАЖДАНИН (СЕМЬЯ)

***использующий, приобретающий, заказывающий либо имеющий намерение приобрести или закупить товар (услугу) для своих нужд

приобретающий или заказывающий товар (услугу) для своих нужд

имеющий намерение приобрести или закупить товар (услугу) для чужих нужд

использующий, приобретающий, заказывающий либо имеющий намерение приобрести или закупить товар (услугу) для дальнейшей перепродажи \n

1028 Вопрос_1028

Вопрос_1028 ПОВЕДЕНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЯ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***деятельность, направленная непосредственно на получение, потребление и распоряжение товарами и услугами, включая процессы принятия решений, которые предшествуют этим действиям и следуют за ними

деятельность, направленная только на получение и потребление товарами

исключительно процесс принятия решения о покупке товаров

только процесс потребления товаров \n

1029 Вопрос_1029

Вопрос_1029 НЕОБХОДИМОСТЬ В ПОТРЕБЛЕНИИ КАКОГО-ЛИБО ТОВАРА ИЛИ УСЛУГИ, КОТОРАЯ ТРЕБУЕТ СВОЕВРЕМЕННОГО УДОВЛЕТВОРЕНИЯ

***потребность

спрос

потребление

полезность \n

1030 Вопрос_1030

Вопрос_1030 В ИЕРАРХИИ ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ ПОТРЕБНОСТЕЙ НА ПЕРВОЙ СТУПЕНИ
РАСПОЛАГАЮТСЯ ПОТРЕБНОСТИ

***физиологические

в безопасности

в принадлежности

в уважении \n

1031 Вопрос_1031

Вопрос_1031 В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ОСОБЕННОСТЕЙ ОСОЗНАНИЯ ПОТРЕБНОСТИ ПОТРЕБИТЕЛИ
КЛАССИФИЦИРУЮТСЯ НА

***потребителей фактического состояния и желаемого состояния

потребителей желаемого состояния и не желаемого состояния

индивидуальных и коллективных

новаторов и консерваторов \n

1032 Вопрос_1032

Вопрос_1032 БЛАГО В ТЕОРИИ ПОТРЕБЛЕНИЯ ПОНИМАЕТСЯ КАК

***любой объект потребления, приносящий определенное (устойчивое, предсказуемое)
удовлетворение потребителю, т.е. повышающий уровень его благосостояния

любой объект потребления, не приносящий определенное (устойчивое, предсказуемое)
удовлетворение потребителю, т.е. не влияющий на уровень его благосостояния

узкий ассортимент объектов потребления, приносящих определенное (устойчивое, предсказуемое)
удовлетворение потребителю

любой объект потребления, приносящий неопределенное (неустойчивое,
непредсказуемое) удовлетворение потребителю, т.е. не влияющий на уровень его благосостояния
\n

1033 Вопрос_1033

Вопрос_1033 Любой объект потребления, приносящий определенное (устойчивое,
предсказуемое) удовлетворение потребителю, т.е. повышающий уровень его благосостояния

***благо

товар

услуга

заказ \n

1034 Вопрос_1034

Вопрос_1034 ВЫГОДА ПРИ ПОТРЕБЛЕНИИ, ПРЕДСТАВЛЯЮЩАЯ СОБОЙ УРОВЕНЬ БЛАГОСОСТОЯНИЯ ИЛИ СТЕПЕНЬ УДОВЛЕТВОРЕНИЯ ПОТРЕБНОСТЕЙ ДАННОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СУБЪЕКТА, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***полезность

потребность

предельная полезность

потребительское равновесие \n

1035 Вопрос_1035

Вопрос_1035 ПОЛЕЗНОСТЬ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***способность товаров удовлетворять определенные потребности

субъективная категория, поскольку одни и те же товары одинаково полезны для каждого индивида

объективная категория, поскольку одни и те же товары одинаково полезны для каждого индивида

способность товаров удовлетворять одновременно все потребности \n

1036 Вопрос_1036 Вопрос_1036

ПОЛЕЗНОСТЬ

***служит критерием отбора, т.к. показывает, насколько необходим объект выбора данному экономическому субъекту

не может служить критерием отбора, т.к. не показывает, насколько необходим объект выбора данному экономическому субъекту

служит критерием отбора, т.к. показывает, насколько необходим субъект выбора данному экономическому объекту

не может служить критерием отбора, т.к. не показывает, насколько необходим субъект выбора данному экономическому объекту \n

1037 Вопрос_1037

Вопрос_1037 ГЛАВНЫМИ ФАКТОРАМИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ВЫБОРА ЯВЛЯЮТСЯ

***полезность, цена блага, выделенный доход

полезность, степень необходимости, выделенный доход

полезность, эластичность спроса, цена блага
потребность, цена блага, выделенный доход \n

1038 Вопрос_1038

Вопрос_1038 ПРЕДЕЛЬНАЯ ПОЛЕЗНОСТЬ

***дополнительная полезность, полученная от потребления каждой последующей единицы блага

сумма полезностей всех имеющихся у потребителя единиц конкретного блага

максимальная полезность, полученная от потребления первой единицы блага

максимальная полезность, полученная от потребления всех единиц блага \n

1039 Вопрос_1039

Вопрос_1039 ПРЕДЕЛЬНАЯ ПОЛЕЗНОСТЬ ИМЕЕТ ТЕНДЕНЦИЮ

***убывать при потреблении каждой следующей единицы блага

возрастать при потреблении каждой следующей единицы блага

убывать при потреблении 1-2-й единицы блага, а затем начинает возрастать

убывать при потреблении 5-6-й единицы блага, а затем начинает возрастать \n

1040 Вопрос_1040

Вопрос_1040 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ ФОРМУЛИРУЕТСЯ СЛЕДУЮЩИМ ОБРАЗОМ

***начиная с определенного момента, дополнительная единица блага приносит потребителю уменьшающееся добавочное удовлетворение

начиная с определенного момента, дополнительная единица блага приносит потребителю возрастающее добавочное удовлетворение

при прочих равных условиях, каждая дополнительная единица блага приносит потребителю одинаковое добавочное удовлетворение

начиная с определенного момента, дополнительная единица блага приносит потребителю одинаковое добавочное удовлетворение \n

1041 Вопрос_1041

Вопрос_1041 НАЧИНАЯ С ОПРЕДЕЛЕННОГО МОМЕНТА, ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЕДИНИЦА БЛАГА ПРИНОСИТ ПОТРЕБИТЕЛЮ УМЕНЬШАЮЩЕЕСЯ ДОБАВОЧНОЕ УДОВЛЕТВОРЕНИЕ

***закон убывающей предельной полезности

закон возрастающей предельной полезности

закон убывающей общей полезности

закон возрастающей общей полезности \n

1042 Вопрос_1042

Вопрос_1042 НАЧИНАЯ С ОПРЕДЕЛЕННОГО МОМЕНТА, ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЕДИНИЦА БЛАГА ПРИНОСИТ ПОТРЕБИТЕЛЮ

***уменьшающееся добавочное удовлетворение

возрастающее добавочное удовлетворение

стабильное удовлетворение

нестабильное добавочное удовлетворение \n

1043 Вопрос_1043

Вопрос_1043 КРИВАЯ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ПОКАЗЫВАЕТ

***все возможные комбинации товаров, обеспечивающие потребителю один и тот же уровень полезности

возможные комбинации товаров, которые может приобрести потребитель в рамках своего бюджета

связь между различными комбинациями товаров и доходами потребителя

границу бюджетного пространства потребителя \n

1044 Вопрос_1044

Вопрос_1044 ВСЕ ВОЗМОЖНЫЕ КОМБИНАЦИИ БЛАГ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ПОТРЕБИТЕЛЮ ОДИН И ТОТ ЖЕ УРОВЕНЬ ПОЛЕЗНОСТИ, ГРАФИЧЕСКИ ПРЕДСТАВЛЕНЫ

***кривой безразличия

кривой предельной полезности

кривой спроса

линией бюджетного ограничения \n

1045 Вопрос_1045

Вопрос_1045 КРИВЫЕ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ДЛЯ ОБЫЧНЫХ (НОРМАЛЬНЫХ) БЛАГ

***характеризуются отрицательным углом наклона и вогнутостью к началу координат

характеризуются положительным углом наклона и выпуклостью от начала координат

имеют вид прямых углов

имеют вид вертикальной линии \n

1046 Вопрос_1046

Вопрос_1046 КРИВЫЕ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ДЛЯ АБСОЛЮТНО ВЗАИМОДОПОЛНЯЮЩИХ БЛАГ

***имеют вид прямых углов

характеризуются положительным углом наклона и выпуклостью от начала координат

характеризуются отрицательным углом наклона и вогнутостью к началу координат

имеют вид вертикальной линии \n

1047 Вопрос_1047

Вопрос_1047 КРИВАЯ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ДЛЯ НЕЗАВИСИМЫХ БЛАГ

***имеет вид вертикальной линии

характеризуется положительным углом наклона и выпуклостью от начала координат

характеризуется отрицательным углом наклона и вогнутостью к началу координат

имеют вид прямых углов \n

1048 Вопрос_1048

Вопрос_1048 КРИВАЯ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ДЛЯ НЕСОВМЕСТИМЫХ БЛАГ

***характеризуется положительным углом наклона и выпуклостью от начала координат

имеет вид вертикальной линии

характеризуется отрицательным углом наклона и вогнутостью к началу координат

имеет вид прямого угла \n

1049 Вопрос_1049

Вопрос_1049 ВСЕ ТОЧКИ НА КРИВОЙ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ПОКАЗЫВАЮТ КОМБИНАЦИИ БЛАГ, ОБЛАДАЮЩИЕ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

***одинаковой полезностью

различной полезностью

минимальной полезностью

предельной полезностью \n

1050 Вопрос_1050

Вопрос_1050 ВЕЛИЧИНА, ОПРЕДЕЛЯЮЩАЯ КОЛИЧЕСТВО ОДНОГО БЛАГА, ОТ КОТОРОГО ПОТРЕБИТЕЛЬ ГОТОВ ОТКАЗАТЬСЯ РАДИ УВЕЛИЧЕНИЯ КОЛИЧЕСТВА ДРУГОГО БЛАГА НА ЕДИНИЦУ

***предельная норма замещения

минимальная норма замещения

максимальная норма замещения

средняя норма замещения \n

1051 Вопрос_1051

Вопрос_1051 ПРЕДЕЛЬНАЯ НОРМА ЗАМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ОБЫЧНЫХ БЛАГ

***снижается при переходе от одного набора благ к другому

повышается при переходе от одного набора благ к другому

колеблется при переходе от одного набора благ к другому

является стабильной при переходе от одного набора благ к другому \n

1052 Вопрос_1052

Вопрос_1052 СНИЖЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНОЙ НОРМЫ ЗАМЕЩЕНИЯ СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ, ЧТО

***потребитель все более неохотно отказывается от некоторого количества одного блага в пользу другого

потребитель более охотно отказывается от некоторого количества одного блага в пользу другого

потребителю не нужно отказываться от некоторого количества одного блага в пользу другого

потребитель получает все больше удовлетворения по мере увеличения количества любого блага \n

1053 Вопрос_1053

Вопрос_1053 ЛИНИЯ БЮДЖЕТНОГО ОГРАНИЧЕНИЯ ПОКАЗЫВАЕТ

***границу бюджетного пространства потребителя

все возможные комбинации товаров, обеспечивающие потребителю один и тот же уровень полезности

издержки отвергнутых возможностей одного товара, выраженные через другой товар

количество одного товара, от которого потребитель может отказаться, в обмен на другой \n

1054 Вопрос_1054

Вопрос_1054 РАЗНОСТЬ МЕЖДУ ЦЕННОСТЬЮ И СТОИМОСТЬЮ ДАННОГО КОЛИЧЕСТВА БЛАГ ПОНИМАЕТСЯ КАК

***потребительский излишек

граница бюджетного пространства

цена блага

полезность блага \n

1055 Вопрос_1055

Вопрос_1055 СЕМЕЙСТВО КРИВЫХ БЕЗРАЗЛИЧИЯ ПРИ РАЗЛИЧНЫХ КОЛИЧЕСТВАХ ПРЕДЛАГАЕМЫХ БЛАГ СОСТАВЛЯЕТ

***карту безразличия

потребительское равновесие

рыночное равновесие

бюджетное пространство потребителя \n

1056 Вопрос_1056

Вопрос_1056 ТОЧКА ПЕРЕСЕЧЕНИЯ КРИВОЙ БЕЗРАЗЛИЧИЯ И БЮДЖЕТНОЙ ЛИНИИ ПОКАЖЕТ

***оптимальный набор потребительской корзины

потребительский излишек

предельную полезность блага

состояние рыночного равновесия \n

1057 Вопрос_1057

Вопрос_1057 ИЗМЕНЕНИЕ ПОЛЕЗНОСТИ С УВЕЛИЧЕНИЕМ КОЛИЧЕСТВА ПОТРЕБЛЯЕМЫХ БЛАГ ПОКАЗЫВАЕТ

***кривая предельной полезности

кривая спроса

линия бюджетного ограничения

кривая безразличия \n

1058 Вопрос_1058

Вопрос_1058 РАЗЛИЧНЫЕ КОМБИНАЦИИ ДВУХ БЛАГ, КОТОРЫЕ МОГУТ БЫТЬ ПРИОБРЕТЕНЫ ПРИ ФИКСИРОВАННОЙ ВЕЛИЧИНЕ ДЕНЕЖНОГО ДОХОДА И ЗАДАННЫХ ЦЕНАХ НА ЭТИ ТОВАРЫ ПОКАЗЫВАЕТ

***линия бюджетного ограничения

график рыночного равновесия

кривая безразличия

кривая предельной полезности \n

1059 Вопрос_1059

Вопрос_1059 ОСНОВНЫЕ ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ПОТРЕБНОСТИ, КОТОРЫЕ УДОВЛЕТВОРЯЮТСЯ ТОВАРАМИ ПЕРВОЙ НЕОБХОДИМОСТИ И КРАЙНЕ ВАЖНЫ ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ ЖИЗНЕСПОСОБНОСТИ ИНДИВИДА, ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ КАК ПОТРЕБНОСТИ

***первичные

вторичные

третичные

главные \n

1060 Вопрос_1060

Вопрос_1060 ПОТРЕБНОСТИ, КОТОРЫЕ НЕ ОПРЕДЕЛЯЮТ НАПРЯМУЮ ОБЩЕЕ ФИЗИОЛОГИЧЕСКОЕ СОСТОЯНИЕ ЗДОРОВЬЯ ИНДИВИДА, ПРИОБРЕТАЮТСЯ ПОСЛЕ ТОГО, КАК ПЕРВИЧНЫЕ ПОТРЕБНОСТИ ПОЛНОСТЬЮ УДОВЛЕТВОРЕННЫ

***вторичные

первичные

третичные

четвертичные \n

1061 Вопрос_1061

Вопрос_1061 ПРЕДМЕТЫ РОСКОШИ, КОТОРЫЕ МОГУТ БЫТЬ ПРИОБРЕТЕННЫ, КОГДА УДОВЛЕТВОРЕННЫ ПЕРВИЧНЫЕ И ВТОРИЧНЫЕ ПОТРЕБНОСТИ, ОТНОСЯТСЯ К ПОТРЕБНОСТЯМ

***третичным

основным

неосновным

базовым \n

1062 Вопрос_1062

Вопрос_1062 ГРУППА ПОТРЕБИТЕЛЕЙ, КОТОРЫЕ ИСПЫТЫВАЮТ ПОТРЕБНОСТЬ ПОТОМУ, ЧТО ИМ ХОЧЕТСЯ «ЧЕГО-НИБУДЬ НОВЕНЬКОГО», ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК ПОТРЕБИТЕЛИ

***желаемого состояния

фактического состояния

новаторы

увальни \n

1063 Вопрос_1063

Вопрос_1063 ГРУППА ПОТРЕБИТЕЛЕЙ, КОТОРЫЕ ПРИЗНАЮТ ПОТРЕБНОСТЬ В ПРОДУКТЕ ТОЛЬКО ТОГДА, КОГДА ОН СОВСЕМ ЗАКОНЧИЛСЯ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК ПОТРЕБИТЕЛИ

***фактического состояния

увальни

нестабильного состояния

желаемого состояния \n

1064 Вопрос_1064

Вопрос_1064 К СОЦИАЛЬНО-ДЕМОГРАФИЧЕСКИМ ФАКТОРАМ, ВЛИЯЮЩИМ НА ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЕ ПОВЕДЕНИЕ, ОТНОСЯТ

***пол, возраст, образование, социальный статус

доход потребителя, цена товара

предпочтения, стимулы, тип потребителя, традиции

тяжесть, длительность заболевания, наличие сопутствующих заболеваний \n

1065 Вопрос_1065

Вопрос_1065 К МЕДИЦИНСКИМ ФАКТОРАМ, ВЛИЯЮЩИМ НА ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЕ ПОВЕДЕНИЕ, ОТНОСЯТ

***характер и симптомы заболевания, степень оказания помощи

семейное положение, число детей в семье

предпочтения, стимулы, культурные и религиозные традиции

доход потребителя, стоимость курса лечения \n

1066 Вопрос_1066

Вопрос_1066 К ИНДИВИДУАЛЬНЫМ КАЧЕСТВАМ ПОТРЕБИТЕЛЯ, ВЛИЯЮЩИМ НА ПОТРЕБИТЕЛЬСКОЕ ПОВЕДЕНИЕ, ОТНОСЯТ

***предпочтения, стимулы, культурные и религиозные традиции

характер и симптомы заболевания, степень оказания помощи

семейное положение, число детей в семье

бюджетные, психологические, морально-этические, информационные \n

1067 Вопрос_1067

Вопрос_1067 ОДНА ИЗ ЭКОНОМИЧЕСКИХ АКСИОМ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ТОМ, ЧТО ПОТРЕБНОСТИ ИНДИВИДА

***безграничны

ограничены

в долгосрочном периоде безграничны

в краткосрочном периоде ограничены \n

1068 Вопрос_1068

Вопрос_1068 ОДНА ИЗ ЭКОНОМИЧЕСКИХ АКСИОМ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ТОМ, ЧТО РЕСУРСЫ, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА И ПРИОБРЕТЕНИЯ БЛАГ,

***ограничены

безграничны

в долгосрочном периоде безграничны

в краткосрочном периоде ограничены \n

1069 Вопрос_1069

Вопрос_1069 СУТЬ ПРОБЛЕМЫ ВЫБОРА ПОТРЕБИТЕЛЯ

***ограничить себя в чем-то и получить от этого максимальное удовлетворение

не ограничивать себя ни в чем и получить от этого максимальное удовлетворение

ограничить себя в чем-то и получить от этого минимальное удовлетворение

приобрести все сразу в больших количествах \n

1070 Вопрос_1070

Вопрос_1070 СУТЬ ПРОБЛЕМЫ ВЫБОРА ПОТРЕБИТЕЛЯ

***приобрести все сразу в небольших количествах

не ограничивать себя ни в чем и получить от этого максимальное удовлетворение

ограничить себя в чем-то и получить от этого минимальное удовлетворение

приобрести все сразу в больших количествах \n

1071 Вопрос_1071 Вопрос_1071 В

ТОЧКЕ НАСЫЩЕНИЯ

***общая полезность максимальна

общая полезность минимальна

предельная полезность максимальна

предельная полезность отрицательна \n

1072 Вопрос_1072 Вопрос_1072 В

ТОЧКЕ НАСЫЩЕНИЯ

***предельная полезность нулевая

предельная полезность максимальна

предельная полезность отрицательна

общая полезность минимальна \n

1073 Вопрос_1073

Вопрос_1073 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ НАЧИНАЕТ ДЕЙСТВОВАТЬ В ТОЧКЕ

***максимальной предельной полезности

минимальной предельной полезности

максимальной общей полезности

насыщения \n

1074 Вопрос_1074

Вопрос_1074 В ТОЧКЕ НАСЫЩЕНИЯ ДАЛЬНЕЙШЕЕ ПОТРЕБЛЕНИЕ БЛАГА БУДЕТ ОБЛАДАТЬ

***отрицательной предельной полезностью

растущей предельной полезностью

растущей общей полезностью

отрицательной общей полезностью \n

1075 Вопрос_1075

Вопрос_1075 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ НЕ РАБОТАЕТ

***при малых количествах товара

в случае однородных единиц блага

когда потребление непрерывно

если вкусы или потребности покупателя не меняются \n

1076 Вопрос_1076

Вопрос_1076 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ НЕ РАБОТАЕТ

***в случае неоднородных единиц блага

когда потребление непрерывно

если доходы покупателя не меняются

если вкусы или потребности покупателя не меняются \n

1077 Вопрос_1077

Вопрос_1077 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ НЕ РАБОТАЕТ

***если доходы покупателя меняются

когда потребление непрерывно

в случае однородных единиц блага

если вкусы или потребности покупателя не меняются \n

1078 Вопрос_1078

Вопрос_1078 ЗАКОН УБЫВАЮЩЕЙ ПРЕДЕЛЬНОЙ ПОЛЕЗНОСТИ НЕ РАБОТАЕТ

***если вкусы или потребности покупателя меняются

когда потребление непрерывно

в случае однородных единиц блага

если доходы покупателя не меняются \n

1079 Вопрос_1079

Вопрос_1079 ПОТРЕБИТЕЛЬ МОЖЕТ ОПРЕДЕЛИТЬ ТОЧНУЮ ВЕЛИЧИНУ ПОЛЕЗНОСТИ,
ПОЛУЧАЕМОЙ ПРИ ПОТРЕБЛЕНИИ БЛАГА – ПОЛОЖЕНИЕ ТЕОРИИ

***кардиналистской

ординалистской

порядковой

транзитивности \n

1080 Вопрос_1080

Вопрос_1080 ПРЕДЛАГАЕТ ПОЛЕЗНОСТЬ ОЦЕНИВАТЬ В УСЛОВНЫХ ЕДИНИЦАХ «ЮТИЛЯХ»
ТЕОРИЯ

***кардиналистская

ординалистская

порядковая

транзитивности \n

1081 Вопрос_1081

Вопрос_1081 ПОТРЕБИТЕЛЬ ТАК РАСХОДУЕТ СВОЙ БЮДЖЕТ, ЧТОБЫ ПОЛУЧИТЬ МАКСИМУМ ПОЛЕЗНОСТИ ОТ СОВОКУПНОСТИ ПРИОБРЕТЕННЫХ БЛАГ – ПОЛОЖЕНИЕ ТЕОРИИ

***кардиналистской

ординалистской

порядковой

транзитивности \n

1082 Вопрос_1082

Вопрос_1082 В СООТВЕТСТВИИ С ОРДИНАЛИСТСКОЙ ТЕОРИЕЙ, ГЛАВНОЙ ЗАДАЧЕЙ ПОКУПАТЕЛЯ СТАНОВИТСЯ

***оптимизация состава потребительской корзины

выбор из доступных ему по доходу наборов благ набора с наименьшей общей полезностью

сравнение полезности отдельных благ

выбор набора благ с наибольшей общей полезностью, независимо от своего дохода \n

1083 Вопрос_1083

Вопрос_1083 МИНИМАЛЬНЫЙ НАБОР ПРОДУКТОВ ПИТАНИЯ, НЕПРОДОВОЛЬСТВЕННЫХ ТОВАРОВ И УСЛУГ, НЕОБХОДИМЫЙ ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ ЗДОРОВЬЯ ЧЕЛОВЕКА И ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЕГО ЖИЗНЕДЕЯТЕЛЬНОСТИ

***потребительская корзина

прожиточный минимум

потребительское равновесие

набор безразличия \n

1084 Вопрос_1084

Вопрос_1084 ОРДИНАЛИСТСКАЯ ТЕОРИЯ ПОЛЕЗНОСТИ ОСНОВАНА НА АКСИОМАХ

***полной упорядоченности, транзитивности, ненасыщения

неполной упорядоченности, рациональности, насыщения
частичной упорядоченности, нерациональности, ненасыщения
полной упорядоченности, транзитивности, насыщения \n

1085 Вопрос_1085

Вопрос_1085 ПРИ ПРОЧИХ РАВНЫХ УСЛОВИЯХ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПРЕДПОЧИТАЕТ БОЛЬШЕЕ КОЛИЧЕСТВО БЛАГА МЕНЬШЕМУ ЕГО КОЛИЧЕСТВУ – СУТЬ ГИПОТЕЗЫ

***ненасыщения

насыщения

транзитивности

рациональности \n

1086 Вопрос_1086

Вопрос_1086 ПОТРЕБИТЕЛЬ СПОСОБЕН УПОРЯДОЧИТЬ ВСЕ ВОЗМОЖНЫЕ НАБОРЫ ТОВАРОВ С ПОМОЩЬЮ ОТНОШЕНИЙ ПРЕДПОЧТЕНИЯ И БЕЗРАЗЛИЧИЯ – СУТЬ ГИПОТЕЗЫ

***полной упорядоченности

неполной упорядоченности

транзитивности

рациональности \n

1087 Вопрос_1087

Вопрос_1087 ПРЕДПОЧТЕНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ СФОРМИРОВАНЫ И В МОМЕНТ ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЙ НЕ МЕНЯЮТСЯ – УТВЕРЖДАЕТ ТЕОРИЯ

***ординалистская (порядковая)

кардиналистская (количественная)

независимости потребителя

рациональности (транзитивности) \n

1088 Вопрос_1088

Вопрос_1088 КОЛИЧЕСТВЕННЫМ ПОКАЗАТЕЛЕМ, КОТОРЫЙ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВЗАИМОСВЯЗИ ТОВАРОВ (БЛАГ) ПРИ ПЕРЕХОДЕ ОТ ОДНОГО НАБОРА К ДРУГОМУ, СЛУЖИТ

***предельная норма замещения

предельная полезность

коэффициент эластичности спроса

потребительский излишек \n

1089 Вопрос_1089

Вопрос_1089 ДЛЯ ОБЫЧНЫХ БЛАГ ПРЕДЕЛЬНАЯ НОРМА ЗАМЕЩЕНИЯ

***снижается

увеличивается

постоянна

нулевая \n

1090 Вопрос_1090

Вопрос_1090 ДЛЯ АБСОЛЮТНО ВЗАИМОЗАМЕНЯЕМЫХ БЛАГ ПРЕДЕЛЬНАЯ НОРМА ЗАМЕЩЕНИЯ

***постоянна

снижается

увеличивается

нулевая \n

1091 Вопрос_1091

Вопрос_1091 ДЛЯ АБСОЛЮТНО ВЗАИМОДОПОЛНЯЮЩИХ БЛАГ ПРЕДЕЛЬНАЯ НОРМА ЗАМЕЩЕНИЯ

***нулевая

стремится к бесконечности

снижается

увеличивается \n

1092 Вопрос_1092

Вопрос_1092 ДЛЯ НЕЗАВИСИМЫХ (БЕЗРАЗЛИЧНЫХ) БЛАГ ПРЕДЕЛЬНАЯ НОРМА ЗАМЕЩЕНИЯ

***стремится к бесконечности

снижается

нулевая

постоянна \n

1093 Вопрос_1093

Вопрос_1093 СОСТОЯНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЯ, ПРИ КОТОРОМ ОН ДОСТИГАЕТ МАКСИМАЛЬНОЙ ОБЩЕЙ ПОЛЕЗНОСТИ И ПОЛНОСТЬЮ РАСХОДУЕТ ВСЬ ВЫДЕЛЕННЫЙ ДОХОД

***потребительское равновесие

потребительский излишек

потребительский выбор

потребительская корзина \n

1094 Вопрос_1094

Вопрос_1094 СОВОКУПНОСТЬ ХАРАКТЕРИСТИК, ДЕТАЛЬНО ОПИСЫВАЮЩИХ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ КОНКРЕТНОГО РЫНОЧНОГО СЕГМЕНТА

***портрет потребителя

сегмент рынка

черный ящик сознания покупателя

лояльность потребителя \n

1095 Вопрос_1095

Вопрос_1095 ПОТРЕБИТЕЛЬ – ГРАЖДАНИН (СЕМЬЯ), ИСПОЛЬЗУЮЩИЙ, ПРИОБРЕТАЮЩИЙ, ЗАКАЗЫВАЮЩИЙ ЛИБО ИМЕЮЩИЙ НАМЕРЕНИЕ ПРИОБРЕСТИ ИЛИ ЗАКУПИТЬ ТОВАР ДЛЯ

***своих нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

своих нужд, связанных с осуществлением предпринимательской деятельности

дальнейшего профессионального использования товара

перепродажи \n

1096 Вопрос_1096

Вопрос_1096 СПРОС – ЭТО ОСОБАЯ ФОРМА ПРОЯВЛЕНИЯ ПОТРЕБНОСТИ,

***платежеспособная потребность

возникающая независимо от того, имеются ли у покупателя деньги на покупку товара

нерациональная потребность

временная необходимость в потреблении какого-либо товара или услуги, не требующая удовлетворения \n

1097 Вопрос_1097

Вопрос_1097 ПОТРЕБНОСТЬ ЧЕЛОВЕКА В БЕЗОПАСНОСТИ ОТНОСИТСЯ К

***первичным потребностям

вторичным потребностям
нерациональным потребностям
платежеспособным потребностям \n

1098 Вопрос_1098

Вопрос_1098 ПОВЕДЕНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЯ НАЧИНАЕТСЯ С

***осознания потребности

поиска альтернатив
принятия решения о покупке
оценки альтернатив \n

1099 Вопрос_1099

Вопрос_1099 ПОСТОЯННОЕ ЗНАЧЕНИЕ ПРЕДЕЛЬНОЙ НОРМЫ ЗАМЕЩЕНИЯ ОЗНАЧАЕТ, ЧТО ДВА БЛАГА ЯВЛЯЮТСЯ

***абсолютно взаимозаменяемыми

абсолютно взаимодополняющими
абсолютно независимыми в потреблении
нормальными \n

1100 Вопрос_1100

Вопрос_1100 СТАНДАРТНАЯ КРИВАЯ БЕЗРАЗЛИЧИЯ НА «НОРМАЛЬНЫЕ» БЛАГА ИМЕЕТ

***отрицательный угол наклона и вогнута к началу координат
положительный угол наклона и вогнута к началу координат
отрицательный угол наклона и выпукла от начала координат
положительный угол наклона и выпукла от начала координат \n

1101 Вопрос_1101

Вопрос_1101 АБСОЛЮТНО ВЗАИМОДОПОЛНЯЮЩИЕ БЛАГА ФОРМИРУЮТ НЕСТАНДАРТНЫЕ КРИВЫЕ БЕЗРАЗЛИЧИЯ В ВИДЕ

***прямых углов
вогнутых линий
выпуклых линий
окружностей \n

1102 Вопрос_1102

Вопрос_1102 НЕСОВМЕСТИМЫЕ БЛАГА ФОРМИРУЮТ НЕСТАНДАРТНЫЕ КРИВЫЕ БЕЗРАЗЛИЧИЯ В ВИДЕ

***выпуклых линий

окружностей

прямых углов

вогнутых линий \n

1103 Вопрос_1103 Вопрос_1103

КРИВЫЕ БЕЗРАЗЛИЧИЯ

***никогда не пересекаются, т.к. набор взаимоисключающих предпочтений невозможен

иногда пересекаются, т.к. возможен набор взаимоисключающих предпочтений

никогда не пересекаются, т.к. возможен набор взаимоисключающих предпочтений

всегда пересекаются в точке потребительского равновесия \n

1104 Вопрос_1104

Вопрос_1104 БОЛЕЕ ПРЕДПОЧТИТЕЛЬНЫЕ ДЛЯ ДАННОГО ПОТРЕБИТЕЛЯ НАБОРЫ БЛАГ ЛЕЖАТ НА КРИВОЙ БЕЗРАЗЛИЧИЯ, НАХОДЯЩЕЙСЯ

***выше и правее другой кривой

ниже и левее другой кривой

ниже и правее другой кривой

выше и левее другой кривой \n

1105 Вопрос_1105

Вопрос_1105 ТОЧКА ПЕРЕСЕЧЕНИЯ КРИВОЙ БЕЗРАЗЛИЧИЯ И БЮДЖЕТНОЙ ЛИНИИ – ЭТО ТОЧКА

***потребительского равновесия

рыночного равновесия

насыщения

потребительского излишка \n

1106 Вопрос_1106

Вопрос_1106 ПРИ ПОКУПКЕ КОМБИНАЦИЙ БЛАГ, ЛЕЖАЩИХ НА ЛИНИИ БЮДЖЕТНОГО
ОГРАНИЧЕНИЯ, БЮДЖЕТ ПОТРЕБИТЕЛЯ

***расходуется полностью (рационально)

расходуется не рационально

расходуется не полностью

не достаточен \n

1107 Вопрос_1107

Вопрос_1107 ПРИ ПОКУПКЕ КОМБИНАЦИЙ БЛАГ, ЛЕЖАЩИХ ВНУТРИ БЮДЖЕТНОГО
ПРОСТРАНСТВА, БЮДЖЕТ ПОТРЕБИТЕЛЯ

***расходуется не рационально

расходуется рационально

расходуется полностью

не достаточен \n

1108 Вопрос_1108

Вопрос_1108 ПРИ ПОКУПКЕ КОМБИНАЦИЙ БЛАГ, ЛЕЖАЩИХ ЗА ГРАНИЦЕЙ БЮДЖЕТНОГО
ПРОСТРАНСТВА, БЮДЖЕТ ПОТРЕБИТЕЛЯ

***не достаточен

расходуется рационально

расходуется полностью

расходуется не рационально \n

1109 Вопрос_1109

Вопрос_1109 СПЕЦИФИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ «ПРИСОЕДИНЕНИЯ К БОЛЬШИНСТВУ»

***индивид стремится приобрести тот товар, который в данный момент приобретает большинство
других покупателей

индивид стремится приобрести тот товар, который не приобретает большинство других
покупателей

потребитель стремится отличиться от большинства, быть особенным, оригинальным

увеличение потребительского спроса, вызванное тем, что товар имеет более высокую цену, по
сравнению с товарами-заместителями \n

1110 Вопрос_1110

Вопрос_1110 СПЕЦИФИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ «СНОБА»

***потребитель стремится отличаться от большинства, быть особенным, оригинальным

индивид стремится приобрести тот товар, который в данный момент приобретает большинство других покупателей

увеличение потребительского спроса, вызванное тем, что товар имеет более высокую цену, по сравнению с товарами-заместителями

снижение потребительского спроса, вызванное тем, что товар имеет более высокую цену, по сравнению с товарами-заместителями \n

1111 Вопрос_1111

Вопрос_1111 СПЕЦИФИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ «ВЕБЛЕНА»

***увеличение потребительского спроса, вызванное тем, что товар имеет более высокую цену, по сравнению с товарами-заместителями

индивид стремится приобрести тот товар, который в данный момент приобретает большинство других покупателей

снижение потребительского спроса, вызванное тем, что товар имеет более высокую цену, по сравнению с товарами-заместителями

вызван желанием потребителя быть «на волне жизни», не отставать от других \n

1112 Вопрос_1112

Вопрос_1112 ЛОЯЛЬНОСТЬ ПОКУПАТЕЛЕЙ

***положительное восприятие аптечной организации и её товаров

положительное восприятие аптечной организации, но не её товаров

положительное восприятие товаров, но не аптечной организации

нейтральное восприятие аптечной организации и её товаров \n

1113 Вопрос_1113 Вопрос_1113

ЛОЖНАЯ ЛОЯЛЬНОСТЬ

***покупатели часто совершают повторные покупки, но эмоционально не привязаны к аптеке

покупатели редко совершают повторные покупки и эмоционально не привязаны к аптеке

потребитель не привязан ни к аптеке, ни к определенному бренду

покупатели выбирают товары исходя из личной симпатии, а не объективных критериев

\n

1114 Вопрос_1114

Вопрос_1114 ИСТИННАЯ ЛОЯЛЬНОСТЬ

***потребители эмоционально привязаны к аптеке (компании, бренду) и ее товарам, часто совершают повторные покупки

покупатели часто совершают повторные покупки, но эмоционально не привязаны к аптеке

покупатели выбирают товары исходя из личной симпатии, а не объективных критериев

потребители эмоционально привязаны к бренду и товарам, но не совершают повторных покупок
\n

1115 Вопрос_1115

Вопрос_1115 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***высокой степенью необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

отсутствием отличий лекарственных препаратов от других товаров

отсутствием «промежуточного» потребителя – врача, который осуществляет выбор ЛП

отсутствием связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1116 Вопрос_1116

Вопрос_1116 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***особенностями «лекарственного препарата» как товара

отсутствием необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

отсутствием «промежуточного» потребителя – врача, который осуществляет выбор ЛП

отсутствием связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1117 Вопрос_1117

Вопрос_1117 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***наличием «промежуточного» потребителя – врача, который осуществляет выбор ЛП

отсутствием необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

отсутствием отличий лекарственных препаратов от других товаров

отсутствием связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1118 Вопрос_1118

Вопрос_1118 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***негативным восприятием покупки ЛП, т.к. она ассоциируется с болезнью, нежеланием тратить деньги на лекарства

отсутствием необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

наличием у большинства потребителей достаточной информации о ЛП, методах лечения и профилактики большинства заболеваний

отсутствием связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1119 Вопрос_1119

Вопрос_1119 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ ОТСУТСТВИЕМ

***у большинства потребителей достаточной информации о ЛП, методах лечения и профилактики большинства заболеваний

необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

отличий лекарственных препаратов от других товаров

связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1120 Вопрос_1120

Вопрос_1120 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ ОТСУТСТВИЕМ

***у большинства потребителей достаточной информации о целесообразности назначения тех или иных методов лечения

необходимости в ЛП по жизненным показаниям или при обострении заболевания

отличий лекарственных препаратов от других товаров

связи потребления ЛП с сезонностью и эпидемиологической ситуацией \n

1121 Вопрос_1121

Вопрос_1121 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***выраженной связью потребления с сезонностью и эпидемиологической ситуацией

наличием у большинства потребителей достаточной информации о целесообразности назначения тех или иных методов лечения

позитивным восприятием покупки ЛП и желанием тратить деньги на лекарства

возникновением повседневной потребности в ЛП у здоровых людей \n

1122 Вопрос_1122

Вопрос_1122 ОСОБЕННОСТИ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО ПОВЕДЕНИЯ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ ОБУСЛОВЛЕННЫ

***возникновением потребности в ЛП, когда человек уже болен или проводит профилактику заболеваний

наличием у большинства потребителей достаточной информации о целесообразности назначения тех или иных методов лечения

позитивным восприятием покупки ЛП и желанием тратить деньги на лекарства

возникновением повседневной потребности в ЛП у здоровых людей \n

1123 Вопрос_1123

Вопрос_1123 ЕСЛИ МЕНЯЕТСЯ СТРУКТУРА ПОТРЕБЛЕНИЯ ПРИ НЕИЗМЕННОМ ДОХОДЕ ПОТРЕБИТЕЛЯ, ЕГО БЮДЖЕТНАЯ ГРАНИЦА

***меняет угол наклона

сдвигается вправо

сдвигается влево

не меняется \n

1124 Вопрос_1124

Вопрос_1124 ЕСЛИ ДОХОД ПОТРЕБИТЕЛЯ НЕ МЕНЯЕТСЯ, А ЦЕНЫ БЛАГ МЕНЯЮТСЯ НЕПРОПОРЦИОНАЛЬНО, БЮДЖЕТНАЯ ГРАНИЦА ТАКОГО ПОТРЕБИТЕЛЯ

***меняет угол наклона

сдвигается вправо

сдвигается влево

не меняется \n

1125 Вопрос_1125

Вопрос_1125 ЕСЛИ ДОХОД ПОТРЕБИТЕЛЯ УВЕЛИЧИВАЕТСЯ ИЛИ ЦЕНЫ ТОВАРОВ ПРОПОРЦИОНАЛЬНО СНИЖАЮТСЯ, БЮДЖЕТНАЯ ГРАНИЦА

***сдвигается вправо

сдвигается влево

не меняется

меняет угол наклона \n

1126 Вопрос_1126

Вопрос_1126 ЕСЛИ ДОХОД ПОТРЕБИТЕЛЯ УМЕНЬШАЕТСЯ ИЛИ ЦЕНЫ ТОВАРОВ ПРОПОРЦИОНАЛЬНО ВОЗРАСТАЮТ, БЮДЖЕТНАЯ ГРАНИЦА

***сдвигается влево

сдвигается вправо

не меняется

меняет угол наклона \n

1127 Вопрос_1127

Вопрос_1127 ЛЮБОЙ ТИП МАРКЕТИНГОВЫХ КОММУНИКАЦИЙ, КОТОРЫЕ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ УБЕДИТЕЛЬНОГО ИНФОРМИРОВАНИЯ ЦЕЛЕВОЙ АУДИТОРИИ О ДОСТОИНСТВАХ ПРОДУКТА ИЛИ КОМПАНИИ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА АКТИВИЗАЦИЮ ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО СПРОСА - ЭТО

***продвижение

реклама

маркетинг

коммуникация \n

1128 Вопрос_1128

Вопрос_1128 ЛЮБОЙ ТИП МАРКЕТИНГОВЫХ КОММУНИКАЦИЙ, КОТОРЫЕ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ УБЕДИТЕЛЬНОГО ИНФОРМИРОВАНИЯ ЦЕЛЕВОЙ АУДИТОРИИ О ДОСТОИНСТВАХ ПРОДУКТА ИЛИ КОМПАНИИ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА ПОДДЕРЖАНИЕ ЛОЯЛЬНОГО ОТНОШЕНИЯ К КОМПАНИИ И ЕЕ ПРОДУКТУ - ЭТО

***продвижение

реклама

маркетинг

коммуникация \n

1129 Вопрос_1129

Вопрос_1129 ПРОДВИЖЕНИЕ - ЭТО ЛЮБОЙ ТИП МАРКЕТИНГОВЫХ КОММУНИКАЦИЙ, КОТОРЫЕ ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ УБЕДИТЕЛЬНОГО ИНФОРМИРОВАНИЯ ЦЕЛЕВОЙ АУДИТОРИИ О

ДОСТОИНСТВАХ ПРОДУКТА ИЛИ КОМПАНИИ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА _____
ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО СПРОСА

***активацию

дезактивацию

дезинформацию

морализацию \n

1130 Вопрос_1130

Вопрос_1130 ПРОДВИЖЕНИЕ - ЭТО ЛЮБОЙ ТИП МАРКЕТИНГОВЫХ КОММУНИКАЦИЙ, КОТОРЫЕ
ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ УБЕДИТЕЛЬНОГО ИНФОРМИРОВАНИЯ ЦЕЛЕВОЙ АУДИТОРИИ О
_____ПРОДУКТА ИЛИ КОМПАНИИ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА АКТИВАЦИЮ
ПОТРЕБИТЕЛЬСКОГО СПРОСА

***достоинствах

недостатках

отрицательных сторонах

достоинствах и недостатках \n

1131 Вопрос_1131

Вопрос_1131 ПРОДВИЖЕНИЕ - ЭТО ЛЮБОЙ ТИП МАРКЕТИНГОВЫХ КОММУНИКАЦИЙ, КОТОРЫЕ
ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ УБЕДИТЕЛЬНОГО ИНФОРМИРОВАНИЯ ЦЕЛЕВОЙ АУДИТОРИИ О
ДОСТОИНСТВАХ ПРОДУКТА ИЛИ КОМПАНИИ, НАПРАВЛЕННЫЙ НА ПОДДЕРЖАНИЕ
_____ОТНОШЕНИЯ К КОМПАНИИ И ЕЕ ПРОДУКТУ

***лояльного

негативного

отрицательного

угасающего \n

1132 Вопрос_1132

Вопрос_1132 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ ОТНОСИТСЯ

***реклама

маркетинг

менеджмент

экономика \n

1133 Вопрос_1133

Вопрос_1133 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ ОТНОСИТСЯ

***стимулирование сбыта

маркетинг

менеджмент

экономика \n

1134 Вопрос_1134

Вопрос_1134 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ ОТНОСИТСЯ

***прямой маркетинг

маркетинг

менеджмент

экономика \n

1135 Вопрос_1135

Вопрос_1135 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ ОТНОСИТСЯ

***связи с общественностью

маркетинг

менеджмент

экономика \n

1136 Вопрос_1136

Вопрос_1136 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***экономика

реклама

стимулирование сбыта

прямой маркетинг \n

1137 Вопрос_1137

Вопрос_1137 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***менеджмент

связи с общественностью

стимулирование сбыта

прямой маркетинг \n

1138 Вопрос_1138

Вопрос_1138 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

связи с общественностью

стимулирование сбыта

реклама \n

1139 Вопрос_1139

Вопрос_1139 К ОСНОВНЫМ ИНСТРУМЕНТАМ ПРОДВИЖЕНИЯ НЕ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***маркетинг

прямой маркетинг

стимулирование сбыта

реклама \n

1140 Вопрос_1140

Вопрос_1140 КОМПЛЕКС ИНСТРУМЕНТОВ ПРОДВИЖЕНИЯ КОМПАНИИ, ФОРМИРОВАНИЕ ПОЗИТИВНОГО ОБРАЗА ФИРМЫ И/ИЛИ ТОВАРА СРЕДИ ОБЩЕСТВЕННОСТИ И КЛИЕНТОВ - ЭТО

***связи с общественностью

реклама

прямой маркетинг

стимулирование сбыта \n

1141 Вопрос_1141

Вопрос_1141 СВЯЗИ С ОБЩЕСТВЕННОСТЬЮ - ЭТО КОМПЛЕКС ИНСТРУМЕНТОВ ПРОДВИЖЕНИЯ КОМПАНИИ, _____И/ИЛИ ТОВАРА СРЕДИ ОБЩЕСТВЕННОСТИ И КЛИЕНТОВ

***формирование позитивного образа фирмы

формирование уставного капитала компании

повышение рентабельности фирмы

повышение производительности труда сотрудников компании \n

1142 Вопрос_1142

Вопрос_1142 СВЯЗИ С ОБЩЕСТВЕННОСТЬЮ - ЭТО КОМПЛЕКС ИНСТРУМЕНТОВ _____
КОМПАНИИ, ФОРМИРОВАНИЕ ПОЗИТИВНОГО ОБРАЗА ФИРМЫ И/ИЛИ ТОВАРА СРЕДИ
ОБЩЕСТВЕННОСТИ И КЛИЕНТОВ

***продвижения

экономики

менеджмента

маркетинга \n

1143 Вопрос_1143

Вопрос_1143 МЕТОД ПРОДВИЖЕНИЯ, ЦЕЛЬ КОТОРОГО ФОРМИРОВАНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ
ПРЕДПОЧТЕНИЙ ПРИ ПОМОЩИ ЛИЧНЫХ КОНТАКТОВ С ПОТРЕБИТЕЛЯМИ - ЭТО

***прямой маркетинг

стимулирование сбыта

связи с общественностью

реклама \n

1144 Вопрос_1144

Вопрос_1144 ПРЯМОЙ МАРКЕТИНГ - ЭТО МЕТОД ПРОДВИЖЕНИЯ, ЦЕЛЬ КОТОРОГО
ФОРМИРОВАНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ ПРЕДПОЧТЕНИЙ ПРИ ПОМОЩИ _____С
ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***личных контактов

экономических инструментов

коммуникационного менеджмента

маркетинговых инструментов \n

1145 Вопрос_1145

Вопрос_1145 ПРЯМОЙ МАРКЕТИНГ - МЕТОД _____, ЦЕЛЬ КОТОРОГО ФОРМИРОВАНИЕ
ПОТРЕБИТЕЛЬСКИХ ПРЕДПОЧТЕНИЙ ПРИ ПОМОЩИ ЛИЧНЫХ КОНТАКТОВ С ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***продвижения

экономики

менеджмента

маркетинга \n

1146 Вопрос_1146

Вопрос_1146 НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНЫЙ ИНСТРУМЕНТ ПРОДВИЖЕНИЯ ЭКСКЛЮЗИВНОГО ТОВАРА, АНАЛОГОВ КОТОРОМУ НЕТ - ЭТО

***прямой маркетинг

стимулирование сбыта

связи с общественностью

реклама \n

1147 Вопрос_1147

Вопрос_1147 ПРЯМОЙ МАРКЕТИНГ - ЭТО _____ ИНСТРУМЕНТ ПРОДВИЖЕНИЯ ЭКСКЛЮЗИВНОГО ТОВАРА, АНАЛОГОВ КОТОРОМУ НА РЫНКЕ НЕТ

***наиболее эффективным

наименее производительным

наименее востребованным

наиболее забытым \n

1148 Вопрос_1148

Вопрос_1148 ПРЯМОЙ МАРКЕТИНГ ЯВЛЯЕТСЯ НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНЫМ ИНСТРУМЕНТОМ _____ ЭКСКЛЮЗИВНОГО ТОВАРА, АНАЛОГОВ КОТОРОМУ НА РЫНКЕ НЕТ

***продвижения

экономики

менеджмента

маркетинга \n

1149 Вопрос_1149

Вопрос_1149 ПРЯМОЙ МАРКЕТИНГ ЯВЛЯЕТСЯ НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНЫМ ИНСТРУМЕНТОМ ПРОДВИЖЕНИЯ _____

***эксклюзивного товара

товара критического спроса

товара активного спроса

жизненно необходимого товара \n

1150 Вопрос_1150

Вопрос_1150 ПОД ИНФОРМАЦИЕЙ, РАСПРОСТРАНЯЕМОЙ ЛЮБЫМ СПОСОБОМ, АДРЕСОВАННОЙ НЕОПРЕДЕЛЕННОМУ КРУГУ ЛИЦ И НАПРАВЛЕННОЙ НА ПРИВЛЕЧЕНИЕ ВНИМАНИЯ К ОБЪЕКТУ РЕКЛАМИРОВАНИЯ, ПОНИМАЮТ

***рекламу

прямой маркетинг

стимулирование сбыта

связи с общественностью \n

1151 Вопрос_1151

Вопрос_1151 РЕКЛАМА, НЕ СООТВЕТСТВУЮЩАЯ ТРЕБОВАНИЯМ ФЗ О РЕКЛАМЕ , ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***ненадлежащая

надлежащая

политическая

спонсорская \n

1152 Вопрос_1152

Вопрос_1152 НЕНАДЛЕЖАЩАЯ - ЭТО РЕКЛАМА, НЕ СООТВЕТСТВУЮЩАЯ ТРЕБОВАНИЯМ

***ФЗ О Рекламе

ФЗ Об обращении ЛС

Правилам надлежащей аптечной практики

Правилам надлежащей дистрибьюторской практики \n

1153 Вопрос_1153

Вопрос_1153 НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ ПРИЗНАЕТСЯ РЕКЛАМА, КОТОРАЯ

***осуществляется под видом рекламы другого товара

содержит недостоверные сведения о преимуществах товара

содержит недостоверные сведения о цене рекламируемого товара

предоставляет завышенные данные о спросе на товар \n

1154 Вопрос_1154

Вопрос_1154 НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ ПРИЗНАЕТСЯ РЕКЛАМА, КОТОРАЯ

***порочит честь, достоинство или деловую репутацию лица

содержит недостоверные сведения о любых характеристиках товара
содержит недостоверные сведения об условиях обслуживания товара
предоставляет заниженные данные о предложении товара \n

1155 Вопрос_1155

Вопрос_1155 НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ ПРИЗНАЕТСЯ РЕКЛАМА, КОТОРАЯ
***содержит некорректные сравнения с товарами других производителей
содержит недостоверные сведения о любых характеристиках товара
содержит недостоверные сведения об условиях обслуживания товара
предоставляет заниженные данные о предложении товара \n

1156 Вопрос_1156

Вопрос_1156 НЕДОСТОВЕРНОЙ ПРИЗНАЕТСЯ РЕКЛАМА, КОТОРАЯ
***содержит не соответствующие действительности сведения о преимуществах рекламируемого
товара
осуществляется под видом рекламы другого товара
порочит честь, достоинство или деловую репутацию лица, в том числе конкурента
содержит некорректные сравнения с другим товаром \n

1157 Вопрос_1157

Вопрос_1157 НЕДОСТОВЕРНОЙ ПРИЗНАЕТСЯ РЕКЛАМА, КОТОРАЯ
***содержит не соответствующие действительности сведения о любых характеристиках
рекламируемого товара
осуществляется под видом рекламы другого товара
порочит честь, достоинство или деловую репутацию лица, в том числе конкурента
содержит некорректные сравнения с другим товаром \n

1158 Вопрос_1158

Вопрос_1158 РЕКЛАМА, КОТОРАЯ СОДЕРЖИТ НЕКОРРЕКТНЫЕ СРАВНЕНИЯ РЕКЛАМИРУЕМОГО
ТОВАРА С ТОВАРАМИ ДРУГИХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК
***недобросовестная
недостоверная
политическая

социальная \n

1159 Вопрос_1159

Вопрос_1159 РЕКЛАМА, КОТОРАЯ ПОРОЧИТ ЧЕСТЬ ИЛИ ДЕЛОВУЮ РЕПУТАЦИЮ ЛИЦА, В Т.Ч. КОНКУРЕНТА, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***недобросовестная

недостоверная

политическая

социальная \n

1160 Вопрос_1160

Вопрос_1160 РЕКЛАМА, КОТОРАЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПОД ВИДОМ РЕКЛАМЫ ДРУГОГО ТОВАРА, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***недобросовестная

недостоверная

политическая

социальная \n

1161 Вопрос_1161

Вопрос_1161 РЕКЛАМА, КОТОРАЯ СОДЕРЖИТ НЕ СООТВЕТСТВУЮЩИЕ ДЕЙСТВИТЕЛЬНОСТИ СВЕДЕНИЯ О ПРЕИМУЩЕСТВАХ РЕКЛАМИРУЕМОГО ТОВАРА, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***недостоверная

политическая

социальная

недобросовестная \n

1162 Вопрос_1162

Вопрос_1162 РЕКЛАМА, КОТОРАЯ СОДЕРЖИТ НЕ СООТВЕТСТВУЮЩИЕ ДЕЙСТВИТЕЛЬНОСТИ СВЕДЕНИЯ О ЛЮБЫХ ХАРАКТЕРИСТИКАХ ТОВАРА, ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК

***недостоверная

политическая

социальная

недобросовестная \n

1163 Вопрос_1163

Вопрос_1163 РЕКЛАМА ЛС НЕ ДОЛЖНА СОЗДАВАТЬ ВПЕЧАТЛЕНИЯ НЕОБХОДИМОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ РЕКЛАМИРУЕМОГО ЛП

***кроме ЛП, применяемых для профилактики
в том числе ЛА, применяемых для профилактики
кроме ЛП, разрешенных к отпуску по рецепту врача
в том числе безрецептурных ЛП \n

1164 Вопрос_1164 Вопрос_1164

РЕКЛАМА ЛС

***не должна гарантировать положительное действие объекта рекламирования
не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний
должна гарантировать положительное действие объекта рекламирования
не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов \n

1165 Вопрос_1165 Вопрос_1165

РЕКЛАМА ЛС

***не должна гарантировать безопасность, эффективность и отсутствие побочных действий
не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний
не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов
должна гарантировать безопасность, эффективность и отсутствие побочных действий \n

1166 Вопрос_1166 Вопрос_1166

РЕКЛАМА ЛС

***не должна создавать впечатление ненужности обращения к врачу
не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний
должна создавать впечатление ненужности обращения к врачу
не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов \n

1167 Вопрос_1167 Вопрос_1167

РЕКЛАМА ЛС

***не должна содержать предположения о наличии тех или иных заболеваний у потребителей рекламы

не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний

не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов

должна содержать предположения о наличии тех или иных заболеваний у потребителей рекламы
\n

1168 Вопрос_1168 Вопрос_1168

РЕКЛАМА ЛС

***не должна содержать утверждения о том, что эффективность объекта рекламирования гарантированы его естественным происхождением

не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний

должна содержать утверждения о том, что эффективность объекта рекламирования гарантированы его естественным происхождением

не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов \n

1169 Вопрос_1169 Вопрос_1169

РЕКЛАМА ЛС

***не должна содержать утверждения о том, что безопасность объекта рекламирования гарантированы его естественным происхождением

не должна сопровождаться предупреждением о необходимости ознакомления с инструкцией или получения консультации специалистов

должна содержать утверждения о том, что безопасность объекта рекламирования гарантированы его естественным происхождением

не должна сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний \n

1170 Вопрос_1170 Вопрос_1170

РЕКЛАМА ЛП ДОЛЖНА

***сопровождаться предупреждением о наличии противопоказаний

создавать впечатление ненужности обращения к врачу

содержать ссылки на конкретные случаи улучшения здоровья

содержать выражение благодарности физическими лицами \n

1170 Вопрос_1170

Вопрос_1170 РЕКЛАМА ЛП В ТЕЛЕПРОГРАММАХ ДОЛЖНА СОПРОВОЖДАТЬСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ

***не менее, чем пять секунд

не менее, чем три секунды

не более, чем три секунды

не более, чем пять секунд \n

1171 Вопрос_1171

Вопрос_1171 РЕКЛАМА ЛП СОПРОВОЖДАЕТСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ, КОТОРОМУ В РЕКЛАМЕ В ТЕЛЕПРОГРАММАХ, ДОЛЖНО БЫТЬ ОТВЕДЕНО НЕ _____ ПРОЦЕНТОВ ПЛОЩАДИ КАДРА

***менее семи

менее пяти

более семи

более пяти \n

1172 Вопрос_1172

Вопрос_1172 РЕКЛАМА ЛП СОПРОВОЖДАЕТСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ О НАЛИЧИИ ПРОТИВОПОКАЗАНИЙ К ИХ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕОБХОДИМОСТИ ОЗНАКОМЛЕНИЯ С ИНСТРУКЦИЕЙ

***или получения консультации специалистов

и получения консультации специалистов

и соблюдение условий применения и хранения

или соблюдение условий применения и хранения \n

1173 Вопрос_1173

Вопрос_1173 РЕКЛАМА ЛП СОПРОВОЖДАЕТСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ О НАЛИЧИИ _____, НЕОБХОДИМОСТИ ОЗНАКОМЛЕНИЯ С ИНСТРУКЦИЕЙ ИЛИ ПОЛУЧЕНИЯ КОНСУЛЬТАЦИИ СПЕЦИАЛИСТОВ

***противопоказаний

эффективности

безопасности

эффективности и безопасности \n

1174 Вопрос_1174

Вопрос_1174 РЕКЛАМА ЛП СОПРОВОЖДАЕТСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ О НАЛИЧИИ ПРОТИВОПОКАЗАНИЙ К ИХ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕОБХОДИМОСТИ _____ ИЛИ ПОЛУЧЕНИЯ КОНСУЛЬТАЦИИ СПЕЦИАЛИСТОВ

***ознакомления с инструкцией

посещения врача

посещения аптеки

консультации друзей, знакомых или родственников \n

1175 Вопрос_1175

Вопрос_1175 РЕКЛАМА ЛП СОПРОВОЖДАЕТСЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕМ О НАЛИЧИИ ПРОТИВОПОКАЗАНИЙ К ИХ ПРИМЕНЕНИЮ, НЕОБХОДИМОСТИ ОЗНАКОМЛЕНИЯ С ИНСТРУКЦИЕЙ ИЛИ

***получения консультации специалистов

получения консультации друзей, знакомых или родственников

посещения врача

посещения аптеки \n

1176 Вопрос_1176

Вопрос_1176 ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ В КОНКРЕТНЫХ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА УСКОРЕННОЕ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ - ЭТО:

***стимулирование сбыта

прямой маркетинг

связи с общественностью

реклама \n

1177 Вопрос_1177

Вопрос_1177 СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА - ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ _____ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ В КОНКРЕТНЫХ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА УСКОРЕННОЕ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***потенциальных и реальных

только реальных

только потенциальных

виртуальных \n

1178 Вопрос_1178

Вопрос_1178 СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА - ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ _____ В КОНКРЕТНЫХ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА УСКОРЕННОЕ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***потребителей

производителей

продавцов

производителей и продавцов \n

1179 Вопрос_1179

Вопрос_1179 СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА - ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО _____ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ В КОНКРЕТНЫХ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА УСКОРЕННОЕ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***предложения

спроса

ценового диапазона

спроса или ценового диапазона \n

1180 Вопрос_1180

Вопрос_1180 СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА - ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ В _____ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА УСКОРЕННОЕ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***конкретных

неопределенных

неустановленных

продолжительных \n

1181 Вопрос_1181

Вопрос_1181 СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА - ФОРМИРОВАНИЕ КОНКРЕТНОГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ ЦЕЛЕВОЙ ГРУППЕ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ В КОНКРЕТНЫХ ВРЕМЕННЫХ РАМКАХ, КОТОРОЕ НАПРАВЛЕНО НА _____ ВОСПРИЯТИЕ ПРОДУКТА ПОТРЕБИТЕЛЯМИ

***ускоренное

замедленное

неизменное

ускоренное или замедленное \n

1182 Вопрос_1182

Вопрос_1182 К МЕТОДАМ И СРЕДСТВАМ СТИМУЛИРОВАНИЮ СБЫТА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТСЯ

***ценовые средства

реклама

прямой маркетинг

связи с общественностью \n

1183 Вопрос_1183

Вопрос_1183 К МЕТОДАМ И СРЕДСТВАМ СТИМУЛИРОВАНИЮ СБЫТА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТСЯ

***неценовые средства

реклама

прямой маркетинг

маркетинг \n

1184 Вопрос_1184

Вопрос_1184 К МЕТОДАМ И СРЕДСТВАМ СТИМУЛИРОВАНИЮ СБЫТА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТ

***игровое стимулирование

рекламу

прямой маркетинг

менеджмент \n

1185 Вопрос_1185

Вопрос_1185 К МЕТОДАМ И СРЕДСТВАМ СТИМУЛИРОВАНИЮ СБЫТА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ОТНОСЯТ

***мерчандайзинг

рекламу

менеджмент

менеджмент и маркетинг \n

1186 Вопрос_1186

Вопрос_1186 ЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА ЯВЛЯЮТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ

***стимулирования сбыта

рекламы

прямого маркетинга

связей с общественностью \n

1187 Вопрос_1187

Вопрос_1187 НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА ЯВЛЯЮТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ

***стимулирования сбыта

рекламы

прямого маркетинга

связей с общественностью \n

1188 Вопрос_1188

Вопрос_1188 ИГРОВОЕ СТИМУЛИРОВАНИЕ ЯВЛЯЕТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ

***стимулирования сбыта

рекламы

прямого маркетинга

связей с общественностью \n

1189 Вопрос_1189

Вопрос_1189 МЕРЧАНДАЙЗИНГ ЯВЛЯЕТСЯ ИНСТРУМЕНТАМИ

***стимулирования сбыта

рекламы

прямого маркетинга

связей с общественностью \n

1190 Вопрос_1190

Вопрос_1190 ПОКУПАТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ВЫГОДУ В ВИДЕ ДЕНЕЖНЫХ СРЕДСТВ ОТ ПОКУПКИ, ЕСЛИ ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ

***ценовые средства стимулирования сбыта

неценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1191 Вопрос_1191

Вопрос_1191 ФИНАНСОВЫЕ СКИДКИ ОДНОРАЗОВЫЕ ПРИ СОВЕРШЕНИИ ПОКУПКИ - ЭТО

***ценовые средства стимулирования сбыта

неценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1192 Вопрос_1192

Вопрос_1192 КУПОНЫ И ПРОМОКОДЫ С ПРАВОМ НА СКИДКУ - ЭТО

***ценовые средства стимулирования сбыта

неценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг \n

1193 Вопрос_1193

Вопрос_1193 ПРОГРАММЫ ЛОЯЛЬНОСТИ ДИСКОНТНЫЕ И БОНУСНЫЕ - ЭТО

***ценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг

неценовые средства стимулирования сбыта \n

1194 Вопрос_1194

Вопрос_1194 ФИНАНСОВЫЕ СКИДКИ ОДНОРАЗОВЫЕ ПРИ СОВЕРШЕНИИ ПОКУПКИ, КУПОНЫ И ПРОМОКОДЫ С ПРАВОМ НА СКИДКУ, ПРОГРАММЫ ЛОЯЛЬНОСТИ - ЭТО

***ценовые средства стимулирования сбыта

неценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1195 Вопрос_1195

Вопрос_1195 С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ЕЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ КОЛИЧЕСТВО, ЕСЛИ ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ

***неценовые средства стимулирования сбыта

ценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1196 Вопрос_1196

Вопрос_1196 С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ТАКЖЕ ДРУГОЙ ТОВАР, ЕСЛИ ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ

***неценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг

ценовые средства стимулирования сбыта \n

1197 Вопрос_1197

Вопрос_1197 С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ТАКЖЕ БЕСПЛАТНЫЕ ОБРАЗЦЫ ИЛИ ПРОБНИКИ ТОВАРОВ, ЕСЛИ ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ

***неценовые средства стимулирования сбыта

ценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг \n

1198 Вопрос_1198

Вопрос_1198 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА СТИМУЛИРОВАНИЯ СБЫТА, ЕСЛИ С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ТАКЖЕ

***ее дополнительное количество

информацию о эффективности приобретенного ЛП

информацию о безопасности приобретенного ЛП

возможность повторного посещения аптеки \n

1199 Вопрос_1199

Вопрос_1199 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА СТИМУЛИРОВАНИЯ СБЫТА, ЕСЛИ С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ТАКЖЕ

***другой товар

информацию о эффективности приобретенного ЛП

возможность повторного посещения аптеки

информацию о безопасности приобретенного ЛП \n

1200 Вопрос_1200

Вопрос_1200 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА СТИМУЛИРОВАНИЯ СБЫТА, ЕСЛИ С ОСНОВНОЙ ПОКУПКОЙ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПОЛУЧАЕТ ТАКЖЕ

***бесплатные образцы или пробники товаров

возможность повторного посещения аптеки

информацию о безопасности приобретенного ЛП

информацию о эффективности приобретенного ЛП \n

1201 Вопрос_1201

Вопрос_1201 ПРЕМИАЛЬНЫЕ ПРОДАЖИ - ЭТО

***неценовые средства стимулирования сбыта

ценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1202 Вопрос_1202

Вопрос_1202 УПАКОВКА ПО ЛЬГОТНОЙ ЦЕНЕ - ЭТО

***неценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг

ценовые средства стимулирования сбыта \n

1203 Вопрос_1203

Вопрос_1203 ПОДАРОК ЗА ПОКУПКУ - ЭТО

***неценовые средства стимулирования сбыта

ценовые средства стимулирования сбыта

экономические методы повышения рентабельности

прямой маркетинг \n

1204 Вопрос_1204 Вопрос_1204

СЭМПЛИНГ - ЭТО

***неценовые средства стимулирования сбыта

ценовые средства стимулирования сбыта

прямой маркетинг

экономические методы повышения рентабельности \n

1205 Вопрос_1205

Вопрос_1205 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА, ЕСЛИ ПРЕДЛАГАЕТ ПОКУПАТЕЛЮ

***премиальные продажи

финансовые скидки

купоны и промокоды

программы лояльности \n

1206 Вопрос_1206

Вопрос_1206 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА, ЕСЛИ ПРЕДЛАГАЕТ ПОКУПАТЕЛЮ

***упаковку по льготной цене

финансовые скидки

программы лояльности

купоны и промокоды \n

1207 Вопрос_1207

Вопрос_1207 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА, ЕСЛИ ПРЕДЛАГАЕТ ПОКУПАТЕЛЮ

***подарок за покупку

программы лояльности

купоны и промокоды

финансовые скидки \n

1208 Вопрос_1208

Вопрос_1208 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ НЕЦЕНОВЫЕ СРЕДСТВА, ЕСЛИ ПРЕДЛАГАЕТ ПОКУПАТЕЛЮ

***сэмплинг

финансовые скидки
купоны и промокоды
программы лояльности \n

1209 Вопрос_1209

Вопрос_1209 ПРОДАВЕЦ ИСПОЛЬЗУЕТ ИГРОВОЕ СТИМУЛИРОВАНИЕ СБЫТА, ЕСЛИ ПРЕДЛАГАЕТ ПОКУПАТЕЛЮ

***конкурсы, игры, розыгрыш

упаковку по льготной цене

финансовые скидки

купоны и промокоды \n

1210 Вопрос_1210

Вопрос_1210 МЕРОПРИЯТИЯ ПО НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВНОМУ РАЗМЕЩЕНИЮ ТОВАРОВ НА МЕСТЕ ПРОДАЖИ И POS-МАТЕРИАЛОВ С ЦЕЛЬЮ АКТИВНОГО СТИМУЛИРОВАНИЯ ПРОДАЖ ПОСРЕДСТВОМ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ВНИМАНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ К КОНКРЕТНЫМ ТОВАРАМ - ЭТО

***мерчандайзинг

реклама

менеджмент

маркетинг \n

1211 Вопрос_1211

Вопрос_1211 МЕРЧАНДАЙЗИНГ - МЕРОПРИЯТИЯ ПО _____ ТОВАРОВ НА МЕСТЕ ПРОДАЖИ И POS-МАТЕРИАЛОВ С ЦЕЛЬЮ АКТИВНОГО СТИМУЛИРОВАНИЯ ПРОДАЖ ПОСРЕДСТВОМ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ВНИМАНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ К КОНКРЕТНЫМ ТОВАРАМ

***эффективному размещению

активной продаже

эффективной продаже

активному сбыту \n

1212 Вопрос_1212

Вопрос_1212 МЕРЧАНДАЙЗИНГ - МЕРОПРИЯТИЯ ПО ЭФФЕКТИВНОМУ РАЗМЕЩЕНИЮ ТОВАРОВ НА МЕСТЕ ПРОДАЖИ И POS-МАТЕРИАЛОВ С ЦЕЛЬЮ АКТИВНОГО СТИМУЛИРОВАНИЯ ПРОДАЖ ПОСРЕДСТВОМ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ВНИМАНИЯ _____ К КОНКРЕТНЫМ ТОВАРАМ

***потребителей

производителей

продавцов

производителей и продавцов \n

1213 Вопрос_1213

Вопрос_1213 МЕРЧАНДАЙЗИНГ - МЕРОПРИЯТИЯ ПО ЭФФЕКТИВНОМУ РАЗМЕЩЕНИЮ ТОВАРОВ _____ И POS-МАТЕРИАЛОВ С ЦЕЛЬЮ АКТИВНОГО СТИМУЛИРОВАНИЯ ПРОДАЖ ПОСРЕДСТВОМ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ВНИМАНИЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ К КОНКРЕТНЫМ ТОВАРАМ

***на месте продажи

в месте производства

по месту работы покупателей

вне места продажи \n

1214 Вопрос_1214

Вопрос_1214 К ОСНОВНЫМ ПРИНЦИПАМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА ОТНОСЯТ

***размещение товара по зонам (приоритетной, мертвой , средних)

полное удовлетворение запросов потребителей

обеспечение населения ЛП и другими товарами

повышение рентабельности аптечной организации \n

1215 Вопрос_1215

Вопрос_1215 К ОСНОВНЫМ ПРИНЦИПАМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА ОТНОСЯТ

***соответствие площадей (площадь товара на полке - его доле на рынке

полное удовлетворение запросов потребителей

повышение рентабельности аптечной организации

обеспечение населения ЛП и другими товарами \n

1216 Вопрос_1216

Вопрос_1216 К ОСНОВНЫМ ПРИНЦИПАМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА ОТНОСЯТ

***размещение товара блоками (по ассортиментным группам, характеру действия ЛП и др.)

повышение рентабельности аптечной организации

обеспечение населения ЛП и другими товарами

полное удовлетворение запросов потребителей \n

1217 Вопрос_1217

Вопрос_1217 К ОСНОВНЫМ ПРИНЦИПАМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА ОТНОСЯТ

***расположение значимых рекламных материалов рядом с рекламируемым товаром

полное удовлетворение запросов потребителей

обеспечение населения ЛП и другими товарами

повышение рентабельности аптечной организации \n

1218 Вопрос_1218

Вопрос_1218 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В ПРИОРИТЕТНЫХ ЗОНАХ РАЗМЕЩАЮТ

***товары, пользующиеся повышенным спросом

товары: средней ценовой категории с нерегулярным спросом

минимум товара: объемный и/или с низким спросом

максимум товара: объемный и/или с низким спросом \n

1219 Вопрос_1219

Вопрос_1219 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В ПРИОРИТЕТНЫХ ЗОНАХ РАЗМЕЩАЮТ

***сезонные товары

товары с нерегулярным спросом

минимум объемного товара

максимум объемного товара \n

1220 Вопрос_1220

Вопрос_1220 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В МЕРТВЫХ ЗОНАХ РАЗМЕЩАЮТ

***минимум объемного товара

товары: средней ценовой категории

товары, пользующиеся повышенным спросом

максимум объемного товара \n

1221 Вопрос_1221

Вопрос_1221 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В МЕРТВЫХ ЗОНАХ РАЗМЕЩАЮТ

***минимум товара, в том числе с низким спросом

товары с нерегулярным спросом

товары активного спроса

максимум товаров, пользующихся повышенным спросом \n

1222 Вопрос_1222

Вопрос_1222 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В ЗОНАХ МИНИМАЛЬНЫХ И СРЕДНИХ ПРОДАЖ РАЗМЕЩАЮТ

***товары средней ценовой категории

товары, пользующиеся повышенным спросом

минимум объемного товара

максимум объемного товара \n

1223 Вопрос_1223

Вопрос_1223 В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПАМИ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В ЗОНАХ МИНИМАЛЬНЫХ И СРЕДНИХ ПРОДАЖ РАЗМЕЩАЮТ

***товары с нерегулярным спросом

минимум с низким спросом

максимум товара с низким спросом

товары, пользующиеся повышенным спросом \n

1224 Вопрос_1224

Вопрос_1224 ТОВАР РАСПОЛОЖЕН В ЗОНЕ ДОСЯГАЕМОСТИ ПОСЕТИТЕЛЕЙ, ОБЕСПЕЧИВАЯ ВОЗМОЖНОСТЬ ОЗНАКОМИТЬСЯ С НИМ НЕПОСРЕДСТВЕННО - ЭТО:

***продажа с открытой выкладкой товара

витринная организация торговли

полное обслуживание

продажа с закрытой выкладкой товара \n

1225 Вопрос_1225

Вопрос_1225 К ОСОБЕННОСТЯМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***направленность на отпуск безрецептурных ЛП и не ЛП ассортимент

эффективность повышается при витринной организации торговли

минимально эффективен при открытом формате торговли

открытый формат не допускается для ЛП безрецептурного отпуска \n

1226 Вопрос_1226

Вопрос_1226 К ОСОБЕННОСТЯМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***максимально эффективен при открытом формате торговли

эффективность повышается при полном обслуживании

минимально эффективен при открытом формате торговли

открытый формат не допускается для ЛП безрецептурного отпуска \n

1227 Вопрос_1227

Вопрос_1227 К ОСОБЕННОСТЯМ МЕРЧАНДАЙЗИНГА В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ СЛЕДУЕТ ОТНОСИТЬ

***максимально эффективен при открытой выкладке товара

эффективность повышается при витринной организации торговли

минимально эффективен при открытом формате торговли

открытый формат допускается для ЛП рецептурного отпуска \n

1228 Вопрос_1228

Вопрос_1228 РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ РАЗМЕЩЕННЫЕ НА МЕСТЕ ПРОДАЖИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ ПРИВЛЕКАЮТ ВНИМАНИЕ К ТОВАРУ И СТИМУЛИРУЮТ ЕГО ПРОДАЖИ - ЭТО

***POS-материалы

информационные материалы

научно-популярная литература

медицинская и/или фармацевтическая литература \n

1229 Вопрос_1229

Вопрос_1229 POS-МАТЕРИАЛЫ - РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ РАЗМЕЩЕННЫЕ _____, КОТОРЫЕ ПРИВЛЕКАЮТ ВНИМАНИЕ ПОТРЕБИТЕЛЯ К ТОВАРУ И СТИМУЛИРУЮТ ЕГО ПРОДАЖИ

***на месте продажи товара

в месте производства товара
по месту работы покупателей
вне места продажи \n

1230 Вопрос_1230

Вопрос_1230 POS-МАТЕРИАЛЫ - РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ РАЗМЕЩЕННЫЕ НА МЕСТЕ ПРОДАЖИ ТОВАРА, КОТОРЫЕ ПРИВЛЕКАЮТ ВНИМАНИЕ _____ И СТИМУЛИРУЮТ ЕГО ПРОДАЖИ

***потребителя

производителя

продавца

продавца и производителя \n

1231 Вопрос_1231

Вопрос_1231 РЕКЛАМНОЕ ИЗОБРАЖЕНИЕ НА ГИБКОЙ ДЛИННОЙ ПЛАСТИКОВОЙ НОЖКЕ, ПРИКЛЕЕННОЙ К ТОВАРУ ИЛИ РЯДОМ С НИМ - ЭТО

***воблер

шелфтокер

диспенсер

постеры \n

1232 Вопрос_1232

Вопрос_1232 ВОБЛЕР - РЕКЛАМНОЕ ИЗОБРАЖЕНИЕ НА _____ НОЖКЕ, ПРИКЛЕЕННОЙ К ТОВАРУ ИЛИ РЯДОМ С НИМ

***гибкой длинной пластиковой

жесткой короткой металлической

мягкой длинной деревянной

жесткой короткой деревянной \n

1233 Вопрос_1233

Вопрос_1233 ВОБЛЕР - РЕКЛАМНОЕ ИЗОБРАЖЕНИЕ НА ГИБКОЙ ДЛИННОЙ ПЛАСТИКОВОЙ НОЖКЕ, _____

***приклеенной к товару или рядом с ним

расположенное в приоритетной зоне

размещенное в мертвой зоне

размещенное в зоне средних продаж \n

1234 Вопрос_1234

Вопрос_1234 ПАНЕЛИ, ПРИКЛЕЕННЫЕ С ТОРЦА ПОЛКИ И УКАЗЫВАЮЩИЕ НА МЕСТО ВЫКЛАДКИ КОНКРЕТНОГО ТОВАРА

***шелфтокер

диспенсер

постеры

воблер \n

1235 Вопрос_1235

Вопрос_1235 ШЕЛФТОКЕР - ПАНЕЛИ, _____ И УКАЗЫВАЮЩИЕ НА МЕСТО ВЫКЛАДКИ КОНКРЕТНОГО ТОВАРА

***приклеенные с торца полки

размещенное в зоне средних продаж

расположенное в приоритетной зоне

размещенное в мертвой зоне \n

1236 Вопрос_1236

Вопрос_1236 РЕКЛАМНЫЕ ПЛАКАТЫ НЕБОЛЬШОГО РАЗМЕРА, НАПЕЧАТАННЫЕ НА БУМАГЕ, КОТОРЫЕ КРЕПЯТСЯ НА СТЕНЫ, ВИТРИНЫ И ДРУГИЕ ВЕРТИКАЛЬНЫЕ ПОВЕРХНОСТИ - ЭТО

***постеры

воблеры

шелфтокер

диспенсер \n

1237 Вопрос_1237

Вопрос_1237 ПОСТЕРЫ - РЕКЛАМНЫЕ ПЛАКАТЫ НЕБОЛЬШОГО РАЗМЕРА, НАПЕЧАТАННЫЕ НА БУМАГЕ, КРЕПЯТСЯ НА _____

***стены, витрины и другие вертикальные поверхности

гибкой длинной пластиковой

жесткой короткой металлической

торец полки \n

1238 Вопрос_1238

Вопрос_1238 РАСПОЛОЖЕННЫЕ В МЕСТАХ ПРОДАЖ КОНСТРУКЦИИ ОРИГИНАЛЬНОГО ДИЗАЙНА ДЛЯ ДЕМОНСТРАЦИИ И ХРАНЕНИЯ ТОВАРА С ОТКРЫТЫМ ДОСТУПОМ ПОКУПАТЕЛЮ

***диспенсеры

постеры

воблеры

шелфтокеры \n

1239 Вопрос_1239

Вопрос_1239 ДИСПЕНСЕРЫ - РАСПОЛОЖЕННЫЕ В МЕСТАХ ПРОДАЖ КОНСТРУКЦИИ ДЛЯ ДЕМОНСТРАЦИИ ТОВАРА С _____

***открытым доступом покупателю

закрытым доступом покупателю

открытым доступом продавцу

закрытым доступом продавцу \n

1240 Вопрос_1240

Вопрос_1240 РОСТОВЫЕ ФИГУРЫ, ВЫПОЛНЕННЫЕ В ФОРМЕ КОНКРЕТНЫХ ПЕРСОНАЖЕЙ, МОГУТ БЫТЬ КАРТОННЫМИ, ПЛАСТИКОВЫМИ ИЛИ НАДУВНЫМИ - ЭТО

***бодистенды

постеры

воблеры

шелфтокеры \n

1241 Вопрос_1241

Вопрос_1241 БОДИСТЕНДЫ - РОСТОВЫЕ ФИГУРЫ, ВЫПОЛНЕННЫЕ В ФОРМЕ КОНКРЕТНЫХ ПЕРСОНАЖЕЙ, _____

***могут быть картонными, пластиковыми или надувными

могут быть только картонными или пластиковыми

не могут быть надувными

не могут быть картонными \n