

**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:

Биоэтика

основная профессиональная образовательная программа высшего
образования - программа специалитета
33.05.01 Фармация

Тема 1: Введение в Биоэтику

001	НАУКА О ДОЛГЕ И ДОЛЖНОМ ЭТО
А	деонтология
Б	этика
В	мораль
Г	биоэтика
002	НАУКА О ПРИРОДЕ И СМЫСЛЕ МОРАЛЬНЫХ ВЗАИМООТНОШЕНИЙ И НРАВСТВЕННЫХ ПРИНЦИПАХ
А	этика
Б	деонтология
В	мораль
Г	биоэтика
003	ПРАВИЛЬНЫМ ОПРЕДЕЛЕНИЕМ ЭТИКИ КАК НАУКИ ЯВЛЯЕТСЯ
А	этика - наука о природе и смысле моральных взаимоотношений и нравственных принципов
Б	этика - наука об отношении живых существ между собой
В	этика - наука о минимизировании зла в человеческих отношениях
Г	этика - наука об умении правильно себя вести в обществе
004	СОВОКУПНОСТЬ ПРИНЦИПОВ И СПОСОБОВ ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ ВЗАИМООТНОШЕНИЙ
А	мораль
Б	этика
В	деонтология
Г	биоэтика
005	НРАВСТВЕННОСТЬ - ЭТО ПОНЯТИЕ, ОПРЕДЕЛЯЮЩЕЕ
А	совокупность субъективных реакций и форм поведения человека
Б	склонность к добру и способность стойко переносить тяготы и лишения повседневной жизни
В	культурно-исторический феномен, заключающийся в способности человека оказывать помощь другому человеку
Г	часть философии
008	ДИСЦИПЛИНА, ИМЕЮЩАЯ ДЕЛО С ЭТИЧЕСКИМИ ПРОБЛЕМАМИ, ВОЗНИКАЮЩИМИ В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРОГРЕССА МЕДИЦИНЫ И БИОЛОГИИ ЭТО
А	биоэтика
Б	этика
В	деонтология
Г	мораль
009	ПОНЯТИЮ БИОЭТИКА ИЗ НИЖЕ ПРИВЕДЕННЫХ ОПРЕДЕЛЕНИЙ СООТВЕТСТВУЕТ БОЛЕЕ ВСЕГО
А	наука выживания, «мост между биологией и этикой»
Б	медицинская этика

В	этика медицинского и фармацевтического работника
Г	деонтология
010	ПРОБЛЕМЫ НЕ ИЗУЧАЕМЫЕ БИОЭТИКОЙ
А	патологические процессы
Б	клонирование
В	трансплантация
Г	генные технологии
011	ЦЕННОСТЬ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ЖИЗНИ В БИМЕДИЦИНСКОЙ ЭТИКЕ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ
А	уникальностью и неповторимостью личности
Б	возрастом (количество прожитых лет)
В	психической и физической полноценностью
Г	расовой и национальной принадлежностью
012	МОРАЛЬ И ПРАВО
А	регулируют взаимоотношение людей в обществе
Б	служат средством разобщения личных и общественных интересов
В	представляют совокупность норм, имеющих общеобязательный характер
Г	имеют индивидуальный характер
013	В КАКОМ ОТНОШЕНИИ ДОЛЖНЫ НАХОДИТЬСЯ МОРАЛЬ И ПРАВО?
А	постоянно взаимодействовать
Б	независимо
В	автономно
Г	противоречить друг другу
014	МОРАЛЬНОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ОТ ПРАВОВОГО ОТЛИЧАЕТ
А	свобода выбора действия
Б	произвольность мотива деятельности
В	уголовная безнаказанность
Г	социальное одобрение
015	КАК ВЗАИМОСВЯЗАНЫ НАСИЛИЕ И МОРАЛЬ?
А	запрет на насилие – первый и основной моральный запрет
Б	насилие устанавливает мораль
В	мораль оправдывает насилие
Г	мораль определяет суть насилия
016	КТО ИМЕЕТ ПРАВО ВЫНОСИТЬ МОРАЛЬНЫЕ ОЦЕНКИ?
А	человек над самим собой
Б	руководитель по отношению к подчиненному
В	люди, которые занимают более высокие ступени в социально-иерархических структурах

Г	люди, обладающие высокими моральными качествам
017	КАКИЕ СРЕДСТВА ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ДЛЯ ЭТИЧЕСКОГО АНАЛИЗА?
А	этические кодексы
Б	этические законы
В	этические постановления
Г	этические приказы
018	ПРИНЦИП БИОЭТИКИ - НЕ НАВРЕДИ ОЗНАЧАЕТ
А	минимизации ущерба, наносимого пациенту при медицинском вмешательстве
Б	обязанность врача (провизора) предпринимать позитивные шаги для улучшения состояния пациента
В	необходимость как справедливого и равного отношения к пациентам, так и справедливого распределения ресурсов при оказании медицинской и фармацевтической помощи
Г	самостоятельного, свободного и ответственного выбора действия пациента на основе информированного согласия
019	ПРИНЦИП БИОЭТИКИ - ДЕЛАЙ БЛАГО ОЗНАЧАЕТ
А	обязанность врача (провизора) предпринимать позитивные шаги для улучшения состояния пациента
Б	минимизации ущерба, наносимого пациенту при медицинском вмешательстве
В	необходимость как справедливого и равного отношения к пациентам, так и справедливого распределения ресурсов при оказании медицинской и фармацевтической помощи
Г	самостоятельного, свободного и ответственного выбора действия пациента на основе информированного согласия
020	ПРИНЦИП БИОЭТИКИ - СПРАВЕДЛИВОСТЬ ОЗНАЧАЕТ
А	необходимость как справедливого и равного отношения к пациентам, так и справедливого распределения ресурсов при оказании медицинской и фармацевтической помощи
Б	минимизации ущерба, наносимого пациенту при медицинском вмешательстве
В	обязанность врача (провизора) предпринимать позитивные шаги для улучшения состояния пациента
Г	самостоятельного, свободного и ответственного выбора действия пациента на основе информированного согласия
021	ПРИНЦИП БИОЭТИКИ - УВАЖЕНИЕ АВТОНОМИИ ПАЦИЕНТА ОЗНАЧАЕТ
А	самостоятельного, свободного и ответственного выбора действия пациента на основе информированного согласия
Б	минимизации ущерба, наносимого пациенту при медицинском вмешательстве
В	необходимость как справедливого и равного отношения к пациентам, так и справедливого распределения ресурсов при оказании

	медицинской и фармацевтической помощи
Г	обязанность врача (провизора) предпринимать позитивные шаги для улучшения состояния пациента
022	ДОСТОИНСТВО ЛИЧНОСТИ
А	неотъемлемое свойство человека как высшей ценности
Б	отнесено к числу материальных благ
В	принадлежащих человеку с наступления совершеннолетия
Г	является свойством, присущим избранным членам человеческой семьи
023	СТАТЬЯ 21 КОНСТИТУЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	достоинство личности охраняется государством
Б	в исключительных случаях гражданин может быть подвергнут медицинским опытам
В	особо опасные преступники могут быть подвергнуты жестокому или унижающему человеческое достоинство обращению
Г	недееспособные граждане не обладают человеческим достоинством
024	КАКОЙ ДОКУМЕНТ ЗАТРАГИВАЕТ ЭТИЧЕСКИЕ ВОПРОСЫ, КАСАЮЩИЕСЯ МЕДИЦИНЫ, НАУК О ЖИЗНИ И СВЯЗАННЫХ С НИМИ ТЕХНОЛОГИЙ ПРИМЕНИТЕЛЬНО К ЧЕЛОВЕКУ, С УЧЕТОМ ИХ СОЦИАЛЬНЫХ, ПРАВОВЫХ И ЭКОЛОГИЧЕСКИХ АСПЕКТОВ
А	Всеобщая декларация о биоэтике и правах человека
Б	Конвенции о правах человека и биомедицины
В	Всеобщая декларация прав человека
Г	Конвенцию о защите прав человека и основных свобод
025	ЧТО ДОЛЖНО БЫТЬ ПРИОРИТЕТОМ
А	интересы и благо отдельного человека над интересами общества или науки
Б	интересы и благо избранного человека над интересами общества или науки
В	интересы общества или науки над интересами и благом отдельного человека
Г	гармоничное сочетание интересов и блага отдельного человека и интересов общества
027	МЕДИЦИНСКОЕ ВМЕШАТЕЛЬСТВО МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ ЛИШЬ ПОСЛЕ ТОГО, КАК СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ ЛИЦО
А	даст на это свое добровольное письменное согласие
Б	даст на это свое добровольное устное согласие
В	заранее получит информацию только о цели вмешательства
Г	ознакомится с правом о невозможности отозвать свое согласие на медицинское вмешательство
028	КАЖДЫЙ ЧЕЛОВЕК ИМЕЕТ ПРАВО
А	на уважение своей частной жизни, в том числе и тогда, когда это касается сведений о его здоровье
Б	на уважение своей частной жизни, кроме вопросов касаемых сведений о

	его здоровье
В	ознакомиться с любой собранной информацией о здоровье членов своей семьи
Г	быть информированным о своем здоровье без учета его желания
029	ОСНОВНАЯ ПРИЧИНА ПРИНЯТИЯ КОНВЕНЦИИ О ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА И БИОМЕДИЦИНЫ
А	предсудительное использование биологии и медицины может привести к действиям, которые поставили бы под угрозу человеческое достоинство
Б	успехи в области биологии и медицины должны использоваться только на благо нынешнего поколения
В	необходимость международного сотрудничества для определения стран которые могут пользоваться благами биологии и медицины
Г	принять в области применения биологии и медицины меры, способные унижить человеческое достоинство
030	ЦЕЛЬ КОНВЕНЦИИ О ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА И БИОМЕДИЦИНЫ
А	защита достоинства человека и гарантия каждому без исключения соблюдения целостности личности в связи с применением достижений биологии и медицины
Б	поричание уважения человеческого достоинства и защиты прав человека
В	признание важного значения полной свободы научных исследований не ограниченных рамками этических принципов
Г	обеспечение комплекса принципов и процедур, которыми могут руководствоваться богатейшие государства при выработке своих законодательных норм в области биоэтики
031	ЦЕЛЬ КОНВЕНЦИИ О ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА И БИОМЕДИЦИНЫ
А	защита достоинства человека
Б	защита права на выбор пола ребенка
В	защита права на оказание медицинской помощи
Г	гарантия гуманного отношения к экспериментальным животным
032	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ВПЕРВЫЕ БЫЛИ ОТРАЖЕНЫ МЕРЫ, СПОСОБНЫЕ ГАРАНТИРОВАТЬ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЕ ДОСТОИНСТВО В ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ БИОЛОГИИ И МЕДИЦИНЫ
А	Конвенции о защите прав человека и человеческого достоинства в связи с применением достижений биологии и медицины
Б	Всеобщая декларация о биоэтике и правах человека
В	Всеобщая декларация прав человека
Г	Конвенцию о защите прав человека и основных свобод
033	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ВПЕРВЫЕ БЫЛИ ОТРАЖЕНЫ МЕРЫ, СПОСОБНЫЕ ГАРАНТИРОВАТЬ ЧЕЛОВЕЧЕСКОЕ ДОСТОИНСТВО В ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ БИОЛОГИИ И МЕДИЦИНЫ
А	Конвенции о защите прав человека и человеческого достоинства в связи с применением достижений биологии и медицины
Б	Всеобщая декларация о биоэтике и правах человека

В	Всеобщая декларация прав человека
Г	Конвенцию о защите прав человека и основных свобод
034	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - ЧЕЛОВЕЧЕСКОЕ ДОСТОИНСТВО И ПРАВА ЧЕЛОВЕКА ОЗНАЧАЕТ
А	интересы и благосостояние отдельного человека должны главенствовать над интересами собственно науки или общества
Б	должна обеспечиваться самостоятельность лиц в принятии решений при соответствующей ответственности за эти решения
В	следует добиваться получения максимальных прямых и косвенных благ для пациентов, участников исследований и сводить к минимуму любой возможный для них вред
Г	любое медицинское вмешательство должно осуществляться только с предварительного, свободного и информированного согласия соответствующего лица
035	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - БЛАГО И ВРЕД ОЗНАЧАЕТ
А	следует добиваться получения максимальных благ для пациентов, участников исследований и сводить к минимуму любой возможный для них вред
Б	должна обеспечиваться самостоятельность лиц в принятии решений при соответствующей ответственности за эти решения
В	интересы и благосостояние отдельного человека должны главенствовать над интересами собственно науки или общества
Г	любое медицинское вмешательство должно осуществляться только с предварительного, свободного и информированного согласия соответствующего лица
036	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - САМОСТОЯТЕЛЬНОСТЬ И ИНДИВИДУАЛЬНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ОЗНАЧАЕТ
А	должна обеспечиваться самостоятельность лиц в принятии решений при соответствующей ответственности за эти решения
Б	следует добиваться получения максимальных благ для пациентов, участников исследований и сводить к минимуму любой возможный для них вред
В	интересы и благосостояние отдельного человека должны главенствовать над интересами собственно науки или общества
Г	любое медицинское вмешательство должно осуществляться только с предварительного, свободного и информированного согласия соответствующего лица
037	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - СОГЛАСИЕ ОЗНАЧАЕТ
А	любое медицинское вмешательство должно осуществляться только с предварительного, свободного и информированного согласия соответствующего лица
Б	следует добиваться получения максимальных благ для пациентов,

	участников исследований и сводить к минимуму любой возможный для них вред
В	интересы и благосостояние отдельного человека должны главенствовать над интересами собственно науки или общества
Г	должна обеспечиваться самостоятельность лиц в принятии решений при соответствующей ответственности за эти решения
038	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - ПРИЗНАНИЕ УЯЗВИМОСТИ ЧЕЛОВЕКА И УВАЖЕНИЕ НЕПРИКОСНОВЕННОСТИ ЛИЧНОСТИ ОЗНАЧАЕТ
А	в процессе применения и развития научных знаний, медицинской практики и связанных с ними технологий следует учитывать уязвимость человека
Б	никакое отдельное лицо или группа не должны подвергаться дискриминации или стигматизации на каких бы то ни было основаниях
В	следует соблюдать неприкосновенность частной жизни соответствующих лиц и конфиденциальность касающейся их лично информации
Г	следует уделять должное внимание воздействию наук о жизни на будущие поколения, в том числе на их генетические характеристики
039	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - ПРИЗНАНИЕ НЕПРИКОСНОВЕННОСТИ ЧАСТНОЙ ЖИЗНИ И КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ ОЗНАЧАЕТ
А	следует соблюдать неприкосновенность частной жизни соответствующих лиц и конфиденциальность касающейся их лично информации
Б	никакое отдельное лицо или группа не должны подвергаться дискриминации или стигматизации на каких бы то ни было основаниях
В	в процессе применения медицинской практики и связанных с ними технологий следует учитывать уязвимость человека
Г	следует уделять должное внимание воздействию наук о жизни на будущие поколения, в том числе на их генетические характеристики
040	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - НЕДОПУЩЕНИЕ ДИСКРИМИНАЦИИ И СТИГМАТИЗАЦИИ ОЗНАЧАЕТ
А	никакое отдельное лицо или группа не должны подвергаться дискриминации или стигматизации на каких бы то ни было основаниях
Б	следует соблюдать неприкосновенность частной жизни соответствующих лиц
В	в процессе применения медицинской практики и связанных с ними технологий следует учитывать уязвимость человека
Г	следует уделять должное внимание воздействию наук о жизни на будущие поколения, в том числе на их генетические характеристики
041	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - ЗАЩИТА БУДУЩИХ ПОКОЛЕНИЙ ОЗНАЧАЕТ
А	следует уделять должное внимание воздействию наук о жизни на будущие поколения, в том числе на их генетические характеристики

Б	следует соблюдать неприкосновенность частной жизни соответствующих лиц
В	в процессе применения медицинской практики и связанных с ними технологий следует учитывать уязвимость человека
Г	никакое отдельное лицо или группа не должны подвергаться дискриминации или стигматизации на каких бы то ни было основаниях
042	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О БИОЭТИКЕ И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА - ЗАЩИТА БУДУЩИХ ПОКОЛЕНИЙ ОЗНАЧАЕТ
А	следует уделять должное внимание воздействию наук о жизни на будущие поколения, в том числе на их генетические характеристики
Б	следует соблюдать неприкосновенность частной жизни соответствующих лиц
В	в процессе применения медицинской практики и связанных с ними технологий следует учитывать уязвимость человека
Г	никакое отдельное лицо или группа не должны подвергаться дискриминации или стигматизации на каких бы то ни было основаниях
043	ПРИНЯТИЕ РЕШЕНИЙ И РАССМОТРЕНИЕ БИОЭТИЧЕСКИХ ПРОБЛЕМ ДОЛЖНО ПРОИСХОДИТЬ НА ОСНОВЕ:
А	добросовестности
Б	предвзятости
В	полной секретности
Г	конфиденциальности информации
059	МОРАЛЬНАЯ ДИЛЕММА - ЭТО
А	ситуация выбора, в которой человек поставлен перед необходимостью нравственного выбора между двумя возможностями, при которой выбор любой из них связан с нарушением тех или иных моральных норм
Б	полемиический довод с двумя противоположными положениями, исключаящими друг друга и не допускающими возможность третьего
В	ситуация не имеющая альтернативы выбора
Г	базовая категория формальной логики как метод экономического анализа
060	ЗОЛОТОЕ ПРАВИЛО НРАВСТВЕННОСТИ
А	(не) поступай по отношению к другим так, как ты (не) хотел бы, чтобы другие поступали к тебе
Б	говори по делу, живи по совести
В	благородный человек предъявляет требования к себе, низкий человек предъявляет требования к людям
Г	истинная нравственность растет из сердца при плодотворном содействии светлых лучей разума, ее мерило — не слова, а практическая деятельность

Тема 2: Этические принципы трансплантологии

001	ОТРАСЛЬ БИОЛОГИИ И МЕДИЦИНЫ, ИЗУЧАЮЩАЯ ПРОБЛЕМЫ ТРАНСПЛАНТАЦИИ, РАЗРАБАТЫВАЮЩАЯ
-----	---

	МЕТОДЫ КОНСЕРВИРОВАНИЯ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ, СОЗДАНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ ИСКУССТВЕННЫХ ОРГАНОВ ЭТО
А	трансплантология
Б	трансплантация
В	трансплантация органов и тканей человека
Г	ксенотрансплантация
002	ПОЛНЫЙ ПРОЦЕСС УДАЛЕНИЯ ОРГАНА ИЛИ ТКАНИ У ОДНОГО ЛИЦА И ИМПЛАНТАЦИЮ ЭТОГО ОРГАНА ИЛИ ТКАНИ ДРУГОМУ ЛИЦУ, ВКЛЮЧАЯ ВСЕ ПРОЦЕДУРЫ ПО ПОДГОТОВКЕ, СОХРАННОСТИ И ХРАНЕНИЮ ЭТО
А	трансплантация
Б	трансплантология
В	трансплантация органов и тканей человека
Г	ксенотрансплантация
003	ЗАМЕЩЕНИЕ ТКАНЕЙ ИЛИ ОРГАНОВ, ОТСУТСТВУЮЩИХ ИЛИ ПОВРЕЖДЕННЫХ ПАТОЛОГИЧЕСКИМ ПРОЦЕССОМ, СОБСТВЕННЫМИ ТКАНЯМИ ИЛИ ОРГАНАМИ ЛИБО ВЗЯТЫМИ ИЗ ДРУГОГО ОРГАНИЗМА ЭТО
А	трансплантация органов и тканей человека
Б	трансплантология
В	трансплантация
Г	ксенотрансплантация
004	КЛЕТКИ, ТКАНИ И ОРГАНЫ ЧЕЛОВЕКА ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ МОГУТ БЫТЬ ИЗЪЯТЫ ИЗ ТЕЛ
А	умерших или живых лиц
Б	только умерших лиц
В	только живых лиц
Г	в исключительных случаях у живых лиц
005	ЦЕЛЬЮ КАКОГО ДОКУМЕНТА ЯВЛЯЕТСЯ ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ УПОРЯДОЧЕННОЙ, ПРИЕМЛЕМОЙ СТРУКТУРНОЙ ОСНОВЫ ДЛЯ ПРОЦЕДУР ПРИОБРЕТЕНИЯ И ТРАНСПЛАНТАЦИИ ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ КЛЕТОК, ТКАНЕЙ И ОРГАНОВ В ЛЕЧЕБНЫХ ЦЕЛЯХ С СОБЛЮДЕНИЕМ ЭТИЧЕСКИХ ПРИНЦИПОВ
А	Руководящие принципы ВОЗ по трансплантации человеческих клеток, тканей и органов
Б	Конвенции о правах человека и биомедицины
В	Дополнительного протокола к Конвенции о правах человека и биомедицине относительно трансплантации органов и тканей человека
Г	Закон РФ от 22.12.1992 N 4180-1 "О трансплантации органов и (или) тканей человека

006	ИЗЪЯТИЕ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ У ЖИВЫХ ДОНОРОВ В ЦЕЛЯХ ТРАНСПЛАНТАЦИИ МОЖЕТ ПРОИЗВОДИТЬСЯ ТОЛЬКО
А	в интересах лечения реципиента, когда о такой потребности известно еще до изъятия
Б	у живых доноров
В	в исключительном случае использовать органы полученные от умершего
Г	при наличии альтернативного метода лечения с сопоставимой эффективностью
007	ИЗЪЯТИЕ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ У ЖИВЫХ ДОНОРОВ В ЦЕЛЯХ ТРАНСПЛАНТАЦИИ МОЖЕТ ПРОИЗВОДИТЬСЯ ТОЛЬКО
А	при отсутствии альтернативного метода лечения с сопоставимой эффективностью
Б	при наличии метода лечения с аналогичной эффективностью
В	при эффективности "традиционного" лечения
Г	при возможности использования тканей животного происхождения
008	ИЗЪЯТИЕ ОРГАНОВ ИЛИ ТКАНЕЙ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ДОЛЖНО ПРОИЗВОДИТЬСЯ
А	по возможности не у живых, а у умерших доноров
Б	по возможности не у умерших, а у живых доноров
В	только у живых доноров
Г	только у умерших доноров
009	ДОНОРСТВО ПРИ ЖИЗНИ ПРИЕМЛЕМО В СЛУЧАЕ
А	когда живые доноры находятся в генетической, правовой или эмоциональной связи со своими реципиентами
Б	получения насильственного согласия донора
В	при условии халатного использования критериев отбора доноров
Г	неродственного донорства
010	ДОНОРСТВО ПРИ ЖИЗНИ ПРИЕМЛЕМО В СЛУЧАЕ ПОЛУЧЕНИЯ СОГЛАСИЯ ДОНОРА
А	добровольного
Б	насильственного
В	принудительного
Г	волонтаристского
010	НА КАКОМ УСЛОВИИ ДОНОРЫ ПРИ ЖИЗНИ ПЕРЕДАЮТ ОРГАНЫ И ТАКНИ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	безвозмездно
Б	коммерческой оплаты
В	пожизненном содержании донора реципиентом

Добавлено примечание ([M1]): Два десятых вопроса

Г	получении вознаграждения
011	БЕЗВОЗМЕЗДНО ПЕРЕДАТЬ ОРГАНЫ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ПРИ ЖИЗНИ МОГУТ ЛИЦА
А	действующие на основе своей доброй воли
Б	несовершеннолетние
В	недееспособные
Г	здоровью которых может быть причинен значительный вред
012	БЕЗВОЗМЕЗДНО ПЕРЕДАТЬ ОРГАНЫ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ПРИ ЖИЗНИ МОГУТ ЛИЦА
А	совершеннолетние
Б	самостоятельные
В	несовершеннолетние
Г	недееспособные
013	ИЗЪЯТИЕ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ У ЖИВОГО ДОНОРА ДОПУСТИМО ТОЛЬКО В СЛУЧАЕ, ЕСЛИ ЕГО ЗДОРОВЬЮ НЕ БУДЕТ ПРИЧИНЕН ЗНАЧИТЕЛЬНЫЙ ВРЕД ПО ЗАКЛЮЧЕНИЮ
А	консилиума врачей-специалистов
Б	хирурга
В	трансплантолога
Г	врача-специалиста
014	НЕ ДОПУСКАЕТСЯ ИЗЫМАТЬ НИКАКИЕ ОРГАНЫ ИЛИ ТКАНИ У ЧЕЛОВЕКА
А	находящихся в служебной или иной зависимости от реципиента
Б	достигшего совершеннолетнего возраста
В	способного дать на это согласие
Г	признанного в установленном порядке дееспособным
015	У ЖИВОГО ДОНОРА, НЕ ДОСТИГШЕГО 18 ЛЕТ, МОЖНО ИЗЪЯТЬ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	костный мозг
Б	любой орган
В	парный орган
Г	часть органа
016	У ЖИВОГО ДОНОРА НЕЛЬЗЯ ИЗЪЯТЬ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	любой орган
Б	парный орган
В	часть органа
Г	клетки
017	ОРГАН ИЛИ ТКАНЬ МОГУТ БЫТЬ УДАЛЕНЫ У ЖИВОГО ДОНОРА ТОЛЬКО ПОСЛЕ ТОГО, КАК СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ ЛИЦО ДАСТ СОГЛАСИЕ

А	в письменной форме
Б	в устной форме
В	в электронной форме
Г	в нотариальной форме
018	ПОТЕНЦИАЛЬНЫЙ ДОНОР ОРГАНОВ
А	может в любой момент отозвать свое согласие
Б	не может отозвать свое согласие
В	может в течении 24 часов отозвать свое согласие
Г	может отозвать свое согласие при возражении родственников
019	ЖИВЫЕ ДОНОРЫ НЕ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ИНФОРМИРОВАНЫ
А	вознаграждении
Б	цели и характере удаления
В	возможных рисках
Г	последствиях
020	ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ КЛЕТОК, ТКАНЕЙ И ОРГАНОВ ЖИВЫМ ДОНОРОМ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ТОЛЬКО
А	на безвозмездной основе
Б	на коммерческой основе
В	за денежное вознаграждение
Г	за любое вознаграждение
021	ПРИНУЖДЕНИЕ ЛЮБЫМ ЛИЦОМ ЖИВОГО ДОНОРА К СОГЛАСИЮ НА ИЗЪЯТИЕ У НЕГО ОРГАНОВ ИЛИ ТКАНЕЙ ВЛЕЧЕТ
А	уголовную ответственность
Б	административную ответственность
В	материальную ответственность
Г	конституционно-правовую ответственность
022	ОРГАНЫ И ТКАНИ ЧЕЛОВЕКА
А	не могут быть предметом купли-продажи
Б	могут быть предметом купли-продажи
В	МОГУТ БЫТЬ ИСТОЧНИКОМ ПОЛУЧЕНИЯ ФИНАНСОВОЙ ВЫГОДЫ
Г	могут продаваться за большое вознаграждение
023	КАКАЯ СУЩЕСТВУЕТ СИСТЕМА СОГЛАСИЯ НА ПОЛУЧЕНИЕ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ОТ УМЕРШИХ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ?
А	презумпции согласия
Б	презумпции несогласия
В	рутинного изъятия
Г	четко выраженного согласия
024	В РФ ТРАНСПЛАНТАЦИЯ МОЖЕТ ПРОВОДИТСЯ БЕЗ СОГЛАСИЯ ДОНОРА, ЕСЛИ ДОНОР

Добавлено примечание (ГМ2): Изначально тут были не заглавные буквы. Исправила

А	донор — умерший человек, причем ни он, ни его родственники не выразили желание против использования его органов
Б	особо опасный преступник, осужденный на пожизненное заключение
В	гражданин иностранного государства
Г	психически неполноценный
025	ПРИНЦИП «ПРЕЗУМПЦИИ СОГЛАСИЯ» В ТРАНСПЛАНТОЛОГИИ ПРЕДПОЛАГАЕТ ВЫСКАЗАННОЕ
А	письменный прижизненный отказ от донорства
Б	устное прижизненное согласие донора
В	устный прижизненный отказ от донорства
Г	письменное прижизненное согласие донора
026	ПРИНЦИП «ПРЕЗУМПЦИИ НЕСОГЛАСИЯ» В ТРАНСПЛАНТОЛОГИИ ПРЕДПОЛАГАЕТ ВЫСКАЗАННОЕ
А	письменное прижизненное согласие донора
Б	письменный прижизненный отказ от донорства
В	устное прижизненное согласие донора
Г	устный прижизненный отказ от донорства
027	КАКАЯ ФОРМА НЕСОГЛАСИЯ ГРАЖДАНИНА РФ НА ИЗЪЯТИЕ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ИЗ СВОЕГО ТЕЛА ПОСЛЕ СМЕРТИ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ НЕПРАВОМЕРНА
А	устная
Б	устная в присутствии свидетелей
В	письменная, заверенная руководителем медицинской организации
Г	письменная, заверенная нотариально
028	ОРГАНЫ И ТКАНИ МОГУТ БЫТЬ ИЗЪЯТЫ У ТРУПА ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ, ЕСЛИ
А	зарегистрировали полное и необратимое прекращение всех функций мозга, при работающем сердце и искусственной вентиляции легких
Б	зарегистрирована работа функций мозга, при работающем сердце и искусственной вентиляции легких
В	имеются бесспорные доказательства факта смерти, зафиксированного лечащим врачом
Г	наступила клиническая смерть
029	ВРАЧИ, УДОСТОВЕРЯЮЩИЕ ФАКТ СМЕРТИ ПОТЕНЦИАЛЬНОГО ДОНОРА
А	не должны участвовать непосредственно в изъятии у него клеток, тканей или органов
Б	могут участвовать непосредственно в изъятии у него клеток, тканей или органов
В	могут участвовать в последующих процедурах пересадки
Г	могут быть и лечащими врачами потенциальных реципиентов таких клеток, тканей или органов

030	В СЛУЧАЕ ЕСЛИ КЛЕТКИ, ТКАНИ И ОРГАНЫ ДЛЯ ПЕРЕСАДКИ БЫЛИ ПОЛУЧЕНЫ В РЕЗУЛЬТАТЕ НЕДОБРОСОВЕСТНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ПРИНУЖДЕНИЯ, ИЛИ ОПЛАТЫ УСЛУГ ЖИВОГО ДОНОРА ЛИБО БЛИЖАЙШЕГО РОДСТВЕННОГО УМЕРШЕГО ДОНОРА
А	врачам и другим профессиональным работникам здравоохранения не следует участвовать в процедурах пересадки органов
Б	врачам и другим профессиональным работникам здравоохранения следует участвовать в процедурах пересадки органов только если жизни реципиента угрожает опасность
В	медицинские страховщики должны покрывать расходы, связанные с проведением этих процедур если только оплата была по договору дополнительного медицинского страхования
Г	только частные лица могут покрывать расходы, связанные с проведением этих процедур
031	РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ДОНОРСКИХ ОРГАНОВ ПРОИЗВОДИТСЯ В СООТВЕТСТВИИ С ПРИНЦИПОМ
А	справедливости
Б	конфиденциальности
В	информированного согласия
Г	правдивости
032	ВСЕ ДАННЫЕ ЛИЧНОГО ХАРАКТЕРА, КАСАЮЩИЕСЯ ЛИЦА, ОТ КОТОРОГО БЫЛИ ПЕРЕСАЖЕНЫ ОРГАНЫ ИЛИ ТКАНИ И ПОЛУЧАТЕЛЯ СЧИТАЮТСЯ
А	конфиденциальными
Б	открытыми
В	доверительными
Г	гласными
033	ПРИ РАСПРЕДЕЛЕНИИ ОРГАНОВ, КЛЕТОК И ТКАНЕЙ СЛЕДУЕТ РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ
А	этическими нормами
Б	соображениями финансового характера
В	факторами, связанных с полом, расовой принадлежностью
Г	экономическим состоянием реципиента
034	КСЕНОТРАНСПЛАНТАЦИЯ - ЭТО ПЕРЕСАДКА ОТ
А	животного к человеку
Б	организма одного вида
В	человека к животному
Г	кролика к собаке
035	ПРЕИМУЩЕСТВА КСЕНОТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	потенциальный источник высококачественных живых органов, тканей и клеток

Б	отторжение пересаженного материала
В	неадекватная физиологическая функция
Г	передача инфекционных патогенов от животных к человеку-реципиенту
036	РИСКИ КСЕНОТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	отторжение пересаженного материала
Б	потенциальный источник высококачественных живых органов, тканей и клеток
В	лечение некоторых болезней таких как диабет, болезнь Паркинсона и др.
Г	могут возместить нехватку человеческих органов для трансплантации
037	ПЕРВИЧНОЙ ЦЕЛЬЮ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ДОЛЖНА БЫТЬ ОПТИМАЛЬНАЯ ПЕРВИЧНАЯ И ДОЛГОСРОЧНАЯ МЕДИЦИНСКАЯ ПОМОЩЬ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ЗДОРОВЬЯ
А	и реципиента, и донора
Б	реципиента
В	донора
Г	донору почки
038	КОМПЛЕКС, СОСТОЯЩИЙ ИЗ КЛЕТОЧНОЙ ЛИНИИ И ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ ЛИБО ИЗ КЛЕТОЧНОЙ ЛИНИИ И ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ ВЕЩЕСТВ В СОЧЕТАНИИ С ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ
А	биомедицинский клеточный продукт
Б	клеточная линия
В	биологический материал
Г	генотерапевтические лекарственные препараты
038	КТО МОЖЕТ СТАТЬ ПРИЖИЗНЕННЫМ ДОНОРОМ БИОЛОГИЧЕСКОГО МАТЕРИАЛА ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА БИОМЕДИЦИНСКИХ КЛЕТОЧНЫХ ПРОДУКТОВ
А	совершеннолетний
Б	несовершеннолетний
В	лицо, признанное в установленном законом порядке недееспособным
Г	лицо не достигшее 18 лет
039	ПРИНЦИП ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ БИОМЕДИЦИНСКИХ КЛЕТОЧНЫХ ПРОДУКТОВ
А	добровольность донорства биологического материала
Б	купля-продажа биологического материала
В	всеобщая обязанность донорства биологического материала для членов семьи
Г	всеобщая обязанность донорства биологического материала при чрезвычайных ситуациях

Добавлено примечание (ГМЗ): Повтор номера

040	ПРИНЦИП ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ БИОМЕДИЦИНСКИХ КЛЕТОЧНЫХ ПРОДУКТОВ
А	добровольность донорства биологического материала
Б	купля-продажа биологического материала
В	всеобщая обязанность донорства биологического материала для членов семьи
Г	всеобщая обязанность донорства биологического материала при чрезвычайных ситуациях
041	УДАЛЕНИЕ ОРГАНОВ У ЖИВЫХ ИЛИ УМЕРШИХ ДОНОРОВ БЕЗ ИМЕЮЩЕГО ПРАВОВУЮ СИЛУ СОГЛАСИЯ ИЛИ РАЗРЕШЕНИЯ ИЛИ В ОБМЕН НА ПОЛУЧЕНИЕ ФИНАНСОВОЙ ВЫГОДЫ ДЛЯ ДОНОРА И / ИЛИ ТРЕТЬЕГО ЛИЦА ЭТО
А	торговля органами
Б	трансплантация
В	трансплантационный коммерциализм
Г	трансплантационный туризм
042	ВЕРБОВКА, ПЕРЕВОЗКА, ПЕРЕДАЧА, ПРИЕМ ИЛИ УДЕРЖАНИЕ ЛЮДЕЙ С ПОМОЩЬЮ УГРОЗ ИЛИ СИЛЫ, ИЛИ ДРУГИХ ФОРМ ПРИНУЖДЕНИЯ, ИЛИ ПОХИЩЕНИЯ, ИЛИ МОШЕННИЧЕСТВА, ИЛИ ОБМАНА, ИЛИ ЗЛУПОТРЕБЛЕНИЯ ВЛАСТЬЮ, ИЛИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ УЯЗВИМОСТИ, ИЛИ ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ ИЛИ ПОЛУЧЕНИЯ ПЛАТЕЖЕЙ ИЛИ ЛЬГОТ ДЛЯ ПОЛУЧЕНИЯ СОГЛАСИЯ ЛИЦА, ИМЕЮЩЕГО КОНТРОЛЬ НАД ДРУГИМ ЛИЦОМ, С ЦЕЛЬЮ УДАЛЕНИЯ ОРГАНОВ У ПОСЛЕДНЕГО – ЭТО
А	торговля людьми с целью изъятия органов
Б	трансплантационный коммерциализм
В	поездка для трансплантации
Г	трансплантационный туризм
043	ТРАНСПЛАНТАЦИОННЫМ ТУРИЗМ
А	противоречит этике
Б	поощряется этикой
В	не связан с торговлей людьми с целью изъятия органов
Г	не связан с торговлей органами человека
044	НЕ ЗАПРЕЩЕНЫ
А	поездка для трансплантации
Б	торговля людьми с целью изъятия органов
В	трансплантационный коммерциализм
Г	трансплантационный туризм
045	ОРГАНЫ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ДОЛЖНЫ РАСПРЕДЕЛЯТЬСЯ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ
А	клинических критериев и этических норм

Б	религиозной принадлежности
В	финансового статуса
Г	социального статуса
046	ФИНАНСОВЫЙ НЕЙТРАЛИТЕТ ПРИ ДОНОРСТВЕ ОРГАНОВ ОЗНАЧАЕТ, ЧТО
А	доноры и их семьи не получают финансовую помощь и не несут финансовые затраты в связи с донорством
Б	доноры и их семьи несут финансовые затраты в связи с донорством
В	доноры и их семьи получают финансовую помощь в связи с донорством
Г	финансовые факторы или любая другая материальная выгода влияют на принятие решения относительно здоровья и самочувствия донора и реципиента
047	ФИНАНСОВЫЙ НЕЙТРАЛИТЕТ ПРИ ДОНОРСТВЕ ОРГАНОВ ОЗНАЧАЕТ, ЧТО
А	доноры и их семьи не получают финансовую помощь и не несут финансовые затраты в связи с донорством
Б	доноры и их семьи несут финансовые затраты в связи с донорством
В	доноры и их семьи получают финансовую помощь в связи с донорством
Г	финансовые факторы или любая другая материальная выгода влияют на принятие решения относительно здоровья и самочувствия донора и реципиента
048	ТОРГОВЛЯ ЧЕЛОВЕЧЕСКИМИ ОРГАНАМИ
А	нарушает человеческое достоинство
Б	дает право на жизнь
В	представляет собой благо для тяжелобольных людей
Г	легальный способ получения финансовой выгоды
049	ТОРГОВЛЯ ЛЮДЬМИ, В ТОМ ЧИСЛЕ В ЦЕЛЯХ ИЗЪЯТИЯ ОРГАНОВ, ЯВЛЯЕТСЯ
А	уголовно наказуемым деянием
Б	не наказуемым деянием
В	административно наказуемым деянием
Г	материально наказуемое деяние
050	ФАКТОР, НЕ ОБУСЛОВЛИВАЮЩИЙ УЯЗВИМОСТЬ ЛЮДЕЙ С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ТОРГОВЛИ ЛЮДЬМИ
А	благосостояние
Б	нищета
В	отсутствие равных возможностей
Г	низкий уровень развития
051	ЧТО НЕ ПОЗВОЛЯЕТ ЗНАЧИТЕЛЬНО УВЕЛИЧИТЬ ПОКАЗАТЕЛИ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ

	ЧЕЛОВЕКА?
А	нехватка доноров органов
Б	типирование тканей
В	достижения в области медицинских, особенно хирургических методов
Г	иммуносупрессивная терапия
052	ДОНОРСТВО ОРГАНОВ ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ЭТИЧЕСКОМ ПРИНЦИПЕ
А	альтруизм
Б	пристрастность
В	спонсорство
Г	зависимость
053	ИНФОРМИРОВАННЫЙ ВЫБОР ДОНОРА НЕ ОСНОВЫВАЕТСЯ НА ИНФОРМАЦИИ О
А	финансовых выгодах от донорства
Б	о преимуществах трансплантации для реципиентов
В	влиянии на жизнь тех, кто ожидает трансплантации
Г	нехватке органов, тканей и клеток человека
054	КРИТЕРИЙ, КОТОРЫЙ НЕ СЛЕДУЕТ УЧИТЫВАТЬ ПРИ ВЫДЕЛЕНИИ ОРГАНОВ ИЛИ ТКАНЕЙ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ПАЦИЕНТАМ ИЗ ЛИСТА ОЖИДАНИЯ
А	социальный статус
Б	тяжесть и срочность медицинской необходимости
В	продолжительность времени в списке ожидания
Г	медицинская вероятность успеха
055	ОРГАНЫ ИЛИ ТКАНИ, ПОЛУЧЕННЫЕ НЕЗАКОННЫМ ПУТЕМ
А	не должны приниматься для трансплантации
Б	должны приниматься для трансплантации
В	должны быть переданы первому реципиенту в листе ожидания трансплантации
Г	должны быть выставлены на торги с целью приобретения реципиентом для трансплантации
056	ПРИ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ ПРИНЯТЫ МЕРЫ ЗАЩИТЫ ДЛЯ
А	донора и реципиента
Б	донора
В	реципиента
Г	врача
057	ПОКУПКА И ПРОДАЖА ЧЕЛОВЕЧЕСКИХ ОРГАНОВ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	запрещена
Б	разрешена

В	разрешена только для реципиентов из листа ожидания трансплантации
Г	разрешена только за счет личных средств
058	НЕЭТИЧНЫЕ ФОРМУЛЫ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ ДОЛЖНЫ БЫТЬ
А	запрещены
Б	разрешены
В	одобрены
Г	разрешены только в исключительных случаях
059	ЖИВЫЕ ДОНОРЫ ДОЛЖНЫ ДАВАТЬ СОГЛАСИЕ НА ПОЖЕРТВОВАНИЕ ОРГАНОВ ИЛИ ТКАНЕЙ ИЛИ КЛЕТОК ДЛЯ ТРАНСПЛАНТАЦИИ
А	добровольно
Б	под психическим или физическим давлением
В	под принуждением
Г	принудительно
060	РЕЦИПИЕНТАМ ОРГАНОВ ИЛИ ТКАНЕЙ НЕ ДОЛЖНА ПРЕДОСТАВЛЯТЬСЯ ИНФОРМАЦИЯ
А	о стоимости трансплантации
Б	о том как органы и ткани были получены
В	об альтернативах трансплантации
Г	о рисках процедуры

Тема 3: Этические, научные и социальные последствия клонирования и генных технологий для здоровья человека.

001	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О ГЕНОМЕ ЧЕЛОВЕКА И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА
А	геном человека знаменует собой достояние человечества
Б	уважение достоинства человека зависит от его генетических характеристик
В	по признаку генетических характеристик люди могут подвергаться дискриминации
Г	геном человека может служить источником извлечения доходов
002	ПРИНЦИП ВСЕОБЩЕЙ ДЕКЛАРАЦИИ О ГЕНОМЕ ЧЕЛОВЕКА И ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА
А	каждый человек имеет право на уважение его достоинства и его прав, вне зависимости от его генетических характеристик
Б	геном человека знаменует собой собственность человечества
В	по признаку генетических характеристик люди могут подвергаться дискриминации
Г	геном человека может служить источником извлечения доходов

003	КТО МОЖЕТ ПОДВЕРГАТЬСЯ ДИСКРИМИНАЦИИ ПО ПРИЗНАКУ ГЕНЕТИЧЕСКИХ ХАРАКТЕРИСТИК?
А	никто
Б	люди имеющие гены, вызывающие серьезные моногенные нарушения
В	люди имеющие хромосомные мутации
Г	люди имеющие митохондриальные болезни, вызванные мутацией в ДНК митохондрий
004	ГЕНОМ ЧЕЛОВЕКА
А	не должен служить источником извлечения доходов
Б	имеет свою стоимость и может продаваться
В	полученный от выдающихся личностей обладает наивысшей стоимостью
Г	полученный от носителя генетических болезней должен продаваться для исследований
005	ПРАКТИКА КЛОНИРОВАНИЯ В ЦЕЛЯХ ВОСПРОИЗВОДСТВА ЧЕЛОВЕЧЕСКОЙ ОСОБИ
А	не допускается
Б	допускается
В	одобряется
Г	разрешается
006	РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЙ, КАЧАЮЩИЕСЯ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ТОЛЬКО В ЦЕЛЯХ
А	мирных
Б	обеспечения государственной безопасности
В	обеспечения национальной безопасности
Г	создания вооружения
007	ИССЛЕДОВАНИЕ, ЛЕЧЕНИЕ ИЛИ ДИАГНОСТИКА, СВЯЗАННЫЕ С ГЕНОМОМ КАКОГО-ЛИБО ЧЕЛОВЕКА, МОЖЕТ ПРОВОДИТЬСЯ
А	после предварительного, свободного и ясно выраженного согласия
Б	без предварительной оценки связанных с ними потенциальных опасностей и преимуществ
В	при условии, что эти исследования проводятся в интересах здоровья других лиц
Г	при условии открытости генетических данных
008	ИССЛЕДОВАНИЕ, ЛЕЧЕНИЕ ИЛИ ДИАГНОСТИКА, СВЯЗАННЫЕ С ГЕНОМОМ КАКОГО-ЛИБО ЧЕЛОВЕКА, МОЖЕТ ПРОВОДИТЬСЯ
А	после тщательной предварительной оценки связанных с ними потенциальных опасностей и преимуществ
Б	без предварительной оценки связанных с ними потенциальных опасностей и преимуществ
В	только после предварительной оценки связанных с ними преимуществ
Г	после поверхностной предварительной оценки связанных с ними

	потенциальных опасностей
009	ГЕНЕТИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ
А	конфиденциальны
Б	открыты для членов семьи
В	подлежат огласки
Г	могут быть переданы третьим лицам без согласия обладателя
010	ЦЕЛЬ ПРИКЛАДНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ, КАСАЮЩИХСЯ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА, ЗАКЛЮЧАЕТСЯ
А	в уменьшении страданий людей
Б	в улучшении благосостояния каждого человека и всего человечества
В	в улучшении состояния здоровья человека обладающего высоким социальным или финансовым статусом
Г	в увеличении генетического разнообразия человечества
011	ПРИНЦИП ДЕЯТЕЛЬНОСТИ НАУЧНЫХ РАБОТНИКОВ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ИССЛЕДОВАНИЙ, КАСАЮЩИХСЯ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА
А	ответственность
Б	предвзятость
В	перфекционизм
Г	революционность
012	КТО ДОЛЖЕН ПРОВОДИТЬ ОЦЕНКУ ЭТИЧЕСКИХ ВОПРОСОВ, КОТОРЫЕ ВОЗНИКАЮТ В СВЯЗИ С ПРОВЕДЕНИЕМ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ, КАСАЮЩИХСЯ ГЕНОМА ЧЕЛОВЕКА
А	Комитет по этике
Б	Министерство здравоохранения
В	Общественные объединения граждан
Г	ВОЗ
013	СОЗДАНИЕ ЧЕЛОВЕКА, ГЕНЕТИЧЕСКИ ИДЕНТИЧНОГО ДРУГОМУ ЖИВОМУ ИЛИ УМЕРШЕМУ ЧЕЛОВЕКУ, ПУТЕМ ПЕРЕНОСА В ЛИШЕННУЮ ЯДРА ЖЕНСКУЮ ПОЛОВУЮ КЛЕТКУ ЯДРА СОМАТИЧЕСКОЙ КЛЕТКИ ЧЕЛОВЕКА – ЭТО
А	клонирование человека
Б	клонирование
В	генетическая инженерия
Г	ксенотрансплантация
014	ДЕКЛАРАЦИЯ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЪЕДИНЕННЫХ НАЦИЙ О КЛОНИРОВАНИИ ЧЕЛОВЕКА ПРИЗЫВАЕТ ГОСУДАРСТВА
А	запретить все формы клонирования людей
Б	приостановить все формы клонирования людей
В	разрешить все формы клонирования людей
Г	разрешить клонирования выдающихся людей

015	ДЕКЛАРАЦИЯ ОРГАНИЗАЦИИ ОБЪЕДИНЕННЫХ НАЦИЙ О КЛОНИРОВАНИИ ЧЕЛОВЕКА ПРИЗЫВАЕТ ГОСУДАРСТВА В ПРОЦЕССЕ ПРИМЕНЕНИЯ БИОЛОГИЧЕСКИХ НАУК ПРИНЯТЬ МЕРЫ
А	для предотвращения эксплуатации женщин
Б	расширение прав женщин
В	для предотвращения эксплуатации мужчин
Г	для максимального извлечение выгод от детородных способностей женщин
016	КЛОНИРОВАНИЕ ЧЕЛОВЕКА
А	запрещено
Б	допускается в интересах общественной безопасности
В	допускается для предупреждения преступлений
Г	допускается для защиты здоровья населения или защиты прав и свобод других
017	ИСПОЛЬЗОВАНИЕ КЛОНИРОВАНИЯ ДЛЯ РЕПЛИКАЦИИ ЧЕЛОВЕКА ЯВЛЯЕТСЯ ЭТИЧЕСКИ
А	неприемлемым
Б	целесообразным
В	рациональным
Г	оправданным
018	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ОПРЕДЕЛЕНО: «ИСПОЛЬЗОВАНИЕ КЛОНИРОВАНИЯ ДЛЯ РЕПЛИКАЦИИ ЧЕЛОВЕКА ЯВЛЯЕТСЯ ЭТИЧЕСКИ НЕПРИЕМЛЕМЫМ И ПРОТИВОРЕЧАЩИМ ПРИНЦИПАМ НЕПРИКОСНОВЕННОСТИ И МОРАЛЬНЫМ ПРИНЦИПАМ ЧЕЛОВЕЧЕСТВА»?
А	Резолюция ВОЗ Клонирование и воспроизводство человека
Б	Всеобщая декларация ООН о геноме человека и правах человека
В	Всеобщая декларация ООН прав человека
Г	Конвенция о защите прав и достоинства человека в связи с применением достижений биологии и медицины
019	ИСПОЛЬЗОВАНИЕ КЛОНИРОВАНИЯ ДЛЯ РЕПЛИКАЦИИ ЧЕЛОВЕКА ЯВЛЯЕТСЯ НЕПРИЕМЛЕМЫМ, ТАК КАК
А	противоречит человеческому достоинству
Б	восстанавливает уникальность человеческого существа
В	подтверждает принцип неприкосновенности
Г	не прекратится воспроизводство лиц, имеющих наследственные дефекты
020	В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ КЛОНИРОВАНИЕ ЧЕЛОВЕКА
А	временно запрещено
Б	запрещено
В	косвенно запрещено
Г	разрешено

021	СОГЛАСНО ГРАЖДАНСКОМУ КОДЕКСУ РФ №230-ФЗ МОГУТ БЫТЬ ОБЪЕКТАМИ ПАТЕНТНЫХ ПРАВ
А	способы создания искусственных органов
Б	способы клонирования человека и его клон
В	способы модификации генетической целостности клеток зародышевой линии человека
Г	использование человеческих эмбрионов в промышленных и коммерческих целях
022	ЭМБРИОН ЧЕЛОВЕКА - ЭТО ЗАРОДЫШ ЧЕЛОВЕКА НА СТАДИИ РАЗВИТИЯ ДО СКОЛЬКИХ НЕДЕЛЬ?
А	восемь недель
Б	двух недель
В	четырёх недель
Г	двенадцати недель
023	КОНВЕНЦИЯ О ПРАВАХ ЧЕЛОВЕКА И БИОМЕДИЦИНЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ В ЦЕЛЯХ ВЫБОРА ПОЛА РЕБЕНКА
А	допускает для предотвращения наследования ребенком заболевания, связанного с полом
Б	допускает в рамках реализации научных проектов
В	допускает по желанию родителей
Г	допускает по желанию женщины
024	МОРАЛЬНАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА ПРИ КОТОРОЙ ЭМБРИОН РАССМАТРИВАЮТ КАК ЧЕЛОВЕЧЕСКОЕ СУЩЕСТВО ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	любая форма исследования эмбриона, связанная с его разрушением, недопустимы
Б	допускаются исследования, которые могут повлечь за собой разрушение эмбриона человека
В	необходимо проводить жесткие границы, отделяющие стадию развития эмбриона человека, по достижении которой запрещается использовать его как объект исследования
Г	права эмбриона усиливаются и расширяются по мере его развития
025	МОРАЛЬНАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА ПРИ КОТОРОЙ ЭМБРИОНУ ПРИДАЮТ ОЧЕНЬ НЕБОЛЬШУЮ ЦЕННОСТЬ ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	допускаются исследования, которые могут повлечь за собой разрушение эмбриона человека
Б	любая форма исследования эмбриона, связанная с его разрушением, недопустимы
В	необходимо проводить жесткие границы, отделяющие стадию развития эмбриона человека, по достижении которой запрещается использовать его как объект исследования
Г	никакая форма выбора между отдельными эмбрионами недопустима
026	ГРАДУАЛИСТСКАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА

	ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	необходимо проводить жесткие границы, отделяющие стадию развития эмбриона человека, по достижении которой запрещается использовать его как объект исследования
Б	любая форма исследования эмбриона, связанная с его разрушением, недопустима
В	допускаются исследования, которые могут повлечь за собой разрушение эмбриона человека
Г	никакая форма выбора между отдельными эмбрионами недопустима
027	МОРАЛЬНАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА ПРИ КОТОРОЙ ЭМБРИОН РАССМАТРИВАЮТ КАК ЧЕЛОВЕЧЕСКОЕ СУЩЕСТВО ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	никакая форма выбора между отдельными эмбрионами недопустима
Б	при выборе между эмбрионами необходимо исходить из того, какие интересы сильнее и приоритетнее
В	при выборе из нескольких эмбрионов следует исходить лишь из интересов других заинтересованных сторон
Г	права эмбриона усиливаются и расширяются по мере его развития
028	МОРАЛЬНАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА ПРИ КОТОРОЙ ЭМБРИОНУ ПРИДАЮТ ОЧЕНЬ НЕБОЛЬШУЮ ЦЕННОСТЬ ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	при выборе из нескольких эмбрионов следует исходить лишь из интересов других заинтересованных сторон
Б	при выборе между эмбрионами необходимо исходить из того, какие интересы сильнее и приоритетнее
В	никакая форма выбора между отдельными эмбрионами недопустима
Г	права эмбриона усиливаются и расширяются по мере его развития
029	ГРАДУАЛИСТСКАЯ ПОЗИЦИЯ О СТАТУСЕ ЭМБРИОНА ОПРЕДЕЛЯЕТ
А	при выборе между эмбрионами необходимо исходить из того, какие интересы сильнее и приоритетнее
Б	при выборе из нескольких эмбрионов следует исходить лишь из интересов других заинтересованных сторон
В	никакая форма выбора между отдельными эмбрионами недопустима
Г	за эмбрионом не признают право на жизнь
030	РАЗРЕШЕНО В РФ СОЗДАНИЕ ЭМБРИОНА ЧЕЛОВЕКА В ЦЕЛЯХ ПРОИЗВОДСТВА БИМЕДИЦИНСКИХ КЛЕТОЧНЫХ ПРОДУКТОВ?
А	запрещено
Б	разрешено
В	косвенно запрещено
Г	временно запрещено
031	ГЕНЕТИЧЕСКОЕ ПРОГНОСТИЧЕСКОЕ ТЕСТИРОВАНИЕ ОБНАРУЖИВАЕТ
А	генетическую предрасположенность или восприимчивость к какой-либо болезни

Б	социальную опасность человека
В	творческую несостоятельность личности
Г	деловую несостоятельность личности
032	ГЕНЕТИЧЕСКОЕ ПРОГНОСТИЧЕСКОЕ ТЕСТИРОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТСЯ
А	в лечебных целях
Б	для проведения научных исследований
В	для осуществления искусственного отбора населения
Г	с целью создания совершенного общества
033	ПОЛЬЗА ОТ ПРОГНОСТИЧЕСКОГО ГЕНЕТИЧЕСКОГО ТЕСТИРОВАНИЯ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ТОМ, ЧТО ПОЗВОЛЯЕТ
А	идентифицировать гены, вызывающие серьезные моногенные нарушения
Б	предсказать инфекционные заболевания
В	стать средством отбора и дискриминации
Г	определить картину и степень серьезности болезни
034	ЛЮБАЯ ФОРМА ДИСКРИМИНАЦИИ В ОТНОШЕНИИ ЛИЦА ПО ПРИЗНАКУ ЕГО ГЕНЕТИЧЕСКОГО НАСЛЕДИЯ
А	запрещается
Б	разрешается
В	допускается
Г	приветствуется

**Тема 4: Этические принципы проведения
медико-биологических исследований**

001	НЕОБХОДИМОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ ОБУСЛОВЛЕНА ТЕМ, ЧТО ИССЛЕДОВАНИЯ ПОЗВОЛЯЮТ
А	оценить безопасность использования в медицинской практике
Б	определить, какие органы и ткани невосприимчивы к данному веществу
В	выявить воздействие изучаемого вещества на органы без проведения микробиологических, гистологических иммунологических, токсикологических, методов
Г	позволяют сократить финансирование на проведение клинических исследований
002	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ЗАКРЕПЛЕННЫ ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ?
А	Международные рекомендации по проведению медико-биологических исследований с использованием животных
Б	Хельсинская декларация
В	Конвенция о правах человека и биомедицине
Г	Европейская Конвенция о защите позвоночных животных,

	используемых для экспериментов или в иных научных целях
003	ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ
А	по возможности следует применять методы, не требующие использования животных
Б	для экспериментов следует использовать максимальное количество животных
В	животным, следует обеспечить сносные условия жизни
Г	любые исследования обязательно должны применять методы, требующие использования животных
004	ЭКСПЕРИМЕНТЫ НА ЖИВОТНЫХ НЕ СЛЕДУЕТ ПРОВОДИТЬ В ЦЕЛЯХ
А	учебных
Б	лечения и профилактики здоровья человека
В	лечения животных
Г	прогресса биологических знаний
005	ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ
А	хирургические вмешательства следует проводить на животных получивших полноценный наркоз
Б	исследователи должны использовать животных таким образом, чтобы причиняемые им страдания и боль не угрожали их жизни
В	животным следует предоставлять ветеринарную помощь только в экстренных случаях
Г	вмешательства, не следует проводить с применением седативных, анальгетических или наркотических средств
006	ХИРУРГИЧЕСКИЕ И ДРУГИЕ БОЛЕЗНЕННЫЕ ВМЕШАТЕЛЬСТВА СЛЕДУЕТ ПРОВОДИТЬ НА ЖИВОТНЫХ
А	получивших полноценный наркоз
Б	без использования наркоза
В	с использованием только местного наркоза
Г	с помощью живосечения
007	ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ
А	исследователи должны использовать животных таким образом, чтобы свести к минимуму причиняемые им неудобства, страдания и боль
Б	для экспериментов следует использовать максимальное количество животных
В	животным следует предоставлять ветеринарную помощь только в экстренных случаях
Г	вмешательства, не следует проводить с применением седативных, анальгетических или наркотических средств

008	ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЖИВОТНЫХ
А	исследователи должны использовать животных таким образом, чтобы свести к минимуму причиняемые им неудобства, страдания и боль
Б	для экспериментов следует использовать максимальное количество животных
В	животным следует предоставлять ветеринарную помощь только в экстренных случаях
Г	вмешательства, не следует проводить с применением седативных, анальгетических или наркотических средств
009	ЭВТАНАЗИЯ ЖИВОТНЫХ, КОТОРЫЕ УЧАСТВОВАЛИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ
А	проводится при условии, что животные после проведения исследований испытывают сильные или постоянные боли, физические страдания, постоянную функциональную недостаточность, не поддающиеся устранению
Б	запрещена
В	является обязательной для всех животных
Г	разрешена
010	ПРИНЦИПЫ ГУМАННОЙ МЕТОДОЛОГИИ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ЭКСПЕРИМЕНТОВ НА ЖИВОТНЫХ
А	замена - сокращение - усовершенствование
Б	чередование - увеличение - улучшение
В	изменение - умножение - регресс
Г	ротация - расширение - реформирование
011	ПРИНЦИП ГУМАННОЙ МЕТОДОЛОГИИ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИХ ЭКСПЕРИМЕНТОВ НА ЖИВОТНЫХ
А	уменьшение количества животных, используемых в эксперименте
Б	регресс технологии работы с лабораторными животными
В	использование вместо живых животных мёртвых
Г	увеличение количества животных, используемых в эксперименте
012	АЛЬТЕРНАТИВНЫМ МЕТОДОМ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЖИВЫХ ЖИВОТНЫХ В ЭКСПЕРИМЕНТЕ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ
А	замена беспозвоночных животных на позвоночных
Б	использование культуры тканей и микроорганизмов
В	компьютерные и математические методы
Г	использование in vitro-методов
013	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ЗАКРЕПЛЕНО, ЧТО ЧЕЛОВЕК НЕСЕТ МОРАЛЬНУЮ ОБЯЗАННОСТЬ УВАЖАТЬ ВСЕХ ЖИВОТНЫХ И ПРИНИМАТЬ ДОЛЖНЫМ ОБРАЗОМ ВО ВНИМАНИЕ ИХ СПОСОБНОСТЬ СТРАДАТЬ И ПОМНИТЬ?
А	Европейская Конвенция о защите позвоночных животных, используемых для экспериментов или в иных

Б	Хельсинская декларация
В	Конвенция о правах человека и биомедицине
Г	Международные рекомендации по проведению медико-биологических исследований с использованием животных научных целях
014	РАЗРЕШАЕТСЯ ИСПОЛЬЗОВАТЬ В ИССЕДОВАНИЯХ БРОДЯЧИХ ДОМАШНИХ ЖИВОТНЫХ
А	запрещается
Б	разрешается
В	разрешается в исключительных случаях
Г	разрешается если исследования касаются вопросов возникновения заболеваний у данных видов животных
015	ПРИ ВЫБОРЕ МЕЖДУ РАЗЛИЧНЫМИ ПРОЦЕДУРАМИ ПРЕДПОЧТЕНИЕ ДОЛЖНО ОТДАВАТЬСЯ ТЕМ
А	в которых используется минимальное число животных
Б	в которых используется максимальное число животных
В	которые приводят к большим долговременным повреждениям, боли, страданиям или тревоге
Г	которые могут дать хотя бы минимальные результаты
016	ЦЕЛЬЮ КАКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЯВЛЯЕТСЯ «ПОЛУЧЕНИЕ ДОКАЗАТЕЛЬСТВ БЕЗОПАСНОСТИ, КАЧЕСТВА И ЭФФЕКТИВНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА»
А	доклинических исследований лекарственных средств
Б	клинических исследований лекарственных препаратов
В	пострегистрационных исследований лекарственных препаратов
Г	многоцентровых открытых клинических исследований лекарственных препаратов
017	КАКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ВКЛЮЧАЮТ БИОЛОГИЧЕСКИЕ, МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ, ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ, ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИЕ, ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ, ФИЗИЧЕСКИЕ, ХИМИЧЕСКИЕ МЕТОДОВ ОЦЕНОК
А	доклинические исследования лекарственных средств
Б	клинические исследования лекарственных препаратов
В	пострегистрационные исследования лекарственных препаратов
Г	многоцентровые открытые клинические исследований лекарственных препаратов
018	НА ПЕРВОЙ ФАЗЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	устанавливают безопасность ЛП для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами
Б	уточняют эффективность и безопасность ЛП, его взаимодействие с другими ЛП в сравнении со стандартными методами лечения для пациентов с определенным заболеванием
В	изучают токсические действия ЛП при длительном приеме, выявляют

	ранее неизвестные побочные действия
Г	определяют эффективность и переносимость ЛП, подбирают минимальную эффективную дозу, определяют широту терапевтического действия, поддерживающую дозу
019	НА ВТОРОЙ ФАЗЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	определяют эффективность и переносимость ЛП, подбирают минимальную эффективную дозу, определяют широту терапевтического действия, поддерживающую дозу, курс лечения для пациентов с определенным заболеванием
Б	уточняют эффективность и безопасность ЛП, его взаимодействие с другими ЛП в сравнении со стандартными методами лечения для пациентов с определенным заболеванием
В	изучают токсические действия ЛП при длительном приеме, выявляют ранее неизвестные побочные действия
Г	устанавливают безопасность ЛП для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами
020	НА ТРЕТЬЕЙ ФАЗЕ КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	уточняют эффективность и безопасность ЛП, его взаимодействие с другими ЛП в сравнении со стандартными методами лечения для пациентов с определенным заболеванием
Б	определяют эффективность и переносимость ЛП, подбирают минимальную эффективную дозу, определяют широту терапевтического действия, поддерживающую дозу
В	изучают токсические действия ЛП при длительном приеме, выявляют ранее неизвестные побочные действия
Г	устанавливают безопасность ЛП для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами
021	НА ПОСТРЕГИСТРАЦИОННЫХ КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	изучают токсические действия ЛП при длительном приеме, выявляют ранее неизвестные побочные действия
Б	определяют эффективность и переносимость ЛП, подбирают минимальную эффективную дозу, определяют широту терапевтического действия, поддерживающую дозу
В	уточняют эффективность и безопасность ЛП, его взаимодействие с другими ЛП в сравнении со стандартными методами лечения для пациентов с определенным заболеванием
Г	устанавливают безопасность ЛП для здоровых добровольцев и (или) переносимости их здоровыми добровольцами
022	В КАКОМ ДОКУМЕНТЕ ВПЕРВЫЕ БЫЛО ЗАКРЕПЛЕНО ПОЛОЖЕНИЕ: «ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ЭКСПЕРИМЕНТОВ НА ЛЮДЯХ НУЖНО СОБЛЮДАТЬ ОПРЕДЕЛЕННЫЕ ОСНОВОПОЛАГАЮЩИЕ ПРИНЦИПЫ, УДОВЛЕТВОРЯЮЩИЕ СООБРАЖЕНИЯМ МОРАЛИ, ЭТИКИ И ЗАКОНА»?

А	Нюрнбергский кодекс
Б	Хельсинская декларация
В	Конвенция о правах человека и биомедицине
Г	Дополнительный протокол к конвенции о защите прав и достоинства человека в связи с применением достижений биологии и медицины, о биомедицинских исследованиях
023	СОГЛАСНО НЮРНБЕРГСКОГО КОДЕКСА АБСОЛЮТНО НЕОБХОДИМЫМ УСЛОВИЕМ ПРОВЕДЕНИЯ ЭКСПЕРИМЕНТА НА ЧЕЛОВЕКЕ ЯВЛЯЕТСЯ ПОЛУЧЕНИЕ СОГЛАСИЯ
А	добровольного
Б	обязательного
В	принудительного
Г	неизменного
024	ЭКСПЕРИМЕНТ НА ЧЕЛОВЕКЕ ДОЛЖЕН
А	приносить обществу положительные результаты, недостижимые другими методами или способами исследования
Б	носить случайный, необязательный по своей сути характер
В	проводиться в случае, если есть основания предполагать возможность инвалидизирующего ранения испытуемого
Г	превышать гуманитарной важности проблемы, на решение которой направлен данный эксперимент, степени риска, связанного с проведением эксперимента
025	ЭКСПЕРИМЕНТ НА ЧЕЛОВЕКЕ ДОЛЖЕН
А	основываться на данных, полученных в лабораторных исследованиях на животных
Б	приносить обществу положительные результаты, достижимые другими методами или способами исследования
В	проводиться так, чтобы участники испытывали физические страдания
Г	организован быть так, чтобы степень риска, связанного с проведением эксперимента была равновелика ожидаемым результатам
026	ЭКСПЕРИМЕНТ НА ЧЕЛОВЕКЕ НЕ ДОЛЖЕН
А	превышать гуманитарной важности проблемы, на решение которой направлен данный эксперимент, степени риска, связанного с проведением эксперимента
Б	основываться на данных, полученных в лабораторных исследованиях на животных
В	организован быть так, чтобы ожидаемые результаты оправдывали сам факт его проведения
Г	проводиться только лицами, имеющими научную квалификацию с максимум внимания и профессионализма
027	ДОБРОВОЛЬНОЕ СОГЛАСИЕ ЛИЦА, ВОВЛЕКАЕМОГО В ЭКСПЕРИМЕНТ В КАЧЕСТВЕ ИСПЫТУЕМОГО ОЗНАЧАЕТ, ЧТО ЛИЦО

А	имеет законное право давать такое согласие
Б	испытывает на себе насилие, обман или мошенничество
В	не обладает знаниями, достаточными для того, чтобы понять суть эксперимента
Г	не имеет возможность остановить эксперимент
028	СВОБОДА НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ В ОБЛАСТИ БИОЛОГИИ И МЕДИЦИНЫ
А	ограничена основными правами человека, определяемыми законоположениями, направленными на защиту человека
Б	не имеет ограничений
В	является абсолютной
Г	ограничена профессиональными возможностями исследователей
029	ИССЛЕДОВАНИЯ НА ЛЮДЯХ ПРОВОДЯТСЯ ТОЛЬКО ЕСЛИ
А	лицо, выступающее в качестве испытуемого, проинформировано об имеющихся у него правах и гарантиях, предусмотренных законом
Б	существуют альтернативных методов исследования, сопоставимых по своей эффективности
В	риск, которому может быть подвергнут испытуемый, превышает потенциальной выгоды от проведения данного исследования
Г	получено явно выраженное, конкретное устное согласие
030	ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ОЦЕНКИ РИСКОВ И ОЖИДАЕМОЙ ПОЛЬЗЫ ОТ ПЛАНИРУЕМОГО КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ЭТИЧЕСКИЙ КОМИТЕТ ДОЛЖЕН УБЕДИТЬСЯ В ТОМ, ЧТО
А	ожидаемая польза от исследования превышает потенциальный риск
Б	исследованию не предшествуют испытания на животных
В	исследователь обладает информацией только о предсказуемости основных неблагоприятных последствий
Г	испытуемым предоставлена частичная информация, необходимая для получения согласия
031	ПРИНЦИП ПРОВЕДЕНИЯ ИССЛЕДОВАНИЙ НА ИНДИВИДЕ, КОТОРЫЙ НЕ СПОСОБЕН ДАТЬ СОГЛАСИЕ
А	польза от исследования должна быть реальной, а риск не должен быть чрезмерным по сравнению с потенциальной пользой
Б	представитель данного лица дал разрешение в отношении конкретного исследования в устной форме
В	ожидаемые результаты исследования предполагают реальный непосредственный благоприятный эффект для здоровья всех людей
Г	проводить такое исследования можно только если недостаточное количество лиц, способных дать согласие
032	ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ, НЕ НЕСУЩЕГО ПРЯМОЙ ПОЛЬЗЫ ЛИЦАМ, НЕ СПОСОБНЫМ ДАТЬ СОГЛАСИЕ
А	разрешается в исключительных случаях
Б	разрешается

Добавлено примечание ([M4]): В исходнике не должно быть ответов с переносом строки, так как они неправильно импортируются – при переносе строки через энтер – эксель разбивает на две строки и шаблон не работает
Отредактировала

В	запрещается
Г	разрешается если риск не является чрезмерным по сравнению с потенциальной пользой
033	КАЖДЫЙ ЧЕЛОВЕК ИМЕЕТ ПРАВО ПРИ ПРОВЕДЕНИИ БИОМЕДИЦИНСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ
А	согласиться или отказаться от участия
Б	только согласиться
В	отказаться от участия только в исключительных случаях
Г	насильственно подвергнуться таким исследованиям
034	КАКОЙ ДОКУМЕНТ ЯВЛЯЕТСЯ СВОДОМ ЭТИЧЕСКИХ ПРИНЦИПОВ ПРОВЕДЕНИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ С УЧАСТИЕМ ЧЕЛОВЕКА В КАЧЕСТВЕ СУБЪЕКТА
А	Хельсинская декларация
Б	Нюрнбергский кодекс
В	Конвенция о правах человека и биомедицине
Г	Дополнительный протокол к Конвенция о правах человека и биомедицине, о биомедицинских исследованиях
035	ПЕРЕД НАЧАЛОМ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРОТОКОЛ МЕДИЦИНСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ С УЧАСТИЕМ ЧЕЛОВЕКА ДОЛЖЕН БЫТЬ НАПРАВЛЕН ДЛЯ РАССМОТРЕНИЯ, КОММЕНТИРОВАНИЯ, ВЫРАБОТКИ РЕКОМЕНДАЦИЙ И ОДОБРЕНИЯ В
А	Комитет по этике
Б	Министерство Здравоохранения
В	Росздравнадзор
Г	Департамент здравоохранения города в котором предполагается проведение исследования
036	ЦЕЛЬ РАБОТЫ ЭТИЧЕСКОГО КОМИТЕТА
А	этическая оценка клинических и доклинических исследований
Б	правовая оценка доклинических исследований
В	правовая оценка клинических исследований
Г	этическая оценка доклинических исследований
037	ЦЕЛЬ РАБОТЫ ЭТИЧЕСКОГО КОМИТЕТА
А	защита прав и интересов испытуемых
Б	защита интересов спонсора исследования
В	защита прав и интересов исследователей
Г	защита прав медицинских организаций
038	ПРИНЦИП ДЕЯТЕЛЬНОСТИ КОМИТЕТОВ ПО ЭТИКЕ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ЭТИЧЕСКОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ
А	компетентность

Добавлено примечание ([M5]): Изначально тут были не заглавные буквы, а какой-то другой шрифт, при переносе через программу это будет обычный текст, а не заглавные буквы. Исправила

Б	осведомлённость
В	гласность
Г	секретность
039	ПРИНЦИП ДЕЯТЕЛЬНОСТИ КОМИТЕТОВ ПО ЭТИКЕ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ЭТИЧЕСКОЙ ЭКСПЕРТИЗЫ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ
А	независимость
Б	суверенность
В	взаимозависимость
Г	предвзятость
040	МЕДИЦИНСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ С УЧАСТИЕМ ЧЕЛОВЕКА В КАЧЕСТВЕ СУБЪЕКТА МОЖЕТ ПРОВОДИТСЯ ТОЛЬКО КОГДА
А	риски постоянно контролируются, оцениваются и документируются исследователями
Б	когда прогнозируемые риски превышают ожидаемую пользу
В	когда предприняты меры по максимизации рисков
Г	риски и неудобства для субъектов исследования превышает важность цели исследования
041	МЕДИЦИНСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ С УЧАСТИЕМ УЯЗВИМЫХ ГРУПП ЛИЦ ОПРАВДАНО ТОЛЬКО В ТОМ СЛУЧАЕ, ЕСЛИ
А	эта категория лиц получит пользу от теоретических и практических знаний или нового метода вмешательства, полученных в результате исследования
Б	данное исследование имеет отношение к потребностям и приоритетам оказания медицинской помощи всем категориям лиц
В	есть вероятность проявления по отношению к ним несправедливости либо причинения дополнительного вреда
Г	данное исследование может быть проведено с участием лиц, не относящихся к уязвимой группе
042	МЕДИЦИНСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ С УЧАСТИЕМ ЧЕЛОВЕКА В КАЧЕСТВЕ СУБЪЕКТА ДОЛЖНЫ
А	соответствовать общепринятым научным принципам
Б	основываться на поверхностном знании научной литературы и других источников информации
В	основываться на результатах лабораторных исследований только в исключительных случаях
Г	иметь неупорядоченный дизайн протокола исследования
043	СУБЪЕКТАМИ ИССЛЕДОВАНИЯ МОГУТ БЫТЬ ТОЛЬКО ЛИЦА ВЫРАЗИВШИЕ СВОЕ СОГЛАСИЕ В
А	письменной форме
Б	устной форме
В	нотариальной форме
Г	электронной форме

044	СУБЪЕКТАМИ ИССЛЕДОВАНИЯ МОГУТ БЫТЬ ТОЛЬКО ЛИЦА СОГЛАСИВШИЕСЯ НА УЧАСТИЕ В ИССЛЕДОВАНИИ
А	добровольно
Б	произвольно
В	принудительно
Г	насильственно
045	КАЖДЫЙ ПОТЕНЦИАЛЬНЫЙ УЧАСТНИК ИССЛЕДОВАНИЯ ДОЛЖЕН ПОЛУЧИТЬ ИНФОРМАЦИЮ
А	об ожидаемой пользе и потенциальных рисках
Б	только о целях исследований
В	об удобствах, которые могут возникнуть вследствие участия в исследовании
Г	об условиях, действующих до окончания исследования
046	СУБЪЕКТ ИССЛЕДОВАНИЯ
А	может отказаться от участия в любой момент без каких-либо негативных для себя последствий
Б	может отказаться от участия в исследовании при условии полной оплаты за проведённое лечение
В	должен до конца исследования в нем участвовать
Г	может отказаться от участия в исследовании только на стадии отбора субъектов
047	ПОТЕНЦИАЛЬНЫЕ СУБЪЕКТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ, НЕСПОСОБНЫЕ ДАТЬ ИНФОРМИРОВАННОЕ СОГЛАСИЕ, МОГУТ ВКЛЮЧАТЬСЯ В ИССЛЕДОВАНИЕ ЕСЛИ
А	получено информированное согласие его законного представителя
Б	исследования не несет для них вероятной пользы
В	исследование связано с непрогнозируемыми рисками
Г	исследование проводится в целях улучшения оказания медицинской помощи всех людей
048	ПОЛЬЗА, РИСКИ, НЕУДОБСТВА И ЭФФЕКТИВНОСТЬ НОВОГО ВМЕШАТЕЛЬСТВА ДОЛЖНЫ ОЦЕНИВАТЬСЯ В СРАВНЕНИИ С
А	лучшими из проверенных вмешательств
Б	менее эффективным из проверенных вмешательств
В	плацебо
Г	плацебо да же в тех случаях, когда существует проверенный метод вмешательства
049	УЧАСТИЕ В КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ ЗАПРЕЩАЕТСЯ
А	детям, оставшимся без попечения родителей
Б	несовершеннолетним
В	женщины в период беременности

Г	женщины в период грудного вскармливания
050	УЧАСТИЕ В КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ РАЗРЕШАЕТСЯ ЛИЦАМ
А	пожилого возраста
Б	находящиеся под стражей в следственном изоляторах
В	отбывающие наказание в местах лишения свободы
Г	с психическими заболеваниями и признанные недееспособными
051	УЧАСТИЕ В КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ ТОЛЬКО ТОГДА, КОГДА ИССЛЕДУЕМЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ПРЕДНАЗНАЧАЕТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ИЛИ ПРОФИЛАКТИКИ БОЛЕЗНЕЙ ДАННОЙ ГРУППЫ ПАЦИЕНТОВ
А	несовершеннолетним
Б	детям, оставшимся без попечения родителей
В	военнослужащим, проходящие военную службу по призыву
Г	сотрудникам правоохранительных органов
052	УЧАСТИЕ В КЛИНИЧЕСКИХ ИСПЫТАНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ РАЗРЕШАЕТСЯ
А	женщинам
Б	женщинам в период беременности
В	женщинам в период грудного вскармливания
Г	женщинам признанным недееспособными
053	ЕСЛИ ЦЕЛЬЮ КЛИНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПОЛУЧЕНИЕ ДАННЫХ О НАИЛУЧШЕЙ ДОЗИРОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ДЕТЕЙ ТО ТАКОМУ ИССЛЕДОВАНИЮ ДОЛЖНО ПРЕДШЕСТВОВАТЬ КЛИНИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ НА
А	совершеннолетних гражданах
Б	здоровых несовершеннолетних
В	несовершеннолетних старше 14 лет
Г	несовершеннолетних, оставшихся без попечения родителей
054	НА КАКОМ ДОКУМЕНТЕ СТАВИТ ПОДПИСЬ ПАЦИЕНТ ДОБРОВОЛЬНО СОГЛАСИВШИЙСЯ НА УЧАСТИЕ В КЛИНИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ
А	на информационном листке пациента
Б	в медицинской карте больного
В	в договоре на оказание медицинских услуг
Г	в заявлении о заключении договора медицинского страхования

Добавлено примечание ([M6]): В исходнике не должно быть ответов с переносом строки, так как они неправильно импортируются – при переносе строки через энтер – эксель разбивает на две строки и шаблон не работает. Исправила

Добавлено примечание ([M7]): Тоже не заглавные буквы, исправила

055	ЭКСПЕРТЫ СОВЕТА ПО ЭТИКЕ
А	получают оплату за счет бюджетных ассигнований, предусмотренных уполномоченным федеральным органом исполнительной власти
Б	находятся в правовой зависимости от разработчиков лекарственных препаратов
В	получают оплату на основании договора, заключенного с разработчиком лекарственного препарата
Г	выдают заключения об правовой обоснованности проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
056	ЦЕЛЬ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ СОВЕТА ПО ЭТИКЕ
А	защита жизни, здоровья и прав пациентов, принимающих участие в клинических исследованиях лекарственных препаратов для медицинского применения
Б	проведение этической экспертизы документов, связанных с проведением клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
В	выдача заключения об этической обоснованности возможности проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
Г	выдача заключения об этической обоснованности невозможности проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
057	СОВЕТ ПО ЭТИКЕ ПРОВОДИТ ЭТИЧЕСКУЮ ЭКСПЕРТИЗУ НА ОСНОВАНИИ
А	документов, связанных с проведением клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения
Б	опроса пациентов отобранных для участия в клинических исследованиях лекарственного препарата
В	анализа готовности медицинских учреждений к проведению клинических исследований лекарственного препарата
Г	определения компетенции медицинского персонала, участвующих в проведении клинического испытания лекарственного препарата
058	ИНФОРМАЦИОННЫЙ ЛИСТОК ПАЦИЕНТА - ЭТО
А	информация и форма информированного согласия, представляющие собой две неразрывные части единого документа
Б	документ, в котором содержатся сведения, касающиеся прав пациента при проведении медицинского вмешательства
В	устное подтверждение тех условий, на которых пациент согласился на участие в исследовании
Г	лист ознакомления с нормативными актами проведения клинического исследования
059	КАКОЙ ДОЛЖНА БЫТЬ ИНФОРМАЦИЯ В ИНФОРМАЦИОННОМ ЛИСТКЕ ПАЦИЕНТА?
А	достоверной
Б	ограниченной

В	субъективной
Г	написанная на профессиональном медицинском языке
060	ЧТО ДОЛЖНА ПОДТВЕРЖДАТЬ ФОРМА ИНФОРМАЦИОННОГО СОГЛАСИЯ ПАЦИЕНТА
А	факт добровольного согласия пациента на участие в исследовании
Б	факт обязательного участия до конца исследования
В	факт предоставления ему возможности задать вопросы по определённой схеме об исследовании
Г	факт финансовой выгоды от участи в исследовании

Тема 5: «Биоэтические и этические аспекты производства, контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных препаратов»

001	ВЕЩЕСТВА ИЛИ ИХ КОМБИНАЦИИ, ВСТУПАЮЩИЕ В КОНТАКТ С ОРГАНИЗМОМ ЧЕЛОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНОГО, ПРОНИКАЮЩИЕ В ОРГАНЫ, ТКАНИ ОРГАНИЗМА ЧЕЛОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНОГО, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ, ДИАГНОСТИКИ, ЛЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ, РЕАБИЛИТАЦИИ, ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ, ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ И ПОЛУЧЕННЫЕ ИЗ КРОВИ, ПЛАЗМЫ КРОВИ, ИЗ ОРГАНОВ, ТКАНЕЙ ОРГАНИЗМА ЧЕЛОВЕКА ИЛИ ЖИВОТНОГО, РАСТЕНИЙ, МИНЕРАЛОВ МЕТОДАМИ СИНТЕЗА ИЛИ С ПРИМЕНЕНИЕМ БИОЛОГИЧЕСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ - ЭТО
А	лекарственные средства
Б	лекарственные препараты
В	биологические лекарственные препараты
Г	биотехнологические лекарственные препараты
002	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА В ВИДЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ, ДИАГНОСТИКИ, ЛЕЧЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ, РЕАБИЛИТАЦИИ, ДЛЯ СОХРАНЕНИЯ, ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ ИЛИ ПРЕРЫВАНИЯ БЕРЕМЕННОСТИ - ЭТО
А	лекарственные препараты
Б	генотерапевтические лекарственные препараты
В	биологические лекарственные препараты
Г	биотехнологические лекарственные препараты
003	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО КОТОРЫХ ПРОИЗВЕДЕНО ИЛИ ВЫДЕЛЕНО ИЗ БИОЛОГИЧЕСКОГО ИСТОЧНИКА И ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОЙСТВ И КАЧЕСТВА КОТОРЫХ НЕОБХОДИМА КОМБИНАЦИЯ БИОЛОГИЧЕСКИХ И ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИХ МЕТОДОВ - ЭТО
А	биологические лекарственные препараты
Б	генотерапевтические лекарственные препараты
В	лекарственные препараты
Г	биотехнологические лекарственные препараты
004	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ

	СУБСТАНЦИЯ КОТОРЫХ ЯВЛЯЕТСЯ РЕКОМБИНАНТНОЙ НУКЛЕИНОВОЙ КИСЛОТОЙ ИЛИ ВКЛЮЧАЕТ В СЕБЯ РЕКОМБИНАНТНУЮ НУКЛЕИНОВУЮ КИСЛОТУ, ПОЗВОЛЯЮЩУЮ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ РЕГУЛИРОВАНИЕ, РЕПАРАЦИЮ, ЗАМЕНУ, ДОБАВЛЕНИЕ ИЛИ УДАЛЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОЙ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТИ - ЭТО
А	генотерапевтические лекарственные препараты
Б	биологические лекарственные препараты
В	лекарственные препараты
Г	биотехнологические лекарственные препараты
005	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПРОИЗВОДСТВО КОТОРЫХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ БИОТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ И МЕТОДОВ (В ТОМ ЧИСЛЕ ДНК-РЕКОМБИНАНТНОЙ ТЕХНОЛОГИИ, ТЕХНОЛОГИИ КОНТРОЛИРУЕМОЙ ЭКСПРЕССИИ ГЕНОВ, КОДИРУЮЩИХ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ БЕЛКИ В ПРОКАРИОТАХ И ЭУКАРИОТАХ, ВКЛЮЧАЯ ИЗМЕНЕННЫЕ КЛЕТКИ МЛЕКОПИТАЮЩИХ), ГИБРИДОМНОГО МЕТОДА И МЕТОДА МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ - ЭТО
А	биотехнологические лекарственные препараты
Б	биологические лекарственные препараты
В	лекарственные препараты
Г	генотерапевтические лекарственные препараты
006	ПРОИЗВОДИТЕЛЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖЕН ОРГАНИЗОВАТЬ ИХ ПРОИЗВОДСТВО ТАК, ЧТОБЫ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА
А	гарантированно соответствовали своему назначению и предъявляемым к ним требованиям
Б	быстро реализовались на рынке
В	в исключительных случаях соответствовали требованиям фармакопеи
Г	создавали риск для потребителей из-за нарушения условий безопасности
007	ПРАВИЛА GMP НЕ УСТАНАВЛИВАЮТ ТРЕБОВАНИЯ К
А	рекламе
Б	контролю качества
В	производству продукции
Г	реализации
008	СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ
А	предусмотрены меры, обеспечивающие производство, поставку и использование исходных и упаковочных материалов, соответствующих заданным требованиям
Б	контроль промежуточной продукции и технологического процесса аттестация процессов и оборудования проводятся в не полном объеме
В	производство и контроль готовой продукции частично соответствуют

	утвержденным инструкциям
Г	ответственность и обязанности всех работников отчасти определены
009	СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ
А	реализация лекарственных средств до выдачи уполномоченным лицом разрешения на выпуск исключена
Б	существующая система мер обеспечивает уровень качества лекарственных средств при их хранении, отгрузке и последующем обращении в течение первого года срока годности
В	порядок проведения самоинспекции позволяет случайно оценивать неэффективность системы обеспечения качества
Г	производство и контроль готовой продукции частично соответствуют утвержденным инструкциям
010	УПОЛНОМОЧЕННОЕ ЛИЦО
А	должно подтвердить, что каждая серия лекарственных средств, произведена и испытана в соответствии с действующим законодательством РФ и требованиями регистрационного досье
Б	должно вербально подтвердить, что процесс производства осуществлен в соответствии с правилами надлежащей производственной практики
В	должно удостоверить перед выдачей разрешения на выпуск, что только определенная серия продукции произведена и испытана в соответствии с требованиями регистрационного досье
Г	не должно подтверждать, что каждая импортируемая серия продукции прошла проверку в порядке, установленном в РФ
011	НИ ОДНА СЕРИЯ ПРОДУКЦИИ НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ВВЕДЕНА В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ ДО ТОГО КАК НЕ УДОСТОВЕРИТ ЕЕ СООТВЕТСТВИЕ УСТАНОВЛЕННЫМ ТРЕБОВАНИЯМ
А	уполномоченное лицо
Б	руководитель производства
В	руководитель подразделения контроля качества
Г	сотрудник подразделения контроля качества
012	МОРАЛЬНЫМ ПРИНЦИПОМ УПОЛНОМОЧЕННОГО ЛИЦА НЕ ЯВЛЯЕТСЯ
А	уважение прав и достоинств только акционеров предприятия
Б	профессиональная ответственность
В	профессиональная компетентность
Г	честность
013	ЭТИЧЕСКИЕ НОРМЫ УПОЛНОМОЧЕННОГО ЛИЦА - УПОЛНОМОЧЕННОЕ ЛИЦО
А	никогда не должно сознательно искажать истину, какие бы обстоятельства ни провоцировали его на действия такого рода
Б	не должен соблюдать принцип конфиденциальности

В	не должен информирование высшего руководства о всех известных ему отклонениях и несоответствиях, выявленных потенциальных рисках, связанных с обеспечением качества лекарственных средств
Г	не несет ответственность за моральную атмосферу и отношение к его статусу своих подчиненных, коллег, линейных руководителей
014	ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАДЗОР В ОТНОШЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ
А	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения
Б	Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
В	Департамент государственного регулирования обращения лекарственных средств
Г	Роспотребнадзор
015	ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАДЗОР В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПОСРЕДСТВОМ ОРГАНИЗАЦИИ И ПРОВЕДЕНИЯ
А	санитарно-эпидемиологического надзора
Б	инспектирования субъектов обращения лекарственных средств для медицинского применения
В	проверок соответствия лекарственных средств, находящихся в гражданском обороте, установленным обязательным требованиям к их качеству
Г	фармаконадзора
016	МИССИЕЙ КАКОЙ ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ЯВЛЯЕТСЯ «ПОВЫШЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ, КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ СИСТЕМЫ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ДЛЯ ГРАЖДАН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ»
А	Росздравнадзора
Б	Роспотребнадзора
В	Ростехнадзора
Г	Росаккредитации
017	КОДЕКС ЭТИКИ И СЛУЖЕБНОГО ПОВЕДЕНИЯ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ГОСУДАРСТВЕННЫХ ГРАЖДАНСКИХ СЛУЖАЩИХ РОСЗДРАВНАДЗОРА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ
А	свод общих принципов профессиональной служебной этики и основных правил служебного поведения
Б	источник обязательств, нравственных и юридических
В	внутренний организационно-распорядительный документ, содержащий конкретный перечень должностных обязанностей работника
Г	организационно-правовой документ, в котором определяются основные функции, обязанности, права и ответственность гражданских служащих
018	ЦЕЛЬ КОДЕКСА ЭТИКИ И СЛУЖЕБНОГО ПОВЕДЕНИЯ

	ФЕДЕРАЛЬНЫХ ГОСУДАРСТВЕННЫХ ГРАЖДАНСКИХ СЛУЖАЩИХ РОСЗДРАВНАДЗОРА
А	достоинство выполнения профессиональной деятельности
Б	установление правовых норм и административных правил служебного поведения
В	содействие укреплению доверия граждан к Росздравнадзору
Г	обеспечение норм поведения гражданских служащих Росздравнадзора в зависимости от замещаемой должности
019	ПРИНЦИП КОДЕКСА ЭТИКИ И СЛУЖЕБНОГО ПОВЕДЕНИЯ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ГОСУДАРСТВЕННЫХ ГРАЖДАНСКИХ СЛУЖАЩИХ РОСЗДРАВНАДЗОРА
А	исполнять должностные обязанности добросовестно и на высоком профессиональном уровне
Б	соблюдать выборочные нормы служебной, профессиональной этики и правила делового поведения
В	оказывать предпочтения каким-либо профессиональным или социальным группам и организациям
Г	быть зависимыми от влияния отдельных граждан, профессиональных или социальных групп и организаций
020	ПРИНЦИП КОДЕКСА ЭТИКИ И СЛУЖЕБНОГО ПОВЕДЕНИЯ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ГОСУДАРСТВЕННЫХ ГРАЖДАНСКИХ СЛУЖАЩИХ РОСЗДРАВНАДЗОРА
А	проявлять корректность и внимательность в обращении с гражданами и должностными лицами
Б	поощрять влияния на их служебную деятельность решений политических партий, иных общественных объединений
В	использовать служебное положение для оказания влияния на деятельность организаций, должностных лиц, государственных служащих и граждан при решении вопросов личного характера
Г	допускать действия, связанные с влиянием каких-либо личных, имущественных, финансовых и иных интересов, способствующих недобросовестному исполнению своих должностных обязанностей
021	В СЛУЖЕБНОМ ПОВЕДЕНИИ ГРАЖДАНСКИЕ СЛУЖАЩИЕ ЦЕНТРАЛЬНОГО АППАРАТА И ТЕРРИТОРИАЛЬНЫХ ОРГАНОВ РОСЗДРАВНАДЗОРА НЕ ВОЗДЕРЖИВАЮТСЯ ОТ
А	исполнения должностных обязанностей добросовестно и на высоком профессиональном уровне
Б	грубости, проявлений пренебрежительного тона, заносчивости, предвзятых замечаний, предъявления неправомерных, незаслуженных обвинений
В	угроз, оскорбительных выражений или реплик, действий, препятствующих нормальному общению или провоцирующих противоправное поведение
Г	любого вида высказываний и действий дискриминационного характера по признакам пола, возраста, расы, национальности, языка, гражданства, социального, имущественного или семейного положения, политических или религиозных предпочтений

Добавлено примечание ([M8]): Исправила опечатку

Добавлено примечание ([M9]): Аналогично B019

022	ГРАЖДАНСКИМ СЛУЖАЩИМ ЦЕНТРАЛЬНОГО АППАРАТА И ТЕРРИТОРИАЛЬНЫХ ОРГАНОВ РОСЗДРАВНАДЗОРА РЕКОМЕНДУЕТСЯ НЕ БЫТЬ:
А	пренебрежительными
Б	вежливыми
В	доброжелательными
Г	корректными
023	ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, СОПРОВОЖДАЕМОЕ ЛОЖНОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ О ЕГО СОСТАВЕ И (ИЛИ) ПРОИЗВИТЕЛЕ - ЭТО
А	фальсифицированное лекарственное средство
Б	недоброкачественное лекарственное средство
В	контрафактное лекарственное средство
Г	референтное лекарственное средство
024	ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НЕ СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ ТРЕБОВАНИЯМ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬИ ЛИБО В СЛУЧАЕ БЕ ОТСУТСТВИЯ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ ИЛИ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА - ЭТО
А	недоброкачественное лекарственное средство
Б	фальсифицированное лекарственное средство
В	контрафактное лекарственное средство
Г	референтное лекарственное средство
025	ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, НАХОДЯЩЕЕСЯ В ОБОРОТЕ С НАРУШЕНИЕМ ГРАЖДАНСКОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА - ЭТО
А	контрафактное лекарственное средство
Б	фальсифицированное лекарственное средство
В	недоброкачественное лекарственное средство
Г	референтное лекарственное средство
026	ПРОИЗВОДСТВО, ОПТОВАЯ И РОЗНИЧНАЯ РЕАЛИЗАЦИЯ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ, ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ И КОНТРАФАКТНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
А	запрещается
Б	разрешается
В	допускается
Г	поощряется
027	НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА
А	могут убивать пациентов или наносить серьезный вред их здоровью
Б	могут предотвратить или излечить ту или иную болезнь
В	в случае с инфекционными болезнями могут помочь справиться с пандемиями

Г	могут способствовать доверию к лекарственным препаратам и системе здравоохранения в целом
028	ПРОИЗВОДСТВО И РАСПРОСТРАНЕНИЕ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ВЛЕЧЕТ
А	репутационный риск добросовестных производителей лекарств
Б	благоприятные экономические последствия
В	прибыль добросовестным производителям лекарств
Г	увеличение бюджета страны
029	ДВИЖУЩЕЙ СИЛОЙ ПРОИЗВОДСТВА И РАСПРОСТРАНЕНИЯ ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ СЛУЖИТ
А	высокий этический уровень
Б	беспечность
В	беспринципность
Г	недостаточная информированность
030	НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА С НАИБОЛЬШЕЙ ВЕРОЯТНОСТЬЮ ОБНАРУЖИВАЮТСЯ ТАМ, ГДЕ ИМЕЕТ МЕСТО
А	ограниченный доступ к приемлемым по цене, качественным, безопасным и эффективным лекарственным препаратам
Б	исчерпывающий доступ к приемлемым по цене, качественным, безопасным и эффективным лекарственным препаратам
В	высокие стандарты управления обращением лекарственных средств с учетом этических норм
Г	достаток инструментов и технического потенциала, обеспечивающих надлежащую организацию производства, контроль качества и дистрибуции
031	РЕШЕНИЕ ПРОБЛЕМ, СВЯЗАННЫХ С НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫМИ И ФАЛЬСИФИЦИРОВАННЫМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, ТРЕБУЕТ
А	предотвращение производства, продажи и потребления недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средств
Б	сокрытие информации о недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средствах, которая уже присутствует в цепочке поставок
В	сговора между участниками товаропроводящей цепи
Г	бездействие органов власти на любые выявленные инциденты
032	МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ ФАЛЬСИФИКАЦИИ
А	надлежащая организация производства, оптовой и розничной реализации лекарственных препаратов
Б	плохо оборудованные лаборатории
В	малокомпетентный надзор за производством и цепочками поставок
Г	системы транспортировки и хранения, не обеспечивающие надлежащую

	температуру и точное отслеживание местонахождения продукции
033	ЦЕЛЬЮ КОНВЕНЦИИ СОВЕТА ЕВРОПЫ О БОРЬБЕ С ФАЛЬСИФИКАЦИЕЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПРОДУКЦИИ И СХОДНЫМИ ПРЕСТУПЛЕНИЯМИ, УГРОЖАЮЩИМИ ЗДОРОВЬЮ НАСЕЛЕНИЯ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ
А	установление административной ответственности за фальсификацию медицинских продуктов и сходных преступлений
Б	установление уголовной ответственности за фальсификацию медицинских продуктов и сходных преступлений
В	защита прав потерпевших вследствие фальсификации медицинских продуктов и сходных преступлений
Г	развитие сотрудничества на внутригосударственном и международном уровнях
046	КОНКУРЕНЦИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМАЯ НА ОСНОВЕ ФОРМИРОВАНИЯ, РАЗВИТИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ КОНКУРЕНТНЫХ ПРЕИМУЩЕСТВ КОМПАНИИ, ЛЕЖАЩИХ В РАМКАХ ПРАВОВЫХ И ЭТИЧЕСКИХ НОРМ – ЭТО
А	добросовестная конкуренция
Б	недобросовестная конкуренция
В	неэтичная конкуренция
Г	совершенная конкуренция
047	ЛЮБЫЕ ДЕЙСТВИЯ ХОЗЯЙСТВУЮЩИХ СУБЪЕКТОВ, КОТОРЫЕ НАПРАВЛЕННЫ НА ПОЛУЧЕНИЕ ПРЕИМУЩЕСТВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, ПРОТИВОРЕЧАТ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВУ РФ, ОБЫЧАЯМ ДЕЛОВОГО ОБОРОТА, ТРЕБОВАНИЯМ ДОБРОПОРЯДОЧНОСТИ, РАЗУМНОСТИ И СПРАВЕДЛИВОСТИ И ПРИЧИНИЛИ ИЛИ МОГУТ ПРИЧИНИТЬ УБЫТКИ ДРУГИМ ХОЗЯЙСТВУЮЩИМ СУБЪЕКТАМ - КОНКУРЕНТАМ ЛИБО НАНЕСЛИ ИЛИ МОГУТ НАНЕСТИ ВРЕД ИХ ДЕЛОВОЙ РЕПУТАЦИИ - ЭТО
А	недобросовестная конкуренция
Б	добросовестная конкуренция
В	совершенная конкуренция
Г	несовершенная конкуренция
048	МЕТОД ДОБРОСОВЕСТНОЙ КОНКУРЕНЦИИ
А	использование принципиально новых производственных элементов, обеспечивающих наивысшее качество производимого продукта
Б	некорректное сравнение хозяйствующим субъектом производимых или реализуемых им товаров с товарами, производимыми или реализуемыми другими хозяйствующими субъектами
В	продажа, обмен или иное введение в оборот товара, если при этом незаконно использовались результаты интеллектуальной деятельности
Г	незаконное получение, использование, разглашение информации, составляющей коммерческую или иную охраняемую законом тайну

049	МЕТОД ДОБРОСОВЕСТНОЙ КОНКУРЕНЦИИ
А	разработке рыночных новинок с использованием достижений научно-технического прогресса
Б	дискредитация
В	смещение
Г	продажа, обмен или иное введение в оборот товара, если при этом незаконно использовались результаты интеллектуальной деятельности
050	НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ФОРМА НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ КОНКУРЕНЦИИ
А	распространение ложных, неточных или искаженных сведений, способных причинить убытки другому хозяйствующему субъекту либо нанести ущерб его деловой репутации
Б	предоставление покупателям гарантий качества на товар
В	предложение покупателям различного рода дополнительных услуг
Г	реклама
051	НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СЛЕДУЮЩАЯ ФОРМА НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ КОНКУРЕНЦИИ
А	введение в заблуждение в отношении качества, потребительских свойств, назначения товара, условий его производства и применения, результатов, ожидаемого от использования товара;
Б	использование принципиально новых производственных элементов, обеспечивающих наивысшее качество производимого продукта
В	предоставление покупателям гарантий качества на товар
Г	разработке рыночных новинок с использованием достижений научно-технического прогресса
052	ПРОВОДЯ ПОЛИТИКУ ЭТИЧНОЙ КОНКУРЕНЦИИ, ПРЕДПРИЯТИЕ СМОЖЕТ
А	повысить доверие потребителей к выпускаемой и продаваемой продукции
Б	снизить конкурентоспособность
В	потерять репутацию среди партнеров по бизнесу
Г	ухудшить экономические показатели деятельности
053	КАКОЙ ЗАКОН НАПРАВЛЕН НА ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ И ПРЕСЕЧЕНИЕ НЕДОБРОСОВЕСТНОЙ КОНКУРЕНЦИИ
А	О защите конкуренции
Б	О защите прав потребителей
В	О лицензировании отдельных видов деятельности
Г	О конкуренции и ограничении монополистической деятельности на товарных рынках

Тема 6: «Этические и правовые основы продвижения лекарственных препаратов на рынок»

001	ИНФОРМАЦИЯ, РАСПРОСТРАНЕННАЯ ЛЮБЫМ СПОСОБОМ, В ЛЮБОЙ ФОРМЕ И С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ЛЮБЫХ СРЕДСТВ, АДРЕСОВАННАЯ НЕОПРЕДЕЛЕННОМУ КРУГУ ЛИЦ И НАПРАВЛЕННАЯ НА ПРИВЛЕЧЕНИЕ ВНИМАНИЯ К ОБЪЕКТУ РЕКЛАМИРОВАНИЯ, ФОРМИРОВАНИЕ ИЛИ ПОДДЕРЖАНИЕ ИНТЕРЕСА К НЕМУ И ЕГО ПРОДВИЖЕНИЕ НА РЫНКЕ - ЭТО
А	реклама
Б	стимулирование сбыта
В	связи с общественностью
Г	прямой маркетинг
002	ОСНОВНОЙ ЭТИЧЕСКИЙ ДОКУМЕНТ В ОБЛАСТИ ПРОДВИЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	Этические критерии продвижения лекарственных средств на рынок ВОЗ
Б	Федеральный закон РФ «О рекламе»
В	Российский рекламный кодекс Рекламного Совета России
Г	Кодекс надлежащей практики Ассоциации международных Фармацевтических производителей
002	ЦЕЛЬ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА «О РЕКЛАМЕ»
А	реализация права потребителей на получение добросовестной и достоверной реклам
Б	защита от недобросовестной конкуренции в области рекламы
В	предотвращение и пресечение монополии производства и распространения рекламы
Г	развитие рынков товаров, работ и услуг на основе соблюдения принципов недобросовестной конкуренции
002	НЕНАДЛЕЖАЩАЯ РЕКЛАМА - ЭТО
А	реклама, не соответствующая требованиям законодательства Российской Федерации
Б	реклама, которая содержит некорректные сравнения рекламируемого товара с находящимися в обороте товарами
В	реклама, которая является актом недобросовестной конкуренции
Г	реклама, которая оказывает не осознаваемое потребителями рекламы воздействие на их сознание
003	СКРЫТАЯ РЕКЛАМА - ЭТО
А	реклама, которая оказывает не осознаваемое потребителями рекламы воздействие на их
Б	реклама, которая содержит некорректные сравнения рекламируемого товара с находящимися в обороте товарами
В	реклама, которая является актом недобросовестной конкуренции
Г	сознание реклама, не соответствующая требованиям законодательства

	Российской Федерации
004	НЕДОБРОСОВЕСТНАЯ РЕКЛАМА - ЭТО
А	реклама, которая содержит некорректные сравнения рекламируемого товара с находящимися в обороте товарами
Б	реклама, которая оказывает не осознаваемое потребителями рекламы воздействие на их
В	реклама, которая содержит не соответствующие действительности сведения о преимуществах рекламируемого товара перед находящимися в обороте товарами
Г	сознание реклама, не соответствующая требованиям законодательства Российской Федерации
005	НЕДОСТОВЕРНАЯ РЕКЛАМА - ЭТО
А	реклама, которая содержит не соответствующие действительности сведения о преимуществах рекламируемого товара перед находящимися в обороте товарами
Б	реклама, которая оказывает не осознаваемое потребителями рекламы воздействие на их
В	реклама, которая содержит некорректные сравнения рекламируемого товара с находящимися в обороте товарами
Г	сознание реклама, не соответствующая требованиям законодательства Российской Федерации
006	РЕКЛАМА ДОЛЖНА БЫТЬ
А	добросовестной и достоверной
Б	недобросовестной
В	недостоверной
Г	скрытой
007	РАСПРОСТРАНЕНИЕ КАКОЙ РЕКЛАМЫ НЕ ДОПУСКАЕТСЯ
А	недобросовестной
Б	добросовестной
В	достоверной
Г	этичной
008	РЕКЛАМА НЕ ДОЛЖНА
А	формировать негативное отношение к лицам, не пользующимся рекламируемыми товарами, или осуждать таких лиц
Б	побуждать приобретать данный товар
В	содержать информацию о товаре
Г	формировать у потребителя потребность в данном товаре
009	В РЕКЛАМЕ УКАЗАНИЕ НА ТО, ЧТО РЕКЛАМИРУЕМЫЙ ТОВАР ПРОИЗВЕДЕН С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ТКАНЕЙ ЭМБРИОНА ЧЕЛОВЕКА
А	не допускается
Б	допускается

В	разрешается
Г	разрешается только при рекламе фетальной терапии
010	В РЕКЛАМЕ УКАЗАНИЕ НА ЛЕЧЕБНЫЕ СВОЙСТВА, ТО ЕСТЬ ПОЛОЖИТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ НА ТЕЧЕНИЕ БОЛЕЗНИ, ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ
А	не допускается за исключением в рекламе лекарственных средств, медицинских услуг, медицинских изделий
Б	допускается
В	разрешается
Г	не допускается
011	В РЕКЛАМЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ОБРАЗОВ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ
А	не допускается за исключением в рекламе, потребителями которой являются медицинские и фармацевтические работники
Б	допускается
В	разрешается
Г	не допускается
012	В РЕКЛАМЕ ДОПУСКАЕТСЯ
А	использование образов медицинских и фармацевтических работников размещенной в печатных изданиях, предназначенных для медицинских и фармацевтических работников
Б	использование иностранных слов и выражений, которые могут привести к искажению смысла информации
В	указание на то, что объект рекламирования одобряется органами государственной власти или органами местного самоуправления либо их должностными лицами
Г	демонстрация процессов курения и потребления алкогольной продукции
013	РЕКЛАМА, В КОТОРОЙ ОТСУТСТВУЕТ ЧАСТЬ СУЩЕСТВЕННОЙ ИНФОРМАЦИИ О РЕКЛАМИРУЕМОМ ТОВАРЕ, ОБ УСЛОВИЯХ ЕГО ПРИОБРЕТЕНИЯ ИЛИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ,
А	не допускается если при этом искажается смысл информации и вводятся в заблуждение потребители рекламы
Б	не допускается
В	допускается
Г	допускается только в рекламе лекарственных препаратов
014	НЕ ДОПУСКАЮТСЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ В РАДИО-, ТЕЛЕ-, ВИДЕО- АУДИО- И КИНОПРОДУКЦИИ ИЛИ В ДРУГОЙ ПРОДУКЦИИ И РАСПРОСТРАНЕНИЕ
А	скрытой рекламы
Б	добросовестной рекламы
В	достоверной рекламы
Г	этичной рекламы

015	РЕКЛАМА ТОВАРОВ, ПРОИЗВОДСТВО И (ИЛИ) РЕАЛИЗАЦИЯ КОТОРЫХ ЗАПРЕЩЕНЫ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
А	не допускается
Б	допускается
В	допускается в случае пандемии на лекарственные препараты
Г	допускается при отсутствии производства лекарственного препарата в стране
016	РЕКЛАМА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ
А	не допускается
Б	не допускается в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций
В	не допускается в специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских и фармацевтических работников
Г	допускается в средствах массовой информации
017	РЕКЛАМА ОРГАНОВ И (ИЛИ) ТКАНЕЙ ЧЕЛОВЕКА В КАЧЕСТВЕ ОБЪЕКТОВ КУПЛИ-ПРОДАЖИ
А	не допускается
Б	допускается
В	допускается для трансплантации
Г	допускается только для трансплантации от умершего донора
018	РЕКЛАМА ТОВАРОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ, В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ ТАКОЙ РЕГИСТРАЦИИ
А	не допускается
Б	допускается
В	допускается для лекарственных препаратов в целях проведения клинических испытаний
Г	допускается для вакцин при пандемии
019	РЕКЛАМА ТОВАРОВ, НА ПРОИЗВОДСТВО И (ИЛИ) РЕАЛИЗАЦИЮ КОТОРЫХ ТРЕБУЕТСЯ ПОЛУЧЕНИЕ ЛИЦЕНЗИЙ, В СЛУЧАЕ ОТСУТСТВИЯ ЛИЦЕНЗИИ
А	не допускается
Б	допускается
В	допускается для лекарственных препаратов в целях проведения клинических испытаний
Г	допускается для вакцин при пандемии
020	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ДОЛЖНА ОБРАЩАТЬСЯ К
А	несовершеннолетним
Б	малолетним
В	совершеннолетним

Г	недееспособным
021	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ВЫРАЖЕНИЕ БЛАГОДАРНОСТИ ФИЗИЧЕСКИМИ ЛИЦАМИ В СВЯЗИ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ
А	не должна содержать
Б	может содержать в случае клинического подтверждения эффективности лечения
В	может содержать в случае выражение благодарности главному специалисту Минздрава
Г	должна содержать только при рекламировании нового лекарственного препарата
022	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ССЫЛКИ НА КОНКРЕТНЫЕ СЛУЧАИ ИЗЛЕЧЕНИЯ ОТ ЗАБОЛЕВАНИЙ, УЛУЧШЕНИЯ СОСТОЯНИЯ ЗДОРОВЬЯ ЧЕЛОВЕКА В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРИМЕНЕНИЯ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ
А	не должна содержать
Б	может содержать в случае лечения орфанных заболеваний
В	обязательно должна содержать для подтверждения эффективности рекламируемого лекарственного препарата
Г	должна содержать только при рекламировании нового лекарственного препарата
023	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ УТВЕРЖДЕНИЯ ИЛИ ПРЕДПОЛОЖЕНИЯ О НАЛИЧИИ У ПОТРЕБИТЕЛЕЙ РЕКЛАМЫ ТЕХ ИЛИ ИНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ЛИБО РАССТРОЙСТВ ЗДОРОВЬЯ
А	не должна содержать
Б	должна содержать для правильного выбора потребителями лекарственного препарата
В	должна содержать только при профилактике онкологических заболеваний
Г	должна содержать только при лечении инфекционных заболеваний
024	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ВПЕЧАТЛЕНИЕ НЕНУЖНОСТИ ОБРАЩЕНИЯ К ВРАЧУ
А	не должна создавать
Б	может создавать только при лечении несерьезных заболеваний
В	может создавать если лекарственный препарат используется в рамках ответственного самолечения
Г	может создавать только при рекламе безрецептурных лекарственных препаратов
025	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА СПОСОБСТВОВАТЬ СОЗДАНИЮ У ЗДОРОВОГО ЧЕЛОВЕКА ВПЕЧАТЛЕНИЯ О НЕОБХОДИМОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ
А	при рекламе лекарственных препаратов, применяемых для профилактики заболеваний

Б	при рекламе методов народной медицины
В	при рекламе медицинских изделий
Г	при рекламе лекарственных препаратов, применяемых для лечения заболеваний
026	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ УТВЕРЖДЕНИЯ О ТОМ, ЧТО БЕЗОПАСНОСТЬ И (ИЛИ) ЭФФЕКТИВНОСТЬ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ ГАРАНТИРОВАНЫ ЕГО
А	естественным происхождением
Б	неорганическим происхождением
В	химическим синтезом
Г	биотехнологическим синтезом
027	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА НЕ ДОЛЖНА СОЗДАВАТЬ ПРЕДСТАВЛЕНИЕ О ПРЕИМУЩЕСТВАХ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ ПУТЕМ ССЫЛКИ
А	на факт проведения клинических исследований
Б	на факт проведения исследований, необязательных для государственной регистрации
В	на факт проведения социологических исследований
Г	на факт проведение пострегистрационных исследований
028	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА ПРЕДСТАВЛЯТЬ ОБЪЕКТ РЕКЛАМИРОВАНИЯ В КАЧЕСТВЕ
А	только лекарственного препарата
Б	биологически активной добавки
В	пищевой добавки
Г	товара не являющегося лекарственным препаратом
029	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ
А	безопасность, эффективность и отсутствие побочных действий объекта рекламирования
Б	только безопасность и отсутствие побочных действий объекта рекламирования
В	только эффективность объекта рекламирования
Г	только основательное действие объекта рекламирования
030	ССЫЛКИ НА КОНКРЕТНЫЕ СЛУЧАИ ИЗЛЕЧЕНИЯ ОТ ЗАБОЛЕВАНИЙ, УЛУЧШЕНИЯ СОСТОЯНИЯ ЗДОРОВЬЯ ЧЕЛОВЕКА В РЕЗУЛЬТАТЕ ПРИМЕНЕНИЯ ОБЪЕКТА РЕКЛАМИРОВАНИЯ НЕ ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬ РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
А	потребителями которой являются не специалисты
Б	распространяемая в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций
В	в специализированных печатных изданиях предназначенных для

	медицинских и фармацевтических работников
Г	потребителями которой являются исключительно медицинские и фармацевтические работники
031	СООБЩЕНИЕ В РЕКЛАМЕ О СВОЙСТВАХ И ХАРАКТЕРИСТИКАХ, В ТОМ ЧИСЛЕ О СПОСОБАХ ПРИМЕНЕНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ, ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ДОПУСКАЕТСЯ ТОЛЬКО В ПРЕДЕЛАХ ПОКАЗАНИЙ, СОДЕРЖАЩИХСЯ В
А	утвержденных в установленном порядке инструкциях по медицинскому применению
Б	протоколе клинических исследований
В	регистрационном удостоверении лекарственного препарата
Г	заключении этического комитета
032	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДОЛЖНА СОПРОВОЖДАТЬСЯ
А	предупреждением о наличии противопоказаний к их применению и необходимости ознакомления с инструкцией по применению
Б	предупреждением о наличии противопоказаний к их применению
В	необходимостью ознакомления с инструкцией по применению и получения консультации специалистов
Г	необходимостью получения консультации специалистов
035	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ФОРМАХ И ДОЗИРОВКАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТАМ
А	не допускается в средствах массовой информации
Б	не допускается в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций
В	не допускается в специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских и фармацевтических работников
Г	допускается в средствах массовой информации
036	РЕКЛАМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ФОРМАХ И ДОЗИРОВКАХ, ОТПУСКАЕМЫХ БЕЗ РЕЦЕПТА
А	допускается в средствах массовой информации
Б	не допускается в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций
В	не допускается в специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских и фармацевтических работников
Г	не допускается в средствах массовой информации
037	ПРОВЕДЕНИЕ РЕКЛАМНЫХ АКЦИЙ, СОПРОВОЖДАЮЩИХСЯ РАЗДАЧЕЙ ОБРАЗЦОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, СОДЕРЖАЩИХ НАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА И ПСИХОТРОПНЫЕ ВЕЩЕСТВА
А	запрещается
Б	разрешается в количестве одной упаковки

В	разрешается в количестве одной таблетки или капсулы в первичной упаковке снабженной инструкцией по медицинскому применению
Г	разрешается в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций
038	РЕКЛАМА БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ДОЛЖНА СОПРОВОЖДАТЬСЯ
А	предупреждением о том, что объект рекламирования не является лекарственным средством
Б	предупреждением о наличии противопоказаний к их применению
В	необходимостью ознакомления с инструкцией по применению и получения консультации специалистов
Г	необходимостью получения консультации специалистов
039	РЕКЛАМА БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ДОЛЖНА СОЗДАВАТЬ ВПЕЧАТЛЕНИЕ О ТОМ, ЧТО ОНИ
А	являются природными биологически активными веществами
Б	являются лекарственными средствами
В	являются лекарственными растительными препаратами
Г	обладают лечебными свойствами
040	РЕКЛАМА БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК ДОЛЖНА
А	информировать о назначении объекта рекламирования
Б	содержать ссылки на конкретные случаи излечения людей, улучшения их состояния в результате применения таких добавок
В	содержать выражение благодарности физическими лицами в связи с применением таких добавок
Г	побуждать к отказу от здорового питания
041	ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ ДЛЯ СПЕЦИАЛИСТОВ В ОБЛАСТИ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ МОЖЕТ СОДЕРЖАТЬСЯ В
А	в популярных изданиях
Б	монографиях, справочниках, научных статьях
В	докладах на конгрессах, конференциях, симпозиумах, научных советах
Г	инструкциях по применению лекарственных препаратов
042	ИНФОРМАЦИЯ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ОТПУСКАЕМЫХ ПО РЕЦЕПТУ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ДОЛЖНА СОДЕРЖАТЬСЯ В
А	специализированных изданиях, предназначенных для медицинских, фармацевтических работников
Б	массовых изданиях предназначенных широкому кругу читателей
В	научно-популярных изданиях предназначенных читателю неспециалисту
Г	популярных изданиях предназначенных широкому кругу читателей в области медицины и фармации

043	РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, ОТПУСКАЕМОМ БЕЗ РЕЦЕПТА ДОЛЖНЫ СООТВЕТСТВОВАТЬ
А	инструкции по медицинскому применению
Б	регистрационному удостоверению лекарственного препарата
В	государственному реестру лекарственных средств
Г	регистру лекарственных средств
044	КОМПАНИИ, ПРЕДСТАВИТЕЛИ КОМПАНИЙ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ РЕКЛАМНО-ИНФОРМАЦИОННОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ВПРАВЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ РАБОТНИКАМ
А	предоставлять информацию направленную на повышение их профессионального уровня
Б	предоставлять неполную информацию о лекарственных препаратах для медицинского применения, в том числе имеющих одинаковое международное непатентованное наименование
В	заключать соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов для медицинского применения
Г	предоставлять образцы лекарственных препаратов для медицинского применения для вручения населению
045	ЦЕЛЬЮ КАКОГО ДОКУМЕНТА ЯВЛЯЕТСЯ ОКАЗАНИЕ ПОДДЕРЖКИ И СОДЕЙСТВИЕ УЛУЧШЕНИЮ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ ПУТЕМ РАЦИОНАЛЬНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛЕКАРСТВ
А	Этических критериев продвижения лекарственных средств на рынок
Б	Кодекса надлежащей практики ассоциации Международных фармацевтических производителей
В	Российского рекламного кодекса
Г	Российского кодекса практики рекламы и маркетинговых коммуникаций
046	КАКОЙ ДОКУМЕНТ ПРИЗВАН ЗАЛОЖИТЬ ОСНОВЫ ПРАВИЛЬНОГО ПОДХОДА К РЕКЛАМИРОВАНИЮ МЕДИКАМЕНТОВ, КОТОРЫЙ СТРОИТСЯ НА ПРИНЦИПАХ ЧЕСТНОСТИ И ДОБРОСОВЕСТНОСТИ
А	Этические критерии продвижения лекарственных средств на рынок
Б	Кодекс надлежащей практики ассоциации Международных фармацевтических производителей
В	Российский рекламный кодекс
Г	Российский кодекс практики рекламы и маркетинговых коммуникаций
047	ВСЕ ИНФОРМАЦИОННО-РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, В КОТОРЫХ СОДЕРЖАТСЯ КАКИЕ-ЛИБО УТВЕРЖДЕНИЯ О МЕДИКАМЕНТАХ, ДОЛЖНЫ
А	использовать слово «безопасное» лишь по отношению к тем лекарственным средствам, которые прошли надлежащую проверку
Б	содержать вводящие в заблуждение формулировки или непроверенные выводы
В	опускать какую-либо часть информации, что может повлечь за собой

	неоправданное использование лекарства или ненужный риск
Г	подаваться в таком виде, чтобы исказить истинную природу рекламируемых медикаментов
048	СРАВНЕНИЕ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ПРОДВИЖЕНИИ НА РЫНОК ДОЛЖНО ПРОВОДИТЬСЯ НА ОСНОВЕ
А	реальных фактов
Б	только литературных данных
В	доклинических исследований
Г	социологических исследований
049	СРАВНЕНИЕ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ПРОДВИЖЕНИИ НА РЫНОК ДОЛЖНО БЫТЬ
А	беспристрастным и аргументированным
Б	субъективным и мотивированным
В	тенденциозным
Г	пристрастным
050	ВСЕ ИНФОРМАЦИОННО-РЕКЛАМНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, В КОТОРЫХ СОДЕРЖАТСЯ КАКИЕ-ЛИБО УТВЕРЖДЕНИЯ О МЕДИКАМЕНТАХ, НЕ ДОЛЖНЫ
А	содержать вводящие в заблуждение формулировки или непроверенные выводы
Б	быть надежными, точными, достоверными, содержательными, сбалансированными, современными, доказательными
В	быть со вкусом оформленными
Г	подаваться в таком виде, чтобы не исказить истинной природы рекламируемых медикаментов
051	МЕДИЦИНСКИЕ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ КОМПАНИЯМИ, ПРЕДСТАВИТЕЛЯМИ КОМПАНИЙ ИНФОРМАЦИОННО-РЕКЛАМНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ВПРАВЕ
А	получать информацию связанную с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов
Б	принимать подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха
В	принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компании, представителя компании
Г	получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам

Тема 7: «Биоэтические и этические проблемы дистрибуции лекарственных средств и других аптечных товаров»

001	СИСТЕМА КАЧЕСТВА ДИСТРИБЬЮТОРА ДОЛЖНА ГАРАНТИРОВАТЬ, ЧТО
А	лекарственные препараты передаются в розничную продажу без какого-

	либо изменения свойств этих препаратов
Б	соблюдаются некоторые условия хранения лекарственных препаратов, включая их транспортировку
В	лекарственные препараты хранятся ненадлежащим образом
Г	создана эффективная методика содействия появлению недоброкачественной или фальсифицированной продукции
002	НАДЛЕЖАЩАЯ ДИСТРИБЬЮТОРСКАЯ ПРАКТИКА ТРЕБУЕТ НАЛИЧИЯ У ДИСТРИБЬЮТОРОВ
А	условий хранения и транспортировки, порядка реализации продукции, которые минимизируют любой риск для ее качества
Б	системы документации, не позволяющей проследить все действия, выполненные в отношении любой полученной и отгруженной серии/партии товара
В	системы безопасности
Г	порядка самоуправления
003	НАДЛЕЖАЩАЯ ДИСТРИБЬЮТОРСКАЯ ПРАКТИКА ТРЕБУЕТ НАЛИЧИЯ У ДИСТРИБЬЮТОРОВ СИСТЕМЫ
А	качества
Б	безопасности
В	отчета
Г	участия
004	СОБЛЮДЕНИЕ ТРЕБОВАНИЙ НАДЛЕЖАЩЕЙ ДИСТРИБЬЮТОРСКОЙ ПРАКТИКИ НЕ ПОЗВОЛИТ
А	реализовать дистрибьютору в розничную сеть недоброкачественную или фальсифицированную продукцию
Б	гарантировать поступление в розничную сеть только качественных лекарственных средств и без какого-либо изменения свойств этих препаратов
В	повысить эффективность работы дистрибьюторов
Г	повысить конкурентоспособность дистрибьютора
005	КАКОЙ КОДЕКС РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ ВНУТРИ КОРПОРАТИВНЫХ СООБЩЕСТВ, БЛАГОДАРЯ ЧЕМУ ПОВЫШАЕТСЯ ПЕРЕГОВОРНОЕ ВЛИЯНИЕ, КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТЬ, АВТОРИТЕТ КОМПАНИИ
А	корпоративный кодекс
Б	профессиональный этический кодекс
В	гражданский кодекс
Г	трудовой кодекс
006	КАКОЙ КОДЕКС РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ ВНУТРИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО СООБЩЕСТВА В СЛОЖНЫХ ЭТИЧЕСКИХ СИТУАЦИЯХ, ФОРМИРУЕТ ДОВЕРИЕ К ПРЕДСТАВИТЕЛЯМ ДАННОЙ ПРОФЕССИИ И ПОВЫШАЕТ СТАТУС ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО СООБЩЕСТВА В СОЦИУМЕ

А	профессиональный этический кодекс
Б	корпоративный этический кодекс
В	гражданский кодекс
Г	трудовой кодекс
007	СТРУКТУРА КОРПОРАТИВНЫХ ЭТИЧЕСКИХ КОДЕКСОВ НЕ ВКЛЮЧАЕТ
А	законодательные профессиональные нормы
Б	вступительную часть или преамбулу
В	принципы общие для профессии
Г	ценности, принципы и правила данной корпорации
008	ЭТИЧЕСКИЕ ЦЕННОСТИ КОРПОРАТИВНОГО КОДЕКСА
А	тот идеал, к которому стремится фирма совместно со своими партнерами
Б	строго определяют, что можно и что нельзя делать, их исполнение обязательно для всех сотрудников фирмы и ее руководителей
В	конкретные этические цели, к которым стремится фирма
Г	общеобязательное, формально определенное правило поведения, гарантируемое государством, отражающее уровень свободы граждан и организаций, выступающее регулятором общественных отношений
009	ЭТИЧЕСКИЕ ПРИНЦИПЫ КОРПОРАТИВНОГО КОДЕКСА
А	конкретные этические цели, к которым стремится фирма
Б	тот идеал, к которому стремится фирма совместно со своими партнерами
В	строго определяют, что можно и что нельзя делать, их исполнение обязательно для всех сотрудников фирмы и ее руководителей
Г	общеобязательное, формально определенное правило поведения, гарантируемое государством, отражающее уровень свободы граждан и организаций, выступающее регулятором общественных отношений
010	ПРАВИЛА ПОВЕДЕНИЯ КОРПОРАТИВНОГО КОДЕКСА
А	строго определяют, что можно и что нельзя делать, их исполнение обязательно для всех сотрудников фирмы и ее руководителей
Б	конкретные этические цели, к которым стремится фирма
В	тот идеал, к которому стремится фирма совместно со своими партнерами
Г	общеобязательное, формально определенное правило поведения, гарантируемое государством, отражающее уровень свободы граждан и организаций, выступающее регулятором общественных отношений
011	КОДЕКС КОРПОРАТИВНОЙ ЭТИКИ ВЫПОЛНЯЕТ СЛЕДУЮЩУЮ ФУНКЦИЮ
А	репутационную
Б	организационную
В	административную
Г	регресс корпоративной культуры

012	ДЛЯ ТОГО ЧТОБЫ ЭТИЧЕСКИЙ КОДЕКС КОРПОРАЦИИ НЕ ОСТАЛСЯ ПРОСТО ДЕКЛАРАЦИЕЙ, НЕОБХОДИМО СЛЕДУЮЩЕЕ
А	корпорация должна признать важность и необходимость ведения бизнеса на основе моральных ценностей
Б	корпорация должна быть готова к тому, что принятие этического кодекса может дестабилизировать работу
В	все сотрудники корпорации знали наизусть положения этического кодекса
Г	этический кодекс корпорации должен быть неизменным во времени
013	В ЦЕЛЯХ ПОВЫШЕНИЯ ЭТИЧНОСТИ СОТРУДНИКОВ ФИРМЫ НЕ ИСПОЛЬЗУЮТ
А	административное наказание
Б	создание комитета по этике
В	обучение этичному поведению
Г	этическое консультирование
014	ДЛЯ ВНЕДРЕНИЯ ЭТИЧЕСКИХ СТАНДАРТОВ ВО ВСЕ ОПЕРАЦИИ И ПРОЦЕДУРЫ БИЗНЕСА ИСПОЛЬЗУЮТ ЭТИЧЕСКИЕ ПРОГРАММЫ, ЭЛЕМЕНТАМИ КОТОРОЙ НЕ ЯВЛЯЮТСЯ
А	этические законы
Б	этические кодексы
В	этические тренинги
Г	этический аудит
015	КОДЕКС КАК ИНСТРУМЕНТ РАЗВИТИЯ КОРПОРАТИВНОЙ КУЛЬТУРЫ
А	направлен на усиление корпоративной идентичности работников, а ключевым фактором их внедрения становятся положения, которые отражают уникальность компании
Б	направлен на повышение управленческой эффективности, организационные ценности и принципы должны быть описаны операционально
В	направлен на предотвращение нарушений и требующих наряду с осуществлением мер внутреннего контроля поддержания этических установок в организации
Г	направлен на создание благоприятных условий труда, защиту прав и интересов работников и работодателей
016	КОДЕКС КАК ИНСТРУМЕНТ ПОВЫШЕНИЯ ЭФФЕКТИВНОСТИ УПРАВЛЕНИЯ
А	направлен на повышение управленческой эффективности, организационные ценности и принципы должны быть описаны операционально
Б	направлен на усиление корпоративной идентичности работников, а ключевым фактором их внедрения становятся положения, которые отражают уникальность компании
В	направлен на предотвращение нарушений и требующих наряду с

	осуществлением мер внутреннего контроля поддержания этических установок в организации
Г	направлен на создание благоприятных условий труда, защиту прав и интересов работников и работодателей
017	КОДЕКС КАК ИНСТРУМЕНТ ПРЕДОТВРАЩЕНИЯ НАРУШЕНИЙ И БОРЬБЫ С ПОТЕРЯМИ
А	направлен на предотвращение нарушений и требующих наряду с осуществлением мер внутреннего контроля поддержания этических установок в организации
Б	направлен на повышение управленческой эффективности, организационные ценности и принципы должны быть описаны операционально
В	направлен на создание благоприятных условий труда, защиту прав и интересов работников и работодателей
Г	направлен на усиление корпоративной идентичности работников, а ключевым фактором их внедрения становятся положения, которые отражают уникальность компании
018	КОРПОРАТИВНЫЙ КОДЕКС НА ЭТАПЕ РАЗВИТИЯ БИЗНЕСА
А	помогает руководству распространить свое видение будущего организации на подчиненных, согласовать с ними философию развития, найти общие подходы
Б	выполняет миссию социализации по отношению к новым сотрудникам
В	служит инструментом для развития внутренних коммуникаций и формирования внутреннего имиджа организации
Г	позволяет прояснить смысл совместной деятельности, предвидеть результаты и побочные эффекты совместной практики
019	КОРПОРАТИВНЫЙ КОДЕКС НА ЭТАПЕ ЗРЕЛОСТИ БИЗНЕСА
А	служит инструментом для развития внутренних коммуникаций и формирования внутреннего имиджа организации
Б	выполняет миссию социализации по отношению к новым сотрудникам
В	позволяет прояснить смысл совместной деятельности, предвидеть результаты и побочные эффекты совместной практики
Г	помогает руководству распространить свое видение будущего организации на подчиненных, согласовать с ними философию развития, найти общие подходы
020	ВЫБЕРИТЕ ПРИНЦИП GDP К ПЕРСОНАЛУ
А	все сотрудники должны пройти инструктаж по требованиям правил надлежащей практике оптовой торговли
Б	ответственный за качество не обязан внедрять систему обеспечения качества
В	только в головном предприятии оптовой торговли должно быть назначено лицо, ответственное за обеспечение качества
Г	лицо, ответственное за обеспечение качества должен выучить наизусть инструктаж по требованиям правил надлежащей практике оптовой торговли

021	ВЫБЕРИТЕ ПРИНЦИП GDP
А	помещения и оборудование должны быть пригодными и достаточными для обеспечения надлежащей сохранности и реализации лекарственных средств
Б	контролирующие приборы должны пройти калибровку и поверку один раз при поступлении от поставщика
В	контроль качества на аптечном складе не связан с организацией и документированием
Г	все рекламации и другая информация относительно потенциально дефектной продукции должны быть приблизительно рассмотрены в соответствии с методиками
022	ОСНОВОПОЛАГАЮЩИМ ПРИНЦИПОМ ДЛЯ УДОВЛЕТВОРИТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ ОТДЕЛА КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ИЛИ ОТВЕТСТВЕННОГО ПО КАЧЕСТВУ СЧИТАЕТСЯ ЕГО
А	независимость от руководителя предприятия
Б	подчиненность руководителю предприятия
В	субординация с руководителем предприятия
Г	координация с руководителем предприятия
023	КАКАЯ СИСТЕМА ДОЛЖНА ПРОВОДИТЬСЯ ДЛЯ ВНЕДРЕНИЯ И СОБЛЮДЕНИЯ ПРИНЦИПОВ ЛЕЖАЩИХ В ОСНОВЕ ПРАВИЛ ОПТОВОЙ РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И ДЛЯ ПРИНЯТИЯ НЕОБХОДИМЫХ КОРРЕКТИРУЮЩИХ И ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ МЕР
А	самоинспекции
Б	качества
В	административная
Г	безопасности
024	СОГЛАСНО КОДЕКСУ ДОБРОСОВЕСТНЫХ ПРАКТИК В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ НЕДОПУСТИМО
А	предоставления недостоверно и неполной информации при государственной регистрации цен на продукцию
Б	необоснованного увеличения реализации продукции
В	применения конкурентных условий
Г	расширение ассортимента продукции
025	СОГЛАСНО КОДЕКСУ ДОБРОСОВЕСТНЫХ ПРАКТИК В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ КОММЕРЧЕСКАЯ ПОЛИТИКА УЧАСТНИКОВ БИЗНЕСА ДОЛЖНА
А	соответствовать высоким стандартам ведения бизнеса
Б	быть доступна избранным дистрибьюторам
В	быть экономически или технологически необоснованная
Г	соответствовать только международному законодательству

026	СОГЛАСНО КОДЕКСУ ДОБРОСОВЕСТНЫХ ПРАКТИК В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ КРИТЕРИИ ОТБОРОВ ДИСТРИБЬЮТОРОВ ДОЛЖНЫ БЫТЬ
А	четкими и прозрачными
Б	объективно обоснованными и дискриминационными
В	однозначными и отчетливыми
Г	концептуальными и транспарентными
027	ОСНОВОПОЛАГАЮЩИЕ ПРИНЦИПЫ КОМПАНИИ NOVARTIS
А	основой деятельности является забота о благе и безопасности пациента
Б	отношение к сотрудникам строится на принципах пристрастности и почтительности
В	быть настойчивым партнером в сфере здравоохранения
Г	стремиться быть социально непричастной компанией
028	ВЫБЕРИТЕ КРИТЕРИЙ ИДЕАЛЬНОГО ДИСТРИБЬЮТОРА ДЛЯ АПТЕКИ С ТОЧКИ ЗРЕНИЯ ЭТИКИ
А	работает прозрачно, стабильно, надежно
Б	устанавливает привлекательную цену на товар
В	предлагает разные условия оплаты за товар
Г	осуществляет высокую скорость доставки товара
029	В ЦЕЛЯХ ПОВЫШЕНИЯ ЭТИЧНОСТИ СОТРУДНИКОВ ФИРМЫ ИСПОЛЬЗУЮТ
А	этическое консультирование
Б	премирование сотрудников соблюдающих этические нормы
В	административное наказание за неэтичное поведение
Г	этическое дознание
030	КОДЕКС КОРПОРАТИВНОЙ ЭТИКИ НЕ ВЫПОЛНЯЕТ СЛЕДУЮЩУЮ ФУНКЦИЮ
А	организационную
Б	репутационную
В	управленческую
Г	развития корпоративной культуры

Тема 8: «Основные направления использования концепции фармацевтической биоэтики в обеспечении прав и свобод потребителей, обращающихся в розничные аптечные организации. этика общения фармацевтического работника с гражданами, обращающимися в розничные аптечные организации»

001	ОБЕСПЕЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВАМИ, ДРУГИМИ ИЗДЕЛИЯМИ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ И УСЛУГАМИ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ, А ТАКЖЕ ОКАЗАНИЕ ПОМОЩИ ЛЮДЯМ И ОБЩЕСТВУ В ИХ НАИЛУЧШЕМ ПРИМЕНЕНИИ – ЭТО
А	задача аптечной практики
Б	цель фармацевтической помощи

В	функция фармацевтической помощи
Г	миссия аптечной практики
002	ОСНОВНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ПРОВИЗОРА В АПТЕЧНОМ УЧРЕЖДЕНИИ НЕ ДОЛЖНО БЫТЬ
А	получение прибыли любой ценой
Б	обеспечение пациентов лекарственными препаратами и изделиями медицинского назначения
В	информирование пациентов о лекарственных препаратах
Г	наблюдения за эффектами от применения лекарственных препаратов
003	СОСТАВНОЙ ЧАСТЬЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРОВИЗОРА ДОЛЖНО БЫТЬ СОДЕЙСТВИЕ
А	рациональному назначению лекарственных препаратов
Б	неправильному использованию лекарственных средств
В	расточительному отпуску лекарственных препаратов
Г	необоснованному назначению лекарственных препаратов
004	КАЖДЫЙ ЭЛЕМЕНТ АПТЕЧНОЙ УСЛУГИ ДОЛЖЕН БЫТЬ ОРИЕНТИРОВАН НА
А	отдельную личность
Б	общество
В	человечество
Г	товарищество
005	ОСНОВОЙ ИДЕОЛОГИИ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЯВЛЯЮТСЯ
А	профессиональные факторы
Б	экономические факторы
В	социальные факторы
Г	культурные факторы
006	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН ВНОСИТЬ ВКЛАД В РЕШЕНИЯ ПО
А	применению лекарственных препаратов
Б	назначению лекарственных препаратов
В	распределению лекарственных препаратов
Г	по прописыванию лекарственных препаратов
007	КАКОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ О ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВАХ ДОЛЖЕН ВЛАДЕТЬ ПРОВИЗОР?
А	независимой
Б	ограниченной
В	субъективной
Г	тенденциозной
008	ПРОВИЗОРЫ, ЗАНЯТЫЕ ВО ВСЕХ ОБЛАСТЯХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРАКТИКИ, ДОЛЖНЫ ПРИНЯТЬ

	ЛИЧНУЮ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ПОДДЕРЖАНИЕ И ОЦЕНКУ СВОЕЙ КОМПЕТЕНТНОСТИ В ТЕЧЕНИЕ
А	всего времени их профессиональной деятельности
Б	первых пяти лет после окончания высшего учебного заведения
В	периода до получения свидетельства об аккредитации специалиста
Г	обучения по дополнительным профессиональным программам
009	ДИРЕКТОР АПТЕКИ ДОЛЖЕН
А	принимать и разделять ответственность, за определение, оценку и улучшение качества
Б	получать более высокую заработную плату
В	делегировать ответственность за улучшение качества оказания фармацевтической помощи
Г	возложить ответственность за работу аптеки на своего заместителя
010	ВЗАИМООТНОШЕНИЯ ПРОВИЗОРА С ДРУГИМИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМИ РАБОТНИКАМИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ
А	коллегиальными
Б	конкурентными
В	состязательными
Г	разобщенными
011	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА
А	нельзя рассматривать исключительно в качестве товара
Б	являются исключительно объектами купли-продажи
В	не являются товарами только в медицинских организациях
Г	производятся исключительно для продажи
012	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ЯВЛЯЮТСЯ ТОВАРАМИ ОСОБОГО РОДА ТАК КАК ОБЛАДАЮТ
А	социальным эффектом
Б	потребительской стоимостью
В	экономической сущностью
Г	экономической эффективностью
013	ГЕНЕРАТОРОМ СПРОСА НА РЕЦЕПТУРНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ЯВЛЯЕТСЯ
А	врач
Б	провизор
В	пациент
Г	фармацевт
014	СНАБЖЕНИЕ НАСЕЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДОЛЖНО ОСУЩЕСТВЛЯТЬСЯ
А	только через аптечные организации
Б	через глобальную компьютерную сеть
В	через предприятия розничной торговли

Г	через продуктовый ритейл
015	ОБЯЗАННОСТЬ ПРОВИЗОРА РУКОВОДСТВОВАТЬСЯ
А	этическими принципами и нормами профессионального поведения
Б	своими убеждениями
В	мировоззрением своей семьи
Г	общественным сознанием
016	ФАРМАЦЕВТ ДОЛЖЕН БЫТЬ СВОБОДЕН ОТ
А	экономического влияния на осуществление своей деятельности
Б	административной ответственности
В	морального порицания за профессиональную деятельность
Г	ответственности за профессиональные правонарушения
017	СПЕЦИАЛЬНОЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ОБРАЗОВАНИЕ ДАЕТ ПРОВИЗОРУ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНОЕ ПРАВО
А	лично отвечать за реализацию лекарственных препаратов на рынке
Б	получать за свою работу денежное вознаграждение
В	гарантировать ненадлежащий контроль за качеством, хранением и безопасностью лекарственных препаратов
Г	владеть, пользоваться и распоряжаться аптекой организацией
018	СОГЛАСНО СТ. 73 ФЗ №323 "ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ" ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ СВОЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ РУКОВОДСТВУЯСЬ
А	принципами медицинской этики и деонтологии.
Б	только законодательными нормами РФ
В	исключительно нормами ФЗ №61 «Об обращении лекарственных средств»
Г	единственно трудовым договором
019	СОГЛАСНО ФЗ №323 "ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ" ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ НЕСУТ ОБЯЗАННОСТЬ
А	соблюдать врачебную тайну
Б	назначать лекарственные препараты
В	оказывать медицинскую помощь
Г	сообщать об индивидуальной непереносимости и отсутствии эффективности лекарственных препаратов
020	СОГЛАСНО ФЗ №323 "ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ" ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ НЕ НЕСУТ ОБЯЗАННОСТЬ
А	назначать лекарственные препараты
Б	соблюдать врачебную тайну
В	совершенствовать профессиональные знания и навыки

Г	сообщать обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению и о нежелательных реакциях при его применении
021	ПРАВИЛА НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ НАПРАВЛЕНЫ НА ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАСЕЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ
А	доступными
Б	качественными
В	эффективными
Г	безопасными
022	НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКОЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ ОПРЕДЕЛЕНА ОДНА ИЗ ОСНОВНЫХ ФУНКЦИЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ
А	продажа товаров аптечного ассортимента надлежащего качества
Б	утверждение стандартных операционных процедур
В	разработку мероприятий, направленных на стимулирование и мотивацию деятельности
Г	проведение анализа соблюдения политики и целей деятельности
023	СОБЛЮДЕНИЕ КАКОЙ ЭТИКИ ОТНОСИТСЯ К ОСНОВНОЙ ФУНКЦИИ ПРОВИЗОРА?
А	профессиональной этики
Б	социальной этики
В	нормативной этики
Г	автономной этики
024	КАКУЮ ИНФОРМАЦИЮ О ТОВАРАХ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ДОЛЖЕН СООБЩАТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК НАСЕЛЕНИЮ?
А	достоверную
Б	справедливую
В	пристрастную
Г	непроверенную
025	К ОСНОВНЫМ ФУНКЦИЯМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ НЕ ОТНОСИТСЯ
А	рекомендация рецептурных лекарственных препаратов
Б	предоставление достоверной информации при фармацевтическом консультировании
В	информирование о рациональном применении лекарственных препаратов в целях ответственного самолечения
Г	соблюдение профессиональной этики
026	ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ВПРАВЕ СКРЫВАТЬ ОТ

	ПАЦИЕНТА ИНФОРМАЦИЮ О
А	лекарственных препаратах приобретенных другим пациентом
Б	наличии иных лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование
В	ценах иных лекарственных препаратов относительно к запрошенному
Г	наличии лекарственных препаратов в других аптечных организациях
027	ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ ИНФОРМАЦИИ О ПОРЯДКЕ ПРИМЕНЕНИЯ ИЛИ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ТОВАРОВ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА - ЭТО
А	фармацевтическое консультирование
Б	фармацевтическая экспертиза
В	медицинское консультирование
Г	профконсультирование
028	ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНСУЛЬТИРОВАНИЯ ПРОВИЗОР НЕ ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПАЦИЕНТА О
А	фармакологических свойствах
Б	способах приема и режимах дозирования
В	терапевтическом действии и противопоказаниях
Г	взаимодействии лекарственных препаратов при одновременном приеме между собой и (или) с пищей
029	О КАКИХ ПРАВИЛАХ ДОЛЖЕН ИНФОРМИРОВАТЬ ПРОВИЗОР ПРИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ КОНСУЛЬТИРОВАНИИ?
А	отпуска лекарственных препаратов и хранения в домашних условиях
Б	производства лекарственных препаратов
В	дистрибьюции лекарственных препаратов
Г	исследовании лекарственных средств
030	СОГЛАСНО ПРИКАЗУ МИНТРУДА РФ ОТ 09.03.2016 № 91Н "ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО СТАНДАРТА "ПРОВИЗОР" НЕОБХОДИМОЙ ХАРАКТЕРИСТИКОЙ ПРОВИЗОРА ЯВЛЯЕТСЯ СОБЛЮДЕНИЕ
А	морально-этических норм в рамках профессиональной деятельности
Б	делового этикета
В	режима экономии ресурсов аптечной организации
Г	интересов работодателя
031	КАЧЕСТВО, КОТОРЫМ НЕ ДОЛЖЕН ОБЛАДАТЬ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК, ОСОБЕННО ПРИ ОБЩЕНИИ С ПАЦИЕНТАМИ:
А	нетерпимость
Б	внимательность
В	доброжелательность
Г	выдержка

032	СОГЛАСНО ЭТИЧЕСКОМУ КОДЕКСУ ФАРМАЦЕВТОВ МЕЖДУНАРОДНОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОСНОВНОЙ ОБЯЗАННОСТЬЮ ФАРМАЦЕВТА ЯВЛЯЕТСЯ
А	способствовать праву человека на безопасное и эффективное лечение
Б	забота о благе определенного пациента
В	ставить личных или финансовые интересы выше здоровья и благополучия пациента
Г	получение прибыли любой ценой
033	КАКОЕ ОТНОШЕНИЕ ДОЛЖЕН ПРОЯВЛЯТЬ ПРОВИЗОР К ПАЦИЕНТАМ?
А	одинаковое
Б	различное в зависимости от тяжести заболевания
В	различное в зависимости от социального статуса
Г	различное в зависимости от способа оплаты лекарственных препаратов
034	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН УВАЖАТЬ И ЗАЩИЩАТЬ ПРАВО ПАЦИЕНТА НА
А	конфиденциальность
Б	секретность
В	транспарентность
Г	келейность
035	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН В СВОИХ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ ВЗАИМООТНОШЕНИЯХ ПРОЯВЛЯТЬ
А	честность и надёжность
Б	пристрастность и неопределённость
В	необъективность и ненадежность
Г	двуличность и двусмысленность
036	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН С КОЛЛЕГАМИ И ДРУГИМИ СПЕЦИАЛИСТАМИ
А	сотрудничать
Б	соперничать
В	конкурировать
Г	состязаться
037	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН СВОИ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ ЗНАНИЯ И НАВЫКИ
А	постоянно развивать
Б	уменьшать
В	стагнировать
Г	оставлять без изменения
038	ПРОВИЗОР НЕ ДОЛЖЕН
А	проявлять предпочтение к какому либо пациенту

Добавлено примечание ([M10]): Исправила на заглавные

Б	служить каждому человеку в отдельности и обществу в целом
В	уважать право пациента на свободу выбора способа лечения
Г	уважать и защищать право пациента на конфиденциальность
039	ВНИМАТЕЛЬНОЕ ОТНОШЕНИЕ, ПОНИМАНИЕ И ЗАБОТА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РАБОТНИКА К ПАЦИЕНТУ ПОМОГУТ
А	вселить уверенность в лекарственное средство и выздоровление
Б	повысить экономические показатели аптечной организации
В	увеличить лояльность пациентов
Г	увеличить положительные отзывы о фармацевтическом работнике
040	ПРИ ОБЩЕНИИ С ПАЦИЕНТОМ ДОПУСТИМЫ
А	внимательность и доброжелательность
Б	раздражительность и обида
В	спешка и нетерпение
Г	заносчивость и безразличие
041	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДЛЯ УЛУЧШЕНИЯ ВЗАИМОПОНИМАНИЯ С ПАЦИЕНТОМ ОБЯЗАН ВЛАДЕТЬ ОСНОВАМИ
А	психотерапевтического воздействия
Б	цивилизованного воздействия
В	эмоционального воздействия
Г	манипуляции
042	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН ПОМНИТЬ, ЧТО ПЕРЕД НИМ ПАЦИЕНТ И СДЕЛАТЬ ЕМУ СКИДКУ
А	на раздражительность и грубость
Б	при приобретении лекарственных препаратов
В	при повторном обращении в аптечное учреждение
Г	после написания положительного отзыва в книгу отзывов и предложение
043	ВНЕШНИМ ВИДОМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН
А	располагать к себе пациента
Б	отталкивать от себя пациента
В	вызывать сочувствие у пациента
Г	подкупать пациента
044	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ ПРИ ВХОДЕ В АПТЕЧНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ НЕ ОБЯЗАН
А	принимать душ
Б	снять верхнюю одежду и обувь
В	вымыть и продезинфицировать руки
Г	надеть санитарную одежду и санитарную обувь

045	МЕДИЦИНСКИЙ ХАЛАТ И ШАПОЧКА, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫЕ ДЛЯ ЗАЩИТЫ МЕДИКАМЕНТОВ, МАТЕРИАЛОВ И ГОТОВОЙ ПРОДУКЦИИ ОТ ДОПОЛНИТЕЛЬНЫХ МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИХ И ДРУГИХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ, ВЫДАВАЕМЫХ ПЕРСОНАЛУ - ЭТО
А	санитарная одежда
Б	специализированная одежда
В	профессиональная одежда
Г	корпоративная одежда
046	ПРОИЗВОДСТВЕННЫЙ ПЕРСОНАЛ АПТЕКИ НЕ ДОЛЖЕН
А	в карманах халатов хранить предметы личного пользования, кроме носового платка
Б	регулярно принимать душ
В	тщательно следить за чистотой рук
Г	коротко стричь ногти, не покрывать их лаком
047	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК
А	должен дать почувствовать пациенту, что в его лице он имеет высокообразованного, высококультурного и знающего специалиста
Б	не должен контролировать свою речь, жесты и мимику
В	должен говорить неопределенно и тихо
Г	не должен оказывать первую доврачебную помощь
048	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН
А	всегда сообщать необходимую информацию о лекарственных препаратах пациенту
Б	только тогда сообщать информацию о лекарственных препаратах когда пациент задаст вопрос
В	информировать пациентов только о безрецептурных лекарственных препаратах
Г	информировать пациентов только о препаратах приобретаемых за полную стоимость
049	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ДОЛЖЕН
А	поддерживать престиж своей работы и приоритетность своих знаний в области лекарственных средств
Б	уметь скептически оценивать себя и свою работу
В	не замечать ошибки в приготовлении, контроле и при отпуске лекарственных средств
Г	навязывать пациентам свои политические, религиозные и философские взгляды
050	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РАБОТНИК ИМЕЕТ ПРАВО
А	оказывать квалифицированную фармацевтическую помощь населению
Б	использовать свои знания и навыки при незаконном производстве и отпуске лекарственных средств, особенно тех, которые могут привести к ущербу здоровья, физической или психической целостности человека

В	отпускать лекарственные средства, не разрешенные к медицинскому применению, и в качестве которых он сомневается
Г	соображениям собственной выгоды оказывать влияние на свободу и независимость профессионального решения, которое должно приниматься исключительно в интересах пациента
051	ПРИЕМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПОТРЕБИТЕЛЕМ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ РАСПОЗНАННЫХ ИМ САМИМ НЕДОМОГАНИЙ ИЛИ СИМПТОМОВ, ИЛИ ПЕРИОДИЧЕСКИЙ ЛИБО ПОСТОЯННЫЙ ПРИЕМ СРЕДСТВА, ПРОПИСАННОГО ВРАЧОМ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ХРОНИЧЕСКИХ ЛИБО ТЕКУЩИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ ИЛИ СИМПТОМОВ
А	самолечение
Б	самопомощь
В	самоконтроль
Г	лечение
052	КАК РАСПРЕДЕЛЯЕТСЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПРИ САМОЛЕЧЕНИИ?
А	на первом месте - ответственность индивидуума в заботе о своем здоровье, на втором месте – ответственность службы здравоохранения
Б	на первом месте - ответственность службы здравоохранения, на втором месте - ответственность индивидуума в заботе о своем здоровье
В	на первом месте - ответственность врача в заботе о здоровье пациента, на втором месте - ответственность индивидуума в заботе о своем здоровье
Г	на первом месте - ответственность провизора в заботе о здоровье пациента, на втором месте - ответственность индивидуума в заботе о своем здоровье
053	САМОЛЕЧЕНИЕ ДОПУСТИМО
А	лишь в отношении небольшого числа самостоятельно проходящих расстройств, не требующих точного диагноза
Б	при любых заболеваниях
В	исключительно при острых заболеваниях
Г	при инфекционных заболеваниях
054	ПРАКТИКА САМОЛЕЧЕНИЯ ДОЛЖНА ВКЛЮЧАТЬ В СЕБЯ ПРИМЕНЕНИЕ
А	лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепту
Б	лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту
В	наркотических и психотропных лекарственных препаратов
Г	лекарственных препаратов, отпускаемых бесплатно и льготно
055	ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ САМОСТОЯТЕЛЬНО РАСПОЗНАННЫХ ПАЦИЕНТОМ ЗАБОЛЕВАНИЙ И СИМПТОМОВ ДОЛЖНЫ
А	выбираться корректно и применяться надлежащим образом

Б	выбираться без понимания эффективности и безопасности лекарственных препаратов
В	применяться без соблюдения способа приема, отраженного в инструкции по медицинскому применению
Г	применяться спонтанно и без системно
056	ПРИ НЕЭФФЕКТИВНОСТИ САМОЛЕЧЕНИЯ ИЛИ ПРОГРЕССИРОВАНИИ СОСТОЯНИЙ, ПО ПОВОДУ КОТОРЫХ ОНО ПРИМЕНЯЕТСЯ, ПАЦИЕНТЫ ДОЛЖНЫ ОБРАЩАТЬСЯ
А	за профессиональной медицинской помощью
Б	к информации размещенной в глобальной компьютерной сети
В	за советом к членом своей семьи или друзьям
Г	в аптечную организацию для приобретения другого лекарственного препарата
057	ПРАВИЛЬНОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ПАЦИЕНТАМИ ЛЕКАРСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ САМОЛЕЧЕНИЯ
А	позволяет справляться с привычными обострениями хронических заболеваний без участия врача
Б	тратит время, силы и деньги
В	приводит к увеличению побочных действий на организм
Г	помогает в распространении «стыдных» заболеваний
058	КРИТЕРИЙ ОТНЕСЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ К ПРЕПАРАТАМ БЕЗ РЕЦЕПТУРНОГО ОТПУСКА
А	быстро и эффективно облегчать симптомы, которые не требуют медицинской консультации
Б	потенциальная угроза для здоровья потребителя, даже при правильном применении, но без медицинского наблюдения
В	частое неправильное применение лекарства населением, в результате чего может возникнуть прямая или косвенная угроза здоровью потребителя
Г	содержание в препарате веществ, действие и/или побочные эффекты которых требуют дальнейшего изучения
059	ПРАВИЛЬНОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ПАЦИЕНТАМИ ЛЕКАРСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ САМОЛЕЧЕНИЯ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ
А	эффективное снятие симптомов заболеваний, которые не требуют консультации врача
Б	неблагоприятные и не предсказуемые реакции
В	усугубление болезни, страданий и даже смерть пациента
Г	передозировку лекарственными веществами
060	КАКОВА РОЛЬ ПАЦИЕНТОВ В ОТНОШЕНИИ ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЯ ОБ ИХ СОБСТВЕННОМ ЛЕЧЕНИИ?
А	существенная
Б	незначительная
В	второстепенная

Г	несущественная
061	ПРИЧИНА НЕ ПРАВИЛЬНОГО САМОЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ
А	ошибочная самодиагностика
Б	правильного приема лекарств
В	мониторинг симптомов и эффективности лечения
Г	знания опасных признаков и сообщения об их появлении
062	ПАЦИЕНТЫ МОГУТ ОКАЗЫВАТЬ ВЛИЯНИЕ В ОХРАНЕ СОБСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ ПУТЕМ
А	лучшего понимания причин болезни и факторов, которые оказывают влияние на здоровье
Б	неправильного применения лекарственных препаратов
В	незнания синонимов лекарственных препаратов
Г	пренебрежения имеющихся заболеваний, противопоказаний
063	КАКОВА РОЛЬ ПРОВИЗОРА ПРИ ОКАЗАНИИ ПОМОЩИ ПАЦИЕНТАМ ПРИ САМОЛЕЧЕНИИ?
А	ключевая
Б	незначительная
В	второстепенная
Г	несущественная
064	В ЧЕМ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ РОЛЬ ПРОВИЗОРА ПРИ ОКАЗАНИИ ПОМОЩИ ПАЦИЕНТАМ ПРИ САМОЛЕЧЕНИИ?
А	в предоставлении информированной и объективной консультативной помощи по лекарственным препаратам и их использованию
Б	в продаже лекарственных препаратов
В	в назначении лекарственных препаратов
Г	в установлении диагноза заболевания пациента
065	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН
А	убедиться, что пациент прибегает к самолечению только в случае, когда это безопасно и приемлемо
Б	убедится в том, что самолечение проводится безответственно
В	давать неполные и предвзятые советы по применению лекарственных препаратов
Г	объяснить, что лекарственные средства, выписанные для лечения болезни определённого человека может использоваться при лечении другого человека
066	ДЛЯ ПРАВИЛЬНОЙ ОЦЕНКИ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ПОТРЕБНОСТИ ПАЦИЕНТА ПРОВИЗОРУ НЕТ НЕОБХОДИМО ПОЛУЧАТЬ ИНФОРМАЦИЮ О
А	социальном статусе пациента
Б	личных данных пациента (пол, возраст)
В	симптомах, длительности и течении заболевания

Г	предпринятых попытках лечения и использования лекарственных препаратов
067	ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ПЛАНА ПОМОЩИ ПАЦИЕНТУ ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН РЕШИТЬ
А	являются ли указанные пациентом симптомы признаками серьезного заболевания
Б	пациент прибегает к самолечению, когда это неприемлемо
В	пациент обладает достаточными финансовыми средствами для обращения к врачу
Г	какие рецептурные лекарственные препараты наиболее эффективны
068	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН НАСТОЯТЕЛЬНО РЕКОМЕНДОВАТЬ ПАЦИЕНТУ НЕМЕДЛЕННО ОБРАТИТЬСЯ К ВРАЧУ ЕСЛИ
А	пациент указал симптомы и признаки серьезного заболевания
Б	пациент указал не значительные симптомы и признаки нездоровья
В	возникла положительная динамика симптомов
Г	пациент обратился за помощью в аптеку
069	ПРОВИЗОРУ НЕОБХОДИМО ПОНИМАТЬ, ЧТО КОГДА ПОТРЕБИТЕЛЬ ПРОСИТ ПРОДАТЬ ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В АПТЕКЕ ЭТО ОЗНАЧАЕТ, ЧТО ПАЦИЕНТ
А	обращается за квалифицированной фармацевтической помощью
Б	осознанно выбирает данный лекарственный препарат
В	узнал о данном препарате из надежных и профессиональных источников информации
Г	осведомлен о возможных последствиях применения данного препарата
070	В КАКОЙ РОЛИ ДОЛЖНЫ ВОСПРИНИМАТЬ ПАЦИЕНТЫ ПРОВИЗОРА?
А	помощника
Б	врача
В	продавца
Г	судьи

Тема 9: «Биоэтические, этические и морально-нравственные принципы, определяющие отношения между фармацевтическим персоналом и обществом, Врачами и фельдшерами, внутри аптечного коллектива и коллегами других аптечных организаций»

001	ВРАЧ И ПРОВИЗОР – ЭТО
А	коллеги в лечебном процессе
Б	оппоненты в фармакологическом действии лекарственных средств
В	соперники в борьбе с болезнями
Г	конкуренты на рабочее место в фармацевтических компаниях
002	ПРОВИЗОР ОБЯЗАН
А	информировать врача о лечебных, профилактических и

	диагностических препаратах
Б	требовать от врачей приблизительного соблюдения установленных правил выписывания рецепта
В	быть терпимым ко всякого рода ошибкам медицинских работников в вопросах лекарствоведения
Г	не требовать от врачей выписывать рецептурные лекарственные препараты на рецептурных бланках
003	ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ЛЕЧЕНИЕ ПАЦИЕНТОВ НЕСЕТ
А	врач
Б	провизор
В	фармацевт
Г	солидарная ответственность врача и провизора
004	ВЗАИМООТНОШЕНИЕ МЕЖДУ ВРАЧОМ И ПРОВИЗОРОМ ДОЛЖНО БЫТЬ НА ОСНОВЕ
А	уважения
Б	пренебрежения
В	скептицизма
Г	недоверия
005	ВЗАИМООТНОШЕНИЕ МЕЖДУ ВРАЧОМ И ПРОВИЗОРОМ ДОЛЖНО БЫТЬ НА ОСНОВЕ
А	признания профессиональной компетентности друг друга
Б	признания приоритета профессиональной компетентности врача
В	подчинения врача провизору
Г	подчинения провизора врачу
006	ЧТОБЫ ОБЕСПЕЧИТЬ БЕЗОПАСНОЕ И ПРАВИЛЬНОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ЦЕЛЯХ ДОСТИЖЕНИЯ НАИЛУЧШЕГО РЕЗУЛЬТАТА ДЛЯ ЗДОРОВЬЯ ПАЦИЕНТА ПРОВИЗОР И ВРАЧ ДОЛЖНЫ
А	сотрудничать
Б	конкурировать
В	соперничать
Г	потакать
007	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН ОТПУСКАТЬ РЕЦЕПТУРНЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ НА ОСНОВАНИИ
А	рецептурного бланка
Б	записи в медицинской карте пациента
В	назначения врача оформленного на листе бумаги
Г	фотографии рецепторного бланка
008	ПРИ ОТПУСКЕ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРОВИЗОР НЕ ИНФОРМИРУЕТ ЛИЦО, ПРИОБРЕТАЮЩЕЕ (ПОЛУЧАЮЩЕЕ) ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ О

А	фармакологических свойствах
Б	режиме и дозах его приема
В	взаимодействии с другими лекарственными препаратами
Г	правилах хранения в домашних условиях
009	ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН ПРЕДОСТАВЛЯТЬ ИНФОРМАЦИЮ
А	достоверную и полную
Б	недостоверную и неполную
В	неподлинную и поверхностную
Г	непроверенную и частичную
010	ПРИ ОТПУСКЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРОВИЗОР НЕ ВПРАВЕ
А	скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену
Б	предоставлять достоверную и полную информацию о наличии лекарственных препаратов
В	предоставлять информацию о лекарственных препаратах, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование
Г	предоставлять информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену
011	ПРОВИЗОР ОБЯЗАН ОТПУСКАТЬ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ
А	зарегистрированные
Б	фальсифицированные
В	недоброкачественные
Г	контрафактные
012	НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ
А	фармацевтическим работником
Б	лечащим врачом
В	фельдшером
Г	акушеркой
013	ВРАЧИ И ФАРМАЦЕВТЫ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ОПТИМАЛЬНОЙ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ТЕРАПИИ ПАЦИЕНТА НЕСУТ
А	взаимодополняющие обязанности
Б	диаметрально противоположные обязанности
В	альтернативные обязанности
Г	антагонистические обязанности
014	ПРИ КОНСУЛЬТИРОВАНИИ ПАЦИЕНТОВ ВРАЧИ ДОЛЖНЫ СОСРЕДОТОЧИТЬСЯ НА
А	цели лекарственной терапии
Б	правильном использовании лекарственных препаратов

В	соблюдении режима лечения
Г	хранении лекарственных препаратов в домашних условиях
015	ПРИ КОНСУЛЬТИРОВАНИИ ПАЦИЕНТОВ ПРОВИЗОРЫ ДОЛЖНЫ СОСРЕДОТОЧИТЬСЯ НА
А	правильном использовании лекарственных препаратов
Б	цели лекарственной терапии
В	рисках лекарственной терапии
Г	преимуществах лекарственной терапии
016	ПРОВИЗОР ОБЯЗАН ПРОВЕРИТЬ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК ДЛЯ
А	выявления ошибок при назначении лекарственного препарата
Б	диагностирования заболевания
В	оценки компетенции врача
Г	оценки необходимости лекарственной терапии
017	В ОБЯЗАННОСТИ ФАРМАЦЕВТА НЕ ВХОДИТ ОБЕСПЕЧЕНИЕ
А	пациентов информацией о диагнозе, показаниях и целях лечения
Б	надлежащих и безопасных закупок лекарственных препаратов
В	отпуска лекарственных препаратов
Г	надлежащего хранения лекарственных препаратов
018	ПРОВИЗОР ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ОШИБОК ПРИ НАЗНАЧЕНИИ РЕЦЕПТУРНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДОЛЖЕН
А	связаться с врачом
Б	сообщить пациенту, для того чтобы он обратился к врачу повторно
В	самостоятельно произвести коррекцию назначенного лекарственного препарата
Г	проинформировать руководителя медицинской организации
019	НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ КУЛЬМИНАЦИЮ ОСТОРОЖНОГО СОВЕЩАТЕЛЬНОГО ПРОЦЕССА МЕЖДУ ВРАЧОМ И ПАЦИЕНТОМ, НАПРАВЛЕННОГО НА
А	предотвращение, улучшение или излечение заболевания
Б	обострение или осложнение заболевания
В	регресс или развитие заболевания
Г	самоисцеление заболевания
020	ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, КОММЕРЧЕСКОЕ НАЗВАНИЕ КОТОРОГО ОТЛИЧАЕТСЯ ОТ ВЫПИСАННОГО ВРАЧОМ, А ХИМИЧЕСКИЙ СОСТАВ И ДОЗИРОВКА ДЕЙСТВУЮЩЕГО НАЧАЛА ИДЕНТИЧНЫ – ЭТО
А	генерическая замена
Б	терапевтическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена

021	ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ВЫПИСАННОГО ВРАЧОМ, НА ДРУГОЙ, ОТЛИЧАЮЩИЙСЯ ПО ХИМИЧЕСКОМУ СОСТАВУ - ЭТО
А	терапевтическая замена
Б	генерическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена
022	ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ВЫПИСАННОГО ВРАЧОМ, НА ДРУГОЙ, ОТНОСЯЩИЙСЯ К ТОЙ ЖЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ ГРУППЕ – ЭТО
А	терапевтическая замена
Б	генерическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена
023	ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ВЫПИСАННОГО ВРАЧОМ, НА ДРУГОЙ, ОТНОСЯЩИЙСЯ К ТОЙ ЖЕ ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКОЙ ГРУППЕ – ЭТО
А	терапевтическая замена
Б	генерическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена
024	ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ВЫПИСАННОГО ВРАЧОМ, НА ДРУГОЙ, СОДЕРЖАЩИЙ ТО ЖЕ ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО, НО ДРУГИЕ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ ВЕЩЕСТВА – ЭТО
А	терапевтическая замена
Б	генерическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена
025	КАКУЮ ЗАМЕНУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА МОЖЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ПРОВИЗОР
А	генерическую
Б	терапевтическую
В	фармакологическую
Г	фармакотерапевтическую
026	КАКАЯ ЗАМЕНА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЗАПРЕЩЕНА
А	терапевтическая замена
Б	генерическая замена
В	равноценная замена
Г	адекватная замена

027	ПРОВИЗОР ДОЛЖЕН ОТПУСКАТЬ ПАЦИЕНТАМ ТОЛЬКО ТЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ
А	выписал врач
Б	имеются в наличии в аптечном учреждении
В	обеспечивают провизору получение бонусов
Г	приносят прибыль по маркетинговому договору
028	ЕСЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ВЫПИСАН ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ХРОНИЧЕСКОГО ЗАБОЛЕВАНИЯ И ТЕРАПИЯ НАЧАТА КАКУЮ ЗАМЕНУ МОЖЕТ ПРОИЗВЕСТИ ПРОВИЗОР
А	никакую
Б	генерическую
В	терапевтическую
Г	фармакологическую
029	ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ЗАМЕНА
А	может вызвать неодинаковость лечебного эффекта, т.е. с побочными реакциями или с недостаточной лечебной эффективностью
Б	основана на полной информации о состоянии здоровья пациента
В	не может вызывать у пациента иной эффект
Г	не может нанести вред пациенту

Тема 10: «Основы системы защиты прав потребителей фармацевтической помощи»

001	ВЫБЕРИТЕ ПРАВО ПОТРЕБИТЕЛЕЙ
А	право на безопасность
Б	право на получение юридической помощи
В	право на образование
Г	право на избрание
002	ВЫБЕРИТЕ ПРАВО ПОТРЕБИТЕЛЕЙ
А	право на информацию
Б	право на свободу и личную неприкосновенность
В	право на объединение
Г	право на получение юридической помощи
003	ГРАЖДАНИН, ИМЕЮЩИЙ НАМЕРЕНИЕ ЗАКАЗАТЬ ИЛИ ПРИОБРЕСТИ ЛИБО ЗАКАЗЫВАЮЩИЙ, ПРИОБРЕТАЮЩИЙ ИЛИ ИСПОЛЬЗУЮЩИЙ ТОВАРЫ (РАБОТЫ, УСЛУГИ) ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ ЛИЧНЫХ, СЕМЕЙНЫХ, ДОМАШНИХ И ИНЫХ НУЖД, НЕ СВЯЗАННЫХ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ - это
А	потребитель
Б	изготовитель
В	исполнитель
Г	продавец

004	ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПОДЛИННО КВАЛИФИЦИРОВАННОЙ, ДОСТУПНОЙ И СВОЕВРЕМЕННОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПОМОЩИ, А ТАК ЖЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ВОЗМОЖНОСТИ САМООБРАЗОВАНИЯ НАСЕЛЕНИЯ ПО ПРОБЛЕМЕ САМОЛЕЧЕНИЯ, ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ БЕЗРЕЦЕПТУРНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ДРУГИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ И ПАРАФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ, ПОЛУЧЕНИЕ ЗНАНИЙ О ПРАВАХ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ЛЕКАРСТВ И ИХ ЗАЩИТЕ – ЭТО
А	цель защиты прав потребителей лекарств
Б	особенность защиты прав потребителей лекарств
В	компетенция защиты прав потребителей лекарств
Г	задача защиты прав потребителей лекарств
005	КАКОЙ ПРАВОВОЙ ДОКУМЕНТ РЕГУЛИРУЕТ ОТНОШЕНИЯ В ОБЛАСТИ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ?
А	Закон РФ «О защите прав потребителей»
Б	Закон РФ «Об обращении лекарственных средств»
В	Закон РФ «О рекламе»
Г	Закон «Об основах охраны граждан»
006	ЧЕМУ ДОЛЖНО СООТВЕТСТВОВАТЬ КАЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?
А	фармакопейной статье
Б	инструкции по медицинскому применению
В	техническим условиям
Г	договору
007	В КАКОЙ СРОК ПОТРЕБИТЕЛЬ МОЖЕТ ПРЕДЪЯВИТЬ ПРЕТЕНЗИИ ПО КАЧЕСТВУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА?
А	в течение срока годности
Б	в течение срока службы
В	если срок годности и гарантий срок не установлены, в течение 3-х лет со дня передачи их потребителю
Г	в течение 14 дней с момента передачи товара покупателю
008	КАКОЙ ДОКУМЕНТ ОПРЕДЕЛЯЕТ СЛЕДУЮЩУЮ ЦЕЛЬ: ПООЩРЯТЬ ВЫСОКИЙ УРОВЕНЬ ЭТИЧЕСКИХ НОРМ ПОВЕДЕНИЯ ТЕХ, КТО СВЯЗАН С ПРОИЗВОДСТВОМ И РАСПРЕДЕЛЕНИЕМ ТОВАРОВ И УСЛУГ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ
А	Руководящие принципы защиты интересов потребителей ООН
Б	Закон РФ «О защите прав потребителей»
В	Закон РФ «Об обращении лекарственных средств»
Г	Закон «Об основах охраны граждан»
009	ЗАПРОСЫ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ ПО УДОВЛЕТВОРЕНИЮ ПРАВ НА КВАЛИФИЦИРОВАННУЮ, ДОСТУПНУЮ И СВОЕВРЕМЕННУЮ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ПОМОЩЬ, СИГНАЛЫ, ГЕНЕРИРУЕМЫЕ ДРУГИМИ СИСТЕМАМИ ВНЕШНЕЙ СРЕДЫ - ЭТО

А	вход в систему Защиты прав потребителей
Б	выход из системы Защиты прав потребителей
В	внутренняя среда системы Защиты прав потребителей
Г	внешняя среда системы Защиты прав потребителей
010	КАКОЙ ОРГАН ОСУЩЕСТВЛЯЕТ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАДЗОР В ОБЛАСТИ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ?
А	Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Б	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения
В	Органы местного самоуправления по защите прав потребителей
Г	Общественные объединения потребителей
011	ПОТРЕБИТЕЛЬ ПРИ ПРОДАЖЕ ЕМУ ДОБРОКАЧЕСТВЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ВПРАВЕ
А	принимать лекарственных препарат по назначению
Б	отказаться от исполнения договора купли-продажи
В	потребовать возврата уплаченной за товар суммы
Г	заменить на другой лекарственный препарат
012	КАКОЙ ТОВАР НАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА, ПОДЛЕЖИТ ВОЗВРАТУ ИЛИ ОБМЕНУ НА АНАЛОГИЧНЫЙ ТОВАР
А	форменная одежда
Б	лекарственные препараты
В	предметы санитарии и гигиены из металла, резины, текстиля
Г	предметы по уходу за детьми
013	В КАКОЙ СРОК ПРОДАВЕЦ ДОЛЖЕН ВВЕРНУТЬ ПОЛНУЮ СТОИМОСТЬ ЗА ТОВАР ПРИ РАСТОРЖЕНИЕ ДОГОВОРА КУПЛИ-ПРОДАЖИ (ВОЗВРАТ ТОВАРА НЕНАДЛЕЖАЩЕГО КАЧЕСТВА)
А	10 дней со дня предъявления требований
Б	14 дней со дня предъявления требований
В	20 дней со дня предъявления требований
Г	немедленно
015	МОЖНО ОБРАТНО СДАТЬ В АПТЕКУ ДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ЕСЛИ ПОТРЕБИТЕЛЬ ПЕРЕПУТАЛ ДОЗИРОВКУ?
А	нельзя
Б	можно только без рецептурный лекарственных препарат
В	можно только рецептурный лекарственный препарат
Г	можно только если лекарственный препарат был отпущен бесплатно
016	ЗА ПРОДАЖУ КАКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОТРЕБИТЕЛЬ НЕВПРАВЕ ПОТРЕБОВАТЬ ВОЗВРАТА УПЛАЧЕННОЙ СУММЫ
А	доброкачественного
Б	недоброкачественного

В	фальсифицированного
Г	контрафактного
017	ЗА ПРОДАЖУ КАКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПОТРЕБИТЕЛЬ ВПРАВЕ ПОТРЕБОВАТЬ ЗАМЕНУ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
А	недоброкачественного
Б	доброкачественного
В	зарегистрированного
Г	нового
018	ЕСЛИ ДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ НЕ ОКАЗАЛ ПАЦИЕНТУ ОЖИДАЕМОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ В КАКОЙ СРОК ЕГО МОЖНО ЗАМЕНИТЬ НА ДРУГОЙ ЛП В АПТЕКЕ?
А	заменить нельзя не зависимо от срока
Б	в течении 14 дней
В	в течении срока годности
Г	в течении гарантийного срока
019	НА КАКОЙ ТОВАР УСТАНОВЛИВАЕТСЯ СРОК СЛУЖБЫ
А	медицинскую технику
Б	лекарственный препарат
В	лекарственное средство
Г	изделие медицинского назначения
020	В КАКОЙ СРОК В АПТЕКЕ ДОЛЖНЫ ВЕРНУТЬ ДЕНЕЖНЫЕ СРЕДСТВА ПАЦИЕНТУ ЗА ПРОДАЖУ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ?
А	10 дней со дня предъявления требований
Б	14 дней со дня предъявления требований
В	в день предъявления требований
Г	7 дней со дня предъявления требований
021	ОТСУТСТВИЕ У ПОТРЕБИТЕЛЯ КАССОВОГО ИЛИ ТОВАРНОГО ЧЕКА ЗА ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ
А	не является основанием для отказа в удовлетворении его требований
Б	является основанием для отказа в удовлетворении его требований
В	является основанием для невозврата уплаченной суммы за ЛП
Г	является основанием отказа в фармацевтическом консультировании
022	ФАРМРАБОТНИК АПТЕКИ ОБЯЗАН ПРИНЯТЬ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ
А	и в случае необходимости провести проверку качества товара
Б	в любом случае в не зависимости где был приобретен ЛП
В	только после получения экспертизы качества товара
Г	только при очевидных недостатках ЛП
023	КАКИЕ ТОВАРЫ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ПОДЛЕЖАТ

	ВОЗВРАТУ ИЛИ ОБМЕНУ НА АНАЛОГИЧНЫЙ ТОВАР ДРУГИХ РАЗМЕРА, ФОРМЫ, РАСЦВЕТКИ ИЛИ КОМПЛЕКТАЦИИ
А	недоброкачественные
Б	предметы по уходу за детьми
В	приборы и аппаратура медицинские
Г	предметы санитарии и гигиены из металла, резины, текстиля
024	КАКИЕ ТОВАРЫ АПТЕЧНОГО АССОРТИМЕНТА ПОДЛЕЖАТ ВОЗВРАТУ ИЛИ ОБМЕНУ НА АНАЛОГИЧНЫЙ ТОВАР ДРУГИХ РАЗМЕРА, ФОРМЫ, РАСЦВЕТКИ ИЛИ КОМПЛЕКТАЦИИ
А	недоброкачественные
Б	предметы личной гигиены
В	парфюмерно-косметические товары
Г	линзы очковые
025	КАКОЙ НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ ЗАПРЕЩАЕТ ВОЗВРАТ ИЛИ ОБМЕН ДОБРОКАЧЕСТВЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА?
А	Постановлением Правительства РФ от 19 января 1998 г. N 55
Б	Закон РФ «О защите прав потребителей»
В	Закон РФ «Об обращении лекарственных средств»
Г	Закон «Об основах охраны граждан»

ВСЕ ПЕРВЫЕ ОТВЕТЫ (ПОД БУКВОЙ А) – ПРАВИЛЬНЫЕ.