


Документ подписан простой электронной подписью  
Информация о владельце:  
ФИО: Шуматов Валентин Борисович  
Должность: Ректор  
Дата подписания: 18.03.2024 11:09:59  
Уникальный программный ключ:  
1cef78fd73d75dc6ecf72fe1eb94fae787a2985d2657b784eec019bf8a794cb4

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Тихоокеанский государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения Российской Федерации

«УТВЕРЖДАЮ»  
Первый проректор

  
/Транковская Л.В./  
«19» мая 2023 г.

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**  
**БЗ.О.01(Г) ПОДГОТОВКА К СДАЧЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО ЭКЗАМЕНА**  
**основной образовательной программы**  
**высшего образования**

**Направление подготовки**  
**(специальность)**

**33.05.01 Фармация**

**Уровень подготовки**

специалитет

**Направленность подготовки**

02 Здравоохранение

**Сфера профессиональной**  
**деятельности**

в сфере обращения лекарственных средств и  
других товаров аптечного ассортимента

**Форма обучения**

**очная**

**Срок освоения ООП**

**5 лет**

## 1. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

**1.1. Фонд оценочных средств** регламентирует формы, содержание, виды оценочных средств для текущего контроля, промежуточной аттестации и итоговой (государственной итоговой) аттестации, критерии оценивания дифференцированно по каждому виду оценочных средств.

**1.3. Фонд оценочных средств определяет уровень формирования у обучающихся установленных в ФГОС ВО и определенных в основной образовательной программе высшего образования по направлению подготовки 33.05.01 Фармация, направленности 02 Здравоохранение в сфере обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, универсальных (УК) компетенций, общепрофессиональных (ОПК) и профессиональных (ПК) компетенций (таблицы 3,4,5 ООП специальности).**

## 2. ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ

### 2.1. Виды контроля и аттестации, формы оценочных средств

№ п/п	Виды контроля	Форма
1.	Государственная итоговая аттестация	Тесты
		Чек-листы

## 5. Критерии оценивания результатов обучения

*Для подготовки к сдаче государственного экзамена :*

«**Зачтено**» выставляется обучающемуся, если он показал достаточно прочные знания фонда тестовых заданий, продемонстрировал умения и навыки, предусмотренные рабочей программой, ориентируется в рекомендованной справочной литературе, умеет правильно оценить полученные результаты.

«**Не зачтено**» выставляется обучающемуся, если при ответе выявились существенные пробелы в знаниях основных дисциплин специальности, неумение с помощью преподавателя продемонстрировать правильную диагностическую методику из числа предусмотренных рабочей программой.

Тестирование для проверки уровня системных знаний по теоретической составляющей подготовки к государственному экзамену оценивается:

выполнено **91-100%** заданий – оценка «**отлично**»

выполнено **81-90%** заданий – оценка «**хорошо**»

выполнено **70-80%** заданий – оценка «**удовлетворительно**»

выполнено **69% и менее** заданий – оценка «**неудовлетворительно**»

Демонстрация профессиональных умений и навыков практической составляющей государственного экзамена (чек-лист)

выполнено верно в полном объеме **более 70%** действий – оценка «**зачтено**»

выполнено верно в полном объеме **менее 70%** действий – оценка «**не зачтено**»

**Тестирование по программе подготовки к сдаче государственного экзамена проводится на компьютере по дисциплинам и модулям учебного плана по специальности 33.05.01. Фармация**

**Фармакология  
 Фармакогнозия  
 Фармацевтическая химия  
 Фармацевтическая технология  
 Фармацевтическое консультирование  
 Управление и экономика фармации**

**ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА БЗ.О.01(Г) ПОДГОТОВКА К СДАЧЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО ЭКЗАМЕНА ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ 33.05.01 Фармация**

	Итоговая (государственная итоговая) аттестация	<b>ТЕСТОВЫЙ КОНТРОЛЬ ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ 33.05.01 Фармация</b>
	<b>Код</b>	<b>Текст компетенции / названия трудовой функции / названия трудового действия / текст элемента ситуационной задачи</b>
<b>С</b>	<b>33.05.01</b>	Фармация
<b>К</b>	ПК-1.	Способен изготавливать лекарственные препараты в условиях аптечных организаций в соответствии с действующими нормативными документами
<b>Ф</b>	A/05.77	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
<b>И</b>		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)</b>
<b>Т</b>		<p>Определяя объём воды очищенной, удерживаемый 1,0 лекарственного растительного сырья после отжатия его в перфорированном стакане инфундирки, рассчитывают коэффициент расходный увеличения объема *водопоглощения обратный заместительный</p> <p>Особенностью технологии изготовления водных извлечений, содержащих дубильные вещества, является экстракция и фильтрование без отжатия экстракция до полного охлаждения после экстракции на водяной бане *отжатие и фильтрование без предварительного охлаждения добавление кислоты хлористоводородной для обеспечения полноты</p> <p>При изготовлении суппозиторий методом ручного формирования применяют основу витепсол твердый жир, тип А *масло какао</p>

		<p>лазупол</p> <p>Консерванты представляют собой вещества снижающие скорость окислительных процессов растворов лекарственных веществ увеличивающие растворимость лекарственных веществ *предотвращающие рост микроорганизмов увеличивающие время нахождения лекарственных средств в организме</p> <p>Вспомогательные вещества, применяющиеся для повышения растворимости плохо растворимых лекарственных веществ, называют *солюбилизаторы эмульгаторы разрыхлители пролонгаторы</p> <p>Глицерин в составе сахарного сиропа действует как консервант краситель антиоксидант *стабилизатор кристаллизации сахарозы</p> <p>Бензойную кислоту в состав сиропов вводят как *консервант антиоксидант краситель загуститель</p> <p>Цикламат в состав сиропов вводят как краситель антиоксидант *подсластитель консервант</p> <p>К методам получения воды для инъекций относят ультрафильтрация, ионный обмен перегонка, ректификация обратный осмос, электродеионизация *обратный осмос, дистилляция</p>
<b>К</b>	ПК-2.	Способен осуществлять отпуск и реализацию лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента через фармацевтические и медицинские организации
<b>Ф</b>	А/01.7	Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента
<b>И</b>		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)</b>
<b>Т</b>		Если на лекарственный препарат, отпускаемый по рецепту врача, не установлена норма отпуска, то отпускают столько, сколько попросит покупатель *отпускают в количестве, указанном в рецепте

		<p>норму отпуска устанавливает аптека отпускают в количестве, достаточном на курс лечения</p> <p>Рецепты на анаболические стероиды *остаются в аптеке и хранятся 3 года возвращаются больному остаются в аптеке и хранятся 5 лет остаются в аптеке и хранятся 10 лет</p> <p>Надпись на вторичной упаковке «продукция прошла радиационный контроль» обязательна для *лекарственных растительных препаратов всех лекарственных средств детских лекарственных средств инъекционных лекарственных средств</p> <p>Орган государственного надзора, который осуществляет проверки соблюдения санитарно - эпидемиологического в фармацевтических организациях *Роспотребнадзор Министерство здравоохранения РФ Росздравнадзор лицензирующий орган</p> <p>Согласно 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» основанием для отказа в предоставлении лицензии является: решение о нецелесообразности открытия данной организации отсутствие разрешения органа исполнительной власти субъекта РФ отсутствие разрешения Роспотребнадзора *наличие в представленных соискателем лицензии заявления и (или) прилагаемых к нему документах недостоверной или искаженной информации</p> <p>Разрешение на осуществление фармацевтической деятельности аптечной организацией подтверждается наличием у нее *лицензии паспорта аптеки устава организации акта обследования аптеки</p> <p>Орган государственного надзора, осуществляющий контроль соблюдения законодательства об обращении лекарственных средств для медицинского применения лицензирующий орган Министерство здравоохранения РФ Роспотребнадзор *Росздравнадзор</p> <p>Государственной регистрации подлежат все лп, кроме ЛП, зарегистрированных ранее, но произведенных в других</p>
--	--	--

		лекарственных формах, в новой дозировке воспроизведенных лекарственных препаратов новых комбинаций зарегистрированных ранее ЛП *ЛП, изготовленных в аптеках
<b>К</b>	ПК-3.	Способен осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации лекарственных препаратов для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента
<b>Ф</b>	А/04.7	Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента
<b>И</b>		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)</b>
<b>Т</b>		<p>При нарушениях сна может быть предложен следующий лекарственный препарат, отпускаемый без рецепта врача мелоксикам *мелаксен мексиприм мелипрамин</p> <p>В качестве возможной замены рецептурного лекарственного препарата трамадол при мышечной боли, может быть рекомендован лиотон гель метрогил гель далацин гель *вольтарен эмульгель</p> <p>В качестве возможной замены рецептурного лекарственного препарата капотен при повышенном артериальном давлении, может быть рекомендован адельфан арифон апровель *андипал</p> <p>При информировании врача-дерматолога о наличии в аптеке наружных лекарственных средств для лечения акне, содержащих азелаиновую кислоту, следует назвать базирон *скинорен дифферин зинерит</p> <p>Показанием к применению лозартана является *лечение артериальной гипертензии купирование острого коронарного синдрома купирование психоза купирование гипертонического криза</p> <p>Блокатором кальциевых каналов, повышающим мозговой кровоток, является</p>

		<p>пирацетам *циннаризин фенилин ницерголин</p> <p>К макролидам относится сульбактам азтреонам неомицин *азитромицин</p> <p>Группой антибиотиков, препараты которой наиболее часто вызывают аллергические реакции, являются *пенициллины макролиды аминогликозиды тетрациклины</p> <p>К цефалоспорином III поколения относится цефпиром *цефотаксим цефепим цефазолин</p> <p>К ингибиторозащищенным пенициллинам относится *амоксциллин/клавулановая кислота имипенем/циластатин цефоперазон/сульбактам оксациллин</p> <p>К препаратам для лечения бронхиальной астмы из группы глюкокортикоидов относится кромоглициевая кислота теофиллин зафирлукаст *беклометазона дипропионат</p> <p>С целью уменьшения объема циркулирующей жидкости при отеке лёгких используют *фуросемид спиронолактон ацетазоламид индапамид</p>
<b>К</b>	ПК-4.	Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и без-опасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья
<b>Ф</b>	А/02.7	Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента
<b>Ф</b>	А/03.7	Обеспечение хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента
<b>И</b>		ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1

	УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)
Т	<p>Приборы для регистрации параметров воздуха (термометры, гигрометры или психрометры) в помещениях хранения должны размещаться</p> <p>на высоте 1,0-1,5 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов</p> <p>*на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов</p> <p>на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 2 м от дверей, окон и отопительных приборов</p> <p>на высоте 1,5-1,7 м от пола и на расстоянии не менее 3 м от дверей</p> <p>Показания приборов для регистрации параметров воздуха в помещениях хранения должны регистрироваться в специальном журнале (карте)</p> <p>*ежедневно</p> <p>2 раза в день</p> <p>1 раз в неделю</p> <p>1 раз в смену</p> <p>Журнал (карта) регистрации параметров воздуха в помещениях хранения в аптечной организации</p> <p>*хранится в течении 1 года, не считая текущего</p> <p>хранится в течении 3 лет</p> <p>хранится в течении 5 лет</p> <p>не хранится</p> <p>ЛС с указанием на этикетках «хранить в холодном месте» должны храниться при температуре (°C)</p> <p>0-8</p> <p>*2-8</p> <p>8-15</p> <p>8-12</p> <p>ЛС с указанием на этикетках «хранить в прохладном месте» должны храниться при температуре (°C)</p> <p>*8-15</p> <p>8-12</p> <p>12-15</p> <p>8-20</p> <p>ЛС с указанием на этикетке «хранить в сухом месте» необходимо создать условия, чтобы относительная влажность воздуха не превышала (%)</p> <p>*50</p> <p>60</p> <p>65</p> <p>55</p> <p>ЛС, изменяющие свои свойства под действием температуры окружающей среды по ГФ XIV, являются</p>



		термолабильными термостабильными *термочувствительными термозависимыми
<b>К</b>	ПК-5.	Способен принимать участие в планировании и организации ресурсного обеспечения фармацевтической организации
<b>Ф</b>	А/01.7	Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента
<b>И</b>		ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)
<b>Т</b>		<p>Согласно 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» недоброкачественным лекарственным средством является лекарственное средство *не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства с истёкшим сроком годности</p> <p>Согласно 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» контрафактным лекарственным средством является лекарственное средство *находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства сопровожаемое ложной информацией о его составе и (или) производителе не соответствующее требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации или нормативного документа находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства</p> <p>При получении фальсифицированного и контрафактного товара необходимо *переместить его в карантинную зону переместить его в зону экспедиции минуя зону основного хранения оставить в зоне приемки товаров немедленно вернуть поставщику</p> <p>Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных лп не осуществляется на специально оборудованных площадках, полигонах в специально оборудованных помещениях с соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ *в помещениях аптечных организаций</p>

		<p>Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных и фальсифицированных ЛС для медицинского применения является решение</p> <p>*владельца ЛС, или федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора, или суда) федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (Россельхознадзора) федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (Роспотребнадзора) министерства здравоохранения РФ</p> <p>Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных лп осуществляется организациями, имеющими лицензию на</p> <p>*деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV класса опасности фармацевтическую деятельность производство лекарственных средств медицинскую деятельность</p>
<b>К</b>	ПК-6.	Способен осуществлять анализ научных исследований, участвовать в их проведении и представлении результатов
<b>Ф</b>	А/01.7	Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента
<b>Ф</b>	А/04.7	Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента
<b>Ф</b>	А/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций
<b>И</b>		<b>ДАЙТЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ 1 УРОВНЯ (ОДИН ПРАВИЛЬНЫЙ ОТВЕТ)</b>
<b>Т</b>		<p>Задачи исследования направлены</p> <p>* на достижение цели исследования</p> <p>на определение предмета исследования</p> <p>на определение актуальности исследования</p> <p>на выявление ограничений исследования</p> <p>Ссылки на использованные литературные источники в тексте исследовательской работы следует приводить</p> <p>*в квадратных скобках</p> <p>в кавычках</p> <p>в круглых скобках</p> <p>с использованием знака решетки</p> <p>Открытые вопросы в анкетах</p> <p>*рассчитаны на получение неформализованного (нестандартного) мнения</p> <p>кроме определенного числа вариантов ответов дает возможность респонденту представить ответ, который исследователем не был предварительно предусмотрен</p> <p>предполагают выбор ответов из полного набора вариантов, проводимых в анкете</p> <p>ориентированы на определение эмоционального восприятия</p>

	<p>потребителями того или иного продукта или организации</p> <p>Точность метода исследования – это  *степень приближения выявленных в процессе исследования информационных потребностей к объективным  затраты времени на разработку метода  время, затраченное на проведение исследования  возможность осуществить изучение информационной потребности конкретными методами</p> <p>Анкета — это  *заранее разработанный перечень любых типов вопросов, ответы на которые дают какие-либо сведения о том, кто ее заполняет  заранее разработанный перечень закрытых и открытых вопросов, ответы на которые дают какие-либо сведения о том, кто ее заполняет  заранее разработанный перечень только закрытых вопросов, ответы на которые дают какие-либо сведения о том, кто ее заполняет  целенаправленная беседа по заранее подготовленным и возникающим в процессе диалога вопросам</p> <p>Проект — это  *уникальная деятельность, предполагающая координированное выполнение взаимосвязанных действий для достижения определенных целей в условиях временных и ресурсных ограничений  уникальная деятельность, предполагающая достижение определенных целей в условиях временных ограничений и изобилия ресурсов  устойчивая, целенаправленная совокупность взаимосвязанных видов деятельности, которая по определенной технологии преобразует входы в выходы, представляющие ценность для клиентов  это совокупность взаимосвязанных мероприятий или работ, направленных на создание определённого продукта или услуги для потребителя</p> <p>Для проектов характерно  *уникальность и неповторимость целей и работ  направленность на достижение промежуточных целей  отсутствие временных ограничений его проведения  достаточность ресурсов</p> <p>Проектная работа – это  *процесс развития  обеспечивающий процесс  основной процесс  управляющий процесс</p> <p>Внедрение информационной системы в аптеке  *повышает потребительский комфорт</p>
--	--

	<p>снижает качество обслуживания покупателей уменьшает прозрачность и управляемость аптечного бизнеса снижает производительность труда</p> <p>Техническое задание (ТЗ)-это *исходный документ, который является основанием для разработки и испытания программного обеспечения стандартная операционная процедура инструкция пользователя информационной системы должностная инструкция специалиста</p>
--	---

**ФГБОУ ВО ТГМУ Минздрава России**  
**Государственная итоговая аттестация Практические навыки**  
**Специальность 33.05.01 Фармация**  
**Чек-лист оценки практических навыков. «Изготовление лекарственных**  
**препаратов»**

<b>С</b>	33.05.01	Фармация	
<b>К</b>	ПК-1	Способен изготавливать лекарственные препараты в условиях аптечных организаций в соответствии с действующими нормативными документами	
<b>Ф</b>	А/05.7	Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций	
<b>ТД</b>	Изготовление лекарственных препаратов в соответствии с правилами изготовления и с учетом всех стадий технологического процесса, контроль качества на стадиях технологического процесса		
	Действие	Проведено	Не проведено
1.	Обеспечить соблюдение санитарного режима на рабочем месте: проверить отсутствие косметики и украшений, проверить состояние санитарной одежды (шапочку, халат, бахилы), вымыть руки перед изготовлением.	1 балл	-1 балл
2.	Провести экспертизу прописи. Установить, что данный состав прописи нестандартный (не официальный); ингредиенты совместимы. Провести подготовительные мероприятия: обеспечить рациональное использование площади рабочего места	1 балл	-1 балла
3.	Обосновать технологию приготовления в зависимости от физико-химических свойств лекарственных и вспомогательных веществ (основ).	1 балл	-1 балл
4.	Изготовить ЛП. Подготовить 1-ое вещество (лекарственное вещество (ЛВ) или вспомогательное вещество (ВВ)), осуществить необходимые действия с 1-ым веществом, подготовить и осуществить необходимые действия со всеми последующими ЛВ. Проверить качество ЛП на стадии изготовления.	1 балл	-1 балл

5.	Упаковка, маркировка. Оформить основной этикеткой, на которой указывается: Аптека №, номер рецепта (задачи), ФИО больного (условно), способ применения, дата изготовления, срок годности, цена (условно). Указать дополнительные этикетки.	1 балл	-1 балл
6.	Контроль качества. Оформить лицевую сторону ППК (заполняется по памяти, после изготовления), Написать дату, ППК к рецепту № (указать номер задачи), записать название, количество ингредиентов в порядке введения, общую массу Подписи: Изготовил...Проверил...	1 балл	-1 балл
7.	Контроль качества. Определить целесообразные виды внутриаптечного контроля. Обязательные виды контроля: письменный (ППК) – проверить правильность оформления; органолептический. Выборочно: физический контроль.	1 балл	-1 балла
8.	Контроль при отпуске. Указать, что необходимо проверить соответствие ФИО пациента и № рецепта на этикетке, рецепте и квитанции, а также проверить наличие и оформление основной и дополнительных этикеток. Указать срок годности ЛП.	1 балл	-1 балл
	Итого		

**6 баллов и более – зачтено**

**5 баллов и менее - незачтено**

Чек-лист оценки практических навыков. «Фармацевтическая экспертиза рецептов»

<b>С</b>	33.05.01	Фармация	
<b>К</b>	ПК-2.	Способен осуществлять отпуск и реализацию лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента через фармацевтические и медицинские организации	
<b>Ф</b>	А/01.7	Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента	
<b>ТД</b>	Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента		
	Действие	Проведено	Не проведено
1.	Ознакомился с ЛП в рецептах и определил принадлежность ЛП к спискам	1 балл	-1 балл
2.	Обосновал выбор форм рецептурных бланков	1 балл	-1 балла
3.	Определил правомерность назначения ЛП бесплатно	1 балл	-1 балл

	или со скидкой		
4.	Проконтролировал наличие обязательных реквизитов основного рецептурного бланка	1 балл	-1 балл
5.	Проконтролировал наличие дополнительных реквизитов основного рецептурного бланка:	1 балл	-1 балл
6.	Проверил количество ЛП, которое может быть выписано в одном рецепте	1 балл	-1 балл
7.	Определил срок действия рецепта	1 балл	-1 балла
8.	Указал на дополнительные условия: право отпуска; паспорт, доверенность, сигнатура	1 балл	-1 балл
9	При отсутствии ошибок в оформлении рецепта выдал ЛП и сделал отметку в рецептах ИЛИ При наличии ошибок рецепты зарегистрировал в журнале регистрации неправильно выписанных рецептов, отметил штампом "Рецепт недействителен" и вернул лицу, представившему рецепт	1 балл	-1 балл
10	Определил срок хранения рецептов в случае отпуска ЛП	1 балл	-1 балл

**8 баллов и более – зачтено**

**7 баллов и менее - незачтено**

### Чек-лист оценки практических навыков. Приемочный контроль

<b>С</b>	33.05.01	Фармация	
<b>К</b>	ПК-4.	Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и без-опасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья	
<b>Ф</b>	А/02.7	Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	
<b>ТД</b>	Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента		
	Действие	Проведено	Не проведено
1.	Ознакомился с накладной (наименование и характеристики товара: лекарственная форма, дозировка, расфасовка; его количество)	1 балл	-1 балл
2.	Правомерно обосновал требования о необходимости	1 балл	-1 балла

	особых условий поставки и приемки товара		
3.	Правильно определил документы, подтверждающие качество принимаемого товара	1 балл	-1 балл
4.	Проверил протокол согласования цен на поступивший товар, обосновал его наличие/отсутствие	1 балл	-1 балл
5.	Провел контроль по упаковке (целостность и ее соответствие физико-химическим свойствам ЛП)	1 балл	-1 балл
6.	Провел контроль маркировки первичной и вторичной упаковки	1 балл	-1 балл
7.	Правильно зарегистрировал приемку в товарной накладной	1 балл	-1 балла
8.	Правильно зарегистрировал в журнале результатов приемочного контроля/информационной системе МДЛП	1 балл	-1 балл
9	Правильно охарактеризовал и отразил количественные и качественные расхождения в случае их наличия и поместил товар в карантинную зону	1 балл	-1 балл
10	Правильно разместил принятые товары на хранение	1 балл	-1 балл

**8 баллов и более – зачтено**

**7 баллов и менее - незачтено**

**Чек-лист оценки практических навыков. Фармацевтическое консультирование**

<b>С</b>	33.05.01	Фармация	
<b>К</b>	ПК-3.	Способен осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации лекарственных препаратов для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента	
<b>Ф</b>	А/04.7	Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента	
<b>ТД</b>	Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента		
	Действие	Проведено	Не проведено
1.	Поздоровался с пациентом Уточнил необходимость консультации специалиста	1 балл	-1 балл
2.	Уточнил факт обращения к врачу и наличия рецепта Указал на возможность рекомендации только безрецептурных препаратов	1 балл	-1 балла

3.	Расспросил пациента о жалобах и симптомах	1 балл	-1 балл
4.	Перечислил основные показания к применению препарата	1 балл	-1 балл
5.	Уточнил для взрослого или ребёнка приобретается препарат/возраст ребенка Спросил о наличии других заболеваний и приёме препаратов	1 балл	-1 балл
6.	Рекомендовал безрецептурный препарат 1, 2, 3	1 балл	-1 балл
7.	Объяснил механизм действия препарата	1 балл	-1 балла
8.	Рассказал о лекарственных формах, дозировках, особенности взаимодействия с пищей	1 балл	-1 балл
9	Рассказал о необходимости обратиться к врачу при сохранении симптомов или ухудшении состояния	1 балл	-1 балл
10	Рассказал о хранении препарата	1 балл	-1 балл

**8 баллов и более – зачтено**

**7 баллов и менее - незачтено**