

ВОПРОСЫ К ЗАЧЕТУ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

«ПРАВОВАЯ БАЗА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ»

(Фармацевтический факультет, 2 курс, 3 семестр)

основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы специалитета по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденной 31.08.2020 г.

1. Система здравоохранения в РФ. Фармацевтическая служба как составная часть системы “Здравоохранение”.
2. Вертикальная и горизонтальная структуры управления фармацевтической службой.
3. Министерство здравоохранения Российской Федерации, задачи, структура, полномочия.
4. Росздравнадзор, задачи, структура, полномочия.
5. Структура фармацевтического рынка на основе системного подхода.(Л.с.54)
6. Структура фармацевтического рынка на основе маркетингового подхода.
7. Основные тенденции развития мирового(Н.с.58) и национального фармацевтического рынка.(Н.с.111)
8. Система лекарственного обеспечения в РФ
9. Стратегия в сфере лекарственного обеспечения населения РФ.(до 2025г.)
10. Принципы и основные направления государственного регулирования фармацевтического рынка. (Л.с.63; Н.с.68)
11. Роль международных организаций в лекарственном обеспечении населения. ВОЗ; ЕПР, Таможенный Союз(Н. с.)
12. Основные международные нормы права в области здравоохранения.(Л.с.91)
13. Государственное регулирование системы фармацевтической службы.
(Л.с.89)

14. Институциональная среда фармацевтической службы. Организация, институты.
15. Федеральные законы и другие законодательные акты, регулирующие правовые отношения в фармацевтической практике.
16. Правовые нормы, регулирующие фармацевтическую деятельность в ФЗ №323 «Об основах охраны здоровья граждан в российской федерации».
17. Основные принципы охраны здоровья граждан. (ФЗ №323. Гл. 2)
18. Сфера обращения лекарственных средств.
19. Полномочия федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов РФ при обращении ЛС.
20. Государственный контроль (надзор) в сфере обращения ЛС.
21. Государственное регулирование цен на ЛП для медицинского применения.
22. Осуществление фармацевтической деятельности.
23. Ввод в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения
- 24.. Продажа, передача лекарственных средств организациями оптовой торговли лекарственными средствами.
25. Правила оптовой торговли лекарственными средствами.
26. Порядок розничной торговли лекарственными препаратами.
27. Изготовление и отпуск лекарственных препаратов.
28. Запрещение продажи фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств, контрафактных лекарственных средств
29. Хранение лекарственных средств.
30. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения.
31. Уничтожение лекарственных средств.
32. Мониторинг эффективности и безопасности ЛП, находящихся в обращении в РФ .

33. Ответственность за нарушение законодательства РФ при обращении ЛС и возмещение вреда, причиненного здоровью граждан вследствие применения ЛП.