

TEST N. 3



1) **Quali sono i medicinali omeopatici che possono essere pubblicizzati**

- a) quelli di produzione nazionale
- b) quelli di importazione
- c) nessuno
- d) quelli in forma di capsule
- e) quelli per i quali è prevista la pubblicità nel decreto di autorizzazione al commercio

2) **Che cosa indica la tabella n.1 della Farmacopea Ufficiale?**

- a) i medicinali di cui le farmacie devono essere provviste obbligatoriamente
- b) le sostanze da tenere in armadio chiuso a chiave
- c) i medicinali da vendere solo dietro presentazione di ricetta medica
- d) i medicinali da vendere solo dietro presentazione di ricetta medica non ripetibile
- e) i pesi atomici relativi degli elementi

3) **Ai sensi del DL 347/2001, convertito, con modificazioni, dalla L 405/2001, il farmacista, sulla base di direttive regionali, può sostituire medicinali che oltre alla composizione in principi attivi e forma farmaceutica, abbiano uguale:**

- a) via di somministrazione, modalità di rilascio, numero di unità posologiche e dosi unitarie
- b) via di somministrazione, numero di unità posologiche e dosi unitarie
- c) via di somministrazione, modalità di rilascio e dosi unitarie
- d) modalità di rilascio, numero di unità posologiche e dosi unitarie
- e) via di somministrazione, modalità di rilascio e numero di unità posologiche

4) **Il farmacista ha l'obbligo di tenere in farmacia, in modo visibile al pubblico, una copia delle liste di trasparenza dei medicinali?**

- a) sì, solo per i medicinali appartenenti alla classe A
- b) sì, solo per i medicinali appartenenti alla classe C
- c) no, perché le liste sono pubblicate sul sito internet del Ministero della Salute
- d) no, in quanto si tratta di liste tecniche accessibili solo ai medici e ai farmacisti
- e) sì, se aderisce al progetto di tracciabilità del farmaco

5) **In quale caso è consentito al medico indicare sulle ricette non ripetibili le sole iniziali del nome e del cognome del paziente?**

- a) quando il medico lo ritiene opportuno
- b) in nessun caso
- c) quando il paziente è minorenne
- d) su richiesta scritta del paziente
- e) in presenza di speciali disposizioni che esigano la riservatezza dei trattamenti

6) **Chi autorizza le farmacie all'acquisto di sostanze stupefacenti?**

- a) il Ministero della Salute
- b) la Regione
- c) l'Azienda Sanitaria Locale
- d) l'autorità di pubblica sicurezza
- e) non è necessaria alcuna autorizzazione

7) **Che cosa si intende per dosaggio di un medicinale?**

- a) il contenuto in sostanza attiva espresso, a seconda della forma farmaceutica, in quantità per unità di volume o di peso
- b) la dose di medicinale che deve essere assunta dal paziente
- c) la composizione quali-quantitativa del medicinale.
- d) più di una indicazione è corretta
- e) il peso dell'unità posologica.

8) **Ai sensi della Legge 713/86 per durata minima del prodotto cosmetico si intende**

- a) il periodo entro il quale il prodotto, opportunamente conservato, continua a soddisfare la sua funzione iniziale e mantiene le sue caratteristiche di sicurezza
- b) dodici mesi dall'apertura della confezione
- c) sei mesi dall'apertura della confezione
- d) tre mesi dall'apertura della confezione
- e) quella stabilita dall'Istituto Superiore di Sanità

9) **La ricetta ministeriale in triplice copia a ricalco per la prescrizione di medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope ha la validità di:**

- a) dieci giorni compreso il giorno di rilascio
- b) otto giorni escluso il giorno di rilascio
- c) trenta giorni escluso il giorno di rilascio
- d) un mese
- e) tre mesi

10) **In farmacia è obbligatoria la detenzione del registro di entrata e uscita**

- a) più di una risposta è corretta
- b) delle sostanze zuccherine
- c) degli stupefacenti
- d) dei mangimi medicati
- e) dei veleni

**11) L'art. 443 del Codice Penale punisce il farmacista che**

- a) somministra medicinali in specie, qualità o quantità non corrispondente alla prescrizione medica
- b) dispensa senza ricetta medicinali a azione stupefacente o psicotropa
- c) fornisca delucidazioni sull'impiego di medicinali soggetti a ricetta medica
- d) detiene per il commercio, pone in commercio medicinali guasti o imperfetti
- e) nessuna delle indicazioni è corretta

**12) L'Autorità Competente in materia di cosmetici è:**

- a) il Ministero della Salute
- b) il Ministero della Salute, insieme al Ministero dello Sviluppo Economico
- c) l'Istituto Superiore di Sanità
- d) il Ministero dello Sviluppo Economico
- e) nessuna indicazione è corretta

**13) Come devono essere effettuate le annotazioni sul registro entrata e uscita stupefacenti?**

- a) in ordine cronologico e in alcuni casi anche alfabetico
- b) in base alle direttive della Regione
- c) a discrezione del farmacista
- d) secondo l'ordine stabilito dalla A.S.L.
- e) in ordine cronologico

**16) Quali fra le seguenti condizioni consente al farmacista, in caso di necessità e urgenza, di consegnare un medicinale assoggettato a prescrizione medica senza presentazione della relativa ricetta?**

- a) paziente residente all'estero
- b) paziente affetto da patologia acuta
- c) paziente affetto da patologia cronica
- d) paziente con invalidità
- e) più di uno dei casi indicati

**17) I medicinali sterili possono essere preparati in Farmacia?**

- a) no, mai
- b) sì, osservando le Norme di Buona Preparazione dei medicinali in Farmacia
- c) sì, se i locali sono mantenuti puliti
- d) sì, solo per uso topico
- e) sì, osservando le procedure stabilite dal Decreto Ministeriale 18 novembre 2003

Handwritten initials or signature in the top left corner.

**18) Il farmacista, in farmacia, è tenuto a fornirsi di apposito registro di entrata e uscita dei medicinali veterinari?**

- a) no, se conserva per 5 anni la fattura di acquisto o la bolla di consegna (entrata) e la ricetta, recante il numero di lotto del medicinale venduto (uscita)
- b) si, per la dispensazione dei medicinali destinati ad animali produttori di alimenti per l'uomo
- c) si, per la dispensazione dei medicinali destinati ad animali da compagnia
- d) si, per la dispensazione dei medicinali ad azione ormonica o tireostatica
- e) si, sempre

**19) Per quante volte può essere riutilizzata una ricetta ripetibile che non riporti né la durata della terapia, né la posologia, né il numero delle confezioni complessivamente occorrenti per la terapia?**

- a) senza limitazioni nell'intervallo di un anno
- b) senza limitazioni nell'intervallo di tre mesi
- c) tre volte
- d) una sola volta oltre la prima
- e) dieci volte con l'eccezione delle prescrizioni di stupefacenti di cui alla Tab. II Sez. E del DPR n.309/1990

**20) Qual è il tempo massimo entro il quale devono essere riportati da parte del farmacista le movimentazioni nel registro di entrata e uscita stupefacenti?**

- a) entro 24 ore dalla dispensazione
- b) entro 48 ore dalla dispensazione
- c) il termine non è normativamente precisato
- d) entro 36 ore dalla dispensazione
- e) nel più breve tempo possibile

**21) Quale, tra quelli sotto indicati, costituisce adempimento di legge per la farmacia che abbia smarrito il registro di entrata e uscita degli stupefacenti?**

- a) inoltrare per iscritto la denuncia all'Autorità di Pubblica Sicurezza e darne comunicazione alla Autorità Sanitaria Locale
- b) ottemperare, entro 24 ore, a tutti gli adempimenti indicati
- c) inoltrare denuncia alla più vicina Autorità di Pubblica Sicurezza
- d) inoltrare denuncia ai N.A.S.
- e) ottemperare entro due giorni a tutti gli adempimenti indicati

22) Per quanto tempo il farmacista è obbligato a conservare copia delle ricette medico veterinarie non ripetibili rilasciate per animali produttori di alimenti?

- a) due anni
- b) non esiste obbligatorietà
- c) sei mesi
- d) tre anni
- e) cinque anni

23) Chi può firmare una ricetta?

- a) il solo medico chirurgo che prescriba un medicinale per uso umano
- b) solo il medico chirurgo ed il veterinario
- c) il medico chirurgo, il veterinario e l'odontoiatra
- d) solo il medico chirurgo o l'odontoiatra
- e) solo il medico chirurgo, l'odontoiatra e l'ostetrica

24) A chi compete la farmacovigilanza?

- a) all'AIFA, alle A.S.L., alle strutture sanitarie, alle aziende farmaceutiche, ai medici ed ai farmacisti
- b) ai N.A.S. ed agli Ospedali
- c) agli ospedali
- d) ai soli farmacisti in farmacia
- e) ai soli farmacisti ospedalieri

25) L'insulina glargine:

- a) si può impiegare nel controllo glicemico del diabete di tipo 1 e 2
- b) ha una lunga durata d'azione
- c) ha minore rischio di dare ipoglicemia, specie notturna
- d) ha minore tendenza a provocare un aumento di peso rispetto all'insulina NPH (Neutral Protamin Hagedorn )
- e) tutte le indicazioni sono corrette

26) Che cosa indica la tabella n.8 della Farmacopea Ufficiale?

- a) le sostanze da tenere in armadio chiuso a chiave
- b) gli stupefacenti
- c) gli apparecchi e gli utensili obbligatori in farmacia
- d) i medicinali da vendersi solo dietro presentazione di ricetta medica non ripetibile
- e) le dosi abituali massime per l'adulto

27) **L'articolo 100 del D.lgs 24 aprile 2006, n. 219 subordina la distribuzione all'ingrosso di medicinali a specifica autorizzazione rilasciata**

- a) dal Ministero della Salute
- b) dall'Istituto Superiore di Sanità
- c) dalla Regione o dalla Provincia autonoma
- d) dal Comune
- e) dall'Azienda Sanitaria Locale

28) **A chi va trasmessa la copia azzurra della ricetta medica veterinaria in triplice copia?**

- a) alla A.S.L. dove ha sede l'utilizzatore finale
- b) alla A.S.L. dove ha sede la farmacia
- c) al servizio farmaceutico della Regione
- d) all'Ordine Provinciale dei Farmacisti
- e) a nessuno di quelli indicati

29) **A chi deve essere inviata dal farmacista copia della richiesta di approvvigionamento di medicinali stupefacenti della Tabella II Sez. A, C e D nei cantieri di lavoro?**

- a) al Ministero della Salute
- b) al Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali
- c) all'Ispettorato del Lavoro
- d) alla A.S.L. territorialmente competente
- e) alla Regione

30) **Che cosa indica la tabella n.7 della Farmacopea Ufficiale?**

- a) gli apparecchi e gli utensili obbligatori in farmacia
- b) i medicinali da vendersi solo dietro presentazione di ricetta medica
- c) i medicinali da vendersi solo dietro presentazione di ricetta medica non ripetibile
- d) le sostanze da tenere in armadio chiuso a chiave
- e) gli stupefacenti e le sostanze psicotrope