

au  
AA

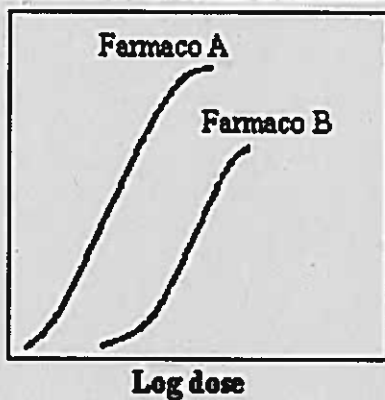
TEST N. 2



1) 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

2) I due farmaci A e B mostrano le curve dose-effetto in figura. Quale delle affermazioni sotto elencate è corretta: il farmaco A rispetto al farmaco B



- a) ha la stessa potenza e la stessa efficacia
- b) ha la stessa potenza e diversa efficacia
- c) ha la stessa efficacia e diversa potenza
- d) provoca lo stesso effetto solo quando è a concentrazioni più elevate rispetto a B
- e) ha diversa efficacia e diversa potenza

3) Qual è l'intervallo di tempo massimo entro il quale le commissioni ispettive debbono ispezionare le farmacie (fatta eccezione per le ispezioni veterinarie)?

- a) un anno
- b) un triennio
- c) un biennio
- d) un quinquennio
- e) un quadriennio

4) L'utilizzo della croce verde nell'insegna è riservato:

- a) alle farmacie
- b) alle parafarmacie
- c) agli studi veterinari
- d) alle farmacie e parafarmacie
- e) ai negozi di articoli sanitari

h      au      ASJ

5) **A chi il farmacista è tenuto a trasmettere una copia del buono acquisto stupefacenti conforme al D.M. 18.12.2006?**

- a) al Ministero della Salute, Ufficio Centrale Stupefacenti, in caso di reso
- b) alla A.S.L. di appartenenza
- c) all'Autorità di Pubblica Sicurezza
- d) all'Ordine dei Farmacisti
- e) Ai N.A.S.

6) **In quale caso la tariffa nazionale dei medicinali prevede onorari per la somministrazione dei medicinali da parte del farmacista?**

- a) per tutti i medicinali
- b) per i soli medicinali per uso umano
- c) per i soli medicinali contenenti stupefacenti
- d) per i soli medicinali contenenti veleni
- e) per nessun medicinale

7) **La violazione del provvedimento che disciplina i turni e orari della farmacia è un illecito:**

- a) soltanto penale
- b) soltanto deontologico
- c) soltanto civile
- d) soltanto amministrativo
- e) amministrativo e deontologico

8) **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

9) **Cosa si intende per compliance?**

- a) il grado di condiscendenza del paziente nei confronti della terapia prescrittagli
- b) nessuna delle indicazioni è corretta
- c) la correttezza della posologia
- d) la correttezza della via di somministrazione
- e) la risposta del paziente alla terapia

10) **Quale, tra le seguenti affermazioni riguardanti i cosmetici, è corretta?**

- a) devono riportare la data di durata minima se la durata non è superiore a 30 mesi
- b) possono garantire la protezione totale dai raggi UV
- c) non possono essere venduti allo stato sfuso
- d) vendere cosmetici che vantano proprietà terapeutiche non costituisce reato
- e) vendere cosmetici che vantano proprietà terapeutiche costituisce reato amministrativo

11) **Il farmacista deve allegare alla sua copia del buono-acquisto stupefacenti**

- a) la ricetta
- b) la bolla di accompagnamento
- c) lo scontrino o la ricevuta fiscale
- d) la fattura
- e) non è necessario allegare alcun documento

12) **E' necessaria l'autorizzazione per detenere in farmacia gas medicinali?**

- a) si, della Regione o Provincia Autonoma
- b) no
- c) si, del Ministero della Salute
- d) no, purché siano detenuti in locali separati da quelli in cui avviene la vendita al pubblico
- e) si, dal Prefetto

13) **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

14) **Per quali medicinali vi è l'obbligo di prescrizione medica in triplice copia a ricalco?**

- a) i veleni
- b) gli stupefacenti della tabella II Sez. A del DPR n. 309/1990
- c) gli stupefacenti della tabella I, II Sez. A B e C del DPR n. 309/1990
- d) solo per i medicinali utilizzati nella disassuefazione degli stati di tossicodipendenza
- e) tutti i medicinali stupefacenti assoggettati al DPR 309/1990

15) **Chi approva il codice deontologico dei farmacisti?**

- a) il Ministero della Salute
- b) l'autorità Antitrust
- c) la Commissione dell'Unione Europea
- d) gli ordini dei farmacisti
- e) la F.O.F.I.

  
**16) La distruzione degli stupefacenti scaduti deve essere sempre effettuata dall'A.S.L. di appartenenza della farmacia?**

- a) sì, sempre
- b) dipende dalle direttive di ciascuna A.S.L.
- c) può essere effettuata anche da una ditta autorizzata allo smaltimento dei rifiuti sanitari
- d) dipende dal quantitativo di medicinali da distruggere
- e) dipende dalle direttive emanate dal Comando dei N.A.S.

**17) Chiunque produce, detiene per il commercio o pone in commercio prodotti cosmetici che, nelle normali condizioni d'uso, possono essere dannosi per la salute**

- a) è punito con sanzioni amministrative e penali
- b) è punito con sanzioni solo amministrative
- c) è punito con sanzioni solo penali
- d) nessuna delle indicazioni è corretta
- e) più di una indicazione è corretta

**18) Con quale formalismo il medico deve indicare sulle ricette non ripetibili, che prescrivano medicinali per uso umano, la dose ed il tempo di somministrazione del medicinale?**

- a) in tutte lettere
- b) la dose in lettere ed il tempo in cifre o in lettere
- c) sia la dose che il tempo in cifre
- d) la dose in cifre o in lettere ed il tempo in lettere
- e) il medico non è tenuto ad indicare dose e tempi di somministrazione

**19) Il farmacista è tenuto ad apporre sulle ricette ripetibili che prescrivono medicinali di origine industriale il timbro attestante la vendita del prodotto?**

- a) no, mai
- b) sì, ma solo per le ricette del servizio sanitario nazionale
- c) sì, sempre
- d) no, se viene rilasciato scontrino fiscale
- e) sì, ma solo per le ricette spedite al di fuori del servizio sanitario nazionale

**20) Il procedimento disciplinare nei confronti di un iscritto all'Ordine dei Farmacisti è promosso**

- a) su richiesta del Ministero della Salute
- b) su richiesta del Prefetto
- c) d'ufficio o su richiesta del Ministro della Salute o del Procuratore della Repubblica
- d) d'ufficio o su richiesta del Presidente della FOFI o del Ministro della Salute
- e) d'ufficio o su richiesta del Ministro della Salute

21) **Può il farmacista esporre in farmacia cartelli che pubblicizzano un medicinale?**

- a) sì, se si tratta di pubblicità autorizzata
- b) sì, a condizione che si tratti di un medicinale da banco
- c) sì, sempre
- d) sì, se si tratta di medicinale non coperto da brevetto
- e) no, a meno che non ottenga apposito attestato di congruità dall'Ordine

22) **Nel caso di movimento in entrata, devono essere indicati nel registro entrata e uscita stupefacenti gli estremi del buono acquisto emesso dal farmacista?**

- a) no, è sufficiente indicare gli estremi della fattura
- b) sì, ma solo quando vengano acquistate sostanze e non preparazioni
- c) sì, ma solo quando vengano acquistate preparazioni e non sostanze
- d) sì, sempre
- e) sì, ma solo per gli stupefacenti della Tabella I

23) **Le competenze professionali del farmacista prevedono**

- a) la spedizione dei medicinali
- b) l'informazione sui medicinali
- c) la somministrazione dei medicinali
- d) più di una tra quelle indicate
- e) tutte quelle indicate

24) **Riguardo all'insulina detemir si può dire che:**

- a) mostra una minore variabilità intra-individuale rispetto ad altre insuline con caratteristiche di durata d'azione simile
- b) la sua durata d'azione la pone tra le insuline rapide
- 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 tranne una

25) **Sul contenitore a diretto contatto con il prodotto cosmetico, l'indicazione del numero di lotto o il riferimento che ne consenta l'identificazione è**

- a) obbligatoria, salvo impossibilità pratica dovuta alle ridotte dimensioni del prodotto cosmetico
- b) a discrezione del direttore tecnico
- c) obbligatoria in ogni caso
- d) obbligatoria o facoltativa a seconda del tipo di cosmetico
- e) obbligatoria o facoltativa a seconda della tipologia di ingredienti

  
**26) Gli operatori sanitari che non comunicano un incidente con dispositivo medico al Ministero della Salute:**

- a) non hanno alcuna responsabilità
- b) sono soggetti a sanzioni penali
- c) sono soggetti a sanzioni amministrative
- d) sono soggetti a sanzioni penali e amministrative
- e) sono soggetti ad arresto

**27) Cosa deve obbligatoriamente fare, entro 24 ore, il farmacista in caso di perdita, smarrimento o sottrazione del registro di entrata e uscita stupefacenti?**

- a) Avvertire la A.S.L. di competenza, che provvederà a fare denuncia
- b) procurarsi un nuovo registro senza preoccuparsi di altre formalità
- c) Fare denuncia alla Procura della Repubblica e darne comunicazione alla A.S.L.
- d) richiedere apposito accertamento ispettivo
- e) fare denuncia all'Autorità di Pubblica Sicurezza e darne comunicazione all'Autorità sanitaria locale di competenza

**28) L'Autorità Competente in materia di presidi medico chirurgici 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

**29) Un dipendente dello Stato può essere autorizzato all'esercizio della farmacia?**

- a) sì, sempre
- b) sì, purchè non sia un dipendente del Ministero della Salute
- c) sì, purchè non sia un dipendente del Ministero dell'Interno
- d) sì, purchè non sia un dipendente del Ministero della Difesa
- e) no, in quanto l'autorizzazione può essere rilasciata dopo le sue dimissioni dall'impiego

**30) Qual è la durata di validità di una ricetta non ripetibile a carico del Servizio Sanitario Nazionale?**

- a) dieci giorni compreso quello di emissione
- b) trenta giorni escluso quello di emissione
- c) quindici giorni
- d) tre mesi
- e) novanta giorni