

**Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования «Донецкий государственный медицинский университет имени  
М. Горького» Министерства здравоохранения Российской Федерации**

Принято решением Ученого совета  
ФГБОУ ВО ДонГМУ Минздрава России  
От «24» марта 2026г. Протокол № 3

**ПРОГРАММА ВСТУПИТЕЛЬНОГО ИСПЫТАНИЯ ДЛЯ  
ПОСТУПАЮЩИХ НА ОБУЧЕНИЕ ПО ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫМ  
ПРОГРАММАМ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ – ПРОГРАММАМ  
ОРДИНАТУРЫ ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ  
33.08.02 УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ  
(2026 год приема)**

Донецк 2026

## ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

Вступительное испытание проводится в форме **компьютерного тестирования** (далее - тестирование).

Тестирование проводится с использованием тестовых заданий, комплектуемых для каждого поступающего автоматически.

Общее количество тестовых заданий составляет - **80 штук**, время отводимое поступающему на их решение – **60 минут**.

Результат тестирования формируется автоматически с указанием процента правильных ответов от общего количества тестовых заданий.

Результат тестирования в баллах (**1 балл равен 1 проценту**) отражается в протоколе заседания экзаменационной комиссии, подписываемом в день завершения тестирования.

Минимальное количество баллов, подтверждающее успешное прохождение тестирования, составляет **70 баллов**

## ФОРМИРОВАНИЕ СПИСКОВ ПОСТУПАЮЩИХ

Не позднее трех рабочих дней со дня завершения тестирования Университет формирует по каждому конкурсу списки поступающих. В списки поступающих не включаются лица, набравшие менее минимального количества баллов по результатам тестирования, и лица, отозвавшие документы, необходимые для поступления.

Списки поступающих ранжируются по следующим основаниям:

- **по убыванию суммы конкурсных баллов** (суммы экзаменационных баллов и баллов за индивидуальные достижения);
- при равенстве суммы конкурсных баллов – **по убыванию суммы экзаменационных баллов**, начисленных по результатам вступительного тестирования;
- при равенстве суммы экзаменационных баллов, начисленных по результатам вступительного испытания, – **по убыванию балла за первичную аккредитацию специалиста**.

## ОБРАЗЦЫ ВСТУПИТЕЛЬНЫХ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ

1. ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ ФУНКЦИИ ПО ПРОВЕДЕНИЮ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- А. Минздрав России
- Б. Роспотребнадзор
- В. Росздравнадзор
- Г. Министерство промышленности

2. ДАННЫЕ О ЗАРЕГИСТРИРОВАННОМ ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, ЗАНОСЯТСЯ В \_\_\_\_\_ РЕЕСТР ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

- А. Государственный
- Б. Региональный
- В. Международный
- Г. Федеральный

3. НА ВПЕРВЫЕ ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ ВЫДАЕТСЯ РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ, СРОКОМ НА \_\_\_\_\_ (ЛЕТ)

- А. 5
- Б. 6
- В. 7
- Г. 10

4. ДЕЙСТВУЮЩАЯ В РОССИИ МОДЕЛЬ ГОСУДАРСТВЕННОГО ФИНАНСИРОВАНИЯ СИСТЕМЫ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ПРЕДСТАВЛЕНА КАК

- А. Бюджетно-страховая
- Б. Бюджетная
- В. Страховая
- Г. Внебюджетно-страховая

5. ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП УТВЕРЖДАЕТСЯ

- А. Правительством РФ
- Б. Минздравом России
- В. Росздравнадзором
- Г. Минпромторгом России

6. РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ НАЛИЧИЕМ У НЕЕ:

- А. Лицензии
- Б. Паспорта аптеки
- В. Свидетельства
- Г. Устава

7. У ПРЯМЫХ И КОСВЕННЫХ КАНАЛОВ ТОВАРОДВИЖЕНИЯ ОБЩИМ ЯВЛЯЕТСЯ НАЛИЧИЕ

- А. Производителя и потребителя
- Б. Только оптового звена
- В. Посредников
- Г. Оптового и розничного звена

8. ПОВЕРХНОСТИ СТЕН И ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ АПТЕКИ ДОЛЖНЫ БЫТЬ

- А. Без нарушения целостности покрытия
- Б. Отделаны пластиковыми панелями
- В. Покрыты фактурной штукатуркой
- Г. Оклеены обоями

9. СРОК ГОДНОСТИ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА УСТАНАВЛИВАЕТСЯ

- А. Экспериментально
- Б. Расчетным путем
- В. В зависимости от упаковки
- Г. Логическим методом

10. ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ НЕ ВЫШЕ 30°C ПРЕДПОЛАГАЕТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ\_ОТ\_\_\_\_\_ (°C)

- А. +2 до +30
- Б. +15 до +30
- В. +8 до +30
- Г. +20 +30

11. ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ИМЕЮЩИЕ ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ НС И ПВ ОТНОСЯТ К \_\_\_\_\_ КАТЕГОРИИ

- А. 1
- Б. 2
- В. 4
- Г. 3

12. МАТЕРИАЛЬНО-ОТВЕТСТВЕННОЕ ЛИЦО АПТЕКИ ПРОИЗВОДИТ ПРИЕМКУ ТОВАРА У ЭКСПЕДИТОРА ПО

- А. Количеству мест

- Б. Срокам годности
- В. Количеству наименований товара
- Г. Соответствию физико-химических свойств

13. УБОРКА ШКАФОВ, СТЕЛЛАЖЕЙ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ПРОВОДИТСЯ ПО МЕРЕ НЕОБХОДИМОСТИ, НО НЕ РЕЖЕ ЧЕМ

- А. 1 раз в неделю\*\*
- Б. 2 раза в неделю
- В. 1 раз в месяц
- Г. 2 раз в месяц

14. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРИЕМОЧНОГО КОНТРОЛЯ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ «МАРКИРОВКА» ОПРЕДЕЛЯЮТСЯ

- А. Соответствие оформления ЛС требованиям нормативной документации
- Б. Внешний вид ЛС
- В. Наличие запаха
- Г. Целостность вторичной упаковки

15. ПРИ НАРУШЕНИИ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ОН ПОМЕЩАЕТСЯ В ЗОНУ

- А. Карантина
- Б. Приемки
- В. Хранения
- Г. Администрации

16. В СЛУЧАЕ РАЗЛИВА КИСЛОТ, ЩЕЛОЧЕЙ И ДРУГИХ АГРЕССИВНЫХ РЕАГЕНТОВ НЕОБХОДИМО

- А. Проветрить помещение, убрать пролитую жидкость
- Б. Ознакомиться с инструкцией по безопасности
- В. Эвакуировать людей
- Г. Известить руководителя и ожидать

17. ДЛЯ ЗАЩИТЫ ПОСТУПАЮЩЕГО ГРУЗА ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ, НА СКЛАДЕ СОЗДАЕТСЯ ЗОНА

- А. Разгрузки
- Б. Приемки
- В. Хранения
- Г. Экспедиции

18. В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ РАЗМЕЩАЮТСЯ С УЧЕТОМ

- А. Физико-химических свойств
- Б. Производителя лекарственных средств
- В. Объема поставки
- Г. Поставщика лекарственных средств

19. ПУТЬ, КОТОРЫЙ ТОВАР ПРОХОДИТ ОТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ ПРОДУКЦИИ ДО КОНЕЧНОГО ПОТРЕБИТЕЛЯ

- А. Жизненный цикл
- Б. Товарооборот
- В. Рыночный путь
- Г. Товарооборачиваемость

20. ВЫБЕРИТЕ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННОГО МЕДИЦИНСКИЙ ПРИБОР

- А. Термометр
- Б. Игла хирургическая
- В. Шприц
- Г. Холодильник

21. ПОМЕЩЕНИЯ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ОСНАЩАЮТ ПРИБОРАМИ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ ВЛАЖНОСТИ ВОЗДУХА

- А. Гигрометрами
- Б. Термометрами
- В. Манометрами
- Г. Барометрами

22. РАЗРЕШЕНИЕ НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИЕЙ ПОДТВЕРЖДАЕТСЯ НАЛИЧИЕМ

- А. Лицензии
- Б. Акта обследования аптеки
- В. Устава организации
- Г. Паспорта аптеки

23. ШТРИХОВОЙ КОД, НАНЕСЕННЫЙ НА УПАКОВКУ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

- А. Снижает вероятность фальсификации
- Б. Снижает цену
- В. Повышает качество
- Г. Является гарантией качества

24. ТЕМПЕРАТУРА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ХРАНЕНИЮ ПРИ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЕ, СОСТАВЛЯЕТ \_\_\_\_°С

- А. +15...+25
- Б. +12...+15
- В. +16...+18
- Г. +10...+12

25. ОФИЦИАЛЬНЫМ ДОКУМЕНТОМ, СОДЕРЖАЩИМ ИНФОРМАЦИЮ О ЛЕКАРСТВЕННОМ ПРЕПАРАТЕ, НЕОБХОДИМУЮ И ДОСТАТОЧНУЮ ДЛЯ ЕГО ЭФФЕКТИВНОГО И БЕЗОПАСНОГО МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ЯВЛЯЕТСЯ

- А. Инструкция по применению
- Б. Формулярная статья ЛП
- В. Статья в справочной литературе
- Г. Фармакопейная статья ЛП

26. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА, КОТОРУЮ СЛЕДУЕТ ПОДДЕРЖИВАТЬ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ВЫСЫХАНИЯ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ И ПОТЕРИ ИХ ЭЛАСТИЧНОСТИ НЕ МЕНЕЕ \_\_(%)

- А. 65
- Б. 70
- В. 50
- Г. 80

27. ЗАПОЛНЯЕМОСТЬ СТЕЛЛАЖЕЙ, НА КОТОРЫХ ХРАНЯТСЯ ЕМКОСТИ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ

- А. В один ряд
- Б. В несколько рядов
- В. Не менее, чем в 5 рядов
- Г. Не более, чем в 2 ряда

28. СИСТЕМА, ОБЕСПЕЧИВАЮЩАЯ НЕОБХОДИМЫЕ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И

ТРАНСПОРТИРОВКИ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ОТ ПРЕДПРИЯТИЯ-ИЗГОТОВИТЕЛЯ ДО ВАКЦИНИРУЕМОГО, НАЗЫВАЕТСЯ

- А. Холодовая цепь
- Б. Температурный режим
- В. Условия хранения
- Г. Режим хранения

29. ПЕРЕЧЕНЬ ЖНВЛП С ЦЕЛЮ ГОСУДАРСТВЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН ФОРМИРУЕТ

- А. Минздрав России
- Б. Минпромторг России
- В. Росздравнадзор
- Г. Роспотребнадзор

30. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ, НАРКОТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТ

- А. Специально созданная комиссия
- Б. Ответственное лицо
- В. Руководитель организации
- Г. Материально-ответственное лицо