

ПЕРЕЛІК ТЕСТОВИХ ПИТАНЬ
на знання спеціального законодавства з варіантами
відповідей для посад фахівців з питань реформ категорій «Б» та «В»
експертної групи з питань раціонального застосування лікарських засобів
Фармацевтичного директорату

I. Питання на перевірку знань Основ законодавства України про охорону здоров'я

1. Яка частка бюджетних асигнувань виділяється на впровадження Державної політики охорони здоров'я?

- А) не менше одного відсотка національного доходу;
- Б) не менше трьох відсотків національного доходу;
- В) не менше п'яти відсотків національного доходу;
- Г) не менше десяти відсотків національного доходу.

2. Які види медичної допомоги передбачаються Основами законодавства України про охорону здоров'я?

А) екстрена медична допомога; перша медична допомога; вторинна (спеціалізована) медична допомога, третинна (високоспеціалізована) медична допомога, паліативна допомога;

Б) екстрена медична допомога; первинна медична допомога; вторинна (спеціалізована) медична допомога, третинна (високоспеціалізована) медична допомога;

В) екстрена, первинна, вторинна (спеціалізована), третинна (високоспеціалізована), паліативна, медична реабілітація;

Г) екстрена, первинна, вторинна (спеціалізована), третинна (високоспеціалізована).

3. Хто організовує розробку та здійснення державних цільових програм?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Верховна Рада України;
- В) центральні органи виконавчої влади;
- Г) органи місцевого самоврядування.

4. Хто укладає міжурядові угоди і координує міжнародне співробітництво з питань охорони здоров'я?

- А) Президент України;
- Б) Кабінет Міністрів України;
- В) Міністр охорони здоров'я України;
- Г) Верховна Рада України.

5. Нормативи навантаження лікуючих лікарів затверджуються:

- А) Міністерством охорони здоров'я України;
- Б) Кабінетом Міністрів України;
- В) Національною службою здоров'я України;
- Г) Державним експертним центром.

6. Розроблення галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я, проведення державної оцінки медичних технологій здійснюються у порядку встановленому:

- А) Міністерством охорони здоров'я України;
- Б) Кабінетом Міністрів України;
- В) Національною службою здоров'я України;
- Г) Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

7. Хто визначає єдині науково обґрунтовані державні стандарти, критерії та вимоги, які повинні сприяти охороні здоров'я населення?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

8. Згідно з Основами законодавства України про охорону здоров'я громадяни України зобов'язані:

- А) піклуватись про своє здоров'я та здоров'я дітей, не шкодити здоров'ю інших громадян;
- Б) у передбачених законодавством випадках проходити профілактичні медичні огляди і робити щеплення;
- В) вживати передбачених Законом України «Про екстрену медичну допомогу» заходів для забезпечення надання екстреної медичної допомоги іншим особам, які знаходяться у невідкладному стані;
- Г) всі відповіді правильні.

9. Який орган затверджує перелік категорій населення, які повинні проходити обов'язкові медичні огляди, періодичність, джерела фінансування та порядок цих оглядів?

- А) Міністерство охорони здоров'я України;
- Б) Кабінет Міністрів України;
- В) Національна служба здоров'я України;
- Г) Міністерство соціальної політики України.

10. Що складає систему стандартів у сфері охорони здоров'я?

- А) державні соціальні нормативи та галузеві стандарти;
- Б) постійно діючі технічні і організаційні вимоги;
- В) єдині правила розробки, оформлення і збереження документації;
- Г) клінічні настанови та уніфіковані клінічні протоколи.

11. Ким розробляються і затверджуються галузеві стандарти у сфері охорони здоров'я?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України.

12. Хто здійснює реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я в адміністративно-територіальних одиницях України?

- А) Рада міністрів Автономної Республіки Крим та місцеві державні адміністрації;
- Б) Міністерство охорони здоров'я України;
- В) Кабінет Міністрів України;
- Г) органи місцевого самоврядування.

13. За рахунок яких коштів може здійснюватися фінансове забезпечення охорони здоров'я?

- А) Державного бюджету України та місцевих бюджетів, коштів юридичних та фізичних осіб, а також з інших джерел, не заборонених законом;
- Б) Державного бюджету України та місцевих бюджетів;
- В) коштів юридичних та фізичних осіб, а також з інших джерел, не заборонених законом;
- Г) відсутня правильна відповідь.

14. Відповідно до якого законодавства здійснюється фінансове забезпечення державних та комунальних закладів охорони здоров'я - бюджетних установ?

- А) адміністративного;
- Б) фінансового;
- В) податкового;
- Г) бюджетного.

15. Яка державна політика проводиться в Україні щодо куріння та вживання алкогольних напоїв?

- А) обмеження;
- Б) заборона;
- В) держава не впливає на ці питання;
- Г) немає правильної відповіді.

16. Який вид медичної допомоги характеризує визначення «медична допомога, яка полягає у здійсненні медичними працівниками відповідно до закону невідкладних організаційних, діагностичних та лікувальних заходів, спрямованих на врятування та збереження життя людини у невідкладному стані та мінімізацію наслідків впливу такого стану на її здоров'я»?

- А) екстрена;
- Б) первинна;
- В) паліативна;
- Г) спеціалізована.

17. Який вид медичної допомоги характеризує визначення «медична допомога, що передбачає надання консультації, проведення діагностики та лікування найбільш поширених хвороб, травм, отруєнь, патологічних, фізіологічних (під час вагітності) станів, здійснення профілактичних заходів; направлення відповідно до медичних показань пацієнта»?

- А) первинна;
- Б) екстрена;
- В) високоспеціалізована;
- Г) спеціалізована.

18. Який вид медичної допомоги характеризує визначення «медична допомога, що надається в амбулаторних або стаціонарних умовах лікарями відповідної спеціалізації (крім лікарів загальної практики - сімейних лікарів) у плановому порядку або в екстрених випадках і передбачає надання консультації, проведення діагностики, лікування, реабілітації та профілактики хвороб, травм, отруєнь, патологічних і фізіологічних (під час вагітності та пологів)»?

- А) первинна;
- Б) екстрена;
- В) третинна (високоспеціалізована);
- Г) вторинна (спеціалізована).

19. Який вид медичної допомоги характеризує визначення «медична допомога, що надається в амбулаторних або стаціонарних умовах у плановому порядку або в екстрених випадках і передбачає надання консультації, проведення діагностики, лікування хвороб, травм, отруєнь, патологічних станів, ведення фізіологічних станів (під час вагітності

та пологів) із застосуванням високотехнологічного обладнання та/або високоспеціалізованих медичних процедур високої складності?»

- А) первинна;
- Б) екстрена;
- В) вторинна;
- Г) третинна.

20. Який вид медичної допомоги характеризує визначення «комплекс заходів, спрямованих на полегшення фізичних та емоційних страждань пацієнтів, а також надання психосоціальної і моральної підтримки членам їх сімей»

- А) вторинна (спеціалізована);
- Б) паліативна допомога;
- В) третинна (високоспеціалізована);
- Г) екстрена.

II. Питання на перевірку знань Закону України «Про лікарські засоби»

21. Хто визначає державну політику і здійснює законодавче регулювання відносин у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів?

- А) Верховна Рада України;
- Б) Кабінет Міністрів України;
- В) Президент України;
- Г) Міністерство охорони здоров'я України.

22. Хто проводить в життя державну політику у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів?

- А) Верховна Рада України;
- Б) Кабінет Міністрів України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

23. Клінічні випробування лікарських засобів проводяться з метою?

- А) встановлення або підтвердження ефективності та нешкідливості лікарського засобу;
- Б) встановлення або підтвердження ефективності та безпечності лікарського засобу;
- В) встановлення або підтвердження ефективності та надійності лікарського засобу;
- Г) встановлення або підтвердження надійності та нешкідливості лікарського засобу.

24. Рішення про клінічні випробування лікарського засобу приймається за наявності?

- А) позитивних висновків експертизи матеріалів доклінічного вивчення щодо ефективності лікарського засобу та його безпечності;
- Б) переконливих даних про те, що ризик побічної дії лікарського засобу буде значно нижчим за очікуваний позитивний ефект;
- В) обидві відповіді невірні;
- Г) обидві відповіді вірні.

25. До лікарських засобів не належать?

- А) АФІ, продукція «in bulk»;
- Б) гомеопатичні засоби;
- В) засоби, які використовуються для виявлення збудників хвороб;
- Г) медичні вироби.

26. Державний реєстр лікарських засобів України – це:

- А) нормативний документ, який містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці;
- Б) офіційна веб сторінка МОЗ України, яка містить відомості про лікарські засоби, дозволені для виробництва і застосування в медичній практиці;
- В) обидві відповіді вірні;
- Г) обидві відповіді невірні.

27. Рішення про затвердження програми клінічних випробувань та їх проведення приймається?

- А) МОЗ України;
- Б) Держлікслужбою;
- В) обидві відповіді вірні;
- Г) обидві відповіді невірні.

28. Лікарські засоби допускаються до застосування в Україні:

- А) після їх державної реєстрації;
- Б) під час їх державної реєстрації;
- В) без їх державної реєстрації;
- Г) всі відповіді вірні.

29. Виробництво лікарських засобів здійснюється фізичними або юридичними особами на підставі:

- А) ліцензії;
- Б) дозволу;
- В) сертифікату;
- Г) декларації.

30. Лікарські засоби, призначені для клінічних досліджень, повинні мати позначення:

- А) «Для клінічних досліджень»;
- Б) «Для клінічних випробувань»;
- В) «Не для продажу»;
- Г) «Безкоштовно».

31. Контроль за якістю лікарських засобів та умовами їх виробництва здійснюється?

- А) МОЗ України;
- Б) Держлікслужбою;
- В) обидві відповіді вірні;
- Г) обидві відповіді невірні.

32. Незареєстровані лікарські засоби можуть ввозитись на митну територію України для:

- А) проведення доклінічних досліджень фармацевтичної розробки і клінічних випробувань;
- Б) реєстрації лікарських засобів в Україні (зразки препаратів у лікарських формах);
- В) експонування на виставках, ярмарках, конференціях тощо без права реалізації;
- Г) усі відповіді вірні.

33. Вивезення лікарських засобів з України здійснюється в порядку?

- А) передбаченому законодавчими актами України;
- Б) передбаченому Кабінетом Міністрів України;
- В) передбаченому МОЗ України;
- Г) передбаченому Держлікслужбою.

34. Реалізація лікарських засобів здійснюється лише за наявності:

- А) сертифіката якості;
- Б) сертифіката відповідності;
- В) декларації якості;
- Г) декларації відповідності.

35. Реалізація (відпуск) лікарських засобів громадянам здійснюється:

- А) за рецептами та без рецептів лікарів;
- Б) за рецептами лікарів;
- В) без рецептів лікарів;
- Г) всі відповіді невірні.

36. Неякісні лікарські засоби, включаючи ті, термін придатності яких закінчився, підлягають:

- А) поверненню виробнику;

- Б) утилізації;
- В) утилізації та знищенню;
- Г) знищенню.

37. Витрати на фінансування наукових робіт по створенню нових лікарських засобів відносяться на рахунок собівартості продукції в порядку:

- А) визначеному Кабінетом Міністрів України;
- Б) визначеному МОЗ України;
- В) визначеному Верховною Радою України;
- Г) визначеному Держлікслужбою.

38. Особи, винні в порушенні законодавства про лікарські засоби, несуть:

- А) дисциплінарну, адміністративну, цивільно-правову або кримінальну відповідальність;
- Б) адміністративну, цивільно-правову або кримінальну відповідальність;
- В) дисциплінарну, цивільно-правову або кримінальну відповідальність;
- Г) дисциплінарну, адміністративну, кримінальну відповідальність.

39. Порядок створення та використання загальнодержавних запасів лікарських засобів, їх обсяги:

- А) визначаються Кабінетом Міністрів України;
- Б) визначаються Верховною Радою України;
- В) визначаються МОЗ України;
- Г) не визначаються.

40. Правила приписування лікарських засобів, а також перелік лікарських засобів, які можуть реалізовуватись без рецептів лікарів, затверджуються:

- А) Кабінетом Міністрів України;
- Б) Верховною Радою України;
- В) МОЗ України;
- Г) Держлікслужбою.

III. Питання на перевірку знань Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності»

41. Державна політика у сфері ліцензування ґрунтується на:

- А) принципі територіальності;
- Б) принципі рівності прав суб'єктів господарювання;
- В) принципі єдиної державної системи ліцензування;
- Г) всі відповіді вірні.

42. Ліцензійні умови та зміни до них розробляються органом ліцензування, що є центральним органом виконавчої влади, підлягають погодженню спеціально уповноваженим органом з питань ліцензування та затверджуються:

- А) Верховною Радою України;
- Б) Кабінетом Міністрів України;
- В) органом ліцензування;
- Г) спеціально уповноваженим органом з питань ліцензування.

43. Органи ліцензування оприлюднюють ліцензійні умови і зміни до них:

- А) на своєму офіційному веб-сайті;
- Б) на офіційному веб-сайті Кабінету Міністрів України;
- В) на офіційному веб-сайті Верховної Ради України;
- Г) на офіційному веб-сайті спеціально уповноваженого органу з питань ліцензування.

44. Вимоги ліцензійних умов до суб'єкта господарювання мають бути обумовлені особливостями провадження виду господарської діяльності, що підлягає ліцензуванню, та не включають:

- А) кадрові вимоги;
- Б) організаційні вимоги;
- В) технологічні вимоги;
- Г) фінансові вимоги.

45. До ліцензійних умов не можуть бути включені вимог?

- А) щодо додержання законодавства України у відповідній сфері та/або окремих законів у цілому;
- Б) законодавства, обов'язкові до виконання всіма суб'єктами господарювання;
- В) обидві відповіді вірні;
- Г) обидві відповіді невірні.

46. Ліцензійні умови повинні відповідати принципам державної політики у сфері:

- А) охорони здоров'я;
- Б) ліцензування;
- В) обидві відповіді вірні;
- Г) обидві відповіді невірні.

47. Документи, подання яких до органу ліцензування передбачено цим Законом, не можуть бути подані до органу ліцензування за вибором здобувача ліцензії:

- А) поштовим відправленням без опису вкладення;
- Б) нарочно;

- В) поштовим відправленням з описом вкладення;
- Г) в електронному вигляді за допомогою порталу електронних сервісів.

48. Орган ліцензування протягом _____ робочих днів з дня одержання заяви про отримання ліцензії встановлює наявність або відсутність підстав для залишення її без розгляду і в разі їх наявності приймає відповідне рішення:

- А) трьох;
- Б) чотирьох;
- В) двох;
- Г) п'яти.

49. Які підстави залишення заяви про отримання ліцензії без розгляду?

- А) підписані документи, що додаються до заяви для отримання ліцензії, подані в повному обсязі;
- Б) заява або хоча б один з документів, що додається до заяви про отримання ліцензії підписаний особою, яка має на це повноваження;
- В) подання заяви з порушенням строків, передбачених цим Законом;
- Г) заява або хоча б один з документів, що додається до заяви про отримання ліцензії складений за встановленою формою.

50. Ліцензія видається:

- А) на необмежений строк;
- Б) на 3 роки;
- В) на 5 років;
- Г) на 10 років.

51. Хто визначає форму та зміст ліцензії?

- А) Верховна Рада України;
- Б) спеціально уповноважений орган з питань ліцензування;
- В) орган ліцензування;
- Г) Кабінет Міністрів України.

52. Рішення про переоформлення ліцензії підлягає оприлюдненню на порталі електронних сервісів не пізніше:

- А) робочого дня, наступного за днем прийняття такого рішення;
- Б) двох робочих днів, наступних за днем прийняття такого рішення;
- В) трьох робочих днів, наступних за днем прийняття такого рішення;
- Г) п'яти робочих днів, наступних за днем прийняття такого рішення.

53. Ліцензійні справи є:

- А) перехідними справами постійного зберігання;
- Б) неперехідними справами постійного зберігання;
- В) перехідними справами тимчасового зберігання;

Г) неперехідними справами тимчасового зберігання.

54. На підставі чого здійснюється витребування документів з ліцензійних справ?

- А) на підставі судового рішення;
- Б) на підставі рішення органу ліцензування;
- В) на підставі рішення спеціально уповноваженого органу з питань ліцензування;
- Г) на підставі рішення Кабінету Міністрів України.

55. Державний нагляд за додержанням органами державної влади чи державними колегіальними органами вимог законодавства у сфері ліцензування здійснює спеціально уповноважений орган з питань ліцензування шляхом:

- А) проведення планових та позапланових перевірок;
- Б) проведення планових перевірок;
- В) проведення позапланових перевірок;
- Г) проведення комплексних перевірок.

56. Про проведення позапланової перевірки ліцензіат повідомляється:

- А) за 10 календарних днів до перевірки;
- Б) за 10 робочих днів до перевірки;
- В) в день перевірки;
- Г) не повідомляється.

57. Яку відповідальність не несуть посадові особи органу ліцензування за порушення законодавства у сфері ліцензування?

- А) адміністративну;
- Б) матеріальну;
- В) дисциплінарну;
- Г) кримінальну.

58. Ліцензіат зобов'язаний повідомляти органу ліцензування про всі зміни даних, які були зазначені в його документах, що додавалися до заяви про отримання ліцензії, у строк, встановлений ліцензійними умовами, але не пізніше ніж _____ з дня настання таких змін:

- А) один місяць;
- Б) десять днів;
- В) п'ятнадцять днів;
- Г) двадцять днів.

59. Плата за видачу ліцензії вноситься ліцензіатом у строк не пізніше _____ робочих днів з дня оприлюднення на порталі електронних сервісів рішення про видачу ліцензії:

- А) трьох;
- Б) п'яти;
- В) десяти;
- Г) двадцяти.

60. Ліцензуванню підлягають такі види господарської діяльності:

А) виробництво лікарських засобів, оптова та роздрібна торгівля лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) - з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про лікарські засоби»;

Б) виробництво лікарських засобів, оптова торгівля лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) - з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про лікарські засоби»;

В) виробництво лікарських засобів, роздрібна торгівля лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) - з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про лікарські засоби»;

Г) виробництво лікарських засобів, оптова та роздрібна торгівля лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів - з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про лікарські засоби».

IV. Питання на перевірку знань Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності»

61. Принципами державної регуляторної політики є:

- А) доцільність;
- Б) адекватність;
- В) ефективність;
- Г) всі відповіді вірні.

62. Що не включає забезпечення здійснення державної регуляторної політики:

- А) підготовку аналізу регуляторного впливу;
- Б) перегляд регуляторних актів;
- В) систематизацію регуляторних актів;
- Г) скасування регуляторних актів.

63. Громадяни, суб'єкти господарювання, їх об'єднання та наукові установи, а також консультативно-дорадчі органи, що створені при органах державної влади та органах місцевого самоврядування і представляють інтереси громадян та суб'єктів господарювання, мають право:

А) подавати до регуляторних органів пропозиції про необхідність підготовки проектів регуляторних актів, а також про необхідність їх перегляду;

Б) у випадках, передбачених законодавством, брати участь у розробці проектів регуляторних актів;

В) одержувати від регуляторних органів у відповідь на звернення, подані у встановленому законом порядку, інформацію щодо їх регуляторної діяльності;

Г) всі відповіді вірні.

64. Регуляторні органи затверджують плани діяльності з підготовки ними проектів регуляторних актів на наступний календарний рік не пізніше _____ поточного року, якщо інше не встановлено законом:

А) 15 грудня;

Б) 1 грудня;

В) 30 листопада;

Г) 10 грудня.

65. Аналіз регуляторного впливу готується:

А) до оприлюднення проекту регуляторного акта;

Б) після оприлюднення проекту регуляторного акта;

В) під час оприлюднення проекту регуляторного акта;

Г) всі відповіді вірні.

66. У разі якщо розробником проекту регуляторного акта є регуляторний орган, інший орган, установа чи організація, аналіз регуляторного впливу підписується:

А) керівником цього органу, установи чи організації;

Б) співробітником цього органу, установи чи організації;

В) обидві відповіді вірні;

Г) обидві відповіді невірні.

67. З якою метою оприлюднюється кожен проект регуляторного акта?

А) з метою одержання зауважень і пропозицій від фізичних та юридичних осіб, їх об'єднань;

Б) з метою одержання зауважень від фізичних та юридичних осіб, їх об'єднань;

В) з метою одержання пропозицій від фізичних та юридичних осіб, їх об'єднань;

Г) всі відповіді вірні.

68. Базове відстеження результативності регуляторного акта здійснюється _____ набрання чинності цим регуляторним актом або набрання чинності більшістю його положень:

А) до дня;

- Б) через місяць після;
- В) через 10 днів після;
- Г) через 6 місяців після.

69. Рішення регуляторного органу про строк, після якого чи до якого починається повторне відстеження результативності регуляторного акта, визначається:

- А) в самому регуляторному акті або в іншому акті цього регуляторного органу;
- Б) в самому регуляторному акті;
- В) в іншому акті цього регуляторного органу;
- Г) всі відповіді вірні.

70. Строк виконання заходів з відстеження результативності регуляторного акта не може бути більшим ніж:

- А) тридцять робочих днів;
- Б) сорок п'ять робочих днів;
- В) шістдесят робочих днів;
- Г) десять робочих днів.

71. Яка тривалість погодження проекту регуляторного акта уповноваженим органом?

- А) не може перевищувати одного місяця з дня одержання проекту;
- Б) не може перевищувати десяти днів з дня одержання проекту;
- В) не може перевищувати п'ятнадцяти робочих днів з дня одержання проекту;
- Г) не може перевищувати п'ятнадцяти календарних днів з дня одержання проекту.

72. Що повинно містити рішення про відмову в погодженні проекту регуляторного акта?

- А) обґрунтовані зауваження та пропозиції;
- Б) обґрунтовані зауваження;
- В) обґрунтовані пропозиції;
- Г) обґрунтовані зауваження та обґрунтовані пропозиції.

73. Виконання заходів з відстеження результативності регуляторних актів, прийнятих Кабінетом Міністрів України, забезпечується:

- А) центральними органами виконавчої влади, Радою міністрів Автономної Республіки Крим, місцевими органами виконавчої влади;
- Б) центральними органами виконавчої влади, Радою міністрів Автономної Республіки Крим, органами місцевого самоврядування;
- В) центральними органами виконавчої влади, Радою міністрів Автономної Республіки Крим;
- Г) центральними органами виконавчої влади.

74. В який термін до уповноваженого органу подається звіт про відстеження результативності регуляторного акта, прийнятого Кабінетом Міністрів України, центральним органом виконавчої влади, Радою міністрів Автономної Республіки Крим, місцевим органом виконавчої влади, територіальним органом центрального органу виконавчої влади?

- А) не пізніше наступного робочого дня з дня оприлюднення цього звіту;
- Б) не пізніше трьох робочих днів з дня оприлюднення цього звіту;
- В) не пізніше п'яти робочих днів з дня оприлюднення цього звіту;
- Г) не пізніше десяти робочих днів з дня оприлюднення цього звіту.

75. Рішення про необхідність усунення порушень принципів державної регуляторної політики може стосуватися:

- А) регуляторного акта у цілому або окремих його положень;
- Б) тільки регуляторного акта у цілому;
- В) тільки окремих положень регуляторного акта;
- Г) всі відповіді вірні.

76. Рішення уповноваженого органу про необхідність усунення порушень принципів державної регуляторної політики:

- А) не підлягають державній реєстрації в органах юстиції;
- Б) підлягають державній реєстрації в органах юстиції;
- В) підлягають державній реєстрації в органах юстиції, за бажанням уповноваженого органу;
- Г) підлягають державній реєстрації в органах юстиції, за бажанням органів юстиції.

77. В який спосіб уповноважений орган публікує повідомлення про зупинення дії регуляторного акта або окремих його положень?

- А) в газеті «Урядовий кур'єр»;
- Б) на власному веб-сайті;
- В) на урядовому порталі;
- Г) на офіційному веб-сайті Верховної Ради України.

78. В який термін уповноважений орган публікує повідомлення про зупинення дії регуляторного акта або окремих його положень:

- А) не пізніше десяти робочих днів з дня зупинення дії цього регуляторного акта або окремих його положень;
- Б) не пізніше десяти календарних днів з дня зупинення дії цього регуляторного акта або окремих його положень;
- В) не пізніше п'яти календарних днів з дня зупинення дії цього регуляторного акта або окремих його положень;
- Г) не пізніше п'яти робочих днів з дня зупинення дії цього регуляторного акта або окремих його положень.

79. Ким підписується скарга у разі оскарження рішення уповноваженого органу, прийнятого щодо спільного акта органів виконавчої влади?

- А) керівниками цих органів;
- Б) керівником одного з органів;
- В) керівником уповноваженого органу;
- Г) посадовими особами цих органів.

80. Регуляторний акт не може бути прийнятий або схвалений уповноваженим на це органом виконавчої влади або його посадовою особою, якщо наявна хоча б одна з таких обставин:

- А) наявний аналіз регуляторного впливу;
- Б) проект регуляторного акта був оприлюднений;
- В) проект регуляторного акта був поданий на погодження із уповноваженим органом;
- Г) щодо проекту регуляторного акта уповноваженим органом було прийнято рішення про відмову в його погодженні.

V. Питання на перевірку знань Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2015 № 267

81. Ким спрямовується і координується діяльність Міністерства охорони здоров'я України (МОЗ) як центрального органу виконавчої влади?

- А) Кабінетом Міністрів України;
- Б) Рада міністрів Автономної Республіки Крим, обласні, Київська та Севастопольська міські державні адміністрації;
- В) Верховна Рада України;
- Г) Міністерство охорони здоров'я України.

82. Який орган є головним у системі центральних органів виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Рада міністрів Автономної Республіки Крим, обласні, Київська та Севастопольська міські державні адміністрації Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Міністерство соціальної політики.

83. Який орган є головним у системі центральних органів виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері епідеміологічного нагляду (спостереження)?

- А) Кабінет Міністрів України;

- Б) Рада міністрів Автономної Республіки Крим, обласні, Київська та Севастопольська міські державні адміністрації Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Центр громадського здоров'я МОЗ України.

84. Який орган є головним у системі центральних органів виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів і медичних виробів, у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин, їх аналогів і прекурсорів, протидії їх незаконному обігу?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Рада міністрів Автономної Республіки Крим, обласні, Київська та Севастопольська міські державні адміністрації Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

85. Що з наведеного належить до основних завдань МОЗ?

- А) забезпечення формування та реалізація державної політики у сфері охорони здоров'я, протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу та іншим соціально небезпечним захворюванням;
- Б) забезпечення формування та реалізації державної політики у сфері епідеміологічного нагляду (спостереження);
- В) забезпечення формування державної політики у сфері санітарного та епідемічного благополуччя населення;
- Г) усі відповіді правильні.

86. Яке із завдань МОЗ належить до сфери творення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів і медичних виробів?

- А) контроль за якістю крові, її компонентів і препаратів та відповідних консервуючих розчинів;
- Б) затвердження форми медичного висновку про стан здоров'я дитини для зарахування її до загальноосвітнього навчального закладу;
- В) проведення медико-біологічної оцінки якості та цінності природних лікувальних ресурсів, визначення методів їх використання;
- Г) затвердження обов'язкового мінімального асортименту лікарських засобів для аптечних закладів та фельдшерсько-акушерських пунктів.

87. Яке із завдань МОЗ належить до сфери протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу та іншим соціально небезпечним захворюванням?

- А) затвердження переліку і обсягу протитуберкульозних препаратів, якими безоплатно і безперебійно забезпечуються хворі на туберкульоз під час лікування;

Б) затвердження державних та галузевих стандартів якості лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів;

В) затвердження правил виписування рецептів і вимог-замовлень на лікарські засоби та вироби медичного призначення, порядок відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів;

Г) затвердження медичної документації, яка засвідчує випадки народження і смерті, затверджує критерії, за якими встановлюється факт смерті.

88. Яке із завдань МОЗ належить до сфери санітарного та епідемічного благополуччя населення?

А) затвердження форм замовлення на придбання лікарських засобів, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори;

Б) прийняття в установленому порядку рішення про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та їх припинення;

В) затвердження показників якості питної води;

Г) здійснення ліцензування господарської діяльності з переробки донорської крові та її компонентів.

89. МОЗ у межах повноважень, передбачених законом, видає:

А) постанови;

Б) розпорядження;

В) накази;

Г) укази.

90. Ким затверджуються галузеві стандарти у сфері охорони здоров'я, зокрема клінічні протоколи і стандарти?

А) Кабінетом Міністрів України;

Б) Верховною Радою України;

В) Міністерством охорони здоров'я України;

Г) Державним експертним центром Міністерства охорони здоров'я України.

91. Ким затверджуються критерії та стандарти державної акредитації закладів охорони здоров'я?

А) Кабінетом Міністрів України;

Б) Верховною Радою України;

В) Міністерство охорони здоров'я України;

Г) Державним експертним центром Міністерства охорони здоров'я України.

92. Ким затверджуються єдині кваліфікаційні вимоги до осіб, які провадять певні види медичної та фармацевтичної діяльності?

А) Кабінетом Міністрів України;

- Б) Верховною Радою України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державним експертним центром Міністерства охорони здоров'я України.

93. Ким затверджуються переліки медичних протипоказань (захворювань і вад), за наявності яких особа не може бути допущена до керування відповідними транспортними засобами?

- А) Кабінетом Міністрів України;
- Б) Верховною Радою України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державним експертним центром Міністерства охорони здоров'я України.

94. Хто затверджує форми первинної облікової документації, яка використовується в закладах охорони здоров'я незалежно від рівня надання медичної допомоги і форми власності, порядок її видачі та заповнення?

- А) Кабінет Міністрів України;
- Б) Верховна Рада України;
- В) Міністерство охорони здоров'я України;
- Г) Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України.

95. Хто організовує роботу апарату Міністерства охорони здоров'я України?

- А) Державний секретар МОЗ;
- Б) Міністр;
- В) Департамент управління персоналом та кадрової політики МОЗ;
- Г) Кабінет Міністрів України.

96. Хто приймає на роботу та звільняє з роботи в порядку, передбаченому законодавством про працю, працівників апарату МОЗ, приймає рішення щодо їх заохочення, притягнення до дисциплінарної відповідальності?

- А) Державний секретар МОЗ;
- Б) Міністр;
- В) Департамент управління персоналом та кадрової політики МОЗ;
- Г) немає правильної відповіді.

97. Хто погоджує у передбачених законом випадках призначення на посаду та звільнення з посади керівників відповідних структурних підрозділів обласних, Київської та Севастопольської міських держадміністрацій?

- А) Державний секретар МОЗ;
- Б) Міністр;

- В) Департамент управління персоналом та кадрової політики МОЗ;
- Г) Кабінет Міністрів України.

98. Ким затверджується гранична чисельність державних службовців та працівників апарату МОЗ?

- А) Кабінетом Міністрів України;
- Б) Державним секретарем;
- В) Міністром охорони здоров'я України за погодженням з КМУ;
- Г) Державним секретарем за погодженням з Міністром.

99. Ким затверджуються структура апарату МОЗ?

- А) Міністром охорони здоров'я України;
- Б) Державним секретарем МОЗ;
- В) Міністром за погодженням з КМУ;
- Г) Державним секретарем за погодженням з Міністром.

100. Ким затверджується штатний розпис та кошторис МОЗ?

- А) Державним секретарем МОЗ за погодженням з Мінфіном;
- Б) Державним секретарем МОЗ за погодженням з Мінекономіки;
- В) Міністром охорони здоров'я за погодженням з Мінфіном;
- Г) Міністром охорони здоров'я за погодженням з Мінекономіки.