

Quiz concorsi conferimento sedi farmaceutiche – revisione

Domanda	QUIZ Errato	QUIZ corretto
n. 235	<p>La vendita al dettaglio o diretta di medicinali veterinari è consentita ai fabbricanti?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. si, ma previa autorizzazione ministeriale d. si, solo solo a quelli di premiscele per alimenti medicamentosi, nei casi previsti dalla legge e previa autorizzazione della regione e della provincia autonoma o dagli organi da esse individuati e. no, salvo i casi di epidemie</p> <p>RISPOSTA ESATTA D</p>	<p>La vendita al dettaglio o diretta di medicinali veterinari è consentita ai fabbricanti?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. si, ma previa autorizzazione ministeriale d. si, nei casi previsti dalla legge e previa autorizzazione della regione e della provincia autonoma o dagli organi da esse individuati e. no, salvo i casi di epidemie</p> <p>RISPOSTA ESATTA D</p>
n. 532	<p>In quale dei seguenti casi non è prevista la sostituzione temporanea del titolare della farmacia con altro farmacista?</p> <p>a. per ferie b. per gravidanza, parto, allattamento c. per gravi motivi di famiglia d. per infermità e. per motivi di studio</p> <p>RISPOSTA ESATTA E</p>	<p>In quale dei seguenti casi non è prevista la sostituzione temporanea del titolare della farmacia con altro farmacista?</p> <p>a. per ferie b. per gravidanza, parto, allattamento c. per gravi motivi di famiglia d. per infermità e. per motivi di studio</p> <p>RISPOSTA ESATTA E</p>
n. 620	<p>Il PHT (prontuario Ospedale Territorio) è</p> <p>a. un elenco di farmaci di fascia H b. un elenco di farmaci per i quali è previsto Piano Terapeutico c. un elenco di farmaci per i quali è prevista anche la possibilità di distribuzione diretta d. un elenco di farmaci per i quali sono previste le note AIFA e. un elenco di farmaci dispensabili con ricetta limitativa</p> <p>RISPOSTA ESATTA C</p>	<p>Il PHT (prontuario Ospedale Territorio) è</p> <p>a. un elenco di farmaci di fascia H b. un elenco di farmaci per i quali è previsto Piano Terapeutico c. un elenco di farmaci per i quali è prevista anche la possibilità di distribuzione diretta d. un elenco di farmaci per i quali sono previste le note AIFA e. un elenco di farmaci dispensabili con ricetta limitativa</p> <p>RISPOSTA ESATTA C</p>
n. 842	<p>Gli integratori alimentari sono definiti:</p> <p>a. prodotti destinati ad un'alimentazione particolare b. fonti concentrate di sostanze nutritive o di altre sostanze ad effetto nutritivo o fisiologico c. prodotti dietetici d. alimenti addizionati di vitamine e minerali e. medicinali da banco</p> <p>RISPOSTA ESATTA B</p>	<p>Gli integratori alimentari sono definiti:</p> <p>a. prodotti destinati ad un'alimentazione particolare b. fonti concentrate di sostanze nutritive o di altre sostanze ad effetto nutritivo o fisiologico c. prodotti dietetici d. alimenti addizionati di vitamine e minerali e. medicinali da banco</p> <p>RISPOSTA ESATTA B</p>
n. 923	<p>Sono dovuti i diritti addizionali previsti dalla tariffa nazionale dei medicinali per la dispensazione di medicinali durante le ore di chiusura diurna quando la farmacia effettua servizio "a battenti chiusi"?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. e' a discrezione del farmacista d. si, ma solo per le farmacie rurali sussidiate</p>	<p>Sono dovuti i diritti addizionali previsti dalla tariffa nazionale dei medicinali per la dispensazione di medicinali durante le ore di chiusura diurna quando la farmacia effettua servizio "a battenti chiusi"?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. e' a discrezione del farmacista d. si, ma solo per le farmacie rurali sussidiate</p>



	e. sì, tranne che per le ricette dichiarate urgenti dal medico RISPOSTA ESATTA B	e. sì, tranne che per le ricette dichiarate urgenti dal medico RISPOSTA ESATTA D
n. 1120	Di quali medicinali sono obbligate ad essere provviste le farmacie? Solo a. dei medicinali salvavita e di pronto soccorso b. dei medicinali erogabili in regime di Servizio Sanitario Nazionale c. delle sostanze ad azione stupefacente d. dei medicinali della Tabella n.2 della F.U. e. dei medicinali che il farmacista ritenga utili per il regolare espletamento del servizio RISPOSTA ESATTA D	Di quali medicinali sono obbligate ad essere provviste le farmacie? a. dei medicinali salvavita e di pronto soccorso b. dei medicinali erogabili in regime di Servizio Sanitario Nazionale c. delle sostanze ad azione stupefacente d. dei medicinali della Tabella n.2 della F.U. e. dei medicinali che il farmacista ritenga utili per il regolare espletamento del servizio RISPOSTA ESATTA D
n. 1465	La vendita all'utilizzatore finale di medicinali omeopatici veterinari è riservata alle farmacie? a. A. no, è consentita anche agli esercizi commerciali di cui all'art. 5, comma 1, del DL n. 223/2006 e ai grossisti autorizzati" b. no, è consentita anche ai fabbricanti c. sì d. no, è consentita anche a fabbricanti e grossisti senza alcuna autorizzazione non esistono i medicinali omeopatici veterinari RISPOSTA ESATTA A	La vendita all'utilizzatore finale di medicinali omeopatici veterinari è riservata alle farmacie? a. no, è consentita anche agli esercizi commerciali di cui all'art. 5, comma 1, del DL n. 223/2006 e ai grossisti autorizzati" b. no, è consentita anche ai fabbricanti c. sì d. no, è consentita anche a fabbricanti e grossisti senza alcuna autorizzazione non esistono i medicinali omeopatici veterinari RISPOSTA ESATTA A
n. 2168	Per i dispositivi medico-diagnostici in vitro, il certificato di conformità a. è redatto dal fabbricante b. è previsto per tutti i dispositivi c. è previsto solo per i dispositivi elencati nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 d. è previsto solo per i dispositivi per test autodiagnostici e. è obbligatorio per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) immessi sul mercato dell'Unione Europea, in particolare per quelli che rientrano nelle classi di rischio A sterile, B, C e D, come indicato nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 RISPOSTA ESATTA E	Per i dispositivi medico-diagnostici in vitro, il certificato di conformità a. è redatto dal fabbricante b. è previsto per tutti i dispositivi c. è previsto solo per i dispositivi elencati nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 d. è previsto solo per i dispositivi per test autodiagnostici e. è obbligatorio per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) immessi sul mercato dell'Unione Europea, in particolare per quelli che rientrano nelle classi di rischio A sterile, B, C e D, come indicato nell'Allegato XII del Regolamento (UE) 2017/746 RISPOSTA ESATTA E
n. 2680	Il buono acquisto stupefacenti conforme al D.M. 18.12.2006: a. può essere inviato al fornitore tramite e-mail con il timbro della farmacia b. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea c. può essere inviato al fornitore tramite e-mail, firmato con firma elettronica digitale d. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea e. più di una indicazione è corretta RISPOSTA ESATTA C	Il buono acquisto stupefacenti conforme al D.M. 18.12.2006: a. può essere inviato al fornitore tramite e-mail con il timbro della farmacia b. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea c. può essere inviato al fornitore tramite e-mail, firmato con firma elettronica digitale d. può essere inviato al fornitore tramite PEC con il timbro della farmacia e. più di una indicazione è corretta RISPOSTA ESATTA C

