

Il candidato/a risponde alle seguenti domande a risposta multipla:

- 1- **Possono essere venduti al pubblico medicinali per i quali l'Autorizzazione all'Immissione in commercio sia stata revocata:**
 - a) No, mai
 - b) Si, sempre
 - c) Si, entro il termine eventualmente previsto per lo smaltimento delle scorte
 - d) Si, purchè non sia stata revocata anche l'autorizzazione alla produzione

- 2- **Il certificato di analisi, di una materia prima, datato e sottoscritto dal responsabile di qualità del produttore, deve riportare:**
 - a) Il simbolo di pericolo della sostanza
 - b) La rispondenza ai requisiti di F.U. o alle specifiche di qualità del produttore, la data limite di utilizzazione e/o di rititolazione, le condizioni di conservazione e manipolazione
 - c) Solo il Titolo e le modalità di conservazione
 - d) Solo le specifiche di qualità riportate nelle Monografie della F.U.

- 3- **Il farmacista è tenuto a segnalare le Reazioni Avverse da farmaci, mediante la scheda Ministeriale di segnalazione spontanea degli ADV:**
 - a) quando si tratti di medicinali Non soggetti a prescrizione medica
 - b) quando si tratti di vaccini
 - c) quando si tratti di OTC
 - d) in tutti i casi di cui venga a conoscenza

- 4- **I medicinali a base di Buprenorfina devono essere prescritti a:**
 - a) Con Ricetta Non Ripetibile
 - b) Su Ricettario Ministeriale in triplice copia a Ricalco o in alternativa su Ricetta del SSN qualora prescritti per la Terapia del dolore
 - c) Unicamente su ricettario in triplice copia a Ricalco
 - d) Dipende dalla via di somministrazione della preparazione prescritta

- 5- **La prescrizione contenente fenobarbitale è valida:**
 - a) 30 giorni
 - b) Nessuna indicazione è corretta
 - c) Tre mesi
 - d) 10 giorni

- 6- **Il foglietto illustrativo non è presente**
 - a) nei medicinali prescrivibili con ricetta ministeriale a ricalco
 - b) nei SOP
 - c) nei galenici Magistrali
 - d) nei medicinali veterinari



- 7- nel caso in cui una preparazione contenga sia un veleno che una sostanza facilmente infiammabile i diritti addizionali previsti dalla tariffa nazionale dei medicinali vengono sommati?
- Si
 - No, se i dosaggi non sono pericolosi
 - A discrezione del Farmacista
 - Non è previsto alcun diritto addizionale per le sostanze facilmente infiammabili
- 8- Per la vendita in farmacia dei presidi medico chirurgici occorre:
- La sola autorizzazione all'esercizio della farmacia
 - Una autorizzazione commerciale specifica
 - L'iscrizione alla Camera di Commercio
 - L'iscrizione al Registro degli esercenti il commercio
- 9- E' sempre obbligatorio rendere ostensibile al pubblico in farmacia la F.U.?
- No, ma è opportuno
 - No, ma solo quando la Farmacia esegua Preparazioni Magistrali
 - No, solo quando sorga contestazione sulla composizione del Medicinale Galenico
 - Si, quando venga richiesto
- 10- I "Farmaci equivalenti" sono Farmaci
- Analoghi agli OTC
 - Le indicazioni sono tutte errate
 - Analoghi ai farmaci SOP
 - Utilizzabili per malattie generiche

Il candidato/a risponda alle seguenti domande a risposta aperta:

- 1) Il candidato/a trovandosi alla data odierna in servizio presso la APSP Istituto Maria Redditi e dovendo provvedere alla dispensazione del Farmaco contenente Rivaroxaban (xarelto), ne descriva sinteticamente dal punto di vista farmacologico e chimico farmaceutico, i principali usi clinico terapeutici, le proprietà farmacocinetiche ed il meccanismo d'azione, nonché i principali effetti collaterali.
- 2) Il candidato/a trovandosi alla data odierna in servizio presso la APSP Istituto Maria Redditi e dovendo provvedere alla dispensazione del Farmaco contenente Morfina Cloridrato cpr 60mg, ne descriva sinteticamente dal punto di vista legislativo la disciplina di dispensazione al pubblico ed eventuali adempimenti richiesti al Farmacista.

