

**федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего
образования
Первый Московский государственный медицинский университет им.
И.М.
Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации
(Сеченовский Университет)**

Институт Фармации им. А.П. Нелюбина
Кафедра фармакологии

Методические материалы по дисциплине:
основная профессиональная Высшее образование специалитет программа специалитета
30.00.00 Фундаментальная медицина
30.05.01 Медицинская биохимия

Дидактическая единица-1. Общая фармакология. (1-100)

1.	ДЕ-1. Вопрос- 1 ЭНТЕРАЛЬНЫЙ ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ: А) Пероральный Б) Ингаляционный В) Подкожный Г) Субарахноидальный @
2.	ДЕ-1. Вопрос-2 ПАРЕНТЕРАЛЬНЫЙ ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ: А) Трансдермальный Б) Сублингвальный В) Трансбуккальный Г) Ректальный @
3.	ДЕ-1. Вопрос-3 ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО ПУТИ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ХАРАКТЕРНО: А) Лекарственные вещества попадают в общий кровоток, минуя печень Б) Всасывание действующих веществ зависит от pH среды ЖКТ В) Медленное наступление эффекта Г) Степень всасывания зависит от липофильности вещества @
4.	ДЕ-1. Вопрос-4 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ВВОДИТЬ ПЕРОРАЛЬНО: А) Все верно Б) Кислотонеустойчивые В) Обладающие выраженным раздражающим действием на слизистую оболочку желудка Г) Разрушающиеся пищеварительными ферментами @
5.	ДЕ-1. Вопрос-5 ПАРЕНТЕРАЛЬНЫЙ ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ: А) Внутривенный Б) Сублингвальный В) Пероральный Г) Ректальный @
6.	ДЕ-1. Вопрос-6 ВРЕМЯ НАСТУПЛЕНИЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ПРИ ПЕРОРАЛЬНОМ ПУТИ ВВЕДЕНИЯ: А) 20-30 мин Б) Несколько секунд В) 2-5 мин Г) 24-30 часов @

7.	ДЕ-1. Вопрос-7 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, КОТОРЫЙ СОПРОВОЖДАЕТСЯ ЗАТРАТОЙ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ: А) Пиноцитоз Б) Ультрафильтрация В) Пассивная диффузия Г) Осмос @
8.	ДЕ-1. Вопрос-8 МОЛЕКУЛЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СВЯЗАННЫЕ С БЕЛКАМИ

	ПЛАЗМЫ КРОВИ: А) Фармакологически неактивны Б) Фармакологически активны В) Выводятся почками Г) Не создают депо препарата в крови @
9.	ДЕ-1. Вопрос-9 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ИЗ ОРГАНИЗМА МАТЕРИ В ОРГАНИЗМ ПЛОДА ПЕРЕХОДЯТ ЧЕРЕЗ: А) Плацентарный барьер Б) Гематоэнцефалический барьер В) Гематоофтальмический Г) Гематотестикулярный @
10.	ДЕ-1. Вопрос-10 КОЛИЧЕСТВО НЕИЗМЕНЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА, КОТОРОЕ ДОСТИГЛО ПЛАЗМЫ КРОВИ, ОТНОСИТЕЛЬНО ВВЕДЕННОЙ ДОЗЫ ПРЕПАРАТА: А) Биодоступность Б) Биоэквивалентность В) Экскреция Г) Биотрансформация @
11.	ДЕ-1. Вопрос-11 ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ОРГАНИЗМЕ: А) Все верно Б) Физико-химические свойства В) Способность проникать через гистогематические барьеры Г) Скорость кровотока в органах и тканях @
12.	ДЕ-1. Вопрос-12 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ОСНОВНОГО ХАРАКТЕРА, ПРИНЯТЫЕ ПЕРОРАЛЬНО, ОПТИМАЛЬНО ВСАСЫВАЮТСЯ В: А) Тонком кишечнике Б) Желудке В) Прямой кишке Г) На всем протяжении ЖКТ @

13.	ДЕ-1. Вопрос-13 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ, ДЛЯ КОТОРОГО ХАРАКТЕРНО ВЫПЯЧИВАНИЕ МЕМБРАНЫ КЛЕТКИ, ЗАХВАТ МЕЛЬЧАЙШИХ КАПЕЛЕК ЖИДКОСТИ ИЛИ ТВЕРДЫХ ЧАСТИЦ И ПЕРЕХОД ИХ ВНУТРЬ КЛЕТКИ: А) Пиноцитоз Б) Пассивная диффузия В) Облегченная диффузия Г) Активный транспорт @
14.	ДЕ-1. Вопрос-14 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА КИСЛОГО ХАРАКТЕРА, ПРИНЯТЫЕ ПЕРОРАЛЬНО, ОПТИМАЛЬНО ВСАСЫВАЮТСЯ В: А) Желудке Б) 12-перстной кишке В) Прямой кишке Г) На всем протяжении ЖКТ @

15.	ДЕ-1. Вопрос-15 БАРЬЕР, ЧЕРЕЗ КОТОРЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ИЗ КРОВИ ПРОХОДЯТ В КЛЕТКИ МОЗГА: А) Гематоэнцефалический Б) Плацентарный В) Гематоофтальмический Г) Гематотостикулярный @
16.	ДЕ-1. Вопрос-16 ПЕРЕХОД ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ИЗ МЕСТА ВВЕДЕНИЯ В КРОВЬ ЧЕРЕЗ ПОЛУПРОНИЦАЕМЫЕ МЕМБРАНЫ: А) Всасывание Б) Экскреция В) Биодоступность Г) Биотрансформация @
17.	ДЕ-1. Вопрос-17 КЛИРЕНС – ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКИЙ ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ ХАРАКТЕРИЗУЕТ: А) Скорость освобождения организма от лекарственного вещества Б) Скорость трансформации лекарственного вещества в организме В) Скорость распределения лекарственного вещества в организме Г) Скорость выведения лекарственного вещества из организма @
18.	ДЕ-1. Вопрос-18 ВЫВЕДЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ИЗ ОРГАНИЗМА: А) Экскреция Б) Биотрансформация В) Реабсорбция Г) Элиминация @

19.	ДЕ-1. Вопрос-19 СКОРОСТЬ БИОТРАНСФОРМАЦИИ БОЛЬШИНСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ УВЕЛИЧИВАЕТСЯ ПРИ: А) Индукции микросомальных ферментов печени Б) Ингибировании микросомальных ферментов печени В) Связывании лекарственных веществ с белками плазмы крови Г) Нарушении функции печени и почек @
20.	ДЕ-1. Вопрос-20 ПРОДУКТЫ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ: А) Могут быть более токсичными Б) Всегда менее токсичны В) Преимущественно менее токсичные Г) Не выводятся почками @
21.	ДЕ-1. Вопрос-21 БИОДОСТУПНОСТЬ – ЭТО: А) Часть введенной дозы лекарственного вещества, которая в неизмененном виде попала в системное кровообращение Б) Время, в течение которого концентрация лекарственного вещества в крови снизилась на 50% В) Максимальная концентрация лекарственного вещества в крови Г) Депонирование лекарственного вещества @
22.	ДЕ-1. Вопрос-22 МАКСИМАЛЬНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА В

	КРОВИ И ВРЕМЯ ЕЕ ДОСТИЖЕНИЯ ЯВЛЯЮТСЯ ИНТЕГРАЛЬНЫМИ ПОКАЗАТЕЛЯМИ ПРОЦЕССА: А) Всасывания Б) Экскреции В) Биотрансформации Г) Элиминации @
23.	ДЕ-1. Вопрос-23 ОБЩИЙ КЛИРЕНС ЯВЛЯЕТСЯ ПОКАЗАТЕЛЕМ: А) Метаболизма и экскреции лекарственного вещества из организма Б) Всасывания лекарственного вещества из места введения в кровь В) Распределения лекарственного вещества в организме Г) Депонирования лекарственного вещества @
24.	ДЕ-1. Вопрос-24 КАК СЛЕДУЕТ ИЗМЕНИТЬ РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА, ЕСЛИ У БОЛЬНОГО ИМЕЕТСЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ ОБУСЛОВЛЕННАЯ НИЗКАЯ АКТИВНОСТЬ ФЕРМЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННОГО МЕТАБОЛИЗМА: А) Уменьшить дозу Б) Увеличить дозу В) Увеличить кратность приемов Г) Ничего не менять @

25.	ДЕ-1. Вопрос-25 ОСЛАБЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЯ ОДНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДРУГИМ ПРИ СОВМЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Антагонизм Б) Синергизм В) Привыкание Г) Тахифилаксия @
26.	ДЕ-1. Вопрос-26 ПРИ ПОВЫШЕНИИ АКТИВНОСТИ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ ОБЫЧНО: А) Уменьшается длительность действия лекарственных веществ Б) Увеличивается их концентрация в крови и органах В) Увеличивается фармакологический эффект Г) Увеличивается длительность действия лекарственных веществ @
27.	ДЕ-1. Вопрос-27 ИНДУКТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Фенобарбитал Б) Циметидин В) Хлорамфеникол Г) Кетоконазол @
28.	ДЕ-1. Вопрос-28 ИНДУКТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Рифампицин Б) Циметидин В) Хлорамфеникол Г) Кетоконазол @
29.	ДЕ-1. Вопрос-29 СКОРОСТЬ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПОВЫШЕНА: А) При индукции ферментов печени
	Б) У детей в первые месяцы жизни В) У пожилых людей Г) При заболеваниях печени @
30.	ДЕ-1. Вопрос-30 ИНГИБИТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Циметидин Б) Фенобарбитал В) Рифампицин Г) Карбамазепин @

31.	ДЕ-1. Вопрос-31 ИНГИБИТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Хлорамфеникол Б) Фенобарбитал В) Рифампицин Г) Карбамазепин @
32.	ДЕ-1. Вопрос-32 ПУТЕМ ПОЧЕЧНОЙ ЭКСКРЕЦИИ ЛЕГЧЕ ВЫДЕЛЯЮТСЯ ВЕЩЕСТВА: А) Гидрофильные Б) Неполярные В) Липофильные Г) Связанные с белками плазмы @
33.	ДЕ-1. Вопрос-33 ПУТЕМ ПОЧЕЧНОЙ ЭКСКРЕЦИИ ЛЕГЧЕ ВЫДЕЛЯЮТСЯ ВЕЩЕСТВА: А) Полярные Б) Неполярные В) Липофильные Г) Связанные с белками плазмы @
34.	ДЕ-1. Вопрос-34 ПОКАЗАТЕЛЬ $T_{1/2}$ – ЭТО: А) Время, в течение которого концентрация лекарственного вещества в крови снижается наполовину Б) Время, в течение которого половина лекарственного вещества будет экскретирована почками В) Время, в течение которого половина лекарственного вещества поступит в ткани Г) Время, в течение которого половина лекарственного вещества свяжется с белками плазмы @
35.	ДЕ-1. Вопрос-35 ШИРОТА ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ – ДИАПАЗОН ДОЗ: А) От минимальной действующей до высшей разовой Б) От минимальной действующей до средней терапевтической В) От средней терапевтической до высшей разовой Г) От средней терапевтической до токсической @
36.	ДЕ-1. Вопрос-36 ПРИ НАРУШЕНИИ ФУНКЦИИ ПЕЧЕНИ И ПОЧЕК: А) Средние терапевтические дозы уменьшают Б) Средние терапевтические дозы увеличивают В) Интервал между приемами препарата уменьшают Г) Не следует во всех случаях изменять режим дозирования @

37.	ДЕ-1. Вопрос-37 ПРАВИЛЬНЫЕ УТВЕРЖДЕНИЯ: А) У грудных детей среднюю дозу обычно уменьшают Б) У пожилых людей высшую разовую дозу обычно увеличивают В) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания врача в рецепте Г) Чем меньше широта терапевтического действия, тем безопаснее препарат @
38.	ДЕ-1. Вопрос-38 СУММАРНАЯ ДОЗА, НАЗНАЧЕННАЯ БОЛЬНОМУ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД ЛЕЧЕНИЯ: А) Курсовая Б) Поддерживающая В) Средняя Г) Высшая @
39.	ДЕ-1. Вопрос-39 УДАЛЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ИЗ ОРГАНИЗМА: А) Элиминация Б) Биотрансформация В) Экскреция Г) Реабсорбция @
40.	ДЕ-1. Вопрос-40 СРЕДНЮЮ ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ ДОЗУ УМЕНЬШАЮТ: А) Все верно Б) У детей младшего возраста В) У пожилых людей Г) При патологии почек и печени @
41.	ДЕ-1. Вопрос-41 ПРАВИЛЬНЫЕ УТВЕРЖДЕНИЯ: А) Высшая разовая доза – предельная доза на один прием Б) Курсовая доза – предельная доза на прием в течение суток В) У детей младшего возраста средние дозы могут быть увеличены Г) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания в рецепте @
42.	ДЕ-1. Вопрос-42 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА КОМБИНИРУЮТ С ЦЕЛЬЮ: А) Все верно Б) Устранения нежелательных эффектов лекарственных средств В) Повышения терапевтического эффекта Г) Повышения безопасности лекарственной терапии @

43.	ДЕ-1. Вопрос-43 ПРОТИВОПОЛОЖНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НА ОДНИ И ТЕ ЖЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ (РЕЦЕПТОРЫ, ФЕРМЕНТЫ И ДР.): А) Прямой функциональный антагонизм Б) Фармакокинетический антагонизм В) Косвенный функциональный антагонизм Г) Физический антагонизм @
44.	ДЕ-1. Вопрос-44 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ:

	А) Приготовления лекарственных средств Б) Всасывания из места введения В) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями») Г) Транспорта, распределения @
45.	ДЕ-1. Вопрос-45 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Введения в одном шприце Б) Всасывания из места введения В) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями») Г) Транспорта, распределения @
46.	ДЕ-1. Вопрос-46 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Всасывания, транспорта, распределения Б) Приготовления лекарственных средств В) Введения в одном шприце Г) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями») @
47.	ДЕ-1. Вопрос-47 АДДИТИВНЫЙ ЭФФЕКТ: А) Общий эффект равен сумме эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию Б) Общий эффект больше суммы эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию В) Эффект значительно меньше суммы эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию Г) Общий эффект комбинации двух веществ превышает сумму эффектов отдельных веществ @

48.	ДЕ-1. Вопрос-48 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ: А) Однонаправленном действии лекарственных веществ Б) Разнонаправленном действии лекарственных веществ В) Действии лекарственных веществ на одну «мишень» Г) Любом комбинировании ЛВ @
49.	ДЕ-1. Вопрос-49 ОДНОНАПРАВЛЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НА ОДНИ И ТЕ ЖЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ (РЕЦЕПТОРЫ, ФЕРМЕНТЫ И ДР.): А) Синергизм (суммирование) Б) Синергизм (потенцирование) В) Косвенный и прямой функциональный антагонизм Г) Фармакокинетический антагонизм @
50.	ДЕ-1. Вопрос-50 ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ РАЗВИВАЕТСЯ В ПРОЦЕССЕ: А) Взаимодействия со специфическими структурными элементами («мишенями») Б) Всасывания

	В) Метаболизма Г) Экскреции @
51.	ДЕ-1. Вопрос-51 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Все верно Б) Всасывания из места введения В) Связывания с белками плазмы крови Г) Экскреции @
52.	ДЕ-1. Вопрос-52 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ДЕЙСТВИЯ ДВУХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Значительное усиление фармакологического эффекта Б) Суммирование эффектов В) Ослабление эффектов Г) Усиление фармакологического эффекта одного из комбинируемых лекарственных средств @
53.	ДЕ-1. Вопрос-53 ОБРАЗОВАНИЕ НЕАКТИВНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НАЗЫВАЕТСЯ: А) Химический антагонизм Б) Физический антагонизм В) Прямой функциональный антагонизм Г) Фармакокинетический антагонизм @

54.	ДЕ-1. Вопрос-54 ЯВЛЕНИЯ, КОТОРЫЕ МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Все верно Б) Привыкание В) Тахифилаксия Г) Лекарственная зависимость @
55.	ДЕ-1. Вопрос-55 НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ: А) Функциональная кумуляция Б) Привыкание В) Абстиненция Г) Материальная кумуляция @
56.	ДЕ-1. Вопрос-56 БЫСТРОЕ ПРИВЫКАНИЕ К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ВЕЩЕСТВУ ПРИ ЕГО ЧАСТЫХ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ: А) Тахифилаксия Б) Идиосинкразия В) Сенсibilизация Г) Канцерогенность @
57.	ДЕ-1. Вопрос-57 ИЗЪЯЗВЛЕНИЕ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЖКТ ПОСЛЕ ПРИЕМА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА: А) Ульцерогенность Б) Фетотоксичность В) Канцерогенность

	Г) Дисбактериоз @
58.	ДЕ-1. Вопрос-58 ПОСТЕПЕННОЕ РАЗВИТИЕ НЕЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ К ДЕЙСТВИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ И ЯДОВ: А) Митридатизм Б) Тахифилаксия В) Идиосинкразия Г) Привыкание @
59.	ДЕ-1. Вопрос-59 НЕЙРОТОКСИЧНОСТЬ (ОТОТОКСИЧНОСТЬ) ХАРАКТЕРНА ДЛЯ: А) Антибиотиков-аминогликозидов Б) Сердечных гликозидов В) Наркотических анальгетиков Г) Снотворных @

60.	ДЕ-1. Вопрос-60 НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ НА РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ПЛОД ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРИНИМАЕМЫХ ЖЕНЩИНАМИ НА РАЗНЫХ СТАДИЯХ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Эмбриотоксичность Б) Канцерогенность В) Мутагенность Г) Ульцерогенность @
61.	ДЕ-1. Вопрос-61 НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ НА РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ПЛОД ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРИНИМАЕМЫХ ЖЕНЩИНАМИ НА РАЗНЫХ СТАДИЯХ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Тератогенность Б) Мутагенность В) Канцерогенность Г) Ульцерогенность @
62.	ДЕ-1. Вопрос-62 НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ НА РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ПЛОД ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРИНИМАЕМЫХ ЖЕНЩИНАМИ НА РАЗНЫХ СТАДИЯХ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Фетотоксичность Б) Мутагенность В) Канцерогенность Г) Ульцерогенность @
63.	ДЕ-1. Вопрос-63 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ЗАВИСИТ ОТ: А) Химической структуры молекулы лекарственного вещества Б) Способности лекарственного вещества проникать в определенные ткани и органы В) Пути введения препарата Г) Лекарственной формы @
64.	ДЕ-1. Вопрос-64 ПОНЯТИЕ, С КОТОРЫМ СОГЛАСУЕТСЯ ВЫРАЖЕНИЕ «СПОСОБ ДОСТИЖЕНИЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА»: А) Механизм действия лекарственного вещества
	Б) Первичная фармакологическая реакция В) Способность лекарственного вещества проникать через гистогематические барьеры разных органов Г) Изменение определенной функции органа под действием лекарственного вещества @

65.	ДЕ-1. Вопрос-65 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) В одной дозе у одного лекарственного может быть несколько побочных эффектов Б) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько основных фармакологических эффектов В) Основной фармакологический эффект с изменением терапевтической дозы лекарственного вещества не меняется Г) Фармакологический эффект не зависит от дозы @
66.	ДЕ-1. Вопрос-66 ЧТО МОЖЕТ ИЗМЕНИТЬСЯ, ЕСЛИ ОДИН И ТОТ ЖЕ ПРЕПАРАТ ПРИНИМАТЬ В РАЗНОЕ ВРЕМЯ СУТОК / РАЗНЫЕ СЕЗОНЫ ГОДА: А) Все верно Б) Сила фармакологического эффекта В) Продолжительность фармакологического эффекта Г) Длительность латентного периода после введения препарата @
67.	ДЕ-1. Вопрос-67 ЧТО НЕ ИЗМЕНИТСЯ, ЕСЛИ ОДИН И ТОТ ЖЕ ПРЕПАРАТ ПРИНИМАТЬ В РАЗНОЕ ВРЕМЯ СУТОК / РАЗНЫЕ СЕЗОНЫ ГОДА: А) Механизм действия лекарственного вещества Б) Сила фармакологического эффекта В) Продолжительность фармакологического эффекта Г) Длительность латентного периода после введения препарата @
68.	ДЕ-1. Вопрос-68 ПУТИ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРЫХ ВОЗМОЖЕН ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РЕЗОРБТИВНОГО ХАРАКТЕРА: А) Все верно Б) Пероральный В) Ректальный Г) Трансбуккальный @
69.	ДЕ-1. Вопрос-69 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРОМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РЕЗОРБТИВНОГО ТИПА НАСТУПАЕТ НАИБОЛЕЕ БЫСТРО: А) Сублингвальный Б) Ректальный В) Подкожная инъекция Г) Внутримышечная инъекция @
70.	ДЕ-1. Вопрос-70 ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ, СНИЖАЮЩИЕ БИОДОСТУПНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА: А) Все верно Б) Повышение степени связывания с альбумином В) Увеличение гидрофильности Г) Повышение абсорбции на форменных элементах крови @
71.	ДЕ-1. Вопрос-71

	ОТДЕЛ ЖКТ, В КОТОРОМ ЛУЧШЕ ВСАСЫВАЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ СЛАБЫМИ ОСНОВАНИЯМИ: А) Ротовая полость Б) Пищевод В) Желудок Г) Толстый кишечник @
72.	ДЕ-1. Вопрос-72 ОСНОВНОЙ ПУТЬ ПРОНИКНОВЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ЧЕРЕЗ БАРЬЕР МЕЖДУ КРОВЬЮ И ТКАНЯМИ ГОЛОВНОГО МОЗГА: А) Физическая диффузия Б) Активный транспорт В) Облегченная диффузия Г) Через поры @
73.	ДЕ-1. Вопрос-73 ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ИЛИ ПРОДУКТ ЕГО БИОТРАНСФОРМАЦИИ ЛУЧШЕ ЭКСКРЕТИРУЕТСЯ ПОЧКАМИ, ЕСЛИ ОНО: А) Все верно Б) Более гидрофильно, чем липофильно В) Является слабой кислотой Г) Является слабым основанием @
74.	ДЕ-1. Вопрос-74 ЕСЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, НЕ ЯВЛЯЮЩИЙСЯ ПРОЛЕКАРСТВОМ, НА КУРС ЛЕЧЕНИЯ В ТЕЧЕНИЕ НЕСКОЛЬКИХ МЕСЯЦЕВ ПРИНИМАЕТСЯ ТРИ РАЗА В ДЕНЬ, ЗНАЧИТ ОН: А) Быстро метаболизируется Б) Медленно экскретируется В) Характеризуется высоким показателем биодоступности Г) Имеет маленькую широту терапевтического действия @
75.	ДЕ-1. Вопрос-75 НАКОПЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Функциональная кумуляция Б) Тахифилаксия В) Потенцирование Г) Идиосинкразия @
76.	ДЕ-1. Вопрос-76 СТЕРИЛЬНЫЕ РАЗДРАЖАЮЩИЕ И ГИПЕРТОНИЧЕСКИЕ РАСТВОРЫ ВВОДЯТ: А) Внутривенно Б) Внутримышечно В) Подкожно Г) Перорально @

77.	ДЕ-1. Вопрос-77 СТЕРИЛЬНЫЕ СУСПЕНЗИИ ВВОДЯТ: А) Внутримышечно Б) Внутривенно В) Подкожно Г) Внутриаартериально @
78.	ДЕ-1. Вопрос-78

	БИОТРАНСФАРМАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО: А) Печенью Б) Жировой тканью В) Почками Г) Кожей @
79.	ДЕ-1. Вопрос-79 ПОВЫШЕННАЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ ОРГАНИЗМА К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ВЕЩЕСТВУ ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ: А) Сенсибилизация Б) Привыкание В) Кумуляция Г) Идиосинкразия @
80.	ДЕ-1. Вопрос-80 ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА: А) Нежелательное, сопровождающее главное Б) Зависит от дозы В) Им можно пренебречь Г) Возникает при применении вещества в токсической дозе @
81.	ДЕ-1. Вопрос-81 ДЕЙСТВИЕ, КОТОРОЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПОСЛЕ ВСАСЫВАНИЯ ВЕЩЕСТВА В КРОВЬ И ЕГО РАСПРОСТРАНЕНИЯ В ОРГАНИЗМЕ: А) Резорбтивное Б) Местное В) Рефлекторное Г) Прямое @
82.	ДЕ-1. Вопрос-82 НЕЖЕЛАТЕЛЬНОЕ ДЕЙСТВИЕ НА ПЛОД, ПРИВОДЯЩЕЕ К РАЗВИТИЮ УРОДСТВ: А) Тератогенное Б) Эмбриотоксическое В) Токсическое Г) Мутагенное @

83.	ДЕ-1. Вопрос-83 ОСЛАБЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ ЕГО В ТЕХ ЖЕ ДОЗАХ: А) Толерантность Б) Лекарственная зависимость В) Абстиненция Г) Кумуляция @
84.	ДЕ-1. Вопрос-84 НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ: А) Кумуляция Б) Потенцирование В) Абстиненция Г) Синергизм @
85.	ДЕ-1. Вопрос-85 ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, КОГДА ОДНО ИЗ НИХ УСИЛИВАЕТ ДЕЙСТВИЕ ДРУГОГО:

	А) Синергизм Б) Антагонизм В) Привыкание Г) Кумуляция @
86.	ДЕ-1. Вопрос-86 ПРИМЕНЕНИЕ ГОРМОНАЛЬНЫХ СРЕДСТВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А) Заместительной Б) Симптоматической В) Этиотропной Г) Патогенетической @
87.	ДЕ-1. Вопрос-87 ПРИМЕНЕНИЕ АНТИБИОТИКОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А) Этиотропной Б) Симптоматической В) Заместительной Г) Патогенетической @
88.	ДЕ-1. Вопрос-88 ПРИМЕНЕНИЕ ПРОТИВОКАШЛЕВЫХ ПРЕПАРАТОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А) Симптоматической Б) Заместительной В) Этиотропной Г) Патогенетической @

89.	ДЕ-1. Вопрос-89 ОСНОВНЫЕ МИШЕНИ ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ: А) Все верно Б) Ферменты В) Ионные каналы Г) Рецепторы @
90.	ДЕ-1. Вопрос-90 САМЫЙ ПРОЧНЫЙ ВИД МЕЖМОЛЕКУЛЯРНЫХ СВЯЗЕЙ: А) Ковалентные Б) Ионные В) Ван-дер-ваальсовы Г) Гидрофобные @
91.	ДЕ-1. Вопрос-91 СТРУКТУРНО-ФУНКЦИОНАЛЬНЫЙ УРОВЕНЬ ОРГАНИЗМА ЧЕЛОВЕКА, НА КОТОРОМ РАССМАТРИВАЕТСЯ ПЕРВИЧНАЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ РЕАКЦИЯ: А) Молекулярный Б) Субклеточный В) Клеточный Г) Тканевый @
92.	ДЕ-1. Вопрос-92 МЕХАНИЗМ АНТИАГРЕГАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Изменение протекания биохимических реакций внутри клетки Б) Рецепторный В) Изменение протекания биохимических реакций в биологических жидкостях организма (кровь и др.)

	Г) Рефлекторный @
93.	ДЕ-1. Вопрос-93 КАК МОЖНО ОТЛИЧИТЬ АЛЛЕРГИЮ ОТ ПСЕВДОАЛЛЕРГИИ: А) По показателям лабораторных биохимических исследований медиаторов аллергии/псевдоаллергии in vitro Б) По клиническим проявлениям В) По показателям лабораторных биохимических медиаторов аллергии/псевдоаллергии in vivo Г) Отличительных признаков нет @
94.	ДЕ-1. Вопрос-94 КАК МОЖНО ОТЛИЧИТЬ АЛЛЕРГИЮ ОТ ПСЕВДОАЛЛЕРГИИ: А) По показателям лабораторных иммунологических исследований Б) По клиническим проявлениям В) По показателям лабораторных биохимических медиаторов аллергии/псевдоаллергии in vivo Г) Отличительных признаков нет @

95.	ДЕ-1. Вопрос-95 С КАКОЙ ВЕРОЯТНОСТЬЮ МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА У МАТЕРИ БУДЕТ ПЕРЕДАВАТЬСЯ НОВОРОЖДЕННОМУ МАЛЬЧИКУ, ЕСЛИ ПРОИЗОШЛА ОДНОЦЕПОЧЕЧНАЯ МУТАЦИЯ В S-ФАЗУ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА ГАМЕТЫ: А) 50% Б) 25% В) 75% Г) 100% @
96.	ДЕ-1. Вопрос- 96 К МЯГКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ФОРМАМ НЕ ОТНОСЯТ: А) Аэрозоли Б) Гели В) Суппозитории ректальные Г) Мази @
97.	ДЕ-1. Вопрос- 97 К ЖИДКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ФОРМАМ НЕ ОТНОСЯТ: А) Аэрозоли Б) Растворы для инъекций В) Капли глазные Г) Настойки @
98.	ДЕ-1. Вопрос- 98 ТИП ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ, КОГДА ОДНО ВЕЩЕСТВО НАРУШАЕТ ПЕЧЕНОЧНЫЙ МЕТАБОЛИЗМ ДРУГОГО: А) Фармакокинетическое Б) Фармакодинамическое В) Физико-химическое Г) Фармацевтическое @
99.	ДЕ-1. Вопрос- 99 ДЛЯ ГИДРОФИЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ХАРАКТЕРНО: А) Низкая способность проникать через липидные слои клеточных мембран Б) Значительная реабсорбция в почечных канальцах В) Легкое проникновение через гематоэнцефалический барьер
	Г) Быстрый транспорт через мембраны с помощью пассивной диффузии @
100.	ДЕ-1. Вопрос- 100 ОСНОВНОЙ ПУТЬ ПРОНИКНОВЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ЧЕРЕЗ ГЕМАТОЭНЦЕФАЛИЧЕСКИЙ БАРЬЕР: А) Физическая диффузия Б) Активный транспорт В) Облегченная диффузия Г) Пиноцитоз @

101.	ДЕ-1. Вопрос-101 ЭТИОТРОПНЫЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) причину болезни Б) механизмы развития болезни В) симптомы болезни Г) недостаток эндогенных веществ @
102.	ДЕ-1. Вопрос-102 ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) механизмы развития болезни Б) причину болезни В) симптомы болезни Г) недостаток эндогенных веществ @
103.	ДЕ-1. Вопрос-103 СИМПТОМАТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) проявления болезни Б) причину болезни В) механизмы развития болезни Г) недостаток эндогенных веществ @

1.	ДЕ-2. Вопрос-1 ТРОВЕНТОЛ – ПРЕИМУЩЕСТВЕННЫЙ БЛОКАТОР РЕЦЕПТОРОВ: А) М ₃ Б) М ₁ В) М _{1,3} Г) М _{1, 2, 3} @
2.	ДЕ-2. Вопрос-2 ЭФФЕКТЫ ГАНГЛИОБЛОКАТОРОВ, ОБУСЛОВЛЕННЫЕ БЛОКОМ ПОСТСИНАПТИЧЕСКИХ N-РЕЦЕПТОРОВ СИМПАТИЧЕСКИХ ГАНГЛИЕВ ВЕГЕТАТИВНОЙ ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ: А) Ослабление силы сокращений сердца Б) Мидриаз В) Атония кишечника и мочевого пузыря Г) Расширение артерий и вен @
3.	ДЕ-2. Вопрос-3 УЧАСТКИ СОСУДИСТОГО БАСЕЙНА, НА КОТОРЫЕ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО ДЕЙСТВУЕТ АДРЕНАЛИН: А) Артериолы Б) Артерии В) Вены Г) Капилляры @

4.	ДЕ-2. Вопрос-4 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ АДРЕНАЛИНА: А) Повышает частоту сердечных сокращений Б) Сокращает гладкие мышцы ЖКТ В) Повышает тонус детрузора мочевого пузыря Г) Снижает уровень глюкозы в крови @
5.	ДЕ-2. Вопрос-5 ЭПИНЕФРИН: А) Биогенный катехоламин Б) Высвобождается в ганглиях В) Стимулирует α-адренорецепторы Г) Симпатомиметик @
6.	ДЕ-2. Вопрос-6 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ НОРЭПИНЕФРИНА: А) Повышает давление в легочной артерии Б) Увеличивает сердечный выброс В) Улучшает кровоток в скелетных мышцах Г) Повышение силы сердечных сокращений @
7.	ДЕ-2. Вопрос-7 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ $\beta_{1,2}$-МИМЕТИКА ИЗОПРЕНАЛИНА: А) Снижает общее периферическое сопротивление сосудов Б) Систолическое давление снижает, диастолическое давление не изменяет, поэтому системное артериальное давление падает

	В) Уменьшает частоту сердечных сокращений Г) Повышает тонус бронхов @
8.	ДЕ-2. Вопрос-8 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ НОРЭПИНЕФРИНА: А) Внутривенный Б) Внутримышечный В) Подкожный Г) Пероральный @
9.	ДЕ-2. Вопрос-9 МЕТОКСАЛИН, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ТЯЖЕЛОЙ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПОТОНИИ И ШОКАХ, – ЭТО: А) α_1-миметик Б) β_1-миметик В) α_2-миметик Г) $\alpha_{1,2}$-миметик

	@
10.	ДЕ-2. Вопрос-10 ПРЕИМУЩЕСТВЕННОЕ МЕСТОРАСПОЛОЖЕНИЕ βАДРЕНОРЕЦЕПТОРОВ: А) Сердце Б) Сосуды кишечника В) Головной мозг Г) Скелетные мышцы @
11.	ДЕ-2. Вопрос-11 ЭФФЕКТ ЭФЕДРИНА, ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ В ОФТАЛЬМОЛОГИИ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ГЛАЗНОГО ДНА: А) Мидриаз Б) Не влияет на зрачок В) Вызывает паралич аккомодации и снижает внутриглазное давление Г) Снижает внутриглазное давление @
12.	ДЕ-2. Вопрос-12 ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ПРОПРАНОЛОЛА: А) Все верно Б) Аритмии В) ИБС Г) Гипертрофическая кардиомиопатия @
13.	ДЕ-2. Вопрос-13 РЕЗЕРПИН: А) Симпатолитик Б) Повышает артериальное давление В) Симпатомиметик Г) Возбуждает ЦНС
	@

14.	ДЕ-2. Вопрос-14 НЕСЕЛЕКТИВНЫЕ $\beta_{1,2}$-БЛОКАТОРЫ: А) Увеличивают сердечный выброс Б) Угнетают автоматизм синусного узла В) Увеличивают потребность миокарда в кислороде Г) Увеличивают секрецию ренина @
15.	ДЕ-2. Вопрос-15 МЕХАНИЗМ РАСШИРЕНИЯ АРТЕРИОЛ И ВЕН ПОД ДЕЙСТВИЕМ КАРВЕДИЛОЛА: А) Блок α_1-постсинаптических рецепторов в эффекторном симпатическом синапсе Б) Блок β_1-постсинаптических рецепторов в эффекторном симпатическом синапсе В) Блок α_2-пресинаптических рецепторов в эффекторном симпатическом синапсе Г) Блок α_2-пресинаптических рецепторов в эффекторном парасимпатическом синапсе @
16.	ДЕ-2. Вопрос-16 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НЕОСТИГМИНА МЕТИЛСУЛЬФАТА (ПРОЗЕРИНА): А) Миастения Б) Гипертония В) Эпилепсия Г) Ишемическая болезнь сердца @
17.	ДЕ-2. Вопрос-17 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НЕОСТИГМИНА МЕТИЛСУЛЬФАТА (ПРОЗЕРИНА): А) Устранение остаточного нервно-мышечного блока, вызванного курареподобными средствами антидеполяризующего действия А) Гипертония Б) Эпилепсия В) Аритмии Г) Стенокардия @
18.	ДЕ-2. Вопрос-18 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НЕОСТИГМИНА МЕТИЛСУЛЬФАТА (ПРОЗЕРИНА): А) Все верно Б) Миастения В) Устранение остаточного нервно-мышечного блока, вызванного курареподобными средствами антидеполяризующего действия

	Г) Открытоугольная глаукома @
19.	ДЕ-2. Вопрос-19 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ИПРАТРОПИЯ БРОМИДА: А) Бронхиальная астма Б) Глаукома В) Миастения Г) Гипертония @
20.	ДЕ-2. Вопрос-20 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПИРЕНЗЕПИНА (ГАСТРОЦЕПИНА): А) Язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки Б) Постоперационная атония ЖКТ и мочевого пузыря В) Устранение остаточного нервно-мышечного блока, вызванного курареподобными средствами антидеполяризующего действия Г) Тахикардия @
21.	ДЕ-2. Вопрос-21 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПИЛОКАРПИНА: А) Глаукома Б) Эпилепсия В) Гипертония Г) Аритмии @
22.	ДЕ-2. Вопрос-22 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПИЛОКАРПИНА: А) Воспаление слюнных желез (в качестве слюногонного средства) Б) Эпилепсия В) Гипертония Г) Аритмии @
23.	ДЕ-2. Вопрос-23 ЭФФЕКТ АТРОПИНА: А) Мидриаз Б) Миоз В) Снижение частоты сердечных сокращений Г) Снижение тонуса скелетных мышц @

24.	ДЕ-2. Вопрос-24 ЭФФЕКТ АТРОПИНА: А) Увеличение частоты сердечных сокращений Б) Миоз В) Снижение тонуса скелетных мышц Г) Повышение тонуса гладкомышечных органов @
25.	ДЕ-2. Вопрос-25 ЭФФЕКТ АТРОПИНА: А) Снижение тонуса гладкомышечных органов Б) Миоз В) Снижение частоты сердечных сокращений Г) Снижение тонуса скелетных мышц @
26.	ДЕ-2. Вопрос-26 М-ХОЛИНОБЛОКАТОР: А) Все верно Б) Скополамин В) Пирензепин Г) Ипратропия бромид @
27.	ДЕ-2. Вопрос-27 РАСТЕНИЯ, В КОТОРЫХ СОДЕРЖИТСЯ АТРОПИН: А) Все верно Б) Белена В) Красавка Г) Дурман @
28.	ДЕ-2. Вопрос-28 ДЛЯ СУКСАМЕТОНИЯ ХАРАКТЕРНО: А) Все верно Б) Расслаблению скелетных мышц предшествуют мышечные фасцикуляции В) Антихолинэстеразные средства усиливают действие Г) После восстановления тонуса мышц возникают мышечные боли @
29.	ДЕ-2. Вопрос-29 ДЛЯ ПИПЕКУРОНИЯ БРОМИДА ХАРАКТЕРНО: А) Все верно Б) Расслаблению скелетных мышц не предшествуют мышечные фасцикуляции В) Миорелаксация продолжается более 30 мин Г) Антихолинэстеразные средства устраняют остаточный нервно-мышечный блок @

30.	ДЕ-2. Вопрос-30 ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ПРОПРАНОЛОЛА (АНАПРИЛИНА): А) Гипотензивный Б) Кардиотонический В) Гипергликемический Г) Бронходилатирующий @
31.	ДЕ-2. Вопрос-31 ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ПРОПРАНОЛОЛА (АНАПРИЛИНА): А) Антиаритмический Б) Кардиотонический

	В) Гипергликемический Г) Бронходилатирующий @
32.	ДЕ-2. Вопрос-32 ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ПРОПРАНОЛОЛА (АНАПРИЛИНА): А) Антиангинальный Б) Кардиотонический В) Гипергликемический Г) Бронходилатирующий @
33.	ДЕ-2. Вопрос-33 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ФЕНОТЕРОЛА: А) Бронхиальная астма Б) Гипотония В) Эклампсия Г) Ринит @
34.	ДЕ-2. Вопрос-34 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ФЕНОТЕРОЛА: А) Гипертонус матки Б) Гипотония В) Эклампсия Г) Ринит @

35.	ДЕ-2. Вопрос-35 ОСНОВНОЙ МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭФЕДРИНА: А) Прямая стимуляция α - и β-адренорецепторов Б) Усиление выделения норадреналина из окончаний симпатических нервов В) Блокада фермента моноаминоксидазы Г) Стимуляция холинергических рецепторов @
36.	ДЕ-2. Вопрос-36 СОСУДОСУЖИВАЮЩИЙ ПРЕПАРАТ: А) Норэпинефрин Б) Пропанолол В) Празозин Г) Карведилол @
37.	ДЕ-2. Вопрос-37 СОСУДОСУЖИВАЮЩИЙ ПРЕПАРАТ: А) Фенилэфрин Б) Пропанолол В) Празозин Г) Атенолол @
38.	ДЕ-2. Вопрос-38 ПОКАЗАНИЕ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ НОРЭПИНЕФРИНА: А) Резкое снижение артериального давления Б) Бронхиальная астма В) Глаукома Г) Миастения @
39.	ДЕ-2. Вопрос-39 ДЛЯ ПРОЛОНГИРОВАНИЯ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ НЕ РАЦИОНАЛЬНО ПРИМЕНЯТЬ НОРЭПИНЕФРИН (НОРАДРЕНАЛИН), Т.К. ОН: А) Вызывает длительный спазм сосудов, что может вызвать некроз тканей Б) Образует с местным анестетиком трудно всасывающийся комплекс В) Способствует быстрому разрушению местного анестетика Г) Снижает эффективность местного анестетика @
40.	ДЕ-2. Вопрос-40 ЭПИНЕФРИН ПРИМЕНЯЮТ ПРИ АНАФИЛАКТИЧЕСКОМ ШОКЕ, Т.К. ОН: А) Устраняет спазм бронхов Б) Прекращает образование антител В) Понижает артериальное давление Г) Прекращает реакцию антиген-антитело @

41.	ДЕ-2. Вопрос-41 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ОКСИМЕТАЗОЛИНА (НАЗИВИН): А) Ринит Б) Гипертония В) Внезапная остановка сердца Г) Бронхиальная астма @
42.	ДЕ-2. Вопрос-42 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НИЦЕРГОЛИНА (СЕРМИОНА): А) Спазмы периферических сосудов Б) Ортостатическая гипотензия В) Сосудистый коллапс Г) Ишемическая болезнь сердца @
43.	ДЕ-2. Вопрос-43 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ НИЦЕРГОЛИНА (СЕРМИОНА): А) Спазмы мозговых сосудов Б) Сосудистый коллапс В) Ишемическая болезнь сердца Г) Выраженная брадикардия @
44.	ДЕ-2. Вопрос-44 ОСНОВНОЙ МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РЕЗЕРПИНА: А) Нарушение выделения норадреналина из окончаний симпатических нервов Б) Прямая блокада α- и β-адренорецепторов В) Блокада фермента моноаминоксидазы

	Г) Блокада $\beta_{1,2}$-адренорецепторов @
45.	ДЕ-2. Вопрос-45 ПИЛОКАРПИН: А) М-холиномиметик Б) Неселективный М-холиноблокатор В) M_1-холиноблокатор Г) M_3-холиноблокатор @

46.	ДЕ-2. Вопрос-46 РЕЗЕРПИН СНИЖАЕТ АРТЕРИАЛЬНОЕ ДАВЛЕНИЕ ВСЛЕДСТВИЕ: А) Все верно Б) Угнетения сосудодвигательного центра В) Уменьшения сердечного выброса Г) Симпатолитического действия @
47.	ДЕ-2. Вопрос-47 АТРОПИН: А) Неселективный М-холиноблокатор Б) Прямой М-холиномиметик В) Ингибитор ацетилхолинэстеразы Г) Симпатолитик @
48.	ДЕ-2. Вопрос-48 СУКСАМЕТОНИЙ: А) Деполяризующий миорелаксант Б) Прямой М-холиномиметик В) Неселективный М-холиноблокатор Г) Антидеполяризующий миорелаксант @
49.	ДЕ-2. Вопрос-49 ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМА: А) Сальбутамол Б) Празозин В) Дигидроэрготамин Г) Салметерол @
50.	ДЕ-2. Вопрос-50 СЕЛЕКТИВНЫЙ М ₁ -ХОЛИНОБЛОКАТОР: А) Пирензепин (Гастроцепин) Б) Атропин В) Ипратропия бромид Г) Пилокарпин @
51.	ДЕ-2. Вопрос-51 СЕЛЕКТИВНЫЙ М ₃ -ХОЛИНОБЛОКАТОР: А) Ипратропия бромид Б) Атропин В) Пирензепин (Гастроцепин) Г) Пилокарпин @

52.	ДЕ-2. Вопрос-52 ГАНГЛИОБЛОКАТОР: А) Азаметония бромид (Пентамин) Б) Атропин В) Ипратропия бромид Г) Пирензепин @
53.	ДЕ-2. Вопрос-53 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ АЗАМЕТОНИЯ БРОМИДА (ПЕНТАМИНА): А) Все верно Б) Гипертонический криз В) «Управляемая гипотония» Г) Язвенная болезнь желудка и 12-п кишки @
54.	ДЕ-2. Вопрос-54 М-ХОЛИНОМИМЕТИКИ: А) Возбуждают М-холинорецепторы подобно медиатору ацетилхолину Б) Блокируют М-холинорецепторы В) Нарушают выделение ацетилхолина из окончаний холинергических нервов Г) Снижают синтез ацетилхолина в синаптическом окончании @
55.	ДЕ-2. Вопрос-55 М-ХОЛИНОБЛОКАТОРЫ: А) Блокируют М-холинорецепторы и препятствуют действию на них ацетилхолина Б) Возбуждают М-холинорецепторы подобно медиатору ацетилхолину В) Нарушают выделение ацетилхолина из окончаний холинергических нервов Г) Снижают синтез ацетилхолина в синаптическом окончании @
56.	ДЕ-2. Вопрос-56 ИНГИБИТОРЫ АЦЕТИЛХОЛИНЭСТЕРАЗЫ: А) Блокируют фермент ацетилхолинэстеразу Б) Блокируют М-холинорецепторы В) Возбуждают М-холинорецепторы подобно медиатору ацетилхолину Г) Нарушают выделение ацетилхолина из окончаний холинергических нервов @
57.	ДЕ-2. Вопрос-57 ГАНГЛИОБЛОКАТОРЫ: А) Блокируют Np-холинорецепторы вегетативных ганглиев Б) Блокируют Nm-холинорецепторы В) Нарушают выделение ацетилхолина из окончаний холинергических нервов

	Г) Блокируют фермент ацетилхолинэстеразу @
58.	ДЕ-2. Вопрос-58 ЭФЕДРИН: А) Адреномиметик непрямого действия Б) Вызывает брадикардию В) Сужает зрачок Г) Применяется при гипертонии @
59.	ДЕ-2. Вопрос-59 АЛКАЛОИД: А) Эфедрин Б) Эпинефрин В) Мидодрин Г) Изопреналин @
60.	ДЕ-2. Вопрос-60 СИМПАТОМИМЕТИКИ: А) Стимулируют выделение норадреналина из окончаний симпатических нервов Б) Возбуждают адренорецепторы подобно медиатору норадреналину В) Блокируют адренорецепторы и препятствуют действию медиатора норадреналина Г) Снижают выделение норадреналина из окончаний симпатических нервов @
61.	ДЕ-2. Вопрос-61 ФЕНИЛЭФРИН: А) Применяется при ринитах Б) Более активен, чем норэпинефрин В) Обладает непрямым адреномиметическим эффектом Г) Стимулирует преимущественно β -адренорецепторы @
62.	ДЕ-2. Вопрос-62 ФЕРМЕНТ, РАЗРУШАЮЩИЙ МЕДИАТОР АЦЕТИЛХОЛИН: А) Ацетилхолинэстераза Б) МАО В) КОМТ Г) Ацетил-СоА-карбоксилаза @

63.	ДЕ-2. Вопрос-63 ФЕРМЕНТ, РАЗРУШАЮЩИЙ МЕДИАТОР НОРАДРЕНАЛИН: А) МАО Б) Ацетилхолинэстераза В) Ацетил-СоА-карбоксилаза Г) Циклооксигеназа @
64.	ДЕ-2. Вопрос-64 АНТИХОЛИНЭСТЕРАЗНОЕ СРЕДСТВО: А) Физостигмин Б) Лобелин В) Азаметоний Г) Карбохол @
65.	ДЕ-2. Вопрос-65 АНТАГОНИСТ ПИПЕКУРОНИЯ: А) Физостигмин Б) Тубокурарин В) Диоксоний Г) Суксаметоний @
66.	ДЕ-2. Вопрос-66 ПИПЕКУРОНИЯ БРОМИД: А) Миорелаксант Б) М-холиномиметик В) М-холиноблокатор Г) Ингибитор ацетилхолинэстеразы @
67.	ДЕ-2. Вопрос-67 СУКСАМЕТОНИЙ: А) Миорелаксант Б) М-холиномиметик В) М-холиноблокатор Г) Ингибитор ацетилхолинэстеразы @
68.	ДЕ-2. Вопрос-68 ОРГАНЫ, В КОТОРЫХ РАСПОЛОЖЕНЫ М-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРЫ: А) Все верно Б) Бронхи В) Сердце Г) ЖКТ @

69.	ДЕ-2. Вопрос-69 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ВНЕЗАПНОЙ ОСТАНОВКЕ СЕРДЦА: А) Эпинефрин (Адреналин) Б) Эфедрин В) Резерпин Г) Карведилол @
70.	ДЕ-2. Вопрос-70 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ЭПИНЕФРИНА (АДРЕНАЛИНА): А) Анафилактический шок Б) Гипертонический криз В) Ишемическая болезнь сердца Г) Гипергликемическая кома @

71.	ДЕ-2. Вопрос-71 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ СОЛИВАЦИИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ МАНИПУЛЯЦИЙ В РОТОВОЙ ПОЛОСТИ: А) Атропин Б) Пилокарпин В) Эфедрин Г) Фенилэфрин @
72.	ДЕ-2. Вопрос-72 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ КАРВЕДИЛОЛА: А) Гипертоническая болезнь Б) Постоперационная атония ЖКТ и мочевого пузыря В) Миастения Г) Эпилепсия @
73.	ДЕ-2. Вопрос-73 НЕСЕЛЕКТИВНЫЙ β -АДРЕНОБЛОКАТОР: А) Пропранолол Б) Метопролол В) Ницерголин Г) Карведилол @
74.	ДЕ-2. Вопрос-74 СЕЛЕКТИВНЫЙ β -АДРЕНОБЛОКАТОР: А) Метопролол Б) Пропранолол В) Ницерголин Г) Карведилол @

75.	ДЕ-2. Вопрос-75 АТРОПИН ЯВЛЯЕТСЯ АНТАГОНИСТОМ: А) М₁-, М₂-, М₃-холинорецепторов Б) М₁-, М₃-холинорецепторов В) М₁-холинорецепторов Г) М₂-, М₃-холинорецепторов @
76.	ДЕ-2. Вопрос-76 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, РЕФЛЕКТОРНО ВОССТАНАВЛИВАЮЩЕЕ ФУНКЦИЮ ДЫХАТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА: А) Раствор аммиака Б) Никетамид (кордиамин) В) Морфин Г) Налоксон @

77.	ДЕ-2. Вопрос-77 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ВЫЗЫВАЮЩЕЕ ПРИ ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ ТАХИФИЛАКСИЮ: А) Эфедрин Б) Тамсулозин В) Суксаметоний Г) Лидокаин @
78.	ДЕ-2. Вопрос-78 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ЯЗВЕННОЙ БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА И 12ПЕРСТНОЙ КИШКИ: А) Пирензепин Б) Эфедрин В) Ксилометазолин Г) Эпинефрин @
79.	ДЕ-2. Вопрос-79 ПРЕПАРАТ, ПРОТИВОПОКАЗАННЫЙ ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ: А) Пропранолол Б) Фенотерол В) Сальбутамол Г) Эфедрин @

80.	ДЕ-2. Вопрос-80 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ: А) Фенилэфрин Б) Доксазозин В) Тамсулозин Г) Азаметония бромид @
81.	ДЕ-2. Вопрос-81 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ПРОСТАТИТЕ И АДЕНОМЕ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ: А) Тамсулозин Б) Атропин В) Сальбутамол Г) Азаметония бромид @
82.	ДЕ-2. Вопрос-82 ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ОРТОСТАТИЧЕСКУЮ ГИПОТЕНЗИЮ: А) Азаметония бромид Б) Тамсулозин В) Сальбутамол Г) Фенилэфрин @
83.	ДЕ-2. Вопрос-83 К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ НЕСЕЛЕКТИВНЫХ β-АДРЕНОБЛОКАТОРОВ ОТНОСИТСЯ ВСЕ, КРОМЕ: А) Повышение атриовентрикулярной проводимости Б) Гипогликемия В) Эректильная дисфункция Г) Повышение тонуса миометрия @
84.	ДЕ-2. Вопрос-84 ОПРЕДЕЛИТЕ ПРАВИЛЬНУЮ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ БИОСИНТЕЗА ЭПИНЕФРИНА: А) Тирозин →ДОФА→ дофамин→ норэпинефрин →эпинефрин Б) Тирозин→ дофамин→ ДОФА→норэпинефрин →эпинефрин В) Тирозин →ДОФА →фениламин →эпинефрин Г) Тирозин →дофамин →фениламин→ норэпинефрин→эпинефрин @
85.	ДЕ-2. Вопрос-85 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ РИНИТАХ: А) Все верно Б) Нафазолина нитрат В) Фенилэфрин Г) Ксилометазолин

	@
86.	ДЕ-2. Вопрос-86 НЕСЕЛЕКТИВНЫЙ β-АДРЕНОБЛОКАТОР С ВАЗОДИЛАТИРУЮЩИМИ СВОЙСТВАМИ: А) Карведилол Б) Небивалол В) Пропранолол Г) Метопролол @
87.	ДЕ-2. Вопрос-87 ВЫБЕРИТЕ ПАРЫ СИНЕРГИСТОВ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ЯЗВЕННОЙ БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА: А) Все верно Б) Пирензепин–метацин В) Атропин–бензокаин Г) Метацин–декаметоний @
88.	ДЕ-2. Вопрос-88 ГИОСЦИНА БУТИЛБРОМИД (БУСКОП) АНТАГОНИСТ: А) M_1-, M_3-холинорецепторов Б) M_1-, M_2-, M_3-холинорецепторов В) M_1-холинорецепторов Г) M_2-, M_3-холинорецепторов @
89.	ДЕ-2. Вопрос-89 ИНГИБИТОР АЦЕТИЛХОЛИНЭСТЕРАЗЫ ОБРАТИМОГО ДЕЙСТВИЯ, ПО ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ – ТРЕТИЧНЫЙ АМИН, ПРОХОДИТ ЧЕРЕЗ ГЕМАТОЭНЦЕФАЛИЧЕСКИЙ БАРЬЕР И ДЕЙСТВУЕТ НА ЦНС: А) Галантамин Б) Неостигмина метилсульфат В) Пилокарпин Г) Азаметония бромид @

90.	ДЕ-2. Вопрос-90 ИНГИБИТОР АЦЕТИЛХОЛИНЭСТЕРАЗЫ ОБРАТИМОГО ДЕЙСТВИЯ, ПО ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ – ЧЕТВЕРТИЧНАЯ АММОНИЕВАЯ СОЛЬ, НЕ ПРОХОДИТ ЧЕРЕЗ ГЕМАТОЭНЦЕФАЛИЧЕСКИЙ БАРЬЕР И НЕ ДЕЙСТВУЕТ НА ЦНС: А) Неостигмина метилсульфат Б) Галантамин В) Атропин Г) Азаметония бромид @
91.	ДЕ-2. Вопрос-91 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ВИДЕ НАЗАЛЬНОГО СПРЕЯ ПРИ РИНИТАХ: А) Оксиметазолин Б) Атропин В) Галантамин Г) Азаметония бромид @
92.	ДЕ-2. Вопрос-92 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ВИДЕ НАЗАЛЬНОГО СПРЕЯ ПРИ РИНИТАХ: А) Ксилометазолин Б) Пилокарпин В) Галантамин Г) Азаметония бромид @
93.	ДЕ-2. Вопрос-93 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ВИДЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ ПРИ АЛЛЕРГИЧЕСКОМ КОНЪЮНКТИВИТЕ В КАЧЕСТВЕ СОСУДОСУЖИВАЮЩЕГО СРЕДСТВА: А) Тетризолин Б) Атропин В) Пилокарпин Г) Неостигмина метилсульфат @
94.	ДЕ-2. Вопрос-94 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ПЕРЕДОЗИРОВКЕ АНТИДЕПОЛЯРИЗУЮЩИМИ МИОРЕЛАКСАНТАМИ: А) Неостигмина метилсульфат Б) Азаметония бромид В) Тамсулозин Г) Атропин @

95.	ДЕ-2. Вопрос-95 ЭФФЕКТ, ВЫЗЫВАЕМЫЙ АНТИХОЛИНЭСТЕРАЗНЫМИ СРЕДСТВАМИ: А) Снижение внутриглазного давления Б) Расширение зрачка В) Снижение тонуса скелетных мышц Г) Паралич аккомодации @
96.	ДЕ-2. Вопрос-96 ЭФФЕКТ, ВЫЗЫВАЕМЫЙ АНТИХОЛИНЭСТЕРАЗНЫМИ СРЕДСТВАМИ: А) Повышение тонуса мышц ЖКТ Б) Расширение зрачка В) Снижение тонуса скелетных мышц Г) Паралич аккомодации
97.	ДЕ-2. Вопрос-97 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ОСТРОЙ СЕРДЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ: А) Добутамин Б) Метопролол В) Атропин Г) Сальбутамол @
98.	ДЕ-2. Вопрос-98 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ АСИСТОЛИИ: А) Атропин Б) Метопролол В) Галантамин Г) Азаметония бромид @
99.	ДЕ-2. Вопрос-99 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ АТРОПИНА: А) Паралич аккомодации, сухость во рту, запор, нарушение мочеиспускания Б) Спазм аккомодации, сухость во рту, запор, нарушение мочеиспускания В) Паралич аккомодации, гиперсаливация, запор, нарушение мочеиспускания Г) Спазм аккомодации, мидриаз, сухость во рту, диарея, нарушение мочеиспускания @
100.	ДЕ-2. Вопрос-100 ПРЕПАРАТ, СОДЕРЖАЩИЙ ЧЕТВЕРТИЧНЫЙ АЗОТ: А) Гексаметоний Б) Атропин В) Галантамин

	Г) Пилокарпин @
101.	ДЕ-2. Вопрос-101 АНТАГОНИСТ ПИПЕКУРОНИЯ БРОМИДА: А) Физостигмин Б) Тубокурарин В) Диоксоний Г) Азаметония бромид @
102.	ДЕ-2. Вопрос-102 ЭФФЕКТ НОРАДРЕНАЛИНА НА СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТУЮ СИСТЕМУ, ВЫРАЖЕННЫЙ СИЛЬНЕЕ, ЧЕМ У АДРЕНАЛИНА: А) Усиление диастолического давления Б) Усиление систолического давления В) Усиление коронарного кровотока Г) Снижение общего периферического сопротивления сосудов @
103.	ДЕ-2. Вопрос-103 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ НОРАДРЕНАЛИНА: А) Повышает давление в легочной артерии Б) Увеличивает сердечный выброс В) Улучшает кровоток в скелетных мышцах Г) Увеличивает кожный кровоток @
104.	ДЕ-2. Вопрос-104 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ $\beta_{1,2}$-МИМЕТИКА ИЗОПРЕНАЛИНА: А) Синусовая тахикардия и аритмия Б) Систолическое давление снижает, диастолическое давление не изменяет, поэтому системное артериальное давление падает В) Повышает общее периферическое сопротивление сосудов Г) Повышает тонус гладкой мускулатуры внутренних органов, особенно если изначально он был снижен @
105.	ДЕ-2. Вопрос-105 ЭФФЕКТ ПРОПРАНОЛОЛА, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ЕГО В ТЕРАПИИ ЖЕЛУДОЧКОВОЙ ЭКСТРАСИСТОЛИИ: А) Угнетение автоматизма эктопических очагов Б) Снижение автоматизма синусного узла В) Угнетение автоматизма и проводимости атриовентрикулярного узла Г) Усиление автоматизма волокон Пуркинье @

106.	ДЕ-2. Вопрос-106 СНИЖАЯ СОКРАТИМОСТЬ СКЕЛЕТНОЙ МУСКУЛАТУРЫ, ПРОПРАНОЛОЛ ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ ЭССЕНЦИАЛЬНОГО ТРЕМОРА. КАКОЙ МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭТОГО ЭФФЕКТА: А) блок β_2-постсинаптических рецепторов Б) блок α_2 -постсинаптических рецепторов В) блок β_2-пресинаптических рецепторов в эффекторном симпатическом синапсе Г) блок β_2 -пресинаптических рецепторов в эффекторном парасимпатическом синапсе @
107.	ДЕ-2. Вопрос- 107 ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМА: А) Эпинефрин Б) Доксазозин В) Клонидин Г) Тамсулозин @
108.	ДЕ-2. Вопрос- 108 ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ПРОПРАНОЛОЛА: А) Антиаритмический Б) Бронходилатирующий В) Гипергликемический Г) Гипертензивный @
109.	ДЕ-2. Вопрос- 109 ЭФЕДРИН: А) Способствует высвобождению медиатора симпатических нервов Б) Уменьшает артериальное давление В) Вызывает бронхоконстрикцию Г) Вызывает гипогликемию @

1.	ДЕ-3. Вопрос-1 СТИМУЛИРУЕТ УМСТВЕННУЮ И ФИЗИЧЕСКУЮ РАБОТОСПОСОБНОСТЬ, МАЛО ВЛИЯЕТ НА СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТУЮ СИСТЕМУ; ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ СОНЛИВОСТИ, ПРИ АСТЕНИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЯХ; ПОБОЧНЫЕ ЯВЛЕНИЯ – БЕССОННИЦА, БЕСПОКОЙСТВО: А) Сиднокарб Б) Кофеин В) Мезапам Г) Пирацетам @
----	---

2.	ДЕ-3. Вопрос-2 МЕХАНИЗМ СНОТВОРНОГО ДЕЙСТВИЯ БАРБИТУРАТОВ: А) Конформация нервных клеток и открытие хлорных каналов Б) Угнетение центральных адренорецепторов В) Блокада ГАМК-рецепторов Г) Возбуждение бензодиазепиновых рецепторов @
3.	ДЕ-3. Вопрос-3 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ: А) Активация ГАМК-эргической системы Б) Уменьшение образования дофамина В) Уменьшение образования ГАМК Г) Повышение проницаемости натриевых каналов @
4.	ДЕ-3. Вопрос-4 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ: А) Понижение проницаемости натриевых каналов. Б) Уменьшение образования дофамина В) Уменьшение образования ГАМК Г) Снижение содержания ГАМК @
5.	ДЕ-3. Вопрос-5 ПРОИЗВОДНОЕ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Фенобарбитал Б) Зопиклон В) Фенитоин Г) Зопиклон @
6.	ДЕ-3. Вопрос-6 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НИТРАЗЕПАМА: А) Возбуждает бензодиазепиновые рецепторы ЦНС Б) Блокирует бензодиазепиновые рецепторы ЦНС В) Снижает действие ГАМК Г) Стимулирует барбитуратные рецепторы @
7.	ДЕ-3. Вопрос-7 ЭТОСУКСИМИД: А) Обладает противосудорожной активностью при малых приступах эпилепсии Б) Является противопаркинсоническим средством В) Оказывает анксиолитическое действие Г) Является аналогом фенитоина @
8.	ДЕ-3. Вопрос-8 ЭТОСУКСИМИД: А) Блокирует кальциевые каналы Т-типа Б) Является противопаркинсоническим средством В) Оказывает анксиолитическое действие Г) Является аналогом фенитоина

	@
9.	ДЕ-3. Вопрос-9 ЛЕВОДОПА: А) Увеличивает содержание дофамина в ЦНС Б) Применяется для профилактики эпилепсии В) Блокирует превращение ДОФА в дофамин Г) Блокирует калиевые каналы @
10.	ДЕ-3. Вопрос-10 ЛЕВОДОПА: А) Снимает мышечную ригидность и гипокинезию Б) Применяется для профилактики эпилепсии В) Блокирует превращение ДОФА в дофамин Г) Не проникает через ГЭБ @
11.	ДЕ-3. Вопрос-11 ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ: А) Все верно Б) Противосудорожное средство В) Увеличивает содержание ГАМК в ЦНС Г) Применяется при малых приступах эпилепсии @
12.	ДЕ-3. Вопрос-12 СНОТВОРНОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ БЕНЗОДИАЗЕПИНОВ: А) Золпидем Б) Феназепам В) Хлоралгидрат Г) Нитразепам @
13.	ДЕ-3. Вопрос-13 СНОТВОРНОЕ СРЕДСТВО – АГЕНИСТ БЕНЗОДИАЗЕПИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ: 1) Все верно 2) Диазепам 3) Золпидем 4) Нитразепам @
14.	ДЕ-3. Вопрос-14 НЕБЕНЗОДИАЗЕПИНОВЫЙ АГЕНИСТ БЕНЗОДИАЗЕПИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Золпидем Б) Диазепам В) Флумазенил Г) Хлоралгидрат @

15.	ДЕ-3. Вопрос-15 СНОТВОРНОЕ СРЕДСТВО НАРКОТИЧЕСКОГО ТИПА ДЕЙСТВИЯ: А) Хлоралгидрат Б) Доксиламин В) Нитразепам Г) Золпидем @
16.	ДЕ-3. Вопрос-16 СНОТВОРНОЕ СРЕДСТВО – ПРОИЗВОДНОЕ АЛИФАТИЧЕСКОГО РЯДА: А) Хлоралгидрат Б) Нитразепам В) Золпидем Г) Этаминал-натрий @
17.	ДЕ-3. Вопрос-17 ЭФФЕКТЫ ДИАЗЕПАМА: А) Все верно Б) Седативный В) Снотворный Г) Противосудорожный (противоэпилептический) @
18.	ДЕ-3. Вопрос-18 ПРЕПАРАТ, МЕНЕЕ ДРУГИХ ВЛИЯЮЩИЙ НА СТРУКТУРУ СНА: А) Золпидем Б) Хлоралгидрат В) Нитразепам Г) Флунитразепам @
19.	ДЕ-3. Вопрос-19 ЗОЛПИДЕМ: А) Все верно Б) Селективный агонист бензодиазепиновых рецепторов В) Производное имидазопиридина Г) Снотворное средство средней продолжительности действия @
20.	ДЕ-3. Вопрос-20 НИТРАЗЕПАМ: А) Все верно Б) Обладает анксиолитическим действием В) Вызывает снотворный эффект Г) Может вызывать лекарственную зависимость @
21.	ДЕ-3. Вопрос-21 НИТРАЗЕПАМ УСИЛИВАЕТ ГАМК-ЕРГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ ЗА СЧЕТ: А) Взаимодействия с бензодиазепиновыми рецепторами Б) Угнетения ГАМК-трансаминазы В) Взаимодействия с ГАМК-рецепторами Г) Увеличение содержания ГАМК в синаптической щели

	@
--	---

22.	ДЕ-3. Вопрос-22 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ, СВЯЗАННЫЙ СО СПОСОБНОСТЬЮ СНОТВОРНЫХ СРЕДСТВ НАРУШАТЬ СТРУКТУРУ СНА: А) Феномен «отдачи» Б) Последствие В) Привыкание Г) Лекарственная зависимость @
23.	ДЕ-3. Вопрос-23 ФЛУМАЗЕНИЛ: А) Производное бензодиазеина Б) Снотворное средство В) Агонист бензодиазепиновых рецепторов Г) Антагонист бензодиазепиновых рецепторов @
24.	ДЕ-3. Вопрос-24 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Хлоралгидрат – алифатическое соединение Б) Золпидем – барбитурат В) Феназепам – агонист бензодиазепиновых рецепторов Г) Золпидем – бензодиазепиновый агонист бензодиазепиновых рецепторов @
25.	ДЕ-3. Вопрос-25 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Золпидем – небензодиазепиновый агонист бензодиазепиновых рецепторов Б) Золпидем – барбитурат В) Феназепам – агонист бензодиазепиновых рецепторов Г) Фенобарбитал применяют для лечения паркинсонизма @
26.	ДЕ-3. Вопрос-26 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Барбитураты вызывают феномен «отдачи» Б) Диазепам угнетает ГАМК-ергические процессы в мозге В) Золпидем ослабляет ГАМК-ергические процессы в ЦНС. Г) Нитразепам – барбитурат @

27.	ДЕ-3. Вопрос-27 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Все верно Б) Бензодиазепины меньше, чем барбитураты, укорачивают фазу быстрого сна В) Золпидем взаимодействует с бензодиазепиновыми рецепторами Г) Диазепам вызывает расслабление скелетных мышц @
28.	ДЕ-3. Вопрос-28 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Нитразепам – производное бензодиазепаина Б) Феназепам – барбитурат В) Золпидем ослабляет ГАМК-ергические процессы в ЦНС Г) Селегилин – анксиолитик, обладающий выраженным снотворным действием @

29.	ДЕ-3. Вопрос-29 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ МАЛЫХ ПРИПАДКОВ ЭПИЛЕПСИИ: А) Этосуксимид Б) Дифенин В) Фенобарбитал Г) Карбамазепин @
30.	ДЕ-3. Вопрос-30 ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ СЕДАТИВНО-СНОТВОРНЫМИ СВОЙСТВАМИ: А) Диазепам Б) Этосуксимид В) Дифенин Г) Вальпроевая кислота @
31.	ДЕ-3. Вопрос-31 ПРЕПАРАТ, ОБЛАДАЮЩИЙ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИМ, ЦЕНТРАЛЬНЫМ МИОРЕЛАКСИРУЮЩИМ, СНОТВОРНЫМ И АНКСИОЛИТИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ: А) Диазепам Б) Дифенин В) Этосуксимид Г) Мезокарб @
32.	ДЕ-3. Вопрос-32 МЕХАНИЗМ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ ДИАЗЕПАМА И ФЕНОБАРБИТАЛА: А) Повышение чувствительности ГАМК-рецепторов к медиатору Б) Усиление синтеза ГАМК В) Прямая стимуляция ГАМК-рецепторов Г) Угнетение фермента, инактивирующего ГАМК @

33.	ДЕ-3. Вопрос-33 НАТРИЯ ВАЛЬПРОАТ: А) Все верно Б) Усиливает ГАМК-ергические процессы в мозге В) Способствует образованию ГАМК и препятствует ее инактивации Г) Эффективен при всех формах эпилепсии @
34.	ДЕ-3. Вопрос-34 ЛАМОТРИДЖИН: А) Понижает активность глутаматергической системы мозга Б) Повышает высвобождение глутамата из пресинаптических окончаний В) Эффективен только при абсансах Г) Активирует ГАМК-ергическую систему мозга @
35.	ДЕ-3. Вопрос-35 ОПРЕДЕЛИТЬ ПРЕПАРАТ: ОБЛАДАЕТ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИМ, СНОТВОРНЫМ И СЕДАТИВНЫМ СВОЙСТВАМИ; СТИМУЛИРУЕТ ГАМК-ЕРГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В МОЗГЕ; ВЫЗЫВАЕТ ВЫРАЖЕННУЮ ИНДУКЦИЮ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ:

	А) Фенобарбитал Б) Ламотриджин В) Дифенин Г) Карбамазепин @
36.	ДЕ-3. Вопрос-36 ОПРЕДЕЛИТЬ ПРЕПАРАТ: ОБЛАДАЕТ ПРОТИВОЭПИЛЕПТИЧЕСКИМ, СНОТВОРНЫМ, ЦЕНТРАЛЬНЫМ МИОРЕЛАКСИРУЮЩИМ И АНКСИОЛИТИЧЕСКИМ СВОЙСТВАМИ; СТИМУЛИРУЕТ ГАМКЕРГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В МОЗГЕ, ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО СТАТУСА: А) Диазепам Б) Дифенин В) Этосуксимид Г) Ламотриджин @
37.	ДЕ-3. Вопрос-37 ПРЕПАРАТ, УГНЕТАЮЩИЙ ХОЛИНЕРГИЧЕСКИЕ МЕХАНИЗМЫ В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ: А) Циклодол Б) Селегилин В) Бромкриптин Г) Мидантан @

38.	ДЕ-3. Вопрос-38 ПРЕПАРАТ, УГНЕТАЮЩИЙ ГЛУТАМАТЕРГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ В МОЗГЕ: А) Мидантан Б) Циклодол В) Селегилин Г) Леводопа @
39.	ДЕ-3. Вопрос-39 ЛЕВОДОПА: А) Предшественник дофамина Б) Замедляет биотрансформацию дофамина В) Ингибирует MAO-B Г) Стимулирует дофаминовые рецепторы непосредственно @
40.	ДЕ-3. Вопрос-40 ФЕРМЕНТ, ПОД ВЛИЯНИЕМ КОТОРОГО ЛЕВОДОПА ПРЕВРАЩАЕТСЯ В ДОФАМИН: А) ДОФА-декарбоксилаза Б) MAO B В) КОМТ Г) Ацетилхолинэстераза @
41.	ДЕ-3. Вопрос-41 ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ СОЧЕТАЮТ С ЛЕВОДОПОЙ ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ ПЕРИФЕРИЧЕСКИХ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ И УСИЛЕНИЯ ПРОТИВОПАРКИНСОНИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Карбидопа Б) Циклодол В) Мидантан

	Г) Бромкриптин @
42.	ДЕ-3. Вопрос-42 ИНГИБИТОР ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ ДОФА-ДЕКАРБОКСИЛАЗЫ: А) Карбидопа Б) Мидантан В) Циклодол Г) Селегилин @
43.	ДЕ-3. Вопрос-43 КАРБИДОПА: А) Не проникает через гематоэнцефалический барьер Б) Легко проникает через гематоэнцефалический барьер В) Ингибирует ДОФА-декарбоксилазу мозга Г) При одновременном применении с леводопой усиливает ее противопаркинсоническое действие. @

44.	ДЕ-3. Вопрос-44 ДЛЯ УМЕНЬШЕНИЯ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ ЛЕВОДОПЫ ПРИМЕНЯЮТ: А) Все верно Б) Ингибиторы периферической ДОФА-декарбоксилазы В) Блокаторы периферических дофаминовых рецепторов Г) Ингибиторы КОМТ @
45.	ДЕ-3. Вопрос-45 СЕЛЕГИЛИН: А) Ингибитор МАО-В Б) Ингибитор МАО-А В) Блокатор центральных холинорецепторов Г) Эффективнее леводопы @
46.	ДЕ-3. Вопрос-46 МИДАНТАН: А) Неконкурентный антагонист NMDA-рецепторов Б) Стимулирует холинорецепторы В) Ингибирует дофа-декарбоксилазу Г) При паркинсонизме повышает гипокинезию и ригидность @
47.	ДЕ-3. Вопрос-47 ОПИОИДНЫЙ АНАЛЬГЕТИК: А) Промедол Б) Парацетамол В) Amitriptilin Г) Кеторолак @
48.	ДЕ-3. Вопрос-48 ПОЛНЫЙ АГОНИСТ ОПИОИДНЫХ МЮ-РЕЦЕПТОРОВ: А) Морфин Б) Буторфанол В) Трамадол Г) Бупренорфин @
49.	ДЕ-3. Вопрос-49 АНАЛЬГЕТИК ИЗ ГРУППЫ АГОНИСТОВ-АНТАГОНИСТОВ ЧАСТИЧНЫХ АГОНИСТОВ ОПИОИДНЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Буторфанол Б) Морфин В) Фентанил Г) Налоксон @

50.	ДЕ-3. Вопрос-50 АНАЛЬГЕТИК ИЗ ГРУППЫ АГОНИСТОВ-АНТАГОНИСТОВ ЧАСТИЧНЫХ АГОНИСТОВ ОПИОИДНЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Бупренорфин Б) Морфин В) Фентанил Г) Налоксон @	И
51.	ДЕ-3. Вопрос-51 НЕОПИОИДНЫЙ (НЕНАРКОТИЧЕСКИЙ) АНАЛЬГЕТИК ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Парацетамол Б) Морфин В) Буторфанол Г) Бупренорфин @	
52.	ДЕ-3. Вопрос-52 МОРФИН: А) Полный агонист опиоидных рецепторов Б) Частичный агонист опиоидных рецепторов В) Антагонист опиоидных рецепторов Г) Ингибитор ЦОГ в ЦНС @	
53.	ДЕ-3. Вопрос-53 МОРФИН: А) Алкалоид опия Б) Частичный агонист опиоидных рецепторов В) Антагонист опиоидных рецепторов Г) Ингибитор ЦОГ в ЦНС @	
54.	ДЕ-3. Вопрос-54 ЭФФЕКТ АНАЛЬГЕТИКОВ ИЗ ГРУППЫ ПОЛНЫХ АГОНИСТОВ ОПИОИДНЫХ МЮ-РЕЦЕПТОРОВ: А) Эйфория Б) Жаропонижающий эффект В) Противовоспалительный эффект Г) Противоаллергический эффект @	
55.	ДЕ-3. Вопрос-55 ЭФФЕКТ МОРФИНА: А) Угнетение дыхания Б) Противовоспалительный эффект В) Жаропонижающий эффект Г) Мидриаз @	

56.	ДЕ-3. Вопрос-56 ДЕЙСТВИЕ МОРФИНА НА ЖКТ: А) Повышает тонус сфинктеров Б) Увеличивает секрецию пищеварительных желез В) Ускоряет продвижение содержимого по кишечнику Г) Вызывает диарею @
57.	ДЕ-3. Вопрос-57 ДЛИТЕЛЬНОСТЬ АНАЛЬГЕТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА МОРФИНА: А) 4-6 ч Б) 20-30 мин В) 8-12 ч Г) 12-18 ч @
58.	ДЕ-3. Вопрос-58 ФЕНТАНИЛ: А) Опиоидный анальгетик Б) Антагонист опиоидных рецепторов В) По анальгетической активности слабее морфина Г) Действует менее продолжительно, чем морфин @
59.	ДЕ-3. Вопрос-59 ФЕНТАНИЛ: А) Полный агонист опиоидных мю-рецепторов Б) Антагонист опиоидных рецепторов В) По анальгетической активности слабее морфина Г) Действует менее продолжительно, чем морфин @
60.	ДЕ-3. Вопрос-60 ТРИМЕПЕРИДИН (ПРОМЕДОЛ): А) Полный агонист опиоидных рецепторов Б) Частичный агонист опиоидных рецепторов В) По эффективности превосходит морфин Г) Действует продолжительнее морфина @
61.	ДЕ-3. Вопрос-61 ПО СРАВНЕНИЮ С МОРФИНОМ АНАЛЬГЕТИКИ ИЗ ГРУППЫ АГОНИСТОВ-АНТАГОНИСТОВ И ЧАСТИЧНЫХ АГОНИСТОВ ОПИОИДНЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Меньше угнетают дыхание Б) Более эффективны В) Менее эффективны Г) Чаще вызывают лекарственную зависимость @

62.	ДЕ-3. Вопрос-62 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ БОЛЕВОГО ШОКА: А) Морфин Б) Парацетамол В) Карбамазепин Г) Кеторол @
63.	ДЕ-3. Вопрос-63 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БОЛИ ПРИ ИНФАРКТЕ МИОКАРДА: А) Промедол Б) Карбамазепин В) Клонидин Г) Кеторолак @
64.	ДЕ-3. Вопрос-64 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ МОРФИНА: А) Угнетение дыхания Б) Понос В) Повышение артериального давления Г) Расслабление гладких мышц желчевыводящих путей @
65.	ДЕ-3. Вопрос-65 НАЛОКСОН: А) Блокирует опиоидные рецепторы Б) Полный агонист опиоидных рецепторов В) Частичный агонист опиоидных рецепторов Г) Применяется в качестве антагониста при передозировке ненаркотическими анальгетиками @
66.	ДЕ-3. Вопрос-66 НЕОПИОИДНЫЙ ПРЕПАРАТ С АНАЛЬГЕТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ: А) Парацетамол Б) Морфин В) Бупренорфин Г) Кодеин @
67.	ДЕ-3. Вопрос-67 НЕОПИОИДНЫЙ ПРЕПАРАТ ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ С АНАЛЬГЕТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ: А) Амитриптилин Б) Морфин В) Бупренорфин Г) Кодеин @

68.	ДЕ-3. Вопрос-68 АМИТРИПТИЛИН: А) Угнетает нейрональный захват моноаминов в структурах, регулирующих болевую чувствительность Б) Угнетает МАО В) Блокирует опиоидные рецепторы Г) Применяется для купирования боли при травмах
-----	--

	@
69.	ДЕ-3. Вопрос-69 КАРБАМАЗЕПИН: А) Блокирует натриевые каналы мембран нейронов Б) Угнетает нейрональный захват моноаминов в ЦНС В) Средство для купирования боли при инфаркте миокарда Г) Противопаркинсоническое средство. @
70.	ДЕ-3. Вопрос-70 МЕХАНИЗМ АНАЛЬГЕТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ ИМИЗИНА И АМИТРИПТИЛИНА: А) Активация адренергической и серотонинергической передачи в ЦНС Б) Активация опиоидных рецепторов В) Стимуляция ГАМК-ергических процессов Г) Блокирование натриевых каналов @
71.	ДЕ-3. Вопрос-71 ПАРАЦЕТАМОЛ: А) Вызывает анальгетический эффект Б) Вызывает противовоспалительный эффект В) Действует преимущественно в периферических тканях Г) Наркотический анальгетик @
72.	ДЕ-3. Вопрос-72 ПРИ ОСТРОМ ОТРАВЛЕНИИ ПАРАЦЕТАМОЛОМ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ: А) Гепатотоксическое действие Б) Повреждение слизистой оболочки желудка В) Желудочное кровотечение Г) Нарушение слуха @
73.	ДЕ-3. Вопрос-73 ПРИ ОСТРОМ ОТРАВЛЕНИИ ПАРАЦЕТАМОЛОМ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ: А) Нефротоксическое действие Б) Повреждение слизистой оболочки желудка В) Желудочное кровотечение Г) Нарушение слуха

	@
74.	ДЕ-3. Вопрос-74 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПОВРЕЖДЕНИЯ ПЕЧЕНИ И ПОЧЕК, ВЫЗВАННОГО ПАРАЦЕТАМОЛОМ: А) Ацетилцистеин Б) Антагонисты опиоидных рецепторов В) Индукторы микросомальных ферментов печени Г) Ингибиторы микросомальных ферментов печени @
75.	ДЕ-3. Вопрос-75 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПОВРЕЖДЕНИЯ ПЕЧЕНИ И ПОЧЕК, ВЫЗВАННОГО ПАРАЦЕТАМОЛОМ: А) Метионин Б) Антагонисты опиоидных рецепторов В) Индукторы микросомальных ферментов печени Г) Ингибиторы микросомальных ферментов печени @
76.	ДЕ-3. Вопрос-76 ТРАМАДОЛ: А) Все верно Б) Анальгетик смешанного действия (опиоидный/неопиоидный компоненты) В) Стимулирует опиоидные рецепторы Г) Активирует адренергическую и серотонинергическую передачу в ЦНС @
77.	ДЕ-3. Вопрос-77 АЛКАЛОИД ОПИЯ; ОКАЗЫВАЕТ БОЛЕУТОЛЯЮЩЕЕ ДЕЙСТВИЕ, ВЫЗЫВАЕТ ЭЙФОРИЮ, МИОЗ, УГНЕТАЕТ ДЫХАНИЕ; ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ ТРАВМАТИЧЕСКИХ И ПОСЛЕОПЕРАЦИОННЫХ БОЛЯХ: А) Морфин Б) Промедол В) Трамадол Г) Фентанил @
78.	ДЕ-3. Вопрос-78 ОПИОИДНЫЙ АНАЛЬГЕТИК; УСТУПАЕТ МОРФИНУ ПО АНАЛЬГЕТИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ; СЛАБЕЕ, ЧЕМ МОРФИН, СТИМУЛИРУЕТ ГЛАДКУЮ МУСКУЛАТУРУ ВНУТРЕННИХ ОРГАНОВ, ЭФФЕКТЫ ПРЕПАРАТА УСТРАНЯЮТСЯ НАЛОКСОНОМ: А) Промедол Б) Фентанил В) Парацетамол Г) Трамадол @

79.	ДЕ-3. Вопрос-79 ПО АНАЛЬГЕТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ И СПОСОБНОСТИ УГНЕТАТЬ ДЫХАНИЕ ПРЕВОСХОДИТ МОРФИН, ДЕЙСТВУЕТ КРАТКОВРЕМЕННО; ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ НЕЙРОЛЕПТАНАЛЬГЕЗИИ: А) Фентанил Б) Бупренорфин В) Промедол Г) Трамадол @
80.	ДЕ-3. Вопрос-80 НЕОПИОИДНЫЙ (НЕНАРКОТИЧЕСКИЙ) АНАЛЬГЕТИК; ОКАЗЫВАЕТ БОЛЕУТОЛЯЮЩЕЕ И ЖАРОПОНИЖАЮЩЕЕ ДЕЙСТВИЕ, ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМИ СВОЙСТВАМИ ПРАКТИЧЕСКИ НЕ ОБЛАДАЕТ: А) Парацетамол Б) Кетамин В) Амитриптилин Г) Карбамазепин @

81.	ДЕ-3. Вопрос-81 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Налоксон – антагонист опиоидных анальгетиков Б) Фентанил – антагонист опиоидных рецепторов В) Парацетамол – ингибитор ЦОГ преимущественно в очаге воспаления Г) Налоксон угнетает дыхание @
82.	ДЕ-3. Вопрос-82 «ТИПИЧНОЕ» АНТИПСИХОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО: А) Аминазин Б) Сульпирид В) Клозапин Г) Клонидин @
83.	ДЕ-3. Вопрос-83 «АТИПИЧНОЕ» АНТИПСИХОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО: А) Сульпирид Б) Аминазин В) Фторфеназин Г) Галоперидол @
84.	ДЕ-3. Вопрос-84 ПРОИЗВОДНОЕ БУТИРОФЕНОНА: А) Галоперидол Б) Аминазин В) Фторфеназин Г) Клозапин @

85.	ДЕ-3. Вопрос-85 УСТРАНЯЕТ ПРОДУКТИВНУЮ СИМПТОМАТИКУ ПСИХОЗОВ (БРЕД, ГАЛЛЮЦИНАЦИИ) И ЧАСТО ВЫЗЫВАЕТ ЭКСТРАПИРАМИДНЫЕ НАРУШЕНИЯ: А) Фторфеназин Б) Сульпирид В) Клозапин Г) Рисперидон @
86.	ДЕ-3. Вопрос-86 УСТРАНЯЕТ ПРОДУКТИВНУЮ СИМПТОМАТИКУ ПСИХОЗОВ (БРЕД, ГАЛЛЮЦИНАЦИИ) И РЕДКО ВЫЗЫВАЕТ ЭКСТРАПИРАМИДНЫЕ НАРУШЕНИЯ: А) Клозапин Б) Аминазин В) Фторфеназин Г) Галоперидол @
87.	ДЕ-3. Вопрос-87 УСТРАНЯЕТ ПРОДУКТИВНУЮ СИМПТОМАТИКУ ПСИХОЗОВ (БРЕД, ГАЛЛЮЦИНАЦИИ) И РЕДКО ВЫЗЫВАЕТ ЭКСТРАПИРАМИДНЫЕ НАРУШЕНИЯ: А) Сульпирид Б) Аминазин В) Фторфеназин

	Г) Галоперидол @
88.	ДЕ-3. Вопрос-88 МЕХАНИЗМ АНТИПСИХОТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА: А) Угнетение дофаминергических процессов в ЦНС. Б) Стимуляция адренергических процессов в ЦНС В) Угнетение адренергических процессов в ЦНС Г) Стимуляция дофаминергических процессов в ЦНС @
89.	ДЕ-3. Вопрос-89 ПРОТИВОРВОТНЫЙ ЭФФЕКТ СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ ДОФАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Пусковой зоны рвотного центра Б) Мезолимбической системы В) Гипоталамуса Г) Базальных ядер @

90.	ДЕ-3. Вопрос-90 АНТИПСИХОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА УСИЛИВАЮТ ВЫДЕЛЕНИЕ ПРОЛАКТИНА, ПОТОМУ ЧТО БЛОКИРУЮТ ДОФАМИНОВЫЕ РЕЦЕПТОРЫ: А) Гипоталамо-гипофизарной системы Б) Мезолимбической системы В) Базальных ядер Г) Гипоталамуса @
91.	ДЕ-3. Вопрос-91 АНТИПСИХОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА ВЫЗЫВАЮТ ЭКСТРАПИРАМИДНЫЕ НАРУШЕНИЯ, ПОТОМУ ЧТО БЛОКИРУЮТ ДОФАМИНОВЫЕ РЕЦЕПТОРЫ: А) Базальных ядер Б) Мезолимбической системы В) Гипоталамуса Г) Гипоталамо-гипофизарной системы @
92.	ДЕ-3. Вопрос-92 СУЛЬПИРИД: А) Все верно Б) «Атипичное» антипсихотическое средство В) Оказывает незначительное седативное действие Г) Не оказывает отрицательного влияния на лейкопоз @
93.	ДЕ-3. Вопрос-93 РЕДКО ВЫЗЫВАЕТ ЭКСТРАПИРАМИДНЫЕ НАРУШЕНИЯ: А) Клозапин Б) Аминазин В) Фторфеназин Г) Галоперидол @
94.	ДЕ-3. Вопрос-94 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ КОРРЕКЦИИ ЭКСТРАПИРАМИДНЫХ РАССТРОЙСТВ, ВЫЗВАННЫХ АНТИПСИХОТИЧЕСКИМИ СРЕДСТВАМИ: А) Циклодол Б) Леводопу

	В) Бромокриптин Г) Селегилин @
95.	ДЕ-3. Вопрос-95 АНТИДЕПРЕССАНТ – НЕИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР НЕЙРОНАЛЬНОГО ЗАХВАТА МОНОАМИНОВ: А) Амитриптилин Б) Моклобемид В) Флуоксетин Г) Пароксетин @

96.	ДЕ-3. Вопрос-96 АНТИДЕПРЕССАНТ – НЕИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР НЕЙРОНАЛЬНОГО ЗАХВАТА МОНОАМИНОВ: А) Имизин Б) Моклобемид В) Флуоксетин Г) Пароксетин @
97.	ДЕ-3. Вопрос-97 АНТИДЕПРЕССАНТ – ИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР НЕЙРОНАЛЬНОГО ЗАХВАТА СЕРОТОНИНА: А) Флуоксетин Б) Моклобемид В) Амитриптилин Г) Мапротилин @
98.	ДЕ-3. Вопрос-98 АНТИДЕПРЕССАНТ – ИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР НЕЙРОНАЛЬНОГО ЗАХВАТА НОРАДРЕНАЛИНА А) Мапротилин Б) Амитриптилин В) Моклобемид Г) Флуоксетин @
99.	ДЕ-3. Вопрос-99 АНТИДЕПРЕССАНТ – НЕИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР MAO: А) Ниаламид Б) Амитриптилин В) Мапротилин Г) Флуоксетин @
100.	ДЕ-3. Вопрос-100 АНТИДЕПРЕССАНТ – ИЗБИРАТЕЛЬНЫЙ ИНГИБИТОР MAO-A: А) Моклобемид Б) Флуоксетин В) Амитриптилин Г) Пароксетин @
101.	ДЕ-3. Вопрос-101 ЭФФЕКТ АМИТРИПТИЛИНА: А) Антидепрессивный Б) Психостимулирующий В) Антипсихотический Г) Ноотропный @

102.	ДЕ-3. Вопрос-102 МОКЛОБЕМИД: А) Все верно Б) Угнетает МАО-А В) Обладает антидепрессивным действием Г) Обладает психостимулирующим действием @
103.	ДЕ-3. Вопрос-103 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФЛУОКСЕТИНА: А) Угнетает нейрональный захват серотонина. Б) Угнетает нейрональный захват норадреналина В) Блокирует М-холинорецепторы Г) Блокирует дофаминовые рецепторы @
104.	ДЕ-3. Вопрос-104 МЕХАНИЗМ АНТИДЕПРЕССИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ИМИЗИНА И АМИТРИПТИЛИНА: А) Угнетение нейронального захвата моноаминов Б) Блокада центральных М-холинорецепторов В) Угнетение активности МАО Г) Прямое возбуждающее действие на адренорецепторы @
105.	ДЕ-3. Вопрос-105 МЕХАНИЗМ АНТИДЕПРЕССИВНОГО ДЕЙСТВИЯ МОКЛОБЕМИДА: А) Угнетение МАО-А Б) Угнетение нейронального захвата норадреналина и серотонина В) Прямое возбуждающее действие на адренорецепторы Г) Ингибирование обратного нейронального захвата норадреналина @
106.	ДЕ-3. Вопрос-106 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ДЕПРЕССИЙ: А) Моклобемид Б) Аминазин В) Лития карбонат Г) Галоперидол @
107.	ДЕ-3. Вопрос-107 ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ МАНИЙ: А) Соли лития Б) Антидепрессанты В) Аналептики Г) Транквилизаторы @

108.	ДЕ-3. Вопрос-108 ПРИМЕНЕНИЕ СОЛЕЙ ЛИТИЯ: А) Для предупреждения маниакальной и депрессивной фаз маниакальнодепрессивного психоза Б) Для лечения депрессий В) При неврозах Г) При черепно-мозговых травмах @
109.	ДЕ-3. Вопрос-109

	ВЫЗЫВАЕТ АНТИДЕПРЕССИВНЫЙ И СЕДАТИВНЫЙ ЭФФЕКТЫ, НЕИЗБИРАТЕЛЬНО УГНЕТАЕТ НЕЙРОНАЛЬНЫЙ ЗАХВАТ МОНОАМИНОВ (НОРАДРЕНАЛИНА И СЕРОТОНИНА): А) Амитриптилин Б) Лития карбонат В) Флуоксетин Г) Мапротилин @
110.	ДЕ-3. Вопрос-110 ОБЛАДАЕТ АНТИДЕПРЕССИВНЫМ И ПСИХОСТИМУЛИРУЮЩИМ СВОЙСТВАМИ, ИЗБИРАТЕЛЬНО УГНЕТАЕТ НЕЙРОНАЛЬНЫЙ ЗАХВАТ СЕРОТОНИНА, НЕ ОКАЗЫВАЕТ АТРОПИНОПОДОБНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Флуоксетин Б) Амитриптилин В) Мапротилин Г) Имизин @
111.	ДЕ-3. Вопрос-111 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Имизин оказывает седативное действие Б) Галоперидол оказывает антидепрессивное действие В) Амитриптилин оказывает психостимулирующее действие Г) Сульпирид применяют для лечения депрессий @
112.	ДЕ-3. Вопрос-112 ОТМЕТЬТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Хлорпротиксен – антипсихотическое средство Б) Имизин – средство для лечения маний В) Амитриптилин – антипсихотическое средство Г) Лития карбонат обладает выраженным психоседативным действием @
113.	ДЕ-3. Вопрос-113 АНКСИОЛИТИК: А) Диазепам Б) Пирацетам В) Моклобемид Г) Флуоксетин @

114.	ДЕ-3. Вопрос-114 АНКСИОЛИТИК – ПРОИЗВОДНОЕ БЕНЗОДИАЗЕПИНА: А) Все верно Б) Диазепам В) Феназепам Г) Мезапам @
115.	ДЕ-3. Вопрос-115 АНКСИОЛИТИК – АГОНИСТ СЕРОТОНИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ: А) Буспирон Б) Диазепам В) Феназепам Г) Мезапам @
116.	ДЕ-3. Вопрос-116 СЕДАТИВНОЕ СРЕДСТВО:

	А) Бромиды Б) Диазепам В) Мезапам Г) Моклобемид @
117.	ДЕ-3. Вопрос-117 ЭФФЕКТЫ ДИАЗЕПАМА СВЯЗЫВАЮТ С ЕГО ДЕЙСТВИЕМ НА: А) Бензодиазепиновые рецепторы Б) Дофаминовые рецепторы В) Адренорецепторы Г) Серотониновые рецепторы @
118.	ДЕ-3. Вопрос-118 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АНКСИОЛИТИКОВ ИЗ ГРУППЫ БЕНЗОДИАЗЕПИНОВ: А) Повышение чувствительности ГАМК-рецепторов к медиатору. Б) Стимуляция синтеза ГАМК В) Угнетение фермента, инактивирующего ГАМК Г) Прямая стимуляция ГАМК-рецепторов @
119.	ДЕ-3. Вопрос-119 ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ФЕНАЗЕПАМА: А) Все верно Б) Бессонница В) Заболевания, сопровождающиеся повышением тонуса скелетных мышц Г) Невротические расстройства @

120.	ДЕ-3. Вопрос-120 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БЕССОННИЦЫ: А) Нитразепам Б) Сиднокарб В) Карбамазепин Г) Пирацетам @
121.	ДЕ-3. Вопрос-121 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ДИАЗЕПАМА: А) Все верно Б) Сонливость В) Замедление скорости психических и двигательных реакций Г) Лекарственная зависимость @
122.	ДЕ-3. Вопрос-122 ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ЛЕКАРСТВЕННУЮ ЗАВИСИМОСТЬ: А) Диазепам Б) Пирацетам В) Бромиды Г) Пирацетам @
123.	ДЕ-3. Вопрос-123 ФЛУМАЗЕНИЛ ПРЕДУПРЕЖДАЕТ ИЛИ УМЕНЬШАЕТ ЭФФЕКТЫ: А) Диазепама Б) Сиднокарба В) Пирацетама Г) Моклобемида @

124.	ДЕ-3. Вопрос-124 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ БРОМИДОВ: А) Седативный Б) Антидепрессивный В) Антипсихотический Г) Анксиолитический @
125.	ДЕ-3. Вопрос-125 ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ ПРЕПАРАТОВ ВАЛЕРИАНЫ: А) Седативный Б) Антидепрессивный В) Антипсихотический Г) Анксиолитический @
126.	ДЕ-3. Вопрос-126 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ БРОМИДОВ: А) Невротические расстройства Б) Депрессии В) Психозы Г) Черепно-мозговые травмы

	@
127.	ДЕ-3. Вопрос-127 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТОВ ВАЛЕРИАНЫ: А) Бессонница Б) Маниакальные состояния В) Депрессия Г) Психозы @
128.	ДЕ-3. Вопрос-128 ПСИХОСТИМУЛИРУЮЩЕЕ СРЕДСТВО: А) Кофеин Б) Феназепам В) Мезапам Г) Нитразепам @
129.	ДЕ-3. Вопрос-129 ЭФФЕКТ ПСИХОСТИМУЛЯТОРОВ: А) Временное повышение умственной и физической работоспособности Б) Экстрапирамидные расстройства В) Миорелаксация Г) Понижение артериального давления @
130.	ДЕ-3. Вопрос-130 ОБЛАДАЕТ АНКСИОЛИТИЧЕСКИМ, СНОТВОРНЫМ И ПРОТИВОСУДОРОЖНЫМ СВОЙСТВАМИ; ВВОДИТСЯ ВНУТРЬ И ВНУТРИВЕННО; ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ НЕВРОЗАХ, БЕССОННИЦЕ, ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ЭПИЛЕПТИЧЕСКОГО СТАТУСА: А) Диазепам Б) Мезокарб В) Пирацетам Г) Мезапам @
131.	ДЕ-3. Вопрос-131 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ КОФЕИНА: А) Все верно

	Б) Тахикардия В) Бессонница Г) Двигательное возбуждение @
--	--

132.	ДЕ-3. Вопрос-132 ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ БЕССОННИЦУ: А) Мезокарб Б) Диазепам В) Феназепам Г) Нитразепам @
133.	ДЕ-3. Вопрос-133 НООТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Пирацетам Б) Сиднокарб В) Феназепам Г) Мезокарб @
134.	ДЕ-3. Вопрос-134 ОСНОВНОЙ ЭФФЕКТ НООТРОПНЫХ СРЕДСТВ: А) Уменьшение проявлений умственной недостаточности Б) Антигипертензивный В) Анксиолитический Г) Антидепрессивный @
135.	ДЕ-3. Вопрос-135 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ УМСТВЕННОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ, СВЯЗАННОЙ С ОРГАНИЧЕСКИМИ ПОРАЖЕНИЯМИ ГОЛОВНОГО МОЗГА: А) Пирацетам Б) Кофеин В) Мезокарб Г) Диазепам @
136.	ДЕ-3. Вопрос-136 СУБЪЕДИНИЦА ГАМК-ЭРГИЧЕСКОГО РЕЦЕПТОРА, С КОТОРОЙ СВЯЗЫВАЮТСЯ БЕНЗОДИАЗЕПИНЫ: А) γ_2 Б) α_1 В) β_1 Г) α_1 и β_1 @
137.	ДЕ-3. Вопрос-137 ПРЕПАРАТ, МЕХАНИЗМ ПРОТИВОСУДОРОЖНОГО ДЕЙСТВИЯ КОТОРОГО ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В АКТИВИРОВАНИИ ПОСТУПЛЕНИЯ ГЛУТАМИНОВОЙ КИСЛОТЫ В АКСОПЛАЗМУ ГАМК-ЭРГИЧЕСКОГО НЕЙРОНА: А) Габапентин Б) Вигабатрин В) Топирамат Г) Тиагабин @

138.	ДЕ-3. Вопрос-138 ПРОТИВОПАРКИНСОНОВСКИЙ ПРЕПАРАТ, ИНГИБИРУЮЩИЙ МАОВ В ГАНГЛИЯХ ПОЛОСАТОГО ТЕЛА:
------	---

	А) Селегилин Б) Леводопа В) Амантадин Г) Бипериден @
139.	ДЕ-3. Вопрос-139 МЕХАНИЗМ ПРОТИВОПАРКИНСОНОВСКОГО ДЕЙСТВИЯ ТРИГЕКСИФЕНИДИЛА: А) Блок М ₁ -холинорецепторов в ганглиях бледного шара Б) Блок NMDA-рецепторов в ганглиях полосатого тела В) Блок дофаминовых рецепторов II типа в ганглиях полосатого тела Г) Нейропротекторный эффект в отношении дофаминергических нейронов в ганглиях черной субстанции @
140.	ДЕ-3. Вопрос-140 ГРУППА НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ТРИМЕПЕРИДИН: А) Синтетические мю-агонисты Б) Синтетические мю-агонисты, каппа-антагонисты В) Синтетические мю-антагонисты, каппа-агонисты Г) Природные мю-, каппа-агонисты @
141.	ДЕ-3. Вопрос-141 ОПИОИДНЫЕ РЕЦЕПТОРЫ, ВОЗБУЖДЕНИЕ КОТОРЫХ В ГИПОТАЛАМОГИПОФИЗАРНОЙ СИСТЕМЕ ПРИВОДИТ К УСИЛЕНИЮ ВЫДЕЛЕНИЯ ПРОЛАКТИНА: А) Мю-1 Б) Каппа-2 В) Каппа-3 Г) Дельта-2 @
142.	ДЕ-3. Вопрос-142 АНАЛЬГЕТИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ МЕТИЛМОРФИНА (КОДЕИНА): А) Слабее морфина 5-7 раз Б) Одинакова с морфином В) Слабее морфина в 1-3 раза Г) Слабее морфина в 10 раз @
143.	ДЕ-3. Вопрос-143 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС ГРУППЫ АНАЛЬГЕТИКОВАНТИПИРЕТИКОВ: А) Селективные ингибиторы ЦОГ-3 Б) Селективные ингибиторы ЦОГ-2 В) Селективные ингибиторы ЦОГ-1 Г) Неселективные ингибиторы ЦОГ-1 и ЦОГ-2 @

144.	ДЕ-3. Вопрос-144 ТРАНКВИЛИЗАТОР, ОБЛАДАЮЩИЙ БЛОКИРУЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ НА ЦЕНТРАЛЬНЫЕ И ПЕРИФЕРИЧЕСКИЕ М-ХОЛИНОРЕЦЕПТОРЫ: А) Гидроксизин (Атаракс) Б) Алпразолам (Ксанакс) В) Триметозин (Триоксазин) Г) Бензоклидин (Оксилидин) @
145.	ДЕ-3. Вопрос-145 «ТИПИЧНЫЙ» АНТИДЕПРЕССАНТ, СЕЛЕКТИВНО ИНГИБИРУЮЩИЙ ОБРАТНЫЙ НЕЙРОНАЛЬНЫЙ ЗАХВАТ СЕРОТОНИНА: А) Флуоксетин Б) Ниаламид В) Амитриптилин Г) Мапротилин @
146.	ДЕ-3. Вопрос-146 ТИП НАРУШЕНИЯ КИСЛОТНО-ОСНОВНОГО СОСТОЯНИЯ КРОВИ, ВЫЗЫВАЕМЫЙ АНАЛЕПТИКАМИ: А) Дыхательный алкалоз Б) Дыхательный ацидоз В) Метаболический ацидоз Г) Метаболический алкалоз @

1.	ДЕ-4. Вопрос-1 РАСТЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ СЕРДЕЧНЫЕ ГЛИКОЗИДЫ: А) Наперстянка шерстистая Б) Красавка обыкновенная В) Шалфей лекарственный Г) Термопсис ланцетный @
2.	ДЕ-4. Вопрос-2 СЕРДЕЧНЫЕ ГЛИКОЗИДЫ: А) Увеличивают минутный объём Б) Уменьшают скорость кровотока В) Уменьшают силу сердечных сокращений Г) Облегчают атриовентрикулярную проводимость @
3.	ДЕ-4. Вопрос-3 ДЕЙСТВИЕ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ НА СЕРДЦЕ: А) Положительное инотропное Б) Отрицательное инотропное В) Положительное хронотропное Г) Положительное дромотропное @
4.	ДЕ-4. Вопрос-4 АНТИАРИТМИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ ОБУСЛОВЛЕНО: А) Снижением атриовентрикулярной проводимости Б) Повышением возбудимости В) Усилением систолы Г) Повышением проводимости @
5.	ДЕ-4. Вопрос-5 СЕРДЕЧНЫЕ ГЛИКОЗИДЫ УВЕЛИЧИВАЮТ ДИУРЕЗ, Т.К. А) Всё верно Б) Повышают скорость кровотока В) Повышают клубочковую фильтрацию Г) Снижают реабсорбцию натрия и воды @
6.	ДЕ-4. Вопрос-6 ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ ДИГИТОКСИНА: А) Хроническая сердечная недостаточность Б) Приступы стенокардии В) Острая дыхательная недостаточность Г) Атриовентрикулярная блокада @

7.	ДЕ-4. Вопрос-7 АНТАГАНИСТЫ КАЛЬЦИЯ, ОБЛАДАЮЩИЕ АНТИАРИТМИЧЕСКИМ ДЕЙСТВИЕМ: А) Верапамил Б) Амиодарон В) Пропранолол
----	--

	Г) Дигоксин @
8.	ДЕ-4. Вопрос-8 ЛИДОКАИН: А) Блокирует Na-каналы Б) Понижает проницаемость для калия В) Повышает диастолическую деполяризацию Г) Обладает кардиотоническим действием @
9.	ДЕ-4. Вопрос-9 ЛИДОКАИН: А) Применяется при желудочковых аритмиях Б) Понижает проницаемость для калия В) Повышает диастолическую деполяризацию Г) Блокирует Ca-каналы @
10.	ДЕ-4. Вопрос-10 АНТИАРИТМИЧЕСКИЕ β -АДРЕНОБЛОКАТОРЫ: А) Атенолол Б) Верапамил В) Лидокаин Г) Хинидин @
11.	ДЕ-4. Вопрос-11 АНТИАРИТМИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА: А) Всё верно Б) Лидокаин В) Амиодарон Г) Верапамил @
12.	ДЕ-4. Вопрос-12 НИТРОГЛИЦЕРИН: А) Начинает действовать через 1-3 мин Б) Начинает действовать через 10-15 мин В) Вызывает кратковременную тахикардию Г) Урежает ЧСС @

13.	ДЕ-4. Вопрос-13 НИТРОГЛИЦЕРИН: А) Длительность эффекта 20-30 мин Б) Начинает действовать через 10-15 мин В) Вызывает кратковременную тахикардию Г) Урежает ЧСС @
14.	ДЕ-4. Вопрос-14 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПОВ СТЕНОКАРДИИ: А) Нитроглицерин Б) Пропранолол

	В) Амиодарон Г) Атенолол @
15.	ДЕ-4. Вопрос-15 ПРИ ИБС ЦЕЛЕСООБРАЗНО: А) Понизить артериальное давление Б) Увеличить потребность миокарда в кислороде В) Повысить венозный возврат к сердцу Г) Повысить артериальное давление @
16.	ДЕ-4. Вопрос-16 РИБОКСИН: А) Является нуклеозидом Б) Активирует аденилатциклазу В) Понижает активность ферментов цикла Кребса Г) Блокирует Na-каналы @
17.	ДЕ-4. Вопрос-17 БЛОКАТОР СА-КАНАЛОВ: А) Верапамил Б) Дипиридамол В) Нитроглицерин Г) Никорандил @
18.	ДЕ-4. Вопрос-18 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НИТРОГЛИЦЕРИНА: А) Отщепление NO и стимуляция гуанилатциклазы Б) Накопление аденозина В) Увеличение венозного возврата Г) Блокада β_1 -адренорецепторов @

19.	ДЕ-4. Вопрос-19 ЭФФЕКТЫ ВЕРАПАМИЛА: А) Противоаритмический Б) Противосудорожный В) Гипертензивный Г) Кардиотонический @
20.	ДЕ-4. Вопрос-20 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ УСТРАНЕНИЯ СЕРДЕЧНЫХ АРИТМИЙ НА ФОНЕ ОСТРОГО ИНФАРКТА МИОКАРДА: А) Лидокаин Б) Пропранолол В) Верапамил Г) Норэпинефрин @
21.	ДЕ-4. Вопрос-21 НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ НИТРОГЛИЦЕРИНА: А) Всё верно Б) Шум в ушах

	В) Головная боль Г) Покраснение лица @
22.	ДЕ-4. Вопрос-22 ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ НАРУШЕНИЯХ МОЗГОВОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ: А) Всё верно Б) Винпоцетин В) Циннаризин Г) Никотиновая кислота @
23.	ДЕ-4. Вопрос-23 ПРЕПАРАТ, СНИЖАЮЩИЙ АКТИВНОСТЬ РЕНИН-АНГИОТЕНЗИНОВОЙ СИСТЕМЫ: А) Каптоприл Б) Клонидин В) Нифедипин Г) Амлодипин @
24.	ДЕ-4. Вопрос-24 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ: А) Фенилэфрин Б) Резерпин В) Винпоцетин Г) Нифедипин @

25.	ДЕ-4. Вопрос-25 МЕХАНИЗМ ГИПОТЕНЗИВНОГО ДЕЙСТВИЯ ПРОПРАНОЛОЛА: А) Всё верно Б) Блокада β -рецепторов сосудов В) Уменьшение секреции ренина путём блокирования β -рецепторов почек Г) Угнетение активности ЦНС @
26.	ДЕ-4. Вопрос-26 МЕХАНИЗМ ГИПОТЕНЗИВНОГО ДЕЙСТВИЯ РЕЗЕРПИНА: А) Угнетение сосудодвигательного центра Б) Увеличение запасов норэпинефрина В) Блокада ганглиев Г) Блокада α -адренорецепторов сосудов @
27.	ДЕ-4. Вопрос-27 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ КОЛЛАПСЕ: А) Фенилэфрин Б) Каптоприл В) Фентоламин Г) Валсартан @
28.	ДЕ-4. Вопрос-28 ПРЕПАРАТ, СНИЖАЮЩИЙ АРТЕРИАЛЬНОЕ ДАВЛЕНИЕ ЗА СЧЕТ

	БЛОКАДЫ β -РЕЦЕПТОРОВ: А) Пропранолол Б) Фентоламин В) Клонидин Г) Празозин @
29.	ДЕ-4. Вопрос-29 ПРЕПАРАТ, СНИЖАЮЩИЙ АРТЕРИАЛЬНОЕ ДАВЛЕНИЕ ЗА СЧЁТ БЛОКАДЫ СА-КАНАЛЫ: А) Верапамил Б) Каптоприл В) Клонидин Г) Резерпин @
30.	ДЕ-4. Вопрос-30 БЛОКАТОР АПФ: А) Эналаприл Б) Клонидин В) Валсартан Г) Алискирен @

31.	ДЕ-4. Вопрос-31 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭНАЛАПРИЛА: А) Уменьшение образования ангиотензина II Б) Блокада симпатических ганглиев В) Угнетение сосудодвигательного центра Г) Снижение секреции ренина и вазопрессина @
32.	ДЕ-4. Вопрос-32 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ДИУРЕТИКОВ: А) Гипертоническая болезнь Б) Мочекаменная болезнь В) Сахарный диабет Г) Холецистит
33.	ДЕ-4. Вопрос-33 ФУРОСЕМИД: А) Всё верно Б) Угнетает транспорт натрия и хлора в нефроне В) Повышает выделение калия Г) Является быстродействующим препаратом @
34.	ДЕ-4. Вопрос-34 ДИУРЕТИК, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ ОТЕКЕ МОЗГА: А) Маннитол Б) Спиронолактон В) Гидрохлортиазид Г) Клопамид @
35.	ДЕ-4. Вопрос-35 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ФОРМИРОВАННОГО ДИУРЕЗА:

	А) Фуросемид Б) Спиронолактон В) Ацетазоламид Г) Индапамид @
36.	ДЕ-4. Вопрос-36 ОСМОТИЧЕСКИЙ ДИУРЕТИК: А) Маннитол Б) Триамтерен В) Спиронолактон Г) Индапамид @

37.	ДЕ-4. Вопрос-37 СУЛЬФАНИЛАМИДНЫЙ ДИУРЕТИК: А) Ацетазоламид Б) Фуросемид В) Маннитол Г) Спиронолактон @
38.	ДЕ-4. Вопрос-38 СПИРОНОЛАКТОН: А) Угнетает реабсорбцию натрия, конкурируя с альдостероном Б) По химическому строению сходен с вазопрессином В) Угнетает активность вазопрессина Г) Вызывает быстрый диуретический эффект @
39.	ДЕ-4. Вопрос-39 РАСТЕНИЕ С МЯГКИМ МОЧЕГОННЫМ ДЕЙСТВИЕМ: А) Толокнянка обыкновенная Б) Валериана лекарственная В) Ландыш майский Г) Наперстянка шерстистая @
40.	ДЕ-4. Вопрос-40 ПРЕПАРАТ, ШИРОКО ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ЛЕЧЕНИИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ: А) Вазопрессин Б) Гидрохлортиазид В) Маннитол Г) Амиодарон @
41.	ДЕ-4. Вопрос-41 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ТИАЗИДНЫХ ДИУРЕТИКОВ: А) Гипергликемия Б) Повышение внутриглазного давления В) Гиперкалиемия Г) Гипертонический криз @
42.	ДЕ-4. Вопрос-42 СТИМУЛЯТОР ЛЕЙКОПОЭЗА:
	А) Молграмостин Б) Аминокапроновая кислота В) Эпопростенол Г) Урокиназа @

43.	ДЕ-4. Вопрос-43 СТИМУЛЯТОР ЛЕЙКОПОЭЗА: А) Молграмостин Б) Аминокапроновая кислота В) Эпопростенол Г) Урокиназа @
44.	ДЕ-4. Вопрос-44 ГЕМОСТАТИК: А) Тромбин Б) Гепарин В) Стрептокиназа Г) Варфарин @
45.	ДЕ-4. Вопрос-45 ГЕМОСТАТИК: А) Каптофер Б) Гепарин В) Стрептокиназа Г) Урокиназа @
46.	ДЕ-4. Вопрос-46 НЕПРЯМЫЕ КОАГУЛЯНТЫ: А) Всё верно Б) По строению сходны с витамином К В) Действуют в печени Г) Тормозят синтез факторов свертывания крови @
47.	ДЕ-4. Вопрос-47 ФИБРИНОЛИТИК: А) Стрептокиназа Б) Гепарин В) Фитоменадион Г) Варфарин @
48.	ДЕ-4. Вопрос-48 МЕХАНИЗМ АНТИАГРЕГАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Угнетение биосинтеза тромбоксана Б) Уменьшение цАМФ В) Уменьшение биосинтеза простагличина Г) Уменьшение биосинтеза лейкотриенов @

49.	ДЕ-4. Вопрос-49 МЕХАНИЗМ АНТИАГРЕГАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Блокирует ЦОГ тромбоцитов Б) Уменьшение цАМФ В) Уменьшение биосинтеза простаглицлина Г) Уменьшение биосинтеза лейкотриенов @
50.	ДЕ-4. Вопрос-50 СТРЕПТОКИНАЗА: А) Лизирует образовавшиеся свежие тромбы Б) Повышает свертываемость крови В) Переводит протромбин в тромбин Г) Тормозит переход профибринолизина в фибринолизин @
51.	ДЕ-4. Вопрос-51 ВАРФАРИН: А) Конкурентный антагонист витамина К Б) Связывает кальций крови В) Замедляет переход протромбина в тромбин Г) Прямой антикоагулянт @
52.	ДЕ-4. Вопрос-52 УГНЕТАЮТ АГРЕГАЦИЮ ТРОМБОЦИТОВ: А) Все верно Б) Ацетилсалициловая кислота В) Дипиридамол Г) Тиклопидин @
53.	ДЕ-4. Вопрос-53 НАТРИЯ ЦИТРАТ: А) Связывает ионы кальция Б) Непрямой антикоагулянт В) Фибринолитик Г) Антиагрегант @
54.	ДЕ-4. Вопрос-54 ВИТАМИН К: А) Участвует в синтезе факторов свёртывания Б) Плазменный фактор коагуляции В) Синтезируется в печени Г) Антикоагулянт @

55.	ДЕ-4. Вопрос-55 ВИТАМИН К: А) Жирорастворимый витамин Б) Плазменный фактор коагуляции В) Синтезируется в печени Г) Антикоагулянт
-----	---

	@
56.	ДЕ-4. Вопрос-56 НЕПРЯМОЙ АНТИКОАГУЛЯНТ: А) Аценокумарол Б) Натрия цитрат В) Гепарин Г) Фибринолизин @
57.	ДЕ-4. Вопрос-57 НЕПРЯМОЙ АНТИКОАГУЛЯНТ: А) Варфарин Б) Натрия цитрат В) Гепарин Г) Фибринолизин @
58.	ДЕ-4. Вопрос-58 АКТИВИРУЕТ ФИБРИНОЛИЗ: А) Стрептокиназа Б) Натрия цитрат В) Дипиридамол Г) Варфарин @
59.	ДЕ-4. Вопрос-59 ИНГИБИТОР ФИБРИНОЛИЗА: А) Аминокапроновая кислота Б) Варфарин В) Эпопростенол Г) Абциксимаб @
60.	ДЕ-4. Вопрос-60 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ГИПОХРОМНЫХ АНЕМИЯХ: А) Железа закисного сульфат Б) Кислота фолиевая В) Варфарин Г) Эпопростенол @

61.	ДЕ-4. Вопрос-61 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ОСТАНОВКИ РАЗЛИЧНЫХ ВИДОВ КРОВОТЕЧЕНИЙ: А) Всё верно Б) Менадиона натрия бисульфат В) Кислота аминапроновая Г) Тромбин @
62.	ДЕ-4. Вопрос-62 АНТИАГРЕГАНТ: А) Простациклин Б) Тромбоксан В) Варфарин Г) Алтеплаза

	@
63.	ДЕ-4. Вопрос-63 ФЕНИНДИОН: А) Всё верно Б) Непрямой антикоагулянт В) Нарушает синтез протромбина Г) Антагонист витамина К @
64.	ДЕ-4. Вопрос-64 КИСЛОТА АМИНОКАПРОНОВАЯ: А) Всё верно Б) Назначается при кровотечениях В) Угнетает активность фибринолизина Г) Тормозит переход профибринолизина в фибринолизин @
65.	ДЕ-4. Вопрос-65 ПРЕПАРАТ, СТИМУЛИРУЮЩИЙ ЛЕЙКОПОЭЗ: А) Натрия нуклеинат Б) Ферковен В) Эпоэтин бета Г) Натрия цитрат @
66.	ДЕ-4. Вопрос-66 МЕХАНИЗМ АНТИГИПЕРХОЛЕСТЕРИНЕМИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ СТАТИНОВ: А) Ингибирование 3-гидрокси-3-метилглутарил-коэнзим А-редуктазы в гематоцитах Б) Ингибирование триацил-глицерид-липазы в липоцитах В) Активация лецитин-холестерин-ацетилтрансферазы в липопротеидах высокой плотности Г) Ингибирование липопротеид-липазы на эндотелиоцитах артерий @

67.	ДЕ-4. Вопрос-67 ЭЗЕТИМИБ: А) Синтетическое стероидное соединение Б) Снижает синтез триацилглицеридов и липополипротеидов очень низкой плотности в гепатоцитах В) Увеличивает всасывание холестерина в кишечнике Г) Угнетает синтез липопротеидов промежуточной плотности и низкой плотности в крови @
68.	ДЕ-4. Вопрос-68 ПРЕПАРАТ, УГНЕТАЮЩИЙ АЦЕТИЛ-КОЭНЗИМ А-КАРБОКСИЛАЗУ СИНТЕЗА ЖИРНЫХ КИСЛОТ В ЛИПОЦИТАХ: А) Гемфиброзил Б) Аторвастатин В) Пробукол Г) Холестирамин @

69.	ДЕ-4. Вопрос-69 МЕХАНИЗМ АНТИАНГИНАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ ВАЛИДОЛА: А) Средство рефлекторного действия, устраняющее коронарospазм и увеличивающее доставку кислорода к миокарду Б) Коронарорасширяющее средство миотропного действия, увеличивающее доставку кислорода к миокарду В) Средство, снижающее силу сердечных сокращений, снижающее потребность миокарда в кислороде Г) Средство, расширяющее артериолы и снижающее потребность Амиокарда в кислороде @
70.	ДЕ-4. Вопрос-70 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА АНТИАНГИНАЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ, РАСШИРЯЮЩИХ АРТЕРИИ И ВЕНЫ, СНИЖАЯ ПРИ ЭТОМ ПОТРЕБНОСТЬ МИОКАРДА В КИСЛОРОДЕ: А) Органические нитраты Б) Блокаторы медленных кальциевых каналов L-типа наружной мембраны мышечных клеток В) β_1 -блокаторы Г) $\beta_{1,2}$ -блокаторы @
71.	ДЕ-4. Вопрос-71 АНТИГИПЕРТЕНЗИВНЫХ α_2-МИМЕТИК: А) Клонидин Б) Пентамин В) Резерпин Г) Лабеталол

	@
72.	ДЕ-4. Вопрос-72 АНТИГИПЕРТЕНЗИВНЫЙ ПРЕПАРАТ, МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КОТОРОГО СВЯЗАН С ОКСОПЛАЗМОЙ ОКОНЧАНИЙ СИМПАТИЧЕСКИХ НЕРВНЫХ ВОЛОКОН: А) Резерпин Б) Пропранолол В) Празозин Г) Эналаприл @
73.	ДЕ-4. Вопрос-73 ЛОЗАРТАН: А) Блокирует ангиотензин-II-рецепторы на цитоплазматической мембране гладкомышечных клеток артерий Б) Увеличивает высвобождение альдостерона из коры надпочечников В) Снижает высвобождение ренина из юкстагломерулярных клеток приводящих артериол почек Г) Активация брадикинина в плазме крови @
74.	ДЕ-4. Вопрос-74 АНТИГИПЕРТЕНЗИВНЫЙ ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ ПРИМЕНЯЕТСЯ И ДЛЯ СНЯТИЯ ГИПЕРТОНИЧЕСКОГО КРИЗА, И В ЛЕЧЕНИИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ: А) Клонидин Б) Анаприлин В) Фенигидин Г) Каптоприл @
75.	ДЕ-4. Вопрос-75 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НА ЦИТОПЛАЗМАТИЧЕСКУЮ МЕМБРАНУ, ЛЕЖАЩИЙ В ОСНОВЕ КАРДИОТОНического ДЕЙСТВИЯ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ: А) Ингибирование Na/K-АТФазы Б) Активация аденилатциклазы В) Активация быстрых потенциалзависимых кальциевых каналов (D-типа) Г) Активация быстрых потенциалзависимых кальциевых каналов (L-типа) @

76.	ДЕ-4. Вопрос-76 ЭФФЕКТ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ, ПРОЯВЛЯЕМЫЙ В НАИБОЛЕЕ ВЫСОКОЙ ДОЗЕ: А) Экстрасистолия Б) Увеличение ударного и минутного объема крови В) Атриовентрикулярная блокада Г) Мерцание желудочков @
77.	ДЕ-4. Вопрос-77 СЕРДЕЧНЫЙ ГЛИКОЗИД, ПОЛНОСТЬЮ РАЗРУШАЕМЫЙ В ЖКТ, ВВОДИТСЯ ТОЛЬКО ПАРЕНТЕРАЛЬНО: А) Коргликон Б) Дигоксин В) Целанид Г) Дигитоксин @
78.	ДЕ-4. Вопрос-78 ОТДЕЛЫ НЕФРОНА, В КОТОРЫХ СПИРОНОЛАКТОН БЛОКИРУЕТ РЕЦЕПТОРЫ АЛЬДОСТЕРОНА НА НАРУЖНОЙ МЕМБРАНЕ ЭПИТЕЛИОЦИТОВ КАНАЛЬЦЕВ: А) Конечный отдел дистальных канальцев Б) Нисходящая часть петли Генле В) Начальный отдел дистальных канальцев Г) Проксимальные извитые канальцы @
79.	ДЕ-4. Вопрос-79 АНТИАГРЕГАНТ, БЛОКИРУЮЩИЙ РЕЦЕПТОРЫ ФИБРИНОГЕНА НА ЦИТОПЛАЗМАТИЧЕСКОЙ МЕМБРАНЕ ТРОМБОЦИТОВ И, ТЕМ САМЫМ, ПРЕПЯТСТВУЮЩИЙ СВЯЗЫВАНИЮ ФИБРИНОГЕНОМ ДВУХ ТРОМБОЦИТОВ: А) Тирофибан
	Б) Индобуфен В) Клопидогрел Г) Эпопростенол @

80.	ДЕ-4. Вопрос-80 ОТЛИЧИЯ В МЕХАНИЗМЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ НИЗКОМОЛЕКУЛЯРНОГО СИНТЕТИЧЕСКОГО ГЕПАРИНА – ФРАКСИПАРИНА ОТ АНАЛОГА ЭНДОГЕННОГО ГЕПАРИНА, ПОЛУЧАЕМОГО ИЗ ТКАНЕЙ ЖИВОТНЫХ: А) Все верно Б) Не ингибирует ферментативную активность тромбина крови В) Не взаимодействует в крови с антитромбином III Г) Является более сильным антиагрегантом @
81.	ДЕ-4. Вопрос-81 МЕХАНИЗМ ФИБРИНОЛИТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ УРОКИНАЗЫ: активный фермент превращения плазминогена в плазмин А) Образуется в крови комплекс с плазминогеном, что активирует его Б) Переход в активную форму В) Ингибирует плазменный антифибринолизин Г) Связываясь с плазмином, повышает его ферментативную активность @
82.	ДЕ-4. Вопрос-82 АНТИАРИТМИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ СНИЖАЕТ АВТОМАТИЗМ И ПРОВОДИМОСТЬ КАРДИОМИОЦИТОВ, УДЛИНЯЕТ ЭФФЕКТИВНЫЙ РЕФРАКТЕРНЫЙ ПЕРИОД, ДЕЙСТВУЕТ НА ВСЕ ОТДЕЛЫ СЕРДЦА: А) Хинидин Б) Лидокаин В) Пропафенон Г) Верапамил @
83.	ДЕ-4. Вопрос-83 КРОВЕНОСНЫЕ СОСУДЫ, НА ТОНУС КОТОРЫХ ВЛИЯЕТ МИОТРОПНЫЙ ВАЗОДИЛАТАТОР НИТРОПРУССИД НАТРИЯ: А) Артериолы в большей степени, чем вены Б) Вены в большей степени, чем артериолы В) Артериолы и вены в одинаковой степени Г) Мелкие артериальные и артериолы @
84.	ДЕ-4. Вопрос-84 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА АНТИАНГИНАЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ, РАСШИРЯЮЩИХ АРТЕРИИ И ВЕНЫ, СНИЖАЯ ПРИ ЭТОМ ПОТРЕБНОСТЬ МИОКАРДА В КИСЛОРОДЕ: А) Органические нитраты Б) Блокаторы медленных кальциевых каналов L-типа наружной мембраны мышечных клеток В) β1-блокаторы Г) β1,2-блокаторы

	@
85.	ДЕ-4. Вопрос- 85 АНТИАНГИНАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ МЕТОПРОЛОЛА ОБУСЛОВЛЕН: А) Уменьшением (более экономным режимом работы сердца) Б) Расширением коронарных сосудов и увеличением доставки кислорода к миокарду В) Расширением емкостных сосудов и уменьшением преднагрузки на сердце Г) Расширением резистивных сосудов и уменьшением постнагрузки на сердце. @
86.	ДЕ-4. Вопрос- 86 БОЛЬНОЙ А. СТРАДАЕТ ИБС И БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ. КАКИЕ АНТИАНГИНАЛЬНЫЕ СРЕДСТВА ПРОТИВОПОКАЗАНЫ ДАННОМУ БОЛЬНОМУ: А) β-адреноблокаторы Б) Блокаторы медленных кальциевых каналов В) Органические нитраты Г) Миотропные коронарорасширяющие средства @
87.	ДЕ-4. Вопрос- 87 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФЕНОФИБРАТА: А) Активирует фермент липопротеин-липазу Б) Ингибирует фермент ГМГ-КоА-редуктазу В) Ингибирует фермент триацилглицерол-липазу Г) Нарушает всасывание холестерина в кишечнике @
88.	ДЕ-4. Вопрос- 88 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭЗЕТИМИБА: А) Нарушает всасывание холестерина в кишечнике Б) Ингибирует фермент ГМГ-КоА-редуктазу В) Активирует фермент липопротеин-липазу Г) Ингибирует фермент триацилглицерол-липазу @
89.	ДЕ-4. Вопрос- 89 СЕКВЕСТРАНТ ЖЕЛЧНЫХ КИСЛОТ: А) Колестипол Б) Аторвастатин В) Никотиновая кислота Г) Эзетимиб @

90.	ДЕ-4. Вопрос- 90 ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОГО ДАВЛЕНИЯ МОЖНО ПРИМЕНЯТЬ: А) Кофеин Б) Резерпин В) Винпоцетин Г) Лизиноприл @
91.	ДЕ-4. Вопрос- 91 ПРИ КОЛЛАПСЕ ПРИМЕНЯЮТ: А) Фенилэфрин Б) Каптоприл В) Фентоламин Г) Оксиметазолин @
92.	ДЕ-4. Вопрос- 92 ПРЕПАРАТ, СНИЖАЮЩИЙ АРТЕРИАЛЬНОЕ ДАВЛЕНИЕ ЗА СЧЕТ БЛОКАДЫ β -АДРЕНорецепторов: А) Пропранолол Б) Фентоламин В) Клонидин Г) Празозин @
93.	ДЕ-4. Вопрос-93 СНИЖАЮТ АД ЗА СЧЕТ БЛОКАДЫ СА-КАНАЛОВ: А) Верапамил Б) Каптоприл В) Клонидин Г) Метопролол @
94.	ДЕ-4. Вопрос- 94 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ТИАЗИДНЫХ ДИУРЕТИКОВ: А) Гипергликемия Б) Повышение внутриглазного давления В) Гипертонический криз Г) Гиперкалиемия @
95.	ДЕ-4. Вопрос- 95 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ИНГИБИТОРОВ АПФ: А) Сухой кашель Б) Задержка натрия и воды В) Гиперурикемия Г) Гипертензия @

96.	ДЕ-4. Вопрос- 96 ЭНАЛАПРИЛ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ СУХОЙ КАШЕЛЬ ВСЛЕДСТВИЕ: А) Нарушения катаболизма брадикинина Б) Прямого раздражения слизистых дыхательных путей В) Ингибирования калликреина. Г) Рефлекторного возбуждения центра кашля, вследствие прямого возбуждающего действия эналаприла @
97.	ДЕ-4. Вопрос- 97 ДИУРЕТИК, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ТЕРАПИИ ЗАКРЫТОУГОЛЬНОЙ ГЛАУКОМЫ: А) Ацетазоламид Б) Маннитол В) Спинолактон Г) Торасемид @

98.	ДЕ-4. Вопрос- 98 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СПИРОНОЛАКТОНА: А) Блокирует альдостероновые рецепторы в конечном отделе дистальных канальцев и собирательных трубочках Б) Угнетает котранспорт ионов Na^+ , K^+ , Cl^- в толстом сегменте восходящей части петли Генле В) Ингибируют симпорт ионов Na^+ и Cl^- в дистальных канальцах Г) Повышает осмотическое давление в просвете почечных канальцев @
99.	ДЕ-4. Вопрос- 99 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФУРОСЕМИДА: А) Угнетает котранспорт ионов Na^+ , K^+ , Cl^- в толстом сегменте восходящей части петли Генле Б) Ингибирует фермент карбангидразу В) Ингибируют симпорт ионов Na^+ и Cl^- в дистальных канальцах Г) Блокирует альдостероновые рецепторы в конечном отделе дистальных канальцев и собирательных трубочках @
100.	ДЕ-4. Вопрос- 100 ДЕЙСТВИЕ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ НА СЕРДЦЕ: А) Положительное инотропное Б) Отрицательное инотропное В) Положительное хронотропное Г) Положительное дромотропное @
101.	ДЕ-4. Вопрос- 101 АНТИАРИТМИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ ОБУСЛОВЛЕНО: А) Снижением атриовентрикулярной проводимости Б) Повышение возбудимости В) Усилением систолы Г) Повышением проводимости @

102.	ДЕ-4. Вопрос- 102 ЭФФЕКТ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ, ПРОЯВЛЯЕМЫЙ В НАИБОЛЕЕ ВЫСОКОЙ ДОЗЕ: А) Экстрасистолия Б) Увеличение ударного и минутного объема крови В) Атриовентрикулярная блокада Г) Мерцание желудочков @
103.	ДЕ-4. Вопрос- 103 СЕРДЕЧНЫЙ ГЛИКОЗИД, ПОЛНОСТЬЮ РАЗРУШАЕМЫЙ В ЖКТ, ВВОДИТСЯ ТОЛЬКО ПАРЕНТЕРАЛЬНО: А) Коргликон Б) Дигоксин В) Целанид Г) Дигитоксин @
104.	ДЕ-4. Вопрос- 104 АНТИКОАГУЛЯНТ, РАЗРЕШЕННЫЙ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Гепарин Б) Абциксимаб В) Этамзилат Г) Аминокапроновая кислота @

1.	ДЕ-5. Вопрос-1 АНТИСЕКРЕТОРНОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО: А) Омепразол Б) Сукралфат В) Висмута трикалия дицитрат Г) Сенаде @
2.	ДЕ-5. Вопрос-2 АНТИСЕКРЕТОРНОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО: А) Ранитидин Б) Алюминия гидроокись В) Висмута трикалия дицитрат Г) Ондансетрон @
3.	ДЕ-5. Вопрос-3 ГАСПРОТЕКТОР А) Мизопростол Б) Лансопразол В) Алюминия гидроокись Г) Магния гидроокись @
4.	ДЕ-5. Вопрос-4 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ОБРАЗУЮЩЕЕ ПЛЁНКУ, ТРОПНУЮ К ЯЗВЕННОЙ ПОВЕРХНОСТИ: А) Висмута трикалия дицитрат Б) Мизопростол В) Алюминия гидроокись Г) Омепразол @
5.	ДЕ-5. Вопрос-5 СИНТЕТИЧЕСКИЙ АНАЛОГ ПРОСТАГЛАНДИНА E ₂ : А) Мизопростол Б) Висмута трикалия дицитрат В) Сукральфат Г) Пирензепин @
6.	ДЕ-5. Вопрос-6 ИНГИБИТОР ПРОТОННОЙ ПОМПЫ: А) Омепразол Б) Фамотидин В) Мизопростол Г) Висмута трикалия дицитрат @

7.	ДЕ-5. Вопрос-7 ИНГИБИТОР ПРОТОННОЙ ПОМПЫ: А) Рабепразол Б) Фамотидин В) Мизопростол Г) Сукральфат @
8.	ДЕ-5. Вопрос-8 БЛОКАТОР ГИСТАМИНОВЫХ H ₂ -РЕЦЕПТОРОВ: А) Фамотидин Б) Мизопростол

	В) Метоклопрамид Г) Сукральфат @
9.	ДЕ-5. Вопрос-9 АНТАЦИДНОЕ СРЕДСТВО: А) Алюминия гидроокись Б) Висмута субцитрат коллоидный В) Висмута субнитрат Г) Мизопростол @
10.	ДЕ-5. Вопрос-10 ГASTPOKИHEТИK: А) Метоклопрамид Б) Ондансетрон В) Дифенгидрамин Г) Лоперамид @
11.	ДЕ-5. Вопрос-11 ПPOТИBOPBOТНОE ЛEКАPCTBЕHHOЕ CPEДCTBО: А) Все верно Б) Метоклопрамид В) Домперидон Г) Ондансетрон @
12.	ДЕ-5. Вопрос-12 COЛEBOE CЛAБИTEЛЬHOЕ: А) Натрия сульфат Б) Лактулоза В) Макрогол Г) Лоперамид @
13.	ДЕ-5. Вопрос-13 OCMOTИЧECKOЕ CЛAБИTEЛЬHOЕ: А) Лактулоза Б) Сеннозиды А и В В) Бисакодил Г) Натрия пикосульфат

	@
14.	ДЕ-5. Вопрос-14 СТИМУЛИРУЮЩЕЕ СЛАБИТЕЛЬНОЕ: А) Все верно Б) Сеннозиды А и В В) Бисакодил Г) Натрия пикосульфат @
15.	ДЕ-5. Вопрос-15 ИСТИННЫЕ ХОЛЕРЕТИКИ: А) Все верно Б) Гимекромон в (одестон) В) Цветки бессмертника Г) Корень барбариса @
16.	ДЕ-5. Вопрос-16 ГЕПАТОПРОТЕКТОР:

	А) Силибинин Б) Гимекромон В) Дротаверин Г) Мебеверин @
17.	ДЕ-5. Вопрос-17 СПАЗМОЛИТИК НЕЙРОТРОПНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Гиосцина бутилбромид (бускопан) Б) Дротаверин (но-шпа) В) Мебеверин (дюспаталин) Г) Пинаверия бромид (дицетел) @
18.	ДЕ-5. Вопрос-18 СПАЗМОЛИТИК НЕЙРОТРОПНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Платифиллин Б) Дротаверин (но-шпа) В) Мебеверин (дюспаталин) Г) Пинаверия бромид (дицетел) @
19.	ДЕ-5. Вопрос-19 СПАЗМОЛИТИК МИОТРОПНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Дротаверин (но-шпа) Б) Гиосцина бутилбромид (бускопан) В) Ондансетрон Г) Платифиллин

	@
20.	ДЕ-5. Вопрос-20 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ОМЕПРАЗОЛА: А) Ингибирование протонной помпы Б) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки В) Блокада M_1 -холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Стимуляция простагландиновых рецепторов (EP_3) @
21.	ДЕ-5. Вопрос-21 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАБЕПРАЗОЛА: А) Ингибирование протонной помпы Б) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки В) Блокада M_1 -холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @
22.	ДЕ-5. Вопрос-22 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭЗОМЕПРАЗОЛА: А) Ингибирование протонной помпы Б) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки В) Стимуляция простагландиновых рецепторов (EP_3) Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @
23.	ДЕ-5. Вопрос-23 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАНИТИДИНА: А) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада M_1 -холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @

24.	ДЕ-5. Вопрос-24 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФАМОТИДИНА: А) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада M_1 -холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @
25.	ДЕ-5. Вопрос-25 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПИРЕНЗЕПИНА: А) Блокада M_1 -холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада гистаминовых H_2 -рецепторов париетальной клетки Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @

26.	ДЕ-5. Вопрос-26 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МИЗОПРОСТОЛА: А) Стимуляция простагландиновых рецепторов (EP₃) Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада M₁-холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот @
27.	ДЕ-5. Вопрос-27 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МАГНИЯ ГИДРООКСИ: А) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада M₁-холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Стимуляция простагландиновых рецепторов (EP₃) @
28.	ДЕ-5. Вопрос-28 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АЛЮМИНИЯ ФОСФАТА: А) Нейтрализация и адсорбция соляной кислоты, пепсина, желчных кислот Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада M₁-холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Стимуляция простагландиновых рецепторов (EP₃) @
29.	ДЕ-5. Вопрос-29 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ВИСМУТА ТРИКАЛИЯ ДИЦИТРАТА: А) Все верно Б) Образует гель, тропный к язвенной поверхности В) Нейтрализует и адсорбирует соляную кислоту, пепсин, желчные кислоты Г) Угнетает H. pylori @
30.	ДЕ-5. Вопрос-30 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СУКРАЛЬФАТА: А) Образует гель, тропный к язвенной поверхности Б) Стимулирует простагландиновые рецепторы В) Угнетает H. pylori Г) Ускоряет эвакуацию содержимого из желудка @
31.	ДЕ-5. Вопрос-31 ПОДТИП СЕРОТОНИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ, БЛОКИРУЕМЫХ ОНДАНСЕТРОНОМ: А) 5-HT₃ Б) 5-HT₂

	В) 5-HT₁ Г) 5-HT₄ @
32.	ДЕ-5. Вопрос-32 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ДОМПЕРИДОНА (МОТИЛИУМА): А) Блокирует дофаминовые D₂ рецепторы триггер-зоны рвотного центра Б) Блокирует серотониновые 5HT₃ рецепторы триггер зоны рвотного центра В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-HT₄ рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Блокирует мускариновые рецепторы рвотного центра

	@
33.	ДЕ-5. Вопрос-33 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ДОМПЕРИДОНА (МОТИЛИУМА): А) Блокирует пресинаптические дофаминовые D₂ рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Б) Блокирует серотониновые 5HT₃ рецепторы триггер зоны рвотного центра В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-HT₄ рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Блокирует мускариновые рецепторы рвотного центра @
34.	ДЕ-5. Вопрос-34 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МЕТОКЛОПРАМИДА (ЦЕРУКАЛА): А) Все верно Б) Блокирует дофаминовые D₂ рецепторы триггер-зоны рвотного центра В) Блокирует пресинаптические дофаминовые D₂ рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Блокирует серотониновые 5HT₃ рецепторы триггер зоны рвотного центра @
35.	ДЕ-5. Вопрос-35 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НАТРИЯ СУЛЬФАТА: А) Увеличивает объем содержимого кишечника Б) Размягчает консистенцию содержимого кишечника В) Раздражает хеморецепторы Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
36.	ДЕ-5. Вопрос-36 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МАГНИЯ СУЛЬФАТА: А) Увеличивает объем содержимого кишечника Б) Размягчает консистенцию содержимого кишечника В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-HT₄-рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
37.	ДЕ-5. Вопрос-37 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛАКТУЛОЗЫ: А) Увеличивает объем содержимого кишечника Б) Размягчает консистенцию содержимого кишечника В) Раздражает хеморецепторы Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
38.	ДЕ-5. Вопрос-38 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МАКРОГОЛА: А) Увеличивает объем содержимого кишечника Б) Размягчает консистенцию содержимого кишечника В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-HT⁴-рецепторы

	холинергических синапсов ЖКТ Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
39.	ДЕ-5. Вопрос-39 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ БИСАКОДИЛА (ДУЛЬКОЛАКСА): А) Раздражает хеморецепторы Б) Увеличивает объем содержимого кишечника В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-НТ ₄ -рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
40.	ДЕ-5. Вопрос-40 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НАТРИЯ ПИКОСУЛЬФАТА (ГУТТАЛАКСА): А) Раздражает хеморецепторы Б) Увеличивает объем содержимого кишечника В) Размягчает консистенцию содержимого кишечника Г) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-НТ ₄ -рецепторы холинергических синапсов ЖКТ @
41.	ДЕ-5. Вопрос-41 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СЕННОЗИДОВ А И В: А) Раздражает хеморецепторы Б) Размягчает консистенцию содержимого кишечника В) Стимулирует пресинаптические серотониновые 5-НТ ₄ -рецепторы холинергических синапсов ЖКТ Г) Активирует хлорные каналы кишечника @
42.	ДЕ-5. Вопрос-42 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ОМЕПРАЗОЛА: А) Подавление секреции соляной кислоты Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
43.	ДЕ-5. Вопрос-43 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РАБЕПРАЗОЛА (ПАРИЕТА): А) Подавление секреции соляной кислоты Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
44.	ДЕ-5. Вопрос-44 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ЭЗОМЕПРАЗОЛА (НЕКСИУМА): А) Подавление секреции соляной кислоты Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @

45.	ДЕ-5. Вопрос-45 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РАНИТИДИНА: А) Подавление секреции соляной кислоты Б) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
46.	ДЕ-5. Вопрос-46 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ФАМОТИДИНА: А) Подавление секреции соляной кислоты Б) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
47.	ДЕ-5. Вопрос-47 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ АЛЮМИНИЯ ФОСФАТА: А) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Б) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
48.	ДЕ-5. Вопрос-48 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ АЛЮМИНИЯ ГИДРООКСИДИ: А) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Б) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
49.	ДЕ-5. Вопрос-49 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ МАГНИЯ ГИДРООКСИДИ: А) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Б) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
50.	ДЕ-5. Вопрос-50 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ВИСМУТА ТРИКАЛИЯ ДИЦИТРАТА: А) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Ускорение эвакуации содержимого желудка Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @

51.	ДЕ-5. Вопрос-51 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ СУКРАЛЬФАТА: А) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Б) Подавление секреции соляной кислоты
	В) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Г) Ускорение эвакуации содержимого желудка @
52.	ДЕ-5. Вопрос-52 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ МЕТОКЛОПРАМИДА (ЦЕРУКАЛА): А) Ускорение эвакуации содержимого желудка Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
53.	ДЕ-5. Вопрос-53 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ДОМПЕРИДОНА (МОТИЛИУМА): А) Ускорение эвакуации содержимого желудка Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
54.	ДЕ-5. Вопрос-54 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ АЛЛОХОЛА: А) Увеличение объема желчи в желчном пузыре Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Г) Ускорение эвакуации содержимого желудка @
55.	ДЕ-5. Вопрос-55 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ЦВЕТКОВ БЕССМЕРТНИКА: А) Увеличение объема желчи в желчном пузыре Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Защита слизистой за счет образования пленки, тропной к язвенной поверхности Г) Ускорение эвакуации содержимого желудка @
56.	ДЕ-5. Вопрос-56 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ КОРНЯ БАРБАРИСА: А) Увеличение объема желчи в желчном пузыре Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Г) Ускорение эвакуации содержимого желудка @

57.	ДЕ-5. Вопрос-57 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ГИМЕКРОМОНА (ОДЕСТОНА): А) Увеличение объема желчи в желчном пузыре Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Г) Ускорение эвакуации содержимого желудка @
58.	ДЕ-5. Вопрос-58 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ОНДАНСЕТРОНА: А) Подавление рвотного рефлекса

	Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
59.	ДЕ-5. Вопрос-59 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ МАГНИЯ СУЛЬФАТА: А) Слабительное действие Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Подавление рвотного рефлекса Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
60.	ДЕ-5. Вопрос-60 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАТРИЯ СУЛЬФАТА: А) Слабительное действие Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Подавление рвотного рефлекса Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
61.	ДЕ-5. Вопрос-61 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАТРИЯ ПИКОСУЛЬФАТА (ГУТТАЛАКСА): А) Слабительное действие Б) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот В) Подавление рвотного рефлекса Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @
62.	ДЕ-5. Вопрос-62 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАТРИЯ СЕННОЗИДОВ А И В (СЕНАДЕ): А) Слабительное действие Б) Подавление секреции соляной кислоты В) Нейтрализация соляной кислоты, адсорбция соляной кислоты, пепсина и желчных кислот Г) Увеличение объема желчи в желчном пузыре @

63.	ДЕ-5. Вопрос-63 ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ГИНЕКОМАСТИЮ ПРИ ДЛИТЕЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Ранитидин Б) Алюминия гидроокись В) Натрия пикосульфат Г) Алюминия фосфат @
64.	ДЕ-5. Вопрос-64 ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ПОТЕМНЕНИЕ КАЛА: А) Висмута трикалия дицитрат Б) Алюминия фосфат В) Ранитидин Г) Домперидон @
65.	ДЕ-5. Вопрос-65

	ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ЗАПОРЫ: А) Алюминия фосфат Б) Натрия пикосульфат В) Домперидон Г) Касторовое масло @
66.	ДЕ-5. Вопрос-66 ПРИ ОТРАВЛЕНИИ ЖИРОРАСТВОРИМЫМИ ТОКСИНАМИ ПРОТИВОПОКАЗАНО ПРИМЕНЕНИЕ: А) Касторового масла Б) Натрия сульфата В) Магния сульфата Г) Домперидона @
67.	ДЕ-5. Вопрос-67 ПРОТИВОПОКАЗАНИЕ К НАЗНАЧЕНИЮ ЖЕЛЧЕГОННЫХ СРЕДСТВ: А) Обтурационная желтуха Б) Холециститы В) Запоры Г) Мелкие камни в желчном пузыре @
68.	ДЕ-5. Вопрос-68 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ УСКОРЕНИЯ ЭВАКУАЦИИ СОДЕРЖИМОГО ЖЕЛУДКА ПРИ СНИЖЕННОЙ МОТОРИКЕ: А) Домперидон Б) Ранитидин В) Висмута трикалия дицитрат Г) Омепразол @

69.	ДЕ-5. Вопрос-69 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ УСКОРЕНИЯ ЭВАКУАЦИИ СОДЕРЖИМОГО ЖЕЛУДКА ПРИ СНИЖЕННОЙ МОТОРИКЕ: А) Метоклопрамид Б) Омепразол В) Ранитидин Г) Висмута трикалия дицитрат @
70.	ДЕ-5. Вопрос-70 ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ ПРИСТУПА ИЗЖОГИ: А) Алюминия гидроокись + магния гидроокись (алмагель) Б) Натрия гидрокарбонат В) Кальция карбонат Г) Гимекромон (одестон) @
71.	ДЕ-5. Вопрос-71 β_2-АДРЕНОМИМЕТИК КОРОТКОЙ ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТИ ДЕЙСТВИЯ: А) Сальбутамол Б) Салметерол В) Форматерол Г) Эпинефрин @
72.	ДЕ-5. Вопрос-72 β_2-АДРЕНОМИМЕТИК ДЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Салметерол Б) Сальбутамол

	В) Фенотерол Г) Ипратропия бромид @
73.	ДЕ-5. Вопрос-73 М-ХОЛИНОБЛОКАТОР, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ИНГАЛЯЦИОННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМАХ ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ И ХОБЛ: А) Ипратропия бромид Б) Гиосцина бутилбромид В) Азаметония бромид Г) Сальбутамол @
74.	ДЕ-5. Вопрос-74 ИНГАЛЯЦИОННЫЙ М-ХОЛИНОБЛОКАТОР КОРОТКОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Ипратропия бромид Б) Сальбутамол В) Салметерол Г) Будесонид @

75.	ДЕ-5. Вопрос-75 ИНГАЛЯЦИОННЫЙ М-ХОЛИНОБЛОКАТОР ДЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Тиотропия бромид Б) Ипратропия бромид В) Сальбутамол Г) Будесонид @
76.	ДЕ-5. Вопрос-76 ПРЕПАРАТ ГРУППЫ МЕТИЛКСАНТИНОВ: А) Аминофиллин Б) Будесонид В) Кромоглициевая кислота Г) Рофлумиласт @
77.	ДЕ-5. Вопрос-77 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РОФЛУМИЛАСТА (ДАКСАСА): А) Ингибирование ФДЭ IV типа Б) Ингибирование ФДЭ I типа В) Ингибирование ФДЭ III типа Г) Ингибирование ФДЭ V типа @
78.	ДЕ-5. Вопрос-78 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АМИНОФИЛЛИНА (ЭУФИЛЛИНА): А) Ингибирование ФДЭ Б) Стимуляция α_2 -адренорецепторов В) Блокада М-холинорецепторов Г) Стимуляция β_2 -адренорецепторов @
79.	ДЕ-5. Вопрос-79 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА: А) Стимуляция β_2 -адренорецепторов Б) Блокада М-холинорецепторов В) Стабилизация мембран тучных клеток Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
80.	ДЕ-5. Вопрос-80

	МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФЕНОТЕРОЛА: А) Стимуляция β_2 -адренорецепторов Б) Блокада М-холинорецепторов В) Стабилизация мембран тучных клеток Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
81.	ДЕ-5. Вопрос-81 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛМЕТЕРОЛА: А) Стимуляция β_2 -адренорецепторов Б) Блокада М-холинорецепторов В) Стабилизация мембран тучных клеток Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @

82.	ДЕ-5. Вопрос-82 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ФОРМОТЕРОЛА: А) Стимуляция β_2 -адренорецепторов Б) Блокада М-холинорецепторов В) Стабилизация мембран тучных клеток Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
83.	ДЕ-5. Вопрос-83 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ИПРАТРОПИЯ БРОМИДА: А) Блокада М-холинорецепторов Б) Стимуляция β_2 -адренорецепторов В) Стабилизация мембран тучных клеток Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
84.	ДЕ-5. Вопрос-84 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ТИОТРОПИЯ БРОМИДА: А) Блокада М-холинорецепторов Б) Ингибирование ФДЭ В) Стимуляция β_2 -адренорецепторов Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
85.	ДЕ-5. Вопрос-85 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КРОМОГЛИЦИЕВОЙ КИСЛОТЫ: А) Ингибирование ФДЭ Б) Стимуляция β_2 -адренорецепторов В) Блокада М-холинорецепторов Г) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" @
86.	ДЕ-5. Вопрос-86 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ОМАЛИЗУМАБА: А) Связывание IgE по реакции "антиген-антитело" Б) Ингибирование ФДЭ В) Блокада М-холинорецепторов Г) Стабилизация мембран тучных клеток @
87.	ДЕ-5. Вопрос-87 ИНГАЛЯЦИОННЫЙ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИД: А) Будесонид Б) Преднизолон В) Метилпреднизолон Г) Кетотифен

	@
88.	ДЕ-5. Вопрос-88 АНТИЛЕЙКОТРИЕНОВЫЙ ПРЕПАРАТ: А) Монтелукаст Б) Омализумаб В) Рофлумаилас Г) Аминофиллин @

89.	ДЕ-5. Вопрос-89 ПРЕПАРАТ МОНОКЛОНАЛЬНЫХ АНТИТЕЛ К IGE: А) Омализумаб Б) Зафирлукаст В) Рофлумаилас Г) Аминофиллин @
90.	ДЕ-5. Вопрос-90 НАИБОЛЕЕ ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ РОФЛУМИЛАСТА: А) Уменьшение массы тела Б) Нарушение рефракции В) Сухость во рту Г) Тахикардия и проаритмогенное действие @
91.	ДЕ-5. Вопрос-91 ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Кодеин Б) Бутамират В) Бромгексин Г) Амброксол @
92.	ДЕ-5. Вопрос-92 ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ НЕНАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Бутамират Б) Преноксдиазин В) Бромгексин Г) Амброксол @
93.	ДЕ-5. Вопрос-93 ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ СРЕДСТВО ПЕРИФЕРИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Преноксдиазин Б) Бутамират В) Бромгексин Г) Амброксол @
94.	ДЕ-5. Вопрос-94 МУКОЛИТИК: А) Ацетилцистеин Б) Корни солодки В) Амброксол Г) Корень алтея @
95.	ДЕ-5. Вопрос-95 МУКОКИНЕТИК:

	А) Все верно Б) Калия йодид В) Корни солодки Г) Корень алтея @
96.	ДЕ-5. Вопрос-96 МУКОАКТИВНЫЙ ПРЕПАРАТ ИЗ ГРУППЫ ПОВЕРХНОСТНО-АКТИВНЫХ СРЕДСТВ С МУКОЛИТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ - УВЕЛИЧИВАЕТ КОЛИЧЕСТВО СУРФАКТАНТА И РАЗЖИЖАЕТ СЛИЗЬ, ЯВЛЯЕТСЯ АКТИВНЫМ МЕТАБОЛИТОМ БРОМГЕКСИНА: А) Амброксол Б) Ацетилцистеин В) Калия йодид Г) Бромгексин @
97.	ДЕ-5. Вопрос-97 ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМОВ: А) Сальбутамол Б) Будесонил В) Зафирлукаст Г) Кромоглициевую кислоту @
98.	ДЕ-5. Вопрос-98 ПРЕПАРАТ ДЛЯ КУПИРОВАНИЯ БРОНХОСПАЗМОВ: А) Фенотерол Б) Будесонил В) Зафирлукаст Г) Кромоглициевую кислоту @
99.	ДЕ-5. Вопрос-99 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ДИУРЕТИКОВ: А) Все верно Б) Гипертоническая болезнь В) Сердечная недостаточность Г) Отек мозга. @
100.	ДЕ-5. Вопрос-100 ФУРОСЕМИД: А) Все верно Б) Угнетает транспорт натрия и хлора в нефроне В) Повышает выделение калия Г) Является быстродействующим препаратом. @

101.	ДЕ-5. Вопрос-101 МЕХАНИЗМ СЛАБИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ СИНТЕТИЧЕСКОГО ДИСАХАРИДА ЛАКТУЛОЗЫ: А) повышение осмотического давления в толстом кишечнике Б) раздражение хеморецепторов тонкого и толстого кишечника В) раздражение хеморецепторов тонкого кишечника Г) раздражение хеморецепторов толстого кишечника @
102.	ДЕ-5. Вопрос-102 ГРУППА ПРЕПАРАТОВ, ПРИМЕНЯЕМАЯ ПРИ АТОНИИ КИШЕЧНИКА: А) гастрокинетики Б) гастропротекторы

	В) антацидные средства Г) слабительные средства @
103.	ДЕ-5. Вопрос-103 МЕДИАТОР В ЦЕНТРЕ НАСЫЩЕНИЯ ВЕНТРОМЕДИАЛЬНЫХ ЯДЕР ГИПОТАЛАМУСА: А) серотонин Б) ацетилхолин В) глутамат Г) норадреналин @
104.	ДЕ-5. Вопрос-104 МЕХАНИЗМ ГАСТРОПРОТЕКТОРНОГО ДЕЙСТВИЯ ВИСМУТА ТАТРИКАЛИЯ ДИЦИТРАТА: А) Все верно Б) образование клейкой коллоидной массы над поврежденной слизистой оболочкой желудка В) антацидное действие Г) противомикробное действие @
105.	ДЕ-5. Вопрос- 105 МЕХАНИЗМ АНТИСЕКРЕТОРНОГО ЭФФЕКТА ОМЕПРАЗОЛА: А) Ингибирование протонной помпы Б) Блокада М3-холинорецепторов париетальных клеток желудка В) Блокада М1-холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка Г) Блокада гистаминовых H2-рецепторов париетальных клеток желудка @
106.	ДЕ-5. Вопрос- 106 МЕХАНИЗМ АНТИСЕКРЕТОРНОГО ЭФФЕКТА ФАМОТИДИНА: А) Блокада гистаминовых H2-рецепторов париетальных клеток желудка Б) Ингибирование протонной помпы В) Блокада М3-холинорецепторов париетальных клеток желудка Г) Блокада М1-холинорецепторов энтерохромафиноподобных клеток желудка @

107.	ДЕ-5. Вопрос- 107 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА СЕНАДЕ: А) Запор Б) Гиперацидный гастрит, изжога В) Спазмы ЖКТ Г) Метеоризм, повышенное газообразование в кишечнике @
108.	ДЕ-5. Вопрос- 108 НАИБОЛЕЕ ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ РОФЛУМИЛАСТА: А) Уменьшение массы тела Б) Нарушение рефракции В) Гипергликемия Г) Сухость во рту @
109.	ДЕ-5. Вопрос- 109 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА БУДЕСониДА: А) ГКС Б) Моноклональные АТ к IgE В) β -адреномиметики Г) Производные метилксантина @

110.	ДЕ-5. Вопрос- 110 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КРОМОГЛИЦИЕВОЙ КИСЛОТЫ: А) Стабилизация мембран тучных клеток Б) Ингибирование ФДЭ В) Стимуляция β 2-адренорецепторов Г) Связывание IgE по реакции «антиген-антитело» @
111.	ДЕ-5. Вопрос- 111 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА ФОРМОТЕРОЛА: А) β -адреномиметики Б) Моноклональные АТ к IgE В) М-холиноблокаторы Г) ГКС @
112.	ДЕ-5. Вопрос- 112 ПРЕПАРАТ ГРУППЫ МЕТИЛКСАнтиНОВ: А) Аминофиллин Б) Будесонид В) Кромоглициевая кислота Г) Рофлумиласт @
113.	ДЕ-5. Вопрос- 113 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РОФЛУМИЛАСТА (ДАКСАСА): А) Ингибирование ФДЭ IV типа Б) Ингибирование ФДЭ I типа В) Ингибирование ФДЭ II типа Г) Ингибирование ФДЭ III типа @

114.	ДЕ-5. Вопрос- 114 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САЛЬБУТАМОЛА: А) Стимуляция β2-адренорецепторов Б) Ингибирование ФДЭ В) Блокада М-холинорецепторов Г) Связывание IgE по реакции «антиген-антитело» @
115.	ДЕ-5. Вопрос- 115 МОНОКЛОНАЛЬНЫЕ АНТИТЕЛА К IGE: А) Омализумаб Б) Зафирлукаст В) Рофлумиласт Г) Аминофиллин @
116.	ДЕ-5. Вопрос- 116 ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ НЕНАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ЦЕНТРАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Бутамират Б) Кодеин В) Бромгексин Г) Амброксол @
117.	ДЕ-5. Вопрос- 117 АКТИВНЫЙ МЕТАБОЛИТ БРОМГЕКСИНА: А) Амброксол Б) Ацетилцистеин В) Калия йодид Г) Бутамират
	@
118.	ДЕ-5. Вопрос- 118 ИНГАЛЯЦИОННЫЙ М-ХОЛИНОБЛОКАТОР ДЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Тиотропия бромид Б) Ипратропия бромид В) Сальбутамол Г) Будесонид @
119.	ДЕ-5. Вопрос- 119 ПРОТИВОКАШЛЕВОЕ СРЕДСТВО ПЕРИФЕРИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Преноксдиазин Б) Кодеин В) Бромгексин Г) Бутамират @
120.	ДЕ-5. Вопрос- 120 МУКОЛИТИК: А) Ацетилцистеин Б) Калия йодид В) Корни солодки Г) Корень алтея @

1.	ДЕ-6. Вопрос-1 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ ПРОИЗВОДНЫХ СУЛЬФОНИЛМОЧЕВИНЫ: А) Глибенкламид Б) Метформин В) Натеглинид Г) Инсулин @
2.	ДЕ-6. Вопрос-2 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ БИГУАНИДОВ: А) Метформин Б) Пиоглитазон В) Натеглинид Г) Инсулин @
3.	ДЕ-6. Вопрос-3 ПРЕПАРАТ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДОВ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ В ВИДЕ МАЗИ В ДЕРМАТОЛОГИИ: А) Бетаметазон Б) Финастерид В) Тамоксифен Г) Нандролон @
4.	ДЕ-6. Вопрос-4 ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ, ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ, ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ 1 ТИПА: А) Инсулин Б) Глибенкламид В) Пиоглитазон Г) Натеглинид @
5.	ДЕ-6. Вопрос-5 ПРЕПАРАТ ИНСУЛИНА УЛЬТРАКОРОТКОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Инсулин гларгин Б) Инсулин-изофан В) Инсулин цинк суспензия составная Г) Инсулин цинк суспензия кристаллическая @
6.	ДЕ-6. Вопрос-6 ПРЕПАРАТ ИНСУЛИНА ДЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ: А) Инсулин цинк суспензия кристаллическая Б) Инсулин гларгин В) Инсулин-изофан Г) Инсулин цинк суспензия составная @

7.	ДЕ-6. Вопрос-7 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ ТИАЗОЛИДИНДИОНОВ: А) Пиоглитазон Б) Метформин В) Глибенкламид Г) Инсулин @
8.	ДЕ-6. Вопрос-8 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ МЕГЛИТИНИДОВ: А) Натеглинид Б) Метформин В) Глибенкламид Г) Инсулин @
9.	ДЕ-6. Вопрос-9 АНТИАНДРОГЕННОЕ СРЕДСТВО, ИНГИБИТОР 5А-РЕДУКТАЗЫ, ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ ДОБРОКАЧЕСТВЕННОЙ ГИПЕРПЛАЗИИ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ: А) Финастерид Б) Тамсулозин В) Тамоксифен Г) Нандролон @
10.	ДЕ-6. Вопрос-10 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЭКСТРЕННОЙ КОНТРАЦЕПЦИИ: А) Левоноргестрел Б) Этинилсэтрадиол В) Тамоксифен Г) Летрозол @
11.	ДЕ-6. Вопрос-11 ПРЕПАРАТ, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ АКРОМЕГАЛИИ: А) Октреотид Б) Соматотропин В) Будесонид Г) Прогестерон @
12.	ДЕ-6. Вопрос-12 ПРЕПАРАТ ДЛЯ МЕДИКАМЕНТОЗНОГО АБОРТА (НА РАННИХ СРОКАХ БЕРЕМЕННОСТИ): А) Мифепристон Б) Этинилэстрадиол В) Летрозол Г) Левоноргестрел @

13.	ДЕ-6. Вопрос-13 ПОКАЗАНИЕ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ОКТРЕОТИДА: А) Рефрактерная диарея Б) Задержка роста В) Тиреотоксикоз Г) Синдром Иценко-Кушинга @
14.	ДЕ-6. Вопрос-14 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ГИПОТИРЕОИДНЫХ СОСТОЯНИЯХ: А) Левотироксин натрия Б) Тиамазол В) Дексаметазон Г) Соматотропин @
15.	ДЕ-6. Вопрос-15 АНТИЭСТРОГЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ БЛОКАТОРОМ ЭСТРОГЕННЫХ РЕЦЕПТОРОВ. ПРИМЕНЯЕТСЯ В ТЕРАПИИ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ, ЭНДОМЕТРИЯ И ДРУГИХ ЭСТРОГЕНЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ ОПУХОЛЕЙ: А) Тамоксифен Б) Летрозол В) Гозерелин Г) Финастерид @
16.	ДЕ-6. Вопрос-16 АНТИЭСТРОГЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ИНГИБИТОРОМ АРОМАТАЗЫ, ПРИМЕНЯЕТСЯ В ТЕРАПИИ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ПРИ НЕЭФФЕКТИВНОСТИ ДРУГИХ АНТИЭСТРОГЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Летрозол Б) Гозерелин В) Финастерид Г) Кломифен @
17.	ДЕ-6. Вопрос-17 АНТИГЕСТАГЕННЫЙ ПРЕПАРАТ, ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПАРЦИАЛЬНЫМ АГОНИСТОМ ГЕСТАГЕННЫХ РЕЦЕПТОРОВ, ПРИМЕНЯЕТСЯ ДЛЯ МЕДИКАМЕНТОЗНОГО АБОРТА НА РАННИХ СРОКАХ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Мифепристон Б) Летрозол В) Тамоксифен Г) Гозерелин @

18.	ДЕ-6. Вопрос-18 СИНТЕТИЧЕСКИЕ НЕФТОРИРОВАННЫЕ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДЫ: А) Все верно Б) Будесонид В) Беклометазон Г) Мометазон @
19.	ДЕ-6. Вопрос-19 СИНТЕТИЧЕСКИЙ ФТОРИРОВАННЫЙ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИД: А) Дексаметазон Б) Будесонид В) Беклометазон Г) Мометазон @
20.	ДЕ-6. Вопрос-20 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДОВ: А) Все верно Б) Противовоспалительный В) Иммуносупрессивный Г) Противоаллергический @
21.	ДЕ-6. Вопрос-21 К ПОБОЧНЫМ ЭФФЕКТАМ ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДОВ ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ: А) Кристаллурия Б) Синдром Иценко-Кушинга В) Изъязвление слизистых оболочек желудка и ДПК Г) Старение кожи (при применении топических стероидов) @
22.	ДЕ-6. Вопрос-22 ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДЫ ПРИМЕНЯЮТСЯ ПО ВСЕМ ПОКАЗАНИЯМ, КРОМЕ: А) Гиперальдостеронизм Б) Предупреждение реакции отторжения трансплантата В) Бронхиальная астма Г) Кожные проявления ГЗТ @
23.	ДЕ-6. Вопрос-23 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ОСТЕОПОРОЗЕ: А) Кальцитонин Б) Летрозол В) Октреотид Г) Тиамазол @

24.	ДЕ-6. Вопрос-24 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕВОНОРГЕСТРЕЛА: А) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ЛГ, нарушается образование желтого тела и подавляется инкреция эндогенных гестагенов Б) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ФСГ, нарушается рост фолликулов и подавляется инкреция эндогенных эстрогенов В) Является парциальным агонистом гестагенных рецепторов Г) Ингибирует фермент ароматазу @
25.	ДЕ-6. Вопрос-25 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛА (КАК КОМПОНЕНТА ОРАЛЬНЫХ КОНТРАЦЕПТИВОВ): А) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ФСГ, нарушается рост фолликулов и подавляется инкреция эндогенных эстрогенов Б) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ЛГ, нарушается образование желтого тела и подавляется инкреция эндогенных гестагенов В) Является парциальным агонистом гестагенных рецепторов Г) Ингибирует фермент ароматазу @
26.	ДЕ-6. Вопрос-26 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МИФЕПРИСТОНА: А) Является парциальным агонистом гестагенных рецепторов Б) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ЛГ, нарушается образование желтого тела и подавляется инкреция эндогенных гестагенов В) Является блокатором эстрогенных рецепторов Г) Ингибирует фермент ароматазу @
27.	ДЕ-6. Вопрос-27 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ТАМОКСИФЕНА: А) Является блокатором эстрогенных рецепторов Б) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ЛГ, нарушается образование желтого тела и подавляется инкреция эндогенных гестагенов В) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ФСГ, нарушается рост фолликулов и подавляется инкреция эндогенных эстрогенов Г) Ингибирует фермент ароматазу @
28.	ДЕ-6. Вопрос-28 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕТРОЗОЛА: А) Ингибирует фермент ароматазу Б) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ЛГ, нарушается образование желтого тела и подавляется инкреция эндогенных гестагенов В) По принципу отрицательной обратной связи снижает продукцию ФСГ, нарушается рост фолликулов и подавляется инкреция эндогенных эстрогенов Г) Является блокатором эстрогенных рецепторов @

29.	ДЕ-6. Вопрос-29 ПЛЕЙОТРОПНЫЕ ЭФФЕКТЫ НИКОТИНОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Все верно Б) Вазодилатация мелких сосудов В) Слабое антикоагулянтное действие Г) Восполнение дефицита витамина РР @
30.	ДЕ-6. Вопрос-30 ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ИНСУЛИНА: А) Все верно Б) Гипогликемия В) Нарушение рефракции Г) Увеличение массы тела @
31.	ДЕ-6. Вопрос-31 ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, КОТОРОЕ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Инсулин Б) Глибенкламид В) Пиоглитазон Г) Натеглинид @
32.	ДЕ-6. Вопрос-32 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ В ВИДЕ НАЗАЛЬНОГО СПРЕЯ ПРИ ВАЗОМОТОРНОМ РИНИТЕ: А) Мометазон Б) Гидрокортизон В) Октреотид Г) Летрозол @
33.	ДЕ-6. Вопрос-33 ХИМИЧЕСКАЯ ГРУППА ГОРМОНОВ ГИПОТАЛАМУСА И НЕЙРОГИПОФИЗА: А) Пептиды Б) Производные аминокислот В) Полипептиды Г) Белки @
34.	ДЕ-6. Вопрос-34 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ТЕСТОСТЕРОНА НА КЛЕТКИ РАЗНЫХ ТКАНЕЙ: А) Действие на структурные компоненты клетки (негеномный эффект) и на внутриклеточные рецепторы с последующим влиянием на синтез РНК (геномный эффект) Б) Действие на рецепторы цитоплазматической мембраны (негеномный эффект) В) Действие на внутриклеточные рецепторы с последующим влиянием на синтез РНК (геномный эффект) Г) Оба механизма А и Б в разных тканях @

35.	ДЕ-6. Вопрос-35 МЕХАНИЗМ АНТИГОРМОНАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ ЭФФЕКТА СТЕРОИДНОГО ПРЕПАРАТА ФОРМЕСТАНА: А) Избирательное конкурентное ингибирование ароматазы периферических тканей Б) Селективное ингибирование 5α-редуктазы периферических тканей В) Селективное конкурентное ингибирование внутриклеточных рецепторов альдостерона в эпителиальных клетках конечного сегмента дистальных канальцев и коркового отдела собирательных трубочек почек @
36.	ДЕ-6. Вопрос-36 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ФИТОЭКДИЗОНОВ: А) Антиандрогенный Б) Андрогенный В) Гестагенный Г) Антигестагенный @
37.	ДЕ-6. Вопрос-37 ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ, БЛОКИРУЯ ПЕРОКСИДАЗУ, НАРУШАЕТ ВКЛЮЧЕНИЕ ЙОДА В ТИРОЗИН И, ТЕМ САМЫМ, НАРУШАЕТ СИНТЕЗ ГОРМОНОВ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ: А) Мерказолил Б) Паратиреоидин В) Дийодтирозин Г) Мелатонин @
38.	ДЕ-6. Вопрос-38 ВЫБЕРИТЕ УТВЕРЖДЕНИЯ, СВОЙСТВЕННЫЕ МЕТФОРМИНУ: А) Все верно Б) Угнетает глюконеогенез В) Снижает всасывание глюкозы в кишечнике Г) Снижает аппетит @
39.	ДЕ-6. Вопрос- 39 ГЛЮКОКОРТИКОСТЕРОИДЫ ПРИМЕНЯЮТСЯ ПО ВСЕМ ПОКАЗАНИЯМ, КРОМЕ: А) Гиперальдостеронизм Б) Предупреждение реакции отторжения трансплантата В) Бронхиальная астма Г) Коллагенозы @
40.	ДЕ-6. Вопрос- 40 ПРИ ОСТЕОПОРОЗЕ ПРИМЕНЯЮТ: А) Кальцитонин Б) Метилпреднизолон В) Летрозол Г) Октреотид @

41.	ДЕ-6. Вопрос- 41 ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ИСПОЛЬЗУЕМОЕ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ: А) Инсулин Б) Глибенкламид В) Пиоглитазон Г) Натеглинид @
42.	ДЕ-6. Вопрос- 42 ПРЕПАРАТ В ВИДЕ НАЗАЛЬНОГО СПРЕЯ ПРИ АЛЛЕРГИЧЕСКОМ РИНИТЕ: А) Мометазон Б) Гидрокортизон В) Эуфиллин Г) Октреотид @
43.	ДЕ-6. Вопрос- 43 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ТЕСТОСТЕРОНА НА КЛЕТКИ РАЗНЫХ ТКАНЕЙ: А) Действие на структурные компоненты клетки (негеномный эффект) и действие на внутриклеточные рецепторы с последующим влиянием на синтез РНК (геномный эффект) Б) Действие на рецепторы цитоплазматической мембраны (негеномный эффект) В) Действие на внутриклеточные рецепторы с последующим влиянием на синтез РНК (геномный эффект) Г) Оба механизма А и Б в разных тканях @
44.	ДЕ-6. Вопрос- 44 ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ, БЛОКИРУЯ ПЕРОКСИДАЗУ, НАРУШАЕТ ВКЛЮЧЕНИЕ ЙОДА В ТИРОЗИН И ТЕМ САМЫМ НАРУШАЕТ СИНТЕЗ ГОРМОНОВ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ: А) Мерказолил Б) Паратиреоидин В) Дийодтирозин
	Г) Мелатонин @
45.	ДЕ-6. Вопрос- 45 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ ТИАЗОЛИДИНДИОНОВ: А) Пиоглитазон Б) Метформин В) Глибенкламид Г) Натеглинид @

46.	ДЕ-6. Вопрос- 46 СИНТЕТИЧЕСКОЕ ГИПОГЛИКЕМИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЗ ГРУППЫ МЕГЛИТИНИДОВ: А) Натеглинид Б) Метформин В) Пиоглитазон Г) Глибенкламид @
47.	ДЕ-6. Вопрос- 47 АНТИАНДРОГЕННОЕ СРЕДСТВО, ИНГИБИТОР 5А-РЕДУКТАЗЫ, ПРИМЕНЯЕТСЯ ПРИ ДОБРОКАЧЕСТВЕННОЙ ГИПЕРПЛАЗИИ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ: А) Финастерид Б) Тамсулозин В) Тамоксифен Г) Летрозол @
48.	ДЕ-6. Вопрос- 48 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ АКРОМЕГАЛИИ: А) Октреотид Б) Соматотропин В) Будесонид Г) Прогестерон @
49.	ДЕ-6. Вопрос- 49 ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ОКТРЕОТИДА: А) Рефрактерная диарея Б) Задержка роста В) Тиреотоксикозе Г) Синдром Иценко-Кушинга @
50.	ДЕ-6. Вопрос- 50 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫХ ПРИ ГИПОТИРЕОИДНЫХ СОСТОЯНИЯХ: А) Левотироксин натрия Б) Тиамазол В) Дексаметазон Г) Октреотид @

1.	ДЕ-7. Вопрос-1 ЭКЗОГЕННЫЙ ИММУНОСТИМУЛЯТОР ЖИВОТНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ: А) Продигиозан Б) Тимоптин В) Иммунал Г) Рибомунил @
----	---

2.	ДЕ-7. Вопрос-2 ЭНДОГЕННЫЙ ИММУНОСТИМЛЯТОР, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ТЯЖЕЛЫХ БАКТЕРИАЛЬНЫХ И ВИРУСНЫХ ИНФЕКЦИЯХ, ДЛИТЕЛЬНОМ ЛЕЧЕНИИ ИММУНОДЕПРЕССАНТАМИ, АУТОИММУННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ (СИСТЕМНАЯ КРАСНАЯ ВОЛЧАНКА, ДЕРМАТОМИОЗИТ, МИАСТЕНИЯ): А) Сандоглобулин Б) Имунофан В) Продигиозан Г) Тимоглобулин @
3.	ДЕ-7. Вопрос-3 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ ИММУНОДЕПРЕССАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ СИНТЕТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ГЛЮКОКОРТИКОИДОВ: А) Снижение продукции фактора некроза опухоли (TNF-α) Б) Повышение продукции интерферона γ В) Повышение фагоцитарной активности макрофагов Г) Повышение активности T-help лимфоцитов @
4.	ДЕ-7. Вопрос-4 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ, ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ ИММУНОДЕПРЕССАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ СИНТЕТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ ГЛЮКОКОРТИКОИДОВ: А) Снижение активности T-help лимфоцитов Б) Повышение продукции интерферона γ В) Повышение фагоцитарной активности макрофагов Г) Повышение продукции фактора некроза опухоли (TNF-α) @
5.	ДЕ-7. Вопрос-5 МЕХАНИЗМ ИММУНОДЕПРЕССАНТНОГО ДЕЙСТВИЯ ДАКЛИЗУМБА: А) Блокирует рецепторы IL-2 на цитоплазматической мембране Б) В цитолизе T-help 1 лимфоцитов связывается с белком циклофилином и этот комплекс ингибирует кальциневрин, необходимый для экспрессии гена IL-2 В) В цитолизе T-help 1 лимфоцитов связывается с FK-связывающим белком и этот комплекс ингибирует кальциневрин, необходимый для экспрессии гена IL-2 Г) Блокирует рецепторы IL-1 на цитоплазматической мембране @
6.	ДЕ-7. Вопрос-6 МЕХАНИЗМ ПРОТИВОАЛЛЕРГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ ОМАЛИЗУМАБА: А) Являясь моноклональным антителом против Fc-участков IG-E, препятствует связыванию IG-E с цитоплазматической мембраной тучных клеток и базофильных лейкоцитов Б) Проявляя антигенные свойства, направляет дифференцировку T-help-0 типа в сторону T-help-1 типа, а не в сторону T-help-2 типа В) Угнетает трансмембранный ток ионов кальция в тучных клетках, что

	необходимо для высвобождения медиаторов аллергии из клетки путем экзоцитоза Г) Препятствует образованию Ig-E В-лимфоцитами @
7.	ДЕ-7. Вопрос-7 МЕХАНИЗМ ПРОТИВОАЛЛЕРГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ МОНТЕЛУКАСТА: А) Блокирует рецепторы лейкотриенов C₄ и B₄ Б) Ингибирует синтез лейкотриенов C₄ и B₄ в тучных клетках и макрофагах В) Блокирует H₁-рецепторы гистамина Г) Ингибирует синтез гистамина в тучных клетках @
8.	ДЕ-7. Вопрос-8 МЕХАНИЗМЫ ПОБОЧНОГО ДЕЙСТВИЯ H₁-БЛОКАТОРОВ I-ГО ПОКОЛЕНИЯ: А) Все верно Б) Блок H₁-рецепторов В) Блок M-рецепторов в ЦНС Г) Блок α-рецепторов в ЦНС @
9.	ДЕ-7. Вопрос-9 ЭНДОГЕННЫЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА – МЕДИАТОРЫ АЛЛЕРГИИ / ПСЕВДОАЛЛЕРГИИ, ВЗЫВАЕМОЙ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ: А) Все верно Б) Простагландин (простагландин I₂) В) Лейкотриен B₄ Г) Серотонин @
10.	ДЕ-7. Вопрос-10 ТИП ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ, КОТОРЫЙ ОПОСРЕДУЕТ ХЕМОТАКСИС ЭОЗИНОФИЛЬНЫХ ЛЕЙКОЦИТОВ КРОВИ: А) H₄ Б) H₁ В) H₂ Г) H₃ @
11.	ДЕ-7. Вопрос-11 ИНГИБИРОВАНИЕ ЦИТОЛИТИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТИ СВЯЗАНО С: А) H₂-рецепторами гистамина Б) H₁-рецепторами гистамина В) H₃-рецепторами гистамина Г) H₄-рецепторами гистамина @

12.	ДЕ-7. Вопрос-12 ТИП ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ НА НАРУЖНОЙ (ЦИТОПЛАЗМАТИЧЕСКОЙ) МЕМБРАНЕ ТУЧНЫХ КЛЕТОК И БАЗОФИЛОВ КРОВИ, ЧЕРЕЗ КОТОРЫЙ ГИСТАМИН БЛОКИРУЕТ СВОЕ СОБСТВЕННОЕ ВЫСВОБОЖДЕНИЕ ИЗ КЛЕТОЧНОГО ДЕПО: А) Н₂ Б) Н₁ В) Н₃
-----	--

	Г) Н₄ @
13.	ДЕ-7. Вопрос-13 ТИП ГИСТАМИНОВЫХ РЕЦЕПТОРОВ, ЛОКАЛИЗОВАННЫХ В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ: А) Все верно Б) Н₁ В) Н₂ Г) Н₃ @
14.	ДЕ-7. Вопрос-14 ЭКЗОГЕННЫЙ ИММУНОМОДУЛЯТОР: А) Сок эхинацеи пурпурной травы (иммунал) Б) Рекомбинантный IL-1-бета (беталейкин) В) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) Г) Экстракт тимуса (тималин) @
15.	ДЕ-7. Вопрос-15 ИММУНОРЕГУЛЯТОРНЫЙ ПЕПТИД: А) Экстракт тимуса (тималин) Б) Рекомбинантный IL-1-бета (беталейкин) В) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) Г) Сок эхинацеи пурпурной травы (иммунал) @
16.	ДЕ-7. Вопрос-16 ЭКЗОГЕННЫЙ ИММУНОМОДУЛЯТОР: А) Смесь бактериальных лизатов (ИРС-19) Б) Рекомбинантный IL-1-бета (беталейкин) В) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) Г) Экстракт тимуса (тималин) @

17.	ДЕ-7. Вопрос-17 ИНДУКТОР ИНТЕРФЕРОНА: А) Тилорон (амиксин) Б) Альфа-глутамил-триптофан (timoген) В) Экстракт тимуса (тималин) Г) Рекомбинантный IL-2 (ронколейкин) @
18.	ДЕ-7. Вопрос-18 ИММУНОРЕГУЛЯТОРНЫЙ ПЕПТИД: А) Альфа-глутамил-триптофан (timoген) Б) Рекомбинантный IL-2 (ронколейкин) В) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) Г) Сок эхинаеи пурпурной травы (иммунал) @

19.	ДЕ-7. Вопрос-19 ПОКАЗАНИЕ К ПРИМЕНЕНИЮ РЕКОМБИНАНТНОГО IL-1-БЕТА: А) Вялотекущие раневые процессы Б) Лейкоцитоз В) Предупреждение реакции отторжения трансплантата Г) Хронические вирусные гепатиты В и С @
20.	ДЕ-7. Вопрос-20 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ СЕПСИСЕ В СОСТАВЕ КОМПЛЕКСНОЙ ТЕРАПИИ: А) Рекомбинантный IL-2 (ронколейкин) Б) Рекомбинантный IL-1 бета (беталейкин) В) Тилорон (амиксин) Г) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) @
21.	ДЕ-7. Вопрос-21 ПРОТИВОАЛЛЕРГИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ БЛОКАТОРОМ ГИСТАМИНОВЫХ H ₁ -РЕЦЕПТОРОВ II (В НЕКОТОРЫХ КЛАССИФИКАЦИЯХ III) ПОКОЛЕНИЯ, ПО ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ – ЭНАНТИОМЕР ДРУГОГО АНТИГИСТАМИННОГО СРЕДСТВА II ПОКОЛЕНИЯ: А) Левоцетиризин Б) Диметинден В) Лоратадин Г) Цетиризин @
22.	ДЕ-7. Вопрос-22 ПРОТИВОАЛЛЕРГИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО, ПО МЕХАНИЗМУ ДЕЙСТВИЯ ЯВЛЯЕТСЯ БЛОКАТОРОМ ГИСТАМИНОВЫХ H ₁ -РЕЦЕПТОРОВ II (В НЕКОТОРЫХ КЛАССИФИКАЦИЯХ III) ПОКОЛЕНИЯ, ПО ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ – АКТИВНЫЙ МЕТАБОЛИТ ДРУГОГО АНТИГИСТАМИННОГО СРЕДСТВА II ПОКОЛЕНИЯ: А) Дезлоратадин Б) Диметинден В) Лоратадин Г) Цетиризин

	@
23.	ДЕ-7. Вопрос-23 ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ДЕЙСТВИЯ ДИФЕНГИДРАМИНА: А) 4-6 ч Б) 6-12 ч В) 12-24 ч Г) 24-48 ч @
24.	ДЕ-7. Вопрос-24 ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ДЕЙСТВИЯ ДЕЗЛОРАТАДИНА: А) 24 ч Б) 6 ч В) 12 ч Г) 48 ч @
25.	ДЕ-7. Вопрос-25 ПРЕПАРАТЫ, ОБЛАДАЮЩИЕ СНОТВОРНО-СЕДАТИВНЫМ ЭФФЕКТОМ: А) Все верно Б) Дифенгидрамин В) Хлоропирамин Г) Кетотифен @
26.	ДЕ-7. Вопрос-26 ПРЕПАРАТ ДЛЯ СНЯТИЯ ЗУДА ПОСЛЕ УКУСА НАСЕКОМЫХ ПРИМЕНЯЮТ (В ВИДЕ ГЕЛЯ): А) Диметинден (фенистил) Б) Дифенгидрамин (димедрол) В) Дезлоратадин (эриус) Г) Цетиризин (зиртек) @
27.	ДЕ-7. Вопрос-27 АНТИГИСТАМИННЫЕ ПРЕПАРАТЫ II ПОКОЛЕНИЯ В ОТЛИЧИЕ ОТ ПРЕПАРАТОВ I ПОКОЛЕНИЯ: А) Все верно Б) Действуют более продолжительное время В) Не оказывают снотворно-седативное действие Г) Эффективны на любой стадии аллергической реакции @

28.	ДЕ-7. Вопрос-28 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЦИКЛОСПОРИНА: А) Все верно Б) Связывается с белком иммунифиллином В) Ингибирует фермент кальцинейрин Г) Нарушает образование IL-2 @
29.	ДЕ-7. Вопрос-29 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МЕТОТРЕКСАТА: А) Ингибирует дигидрофолатредуктазу Б) Ингибирует дигидрооротат дегидрогеназу В) Связывает тимоциты по типу реакции «антиген-антитело» Г) Связывает ко-рецептор CD-20 по типу реакции «антиген-антитело» @
30.	ДЕ-7. Вопрос-30 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕФЛУНОМИДА: А) Ингибирует дигидрооротат дегидрогеназу Б) Ингибирует дигидрофолатредуктазу В) Связывает тимоциты по типу реакции «антиген-антитело» Г) Связывает ко-рецептор CD-20 по типу реакции «антиген-антитело» @
31.	ДЕ-7. Вопрос-31 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЦИКЛОСПОРИНА: А) Нарушает образование IL-2 Б) Ингибирует дигидрофолатредуктазу В) Связывает тимоциты по типу реакции «антиген-антитело» Г) Связывает ко-рецептор CD-20 по типу реакции «антиген-антитело» @
32.	ДЕ-7. Вопрос-32 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АНТИТИМОЦИТАРНОГО IG: А) Связывает тимоциты по типу реакции «антиген-антитело» Б) Ингибирует дигидрофолатредуктазу В) Ингибирует дигидрооротат дегидрогеназу Г) Связывает ко-рецептор CD-20 по типу реакции «антиген-антитело» @
33.	ДЕ-7. Вопрос-33 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РИТУКСИМАБА: А) Связывает ко-рецептор CD-20 по типу реакции «антиген-антитело» Б) Ингибирует дигидрофолатредуктазу В) Ингибирует дигидрооротат дегидрогеназу Г) Связывает тимоциты по типу реакции «антиген-антитело» @
34.	ДЕ-7. Вопрос-34 АНТИПРОЛИФЕРАТИВНЫЙ АГЕНТ, НАРУШАЕТ ВЫХОД ЛИМФОЦИТОВ ИЗ ЛИМФОУЗЛОВ, СНИЖАЯ РЕЦИРКУЛЯЦИЮ Т-КЛЕТОК В ЦНС, ПРИМЕНЯЕТСЯ В ТЕРАПИИ РАССЕЯННОГО СКЛЕРОЗА А) Финголимод Б) Циклофосфамид В) Метотрексат Г) Ритуксимаб

	@
35.	ДЕ-7. Вопрос-35 МИОТРОПНЫЙ ВАЗОДИЛАТАТОР: А) Никотиновая кислота Б) Пиридитол В) Пангамовая кислота Г) Пиридоксин @
36.	ДЕ-7. Вопрос-36 ЖИРОРАСТВОРИМЫЙ ВИТАМИН: А) Ретинол (витамин А) Б) Тиамин (витамин В ₁) В) Никотиновая кислота (витамин РР) Г) Филлохинон (витамин К) @
37.	ДЕ-7. Вопрос-37 ВОДОРАСТВОРИМЫЙ ВИТАМИН: А) Все верно Б) Тиамин (витамин В ₁) В) Пиридоксин (витамин В ₆) Г) Аскорбиновая кислота @
38.	ДЕ-7. Вопрос-38 РЕТИНОЛ (ВИТАМИН А): А) Образуется в кишечнике из каротина Б) Является водорастворимым В) Применяется при гемералопии Г) Имеет синоним «кальциферол» @
39.	ДЕ-7. Вопрос-39 ЭРГОКАЛЬЦИФЕРОЛ (ВИТАМИН D ₂): А) Все верно Б) Имеет стероидное строение В) Применяется для профилактики и лечения рахита Г) Регулирует обмен кальция и фосфора в организме @

40.	ДЕ-7. Вопрос-40 ВИТАМИН, НАЗНАЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕКОМЕНДОВАНО ПРИ НЕВРИТАХ И ПАРЕЗАХ: А) Тиамин Б) Аскорбиновая кислота В) Рибофлавин Г) Ретинола ацетат @
41.	ДЕ-7. Вопрос-41 ВИТАМИН, НАЗНАЧЕНИЕ КОТОРОГО РЕКОМЕНДОВАНО ПРИ НЕВРИТАХ И ПАРЕЗАХ: А) Пиридоксин Б) Аскорбиновая кислота В) Рибофлавин Г) Ретинола ацетат @
42.	ДЕ-7. Вопрос-42 ВИТАМИН, ВХОДЯЩИЙ В СОСТАВ РЫБЬЕГО ЖИРА: А) Эргокальциферол Б) Рибофлавин В) Пиридоксин Г) Ретинол @
43.	ДЕ-7. Вопрос-43 ВИТАМИН, ВХОДЯЩИЙ В СОСТАВ РЫБЬЕГО ЖИРА: А) Токоферол Б) Аскорбиновая кислота В) Пиридоксин Г) Ретинол @
44.	ДЕ-7. Вопрос- 44 РЕТИНОЛ (ВИТАМИН А): А) Применяется при гемералопии Б) Является водорастворимым В) Имеет синоним «кальциферол» Г) Может применяться без ограничений при беременности @
45.	ДЕ-7. Вопрос- 45 ВИТАМИН, НАЗНАЧАЕМЫЙ ПРИ НЕВРИТАХ И ПАРЕЗАХ: А) Тиамин Б) Аскорбиновая кислота В) Рибофлавин Г) Ретинола ацетат @

46.	ДЕ-7. Вопрос- 46 ВИТАМИН, ВХОДЯЩИЙ В СОСТАВ РЫБЬЕГО ЖИРА: А) Токоферол Б) Рибофлавин В) Аскорбиновая кислота Г) Пиридоксин @
47.	ДЕ-7. Вопрос- 47 ГРУППА, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ПРЕПАРАТ АЛЬФАКАЛЬЦИДОЛ (АЛЬФА-D-ТЕВА, АЛЬФАДОЛ-СА: А) Препараты витаминов Б) Препараты витаминоподобных веществ В) Коферментные препараты на основе витаминов Г) Коферментные препараты невитаминного происхождения @
48.	ДЕ-7. Вопрос- 48 МИОТРОПНЫЙ ВАЗОДИЛАТАТОР: А) Никотиновая кислота Б) Пиридитол В) Пангамовая кислота Г) Пиридоксин @
49.	ДЕ-7. Вопрос- 49 ВИТАМИН В ₂ – ЭТО: А) Рибофлавин Б) Пиридоксин В) Аскорбиновая кислота Г) Кокарбоксилаза @
50.	ДЕ-7. Вопрос- 50 ВИТАМИН В ₆ : А) Пиридоксин Б) Рибофлавин В) Аскорбиновая кислота Г) Фолиевая кислота @
51.	ДЕ-7. Вопрос- 51 ВИТАМИН В ₁₂ : А) Цианокобаламин Б) Пиридоксин В) Рибофлавин Г) Аскорбиновая кислота @
52.	ДЕ-7. Вопрос- 52 ЖИРОРАСТВОРИМЫЙ ВИТАМИН: А) Ретинол (витамин А) Б) Тиамин (витамин В ₁) В) Никотиновая кислота (витамин РР) Г) Придоксин (витамин В ₆) @

53.	ДЕ-7. Вопрос- 53 ВИТАМИН С: А) Не синтезируется в организме человека Б) Обладает выраженным сосудорасширяющим эффектом В) Применяют при пеллагре Г) Жирорастворимый витамин @
54.	ДЕ-7. Вопрос- 54 ВИТАМИН Е: А) Антиоксидант Б) Синтезируется микрофлорой кишечника В) При авитаминозе возникают тяжелые нарушения нервной системы Г) Обладает выраженным сосудодилатирующим эффектом @
55.	ДЕ-7. Вопрос- 55 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ГИПО- И АВИТАМИНОЗА ВИТАМИНА D: А) Колекальциферол Б) Ретинол В) Изониазид Г) Мометазон @
56.	ДЕ-7. Вопрос- 56 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ГЕМОМРАГИЙ НОВОРОЖДЕННЫХ: А) Фитоменадион Б) Кокарбоксилаза В) Альфакальцидол Г) Колекальциферол @
57.	ДЕ-7. Вопрос- 57 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ СЛЕДУЕТ НАЗНАЧАТЬ ЛИЦАМ, ЧЬЯ РАБОТА ТРЕБУЕТ НАПРЯЖЕННОЙ ПСИХИЧЕСКОЙ И ФИЗИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ: А) Хлоропирамин Б) Рибомунил В) Кофеин Г) Тималин @
58.	ДЕ-7. Вопрос- 58 ЭКЗОГЕННЫЕ ИММУНОМОДУЛЯТОРЫ: А) Сок эхинацеи пурпурной травы (иммунал) Б) Рекомбинантный ИЛ-1-бета (беталейкин) В) Рекомбинантный ИЛ-2 (ронколейкин) Г) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) @

59.	ДЕ-7. Вопрос- 59 ИММУНОРЕГУЛЯТОРНЫЕ ПЕПТИДЫ: А) Экстракт тимуса (тималин) Б) Рекомбинантный ИЛ-1-бета (беталейкин) В) Рекомбинантный ИЛ-2 (ронколейкин) Г) Сок эхинацеи пурпурной травы (иммунал) @
60.	ДЕ-7. Вопрос- 60 ИММУНОРЕГУЛЯТОРНЫЙ ПЕПТИД: А) Альфа-глутамил-триптофан (timoген) Б) Рекомбинантный ИЛ-1-бета (беталейкин) В) Интерферон-альфа (интерферон человеческий лейкоцитарный) Г) Сок эхинацеи пурпурной травы (иммунал) @

	Дидактическая единица-8. Химиотерапевтические средства
1.	ДЕ-8. Вопрос-1 АНТИСЕПТИК ИЗ ГРУППЫ ОКИСЛИТЕЛЕЙ: А) Пероксид водорода Б) Хлоргексидин В) Тетрациклин Г) Энфувиртид @
2.	ДЕ-8. Вопрос-2 К АМИНОПЕНИЦИЛЛИНАМ ЧУВСТВИТЕЛЬНЫ: А) Все верно Б) Escherichia coli В) Haemophilus influenza Г) Helicobacter pylori @
3.	ДЕ-8. Вопрос-3 КЛАВУЛАНОВАЯ КИСЛОТА: А) Предотвращает разрушение амоксициллина бета-лактамазами Б) Улучшает всасывание амоксициллина в пищеварительном тракте В) Предотвращает разрушение амоксициллина почечной дегидропептидазой Г) Нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны @
4.	ДЕ-8. Вопрос-4 ЦИЛАСТАТИН: А) Предотвращает разрушение имипенема почечной дегидропептидазой Б) Улучшает всасывание имипенема в пищеварительном тракте В) Предотвращает разрушение имипенема бета-лактамазами Г) Нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны @
5.	ДЕ-8. Вопрос-5 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ПЕНИЦИЛЛИНОВ: А) Нефротоксичность Б) Ототоксичность В) Нарушение формирования хрящевой ткани Г) Нарушение формирования костной ткани @
6.	ДЕ-8. Вопрос-6 ДИСУЛЬФИРАМОПОДОБНАЯ РЕАКЦИЯ – ЭТО: А) Реакции непереносимости алкоголя, возникающие при одновременном приеме алкоголя и ряда антибактериальных препаратов Б) Усиление реакций гиперчувствительности при одновременном приеме алкоголя и ряда антибактериальных препаратов В) Реакции нефротоксичности, возникающие при одновременном приеме алкоголя и ряда антибактериальных препаратов Г) Гемолиз эритроцитов, возникающий при одновременном приеме алкоголя и ряда антибактериальных препаратов @

7.	ДЕ-8. Вопрос-7 К ВАНКОМИЦИНУ ЧУВСТВИТЕЛЬНЫ: А) Все верно Б) Escherichia coli В) MRSA (метициллин-резистентные стафилококки) Г) Clostridium difficile @
8.	ДЕ-8. Вопрос-8 ГРУППА АНТИБИОТИКОВ, АКТИВНАЯ ТОЛЬКО В ОТНОШЕНИИ АЭРОБОВ: А) Аминогликозиды Б) Тетрациклины В) Цефалоспорины Г) Пенициллины @
9.	ДЕ-8. Вопрос-9 ЦЕФАЛОСПОРИН ДЛЯ ПЕРОРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ: А) Цефуроксим Б) Цефепим В) Цефоперазон Г) Цефтобипрол @
10.	ДЕ-8. Вопрос-10 ЦЕФАЛОСПОРИНЫ, АКТИВНЫЕ В ОТНОШЕНИИ PSEUDOMONAS AERUGINOSA: А) Все верно Б) Цефтобипрол В) Цефепим Г) Цефоперазон @
11.	ДЕ-8. Вопрос-11 МОНОБАКТАМ: А) Азтреонам Б) Имипенем В) Ванкомицин Г) Линкомицин @
12.	ДЕ-8. Вопрос-12 АНТИБИОТИКИ ВЫБОРА: А) Более эффективны и менее токсичны Б) Более эффективны и менее токсичны В) Менее эффективны и менее токсичны Г) Менее эффективны и более токсичны @

13.	ДЕ-8. Вопрос-13 АНТИБИОТИКИ РЕЗЕРВА: А) Менее эффективны и более токсичны Б) Более эффективны и менее токсичны В) Менее эффективны и менее токсичны Г) Более эффективны и более токсичны @
14.	ДЕ-8. Вопрос-14 ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЭРАДИКАЦИИ HELICOBACTER PYLORI: А) Все верно Б) Тетрациклин В) Метронидазол Г) Амоксициллин @
15.	ДЕ-8. Вопрос-15 АЗИТРОМИЦИН: А) Все верно Б) Связываются с 50S субъединицей бактериальных рибосом В) Активен в отношении внутриклеточных паразитов Г) Угнетает продукцию бактериальных токсинов @
16.	ДЕ-8. Вопрос-16 ПРЕПАРАТЫ, ОКАЗЫВАЮЩИЕ БАКТЕРИЦИДНОЕ ДЕЙСТВИЕ: А) Все верно Б) Гентамицин В) Амоксициллин Г) Цефепим @
17.	ДЕ-8. Вопрос-17 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ТЕТРАЦИКЛИНОВ: А) Нарушение формирования костной ткани Б) Ототоксичность В) Нарушение нервно-мышечной передачи Г) Нефротоксичность @
18.	ДЕ-8. Вопрос-18 ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ АМИНОГЛИКОЗИДОВ: А) Все верно Б) Ототоксичность В) Нарушение нервно-мышечной передачи Г) Нефротоксичность @
19.	ДЕ-8. Вопрос-19 ПРЕПАРАТ, НАРУШАЮЩИЙ СИНТЕЗ КЛЕТОЧНОЙ СТЕНКИ БАКТЕРИЙ: А) Имипенем Б) Доксикалин В) Азитромицин Г) Рифампицин @

20.	ДЕ-8. Вопрос-20 ПРЕПАРАТ, НАРУШАЮЩИЙ СИНТЕЗ БАКТЕРИАЛЬНОГО БЕЛКА НА РИБОСОМАХ: А) Доксидилин Б) Цефипим В) Имипенем Г) Цефоперазон @
21.	ДЕ-8. Вопрос-21 ЛИНЕЗОЛИД (ЗИВОКС): А) Все верно Б) Связываются с 50S субъединицей бактериальных рибосом В) Связываются с 30S субъединицей бактериальных рибосом В) Оказывает бактериостатическое действие @
22.	ДЕ-8. Вопрос-22 ОСНОВНОЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ФТОРХИНОЛОНОВ: А) Нарушение формирования хрящевой ткани Б) Глоссит В) Нарушение формирования костной ткани Г) Атрофия зрительного нерва @
23.	ДЕ-8. Вопрос-23 ФТОРХИНОЛОН I ПОКОЛЕНИЯ, НЕ ВСАСЫВАЕТСЯ В ЖКТ, СОЗДАЕТ ТАМ ВЫСОКИЕ КОНЦЕНТРАЦИИ И МОЖЕТ ПРИМЕНЯТЬСЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ КИШЕЧНЫХ ИНФЕКЦИЙ: А) Норфлоксацин Б) Ципрофлоксацин В) Левофлоксацин Г) Цефуросим @
24.	ДЕ-8. Вопрос-24 СУЛЬФАНИЛАМИД, ДЕЙСТВУЮЩИЙ В ПРОСВЕТЕ КИШЕЧНИКА: А) Фталилсульфатиазол Б) Сульфацетамид В) Стрептомицин Г) Эритромицин @
25.	ДЕ-8. Вопрос-25 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СУЛЬФАНИЛАМИДОВ: А) Нарушение синтеза фолиевой кислоты Б) Нарушение проницаемости цитоплазматической мембраны В) Нарушение синтеза клеточной стенки Г) Нарушение синтеза белка на рибосомах @

26.	ДЕ-8. Вопрос-26 СУЛЬФАНИЛАМИДЫ (НЕ ВКЛЮЧАЯ КОМБИНИРОВАННЫЕ) ИНГИБИРУЮТ ФЕРМЕНТ: А) Дигидроптероатсинтетазу Б) Дигидрофолатредуктазу В) Топоизомеразу II Г) Транспептидазу пептидогликана @
27.	ДЕ-8. Вопрос-27 СУЛЬФАНИЛАМИД, ПРИМЕНЯЕМЫЙ МЕСТНО В ВИДЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ: А) Сульфацетамид Б) Фталилсульфатиазол В) Норфлоксацин Г) Кетоконазол @

28.	ДЕ-8. Вопрос-28 ПРЕПАРАТ ВЫБОРА ПРИ ПНЕВМОЦИСТНОЙ ПНЕВМОНИИ: А) Ко-тримоксазол Б) Амоксициллин В) Цефуроксим Г) Клатритромицин @
29.	ДЕ-8. Вопрос-29 ПРЕПАРАТ ЛЕЧЕНИЯ КРИПТОКОККОВОГО МЕНИНГИТА: А) Флуконазол Б) Кетоконазол В) Аморолфин Г) Тербинафин @
30.	ДЕ-8. Вопрос-30 ПРОТИВОГРИБКОВОЕ СРЕДСТВО, НАРУШАЕТ БИОСИНТЕЗ ЭРГОСТЕРОЛА НА ПОЗДНИХ СТАДИЯХ, ВЫПУСКАЕТСЯ В ФОРМЕ ЛАКА ДЛЯ НОГТЕЙ И ПРИМЕНЯЕТСЯ ТОЛЬКО ПРИ ГРИБКОВЫХ ПОРАЖЕНИЯХ НОГТЕВОЙ ПЛАСТИНКИ: А) Аморолфин Б) Флуконазол В) Нафтифин Г) Тербинафин @
31.	ДЕ-8. Вопрос-31 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ КЕТОКОНАЗОЛА: А) Ингибирует 14 α -деметилазу Б) Ингибирует сквален-эпоксидазу В) Нарушает биосинтез эргостерола на поздних стадиях Г) Нарушает целостность фосфолипидного бислоя, образуя пору @

32.	ДЕ-8. Вопрос-32 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НАФТИФИНА: А) Ингибирует сквален-эпоксидазу Б) Ингибирует 14 α -деметилазу В) Нарушает биосинтез эргостерола на поздних стадиях Г) Ингибирует β -глюкансинтазу @
33.	ДЕ-8. Вопрос-33 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ АМОРОЛФИНА: А) Нарушает биосинтез эргостерола на поздних стадиях Б) Ингибирует сквален-эпоксидазу В) Нарушает целостность фосфолипидного бислоя, образуя пору Г) Ингибирует β -глюкансинтазу @
34.	ДЕ-8. Вопрос-34 ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ КЕТОКОНАЗОЛА ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ: А) Гинекомастия и нарушение менструального цикла Б) Ототоксичность В) Нарушение нервно-мышечной передачи Г) Болезнь Крона @

35.	ДЕ-8. Вопрос-35 ХАРАКТЕРНЫЙ ДЛЯ АМОРОЛФИНА ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ: А) Покраснение и жжение кожи вокруг ногтя Б) Гепатотоксичность В) Нефротоксичность Г) Тромбоцитопения @
36.	ДЕ-8. Вопрос-36 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ИЗОНИАЗИДА: А) Ингибирует синтазу жирных кислот Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Связывает 30S субъединицу бактериальных рибосом Г) Ингибирует ДНК-гиразу @
37.	ДЕ-8. Вопрос-37 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭТАМБУТОЛА: А) Ингибирует арабинозил-трансферазу Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует синтазу жирных кислот Г) Ингибирует ДНК-гиразу @

38.	ДЕ-8. Вопрос-38 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РИФАМПИЦИНА: А) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу Б) Ингибирует арабинозил-трансферазу В) Ингибирует синтазу жирных кислот Г) Ингибирует ДНК-гиразу @
39.	ДЕ-8. Вопрос-39 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СТРЕПТОМИЦИНА: А) Ингибирует арабинозил-трансферазу Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует синтазу жирных кислот Г) Ингибирует ДНК-гиразу @
40.	ДЕ-8. Вопрос-40 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕВОФЛОКСАЦИНА: А) Ингибирует ДНК-гиразу Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует синтазу жирных кислот Г) Связывает 30S субъединицу бактериальных рибосом @
41.	ДЕ-8. Вопрос-41 ПРЕПАРАТ ДЛЯ НИВЕЛИРОВАНИЯ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ ИЗОНИАЗИДА: А) Пиридоксин Б) Цианокобаламин В) Никотиновая кислота Г) Аскорбиновая кислота @
42.	ДЕ-8. Вопрос-42 ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ЭТАМБУТОЛА: А) Ретробульбарный неврит Б) Тремор и судороги В) Выраженная гепатотоксичность у медленных инактиваторов Е) Псевдомембранозный колит @
43.	ДЕ-8. Вопрос-43 ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ИЗОНИАЗИДА: А) Тремор и судороги Б) Застойная сердечная недостаточность В) Нарушение формирования хрящевой ткани Г) Псевдомембранозный колит @

44.	ДЕ-8. Вопрос-44 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ МАЛЯРИИ: А) Пириметамин Б) Ципрофлоксацин В) Левамизол Г) Тетрациклин @
45.	ДЕ-8. Вопрос-45 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ БОЛЕЗНИ ЛАЙМА: А) Доксициклин Б) Амоксициллин В) Азитромицин Г) Амикацин @
46.	ДЕ-8. Вопрос-46 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ: А) Мебендазол Б) Тетрацилин В) Кетоконазол Г) Тербинафин @
47.	ДЕ-8. Вопрос-47 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ: А) Левамизол Б) Тетрацилин В) Кетоконазол Г) Тербинафин @
48.	ДЕ-8. Вопрос-48 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ ПЛОСКИМИ ЧЕРВЯМИ: А) Празиквантел Б) Мебендазол В) Левамизол Г) Тербинафин @
49.	ДЕ-8. Вопрос-49 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕРПЕСА: А) Ацикловир Б) Осельтамивир В) Римантадин Г) Маравирок @

50.	ДЕ-8. Вопрос-50 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЗИДОВУДИНА: А) Ингибирует обратную транскриптазу ВИЧ Б) Ингибирует ВИЧ протеазу В) Препятствует слиянию оболочки ВИЧ-1 с мембранами клетки-хозяина Г) Ингибирует фермент интегразу @
51.	ДЕ-8. Вопрос-51 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ САКВИНАВИРА: А) Ингибирует ВИЧ протеазу Б) Ингибирует обратную транскриптазу ВИЧ В) Препятствует слиянию оболочки ВИЧ-1 с мембранами клетки-хозяина Г) Является блокатором хемокиновых рецепторов @
52.	ДЕ-8. Вопрос-52 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭНФУВИРТИДА: А) Препятствует слиянию оболочки ВИЧ-1 с мембранами клетки-хозяина Б) Ингибирует обратную транскриптазу ВИЧ В) Является блокатором хемокиновых рецепторов Г) Ингибирует фермент интегразу @
53.	ДЕ-8. Вопрос-53 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МАРАВИРОКА: А) Блокатор хемокиновых рецепторов Б) Ингибирует обратную транскриптазу ВИЧ В) Ингибирует ВИЧ протеазу Г) Препятствует слиянию оболочки ВИЧ-1 с мембранами клетки-хозяина @
54.	ДЕ-8. Вопрос-54 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ЦИКЛОФОСФАМИДА, ОБУСЛОВЛЕННЫЙ ОБРАЗОВАНИЕМ ТОКСИЧНОГО МЕТАБОЛИТА АКРОЛЕИНА: А) Геморрагический цистит Б) Интрестициальный пневмонит В) Ототоксичность Г) Отек мозга @
55.	ДЕ-8. Вопрос-55 ИМПУЛЬСНОЕ ВВЕДЕНИЕ ГОЗЕРЕЛИНА ПОКАЗАНО ДЛЯ: А) Терапии бесплодия Б) Лечения гормонзависимых опухолей В) Химической кастрации Г) Лечения опухолей различного генеза @

56.	ДЕ-8. Вопрос-56 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПАКЛИТАКСЕЛА: А) Стимулирует сборку дефектных микротрубочек, что ведет к повреждению митотического веретена деления и, как следствие, к нарушению процесса митоза Б) Ингибирует выделение гипофизом ФСГ и ЛГ по принципу отрицательной обратной связи при длительном введении В) Интеркалирует в двойную спираль ДНК между парами азотистых оснований и вызывает свободнорадикальное окисление последних Г) Является аликилирующим агентом, образует ковалентные связи с нуклеиновыми основаниями ДНК, что ведет к образованию внутри- и межмолекулярных мостиков и, как следствие, к изгибу двойной спирали @
57.	ДЕ-8. Вопрос-57 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ДОКСОРУБИЦИНА: А) Интеркалирует в двойную спираль ДНК между парами азотистых оснований и вызывает свободнорадикальное окисление последних Б) Ингибирует выделение гипофизом ФСГ и ЛГ по принципу отрицательной обратной связи при длительном введении В) Стимулирует сборку дефектных микротрубочек, что ведет к повреждению митотического веретена деления и, как следствие, к нарушению процесса митоза Г) Является аликилирующим агентом, образует ковалентные связи с нуклеиновыми основаниями ДНК, что ведет к образованию внутри- и межмолекулярных мостиков и, как следствие, к изгибу двойной спирали @
58.	ДЕ-8. Вопрос-58 МИКРООРГАНИЗМЫ, НА КОТОРЫЕ ДЕЙСТВУЮТ АНТИБИОТИКИ: А) Все верно Б) Бактерии В) Простейшие Г) Грибы @
59.	ДЕ-8. Вопрос-59 ПУТИ ВВЕДЕНИЯ ХИМИОТЕРАПЕВТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ ПРИ СИСТЕМНЫХ ИНФЕКЦИОННО-ПАЗИТАРНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ: А) Все верно Б) Пероральный В) Внутримышечный Г) Внутривенный @
60.	ДЕ-8. Вопрос-60 ПЕНИЦИЛЛИН, ЭФФЕКТИВНЫЙ В ОТНОШЕНИИ ГРАМПОЛОЖИТЕЛЬНОЙ СИНЕГНОЙНОЙ ПАЛОЧКИ: А) Карбенициллин Б) Ампициллин В) Оксациллин Г) Феноксиметилпенициллин @

61.	ДЕ-8. Вопрос-61 СПОСОБ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ПОЛИМИКСИНОВ: А) Аппликации на кожу при лечении инфекционных поражений мягких тканей кожи Б) Перорально при лечении кишечных инфекций В) Внутримышечные инъекции при лечении системных инфекций Г) Внутривенные инъекции при лечении системных инфекций @
62.	ДЕ-8. Вопрос-62 ГРУППА БАКТЕРИЙ, ВЫРАБОТАВШАЯ ПОЛНУЮ УСТОЙЧИВОСТЬ К СУЛЬФАНИЛАМИДАМ: А) Стафилококки Б) Стрептококки В) Пневмококки Г) Гонококки @
63.	ДЕ-8. Вопрос-63 ФТОРХИНОЛОН, АКТИВНО ДЕЙСТВУЮЩИЙ НА МИКОБАКТЕРИЮ ТУБЕРКУЛЕЗА И ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ В КОМПЛЕКСНОЙ ХИМИОТЕРАПИИ ДЕСТРУКТИВНЫХ ФОРМ ЛЕГОЧНОГО ТУБЕРКУЛЕЗА: А) Ломефлоксацин Б) Флероксацин В) Спарфлоксацин Г) Норфлоксацин @
64.	ДЕ-8. Вопрос- 64 ПРИМЕНЕНИЕ ХЛОРАМИНА Б: А) Лечение инфицированных ран Б) Обработка слизистых оболочек полости рта и носоглотки В) Спринцевание в урологической практике Г) Для обработки царапин, ссадин @
65.	ДЕ-8. Вопрос- 65 ПРИМЕНЕНИЕ ХЛОРАМИНА Б: А) Дезинфекция неметаллического инструментария Б) Обработка слизистых оболочек полости рта и носоглотки В) Спринцевание в урологической практике Г) Для обработки царапин, ссадин @
66.	ДЕ-8. Вопрос- 66 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ОБЕЗЗАРАЖИВАНИЯ ВОДЫ: А) Моналазон динатрия Б) Хлорамин Б В) Хлоргексидин Г) Йодиол @

67.	ДЕ-8. Вопрос- 67 АНТИСЕПТИК, ОБЛАДАЮЩИЙ МЕСТНЫМ КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩИМ ДЕЙСТВИЕМ: А) Перекись водорода Б) Хлоргексидин В) Йодиол Г) Аммиак @
68.	ДЕ-8. Вопрос- 68 АНТИСЕПТИК, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ДЛЯ ПРОМЫВАНИЯ ГЛАЗ: А) Кислота борная Б) Раствор формальдегида В) Раствор Люголя Г) Перекись водорода @

69.	ДЕ-8. Вопрос- 69 АНТИСЕПТИК, РЕФЛЕКТОРНО СТИМУЛИРУЮЩИЙ ДЫХАТЕЛЬНЫЙ ЦЕНТР: А) Аммиак Б) Серебра нитрат В) Этакридина лактат Г) Резорцинол @
70.	ДЕ-8. Вопрос- 70 ПРЕПАРАТ, ВЫЗЫВАЮЩИЙ ПОБОЧНОЕ ОТОТОКСИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ: А) Стрептомицин Б) Рифампицин В) Тетрациклин Г) Амоксициллин @
71.	ДЕ-8. Вопрос- 71 ТЕТРАЦИКЛИНЫ: А) Доксициклина гидрохлорид Б) Ампициллин В) Азлоциллин Г) Рифампицин @
72.	ДЕ-8. Вопрос- 72 β-ЛАКТАМНЫЕ АНИБИОТИКИ: А) Пенициллины Б) Аминогликозиды В) Тетрациклины Г) Макролиды @

73.	ДЕ-8. Вопрос- 73 ХЛОРАМФЕНИКОЛ: А) Взаимодействует с большой субъединицей рибосом микробов Б) Обладает низкой токсичностью В) Не всасывается в ЖКТ Г) Не проявляет гематотоксического действия @
74.	ДЕ-8. Вопрос- 74 АНТИБИОТИК, УГНЕТАЮЩИЙ РИБОСОМАЛЬНЫЙ СИНТЕЗ БЕЛКА МИКРООРГАНИЗМОВ: А) Гентамицин Б) Бензилпенициллин В) Ампициллин Г) Цефуроксим @
75.	ДЕ-8. Вопрос- 75 МОНОБАКТАМ: А) Азтреонам Б) Имипенем В) Линкомицин Г) Ванкомицин @

76.	ДЕ-8. Вопрос- 76 КЛАВУЛАНОВАЯ КИСЛОТА: А) Предотвращает разрушение амоксициллина β -лактамазами Б) Улучшает всасывание амоксициллина в пищеварительном тракте В) Предотвращает разрушение амоксициллина почечной дегидропептидазой Г) Нарушает биосинтез бактериального белка на рибосомах @
77.	ДЕ-8. Вопрос- 77 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ПЕНИЦИЛЛИНОВ: А) Нефротоксичность Б) Ототоксичность В) Нарушение нервно-мышечной передачи Г) Нарушение формирования костной ткани @
78.	ДЕ-8. Вопрос- 78 ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ТЕТРАЦИКЛИНОВ: А) Нарушение формирования костной ткани Б) Ототоксичность В) Нарушение формирования хрящевой ткани Г) Нарушение нервно-мышечной передачи @
79.	ДЕ-8. Вопрос- 79 ЦЕФАЛОСПОРИН ДЛЯ ПЕРОРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ: А) Цефуроксим Б) Цефепим В) Цефоперазон Г) Цефтобипрол @

80.	ДЕ-8. Вопрос- 80 ОДИН ИЗ ОСНОВНЫХ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ ФТОРХИНОЛОНОВ: А) Нарушение формирования хрящевой ткани Б) Глоссит В) Нарушение формирования костной ткани Г) Атрофия зрительного нерва @
81.	ДЕ-8. Вопрос- 81 СУЛЬФАНИЛАМИД, ПРИМЕНЯЕМЫЙ МЕСТНО В ВИДЕ ГЛАЗНЫХ КАПЕЛЬ: А) Сульфацетамид Б) Фталилсульфатиазол В) Норфлоксацин Г) Кетоконазол @
82.	ДЕ-8. Вопрос- 82 КОМБИНИРОВАННЫЙ СУЛЬФАНИЛАМИД С ТРИМЕТОПРИМОМ: А) Ко-тримоксазол Б) Сульфацетамид В) Фуразолидон Г) Фурадонин @

83.	ДЕ-8. Вопрос- 83 ФТОРХИНОЛОН: А) Ципрофлоксацин Б) Нитрофурал В) Нитроксолин Г) Налидиксовая кислота @
84.	ДЕ-8. Вопрос- 84 ПРОИЗВОДНОЕ 8-ОКСИХИНОЛИНА: А) Нитроксолин Б) Фуразолидон В) Налидиксовая кислота Г) Метронидазол @
85.	ДЕ-8. Вопрос- 85 МЕХАНИЗМ АНТИБАКТЕРИАЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ СУЛЬФАНИЛАМИДОВ: А) Конкурентный антагонизм с ПАБК в процессе синтеза ДГФК Б) Нарушение синтеза клеточной стенки бактерий В) Нарушение перехода ДГФК в тетрагидрофолиевую кислоту (ТГФК) Г) Изменение проницаемости цитоплазматической мембраны бактерий @

86.	ДЕ-8. Вопрос- 86 ФТОРХИНОЛОН I ПОКОЛЕНИЯ, НЕ ВСАСЫВАЕТСЯ В ЖКТ, СОЗДАЕТ ТАМ ВЫСОКИЕ КОНЦЕНТРАЦИИ И МОЖЕТ ПРИМЕНЯТЬСЯ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ КИШЕЧНЫХ ИНФЕКЦИЙ: А) Норфлоксацин Б) Ципрофлоксацин В) Левофлоксацин Г) Линкомицин @
87.	ДЕ-8. Вопрос- 87 СУЛЬФАНИЛАМИД, ДЕЙСТВУЮЩИЙ В ПРОСВЕТЕ КИШЕЧНИКА: А) Фталилсульфатиазол Б) Сульфацетамид В) Стрептомицин Г) Амикацин @
88.	ДЕ-8. Вопрос- 88 СУЛЬФАНИЛАМИДЫ (НЕ ВКЛЮЧАЯ КОМБИНИРОВАННЫЕ) ИНГИБИРУЮТ ФЕРМЕНТ: А) Дигидроптероатсинтетазу Б) Дигидрофолатредуктазу В) Топоизомеразу II Г) Транспептидазу пептидогликана @
89.	ДЕ-8. Вопрос- 89 ПРЕПАРАТ ВЫБОРА ПРИ ПНЕВМОЦИСТНОЙ ПНЕВМОНИИ: А) Ко-тримоксазол Б) Цефуроксим В) Амоксициллин Г) Клатритромицин @
90.	ДЕ-8. Вопрос- 90 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЭТАМБУТОЛА: А) Ингибирует арабинозил-трансферазу Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует синтазу жирных кислот Г) Связывает 30S субъединицу бактериальных рибосом @
91.	ДЕ-8. Вопрос- 91 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ СТРЕПТОМИЦИНА: А) Связывает 30S субъединицу бактериальных рибосом Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует арабинозил-трансферазу Г) Ингибирует синтазу жирных кислот @

92.	ДЕ-8. Вопрос- 92 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕВОФЛОКСАЦИНА: А) Ингибирует ДНК-гиразу Б) Ингибирует ДНК-зависимую РНК-полимеразу В) Ингибирует арабинозил-трансферазу Г) Ингибирует синтазу жирных кислот @
93.	ДЕ-8. Вопрос- 93 ПРЕПАРАТ ДЛЯ НИВЕЛИРОВАНИЯ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ ИЗОНИАЗИДА: А) Пиридоксин Б) Цианокобаламин В) Никотиновую кислоту Г) Аскорбиновую кислоту @
94.	ДЕ-8. Вопрос- 94 ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ЭТАМБУТОЛА: А) Ретробульбарный неврит Б) Тремор и судороги В) Выраженная гепатотоксичность у медленных инактиваторов Г) Нарушение формирования хрящевой ткани @
95.	ДЕ-8. Вопрос- 95 ХАРАКТЕРНЫЙ ПОБОЧНЫЙ ЭФФЕКТ ИЗОНИАЗИДА: А) Тремор и судороги Б) Гинекомастия В) Застойная сердечная недостаточность Г) Нарушение формирования хрящевой ткани @
96.	ДЕ-8. Вопрос- 96 ПРЕПАРАТ, ПРИМЕНЯЕМЫЙ ПРИ ИНФЕКЦИЯХ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ПОЛОСТИ РТА, ВЫЗВАННЫХ HERPES SIMPLEX: А) Ацикловир Б) Фоскарнет В) Зидовудин Г) Озельтамивир @
97.	ДЕ-8. Вопрос- 97 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ВИЧ-ИНФЕКЦИИ: А) Санквинавир Б) Арбидол В) Римантадин Г) Нистатин @

98.	ДЕ-8. Вопрос- 98 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ВИЧ-ИНФЕКЦИИ: А) Зидовудин Б) Арбидол В) Римантадин Г) Нистатин @
99.	ДЕ-8. Вопрос- 99 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ: А) Левамизол Б) Тетрацилин В) Празиквантел Г) Кетоконазол @
100.	ДЕ-8. Вопрос- 100 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ КИШЕЧНЫХ НЕМАТОДОЗАХ: А) Мебендазол Б) Деквалиния хлорид В) Метронидазол Г) Фамцикловир @
101.	ДЕ-8. Вопрос- 101 СРЕДСТВО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БОЛЬШИНСТВА ПРОТОЗОЙНЫХ ИНФЕКЦИЙ: А) Метронидазол Б) Мебендазол В) Зидовудин Г) Празиквантел @
102.	ДЕ-8. Вопрос- 102 ПРОТИВОГРИБКОВОЕ СРЕДСТВО, НАРУШАЕТ БИОСИНТЕЗ ЭРГОСТЕРОЛА НА ПОЗДНИХ СТАДИЯХ, ВЫПУСКАЕТСЯ В ФОРМЕ ЛАКА ДЛЯ НОГТЕЙ И ПРИМЕНЯЕТСЯ ТОЛЬКО ПРИ ГРИБКОВЫХ ПОРАЖЕНИЯХ НОГТЕВОЙ ПЛАСТИНКИ: А) Аморолфин Б) Флуконазол В) Кетоконазол Г) Нафтифин @
103.	ДЕ-8. Вопрос-103 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ КРУГЛЫМИ ЧЕРВЯМИ: А) Мебендазол Б) Тетрацилин В) Празиквантел Г) Тербинафин @

104.	ДЕ-8. Вопрос- 104 СРЕДСТВО, ПРИМЕНЯЕМОЕ ПРИ ИНВАЗИИ ПЛОСКИМИ ЧЕРВЯМИ: А) Празиквантел Б) Мебендазол В) Тетрациклин Г) Левамизол @
105.	ДЕ-8. Вопрос- 105 ПРОТИВОГЕРПЕТИЧЕСКИЙ ПРЕПАРАТ: А) Ацикловир Б) Осельтамивир В) Римантадин Г) Саквинавир @
106.	ДЕ-8. Вопрос- 106 ПРОТИВОПРОТОЗОЙНОЕ СРЕДСТВО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ НАЧАЛЬНЫХ СТАДИЙ СОННОЙ БОЛЕЗНИ (ПРОТИВОТРИПАНОСОМОЗНЫЙ) ПРЕПАРАТ: А) Сурамин Б) Примахин В) Хинин Г) Дилоксанид @
107.	ДЕ-8. Вопрос- 107 АНАЛОГ ФОЛИЕВОЙ КИСЛОТЫ: А) Метотрексат Б) Бусульфан В) Циклофосфамид Г) Гозерелин @
108.	ДЕ-8. Вопрос- 108 АНТАГОНИСТ ПУРИНА: А) Тиогуанин Б) Гозерелин В) Винбластин Г) Циклофосфамид @

Рабочая программа дисциплины разработана кафедрой Фармакологии ИФ

Принята на заседании кафедры Фармакологии ИФ

От 28.01.2025, протокол №6

Заведующий кафедрой
Фармакологии ИФ им. А.П
Нелюбина

(подпись)

Смолярчук Е.А.

(фамилия, инициалы)

Одобрена Центральным методическим советом

от 31.01.2025, протокол № 2