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:

Фармакология

основная профессиональная образовательная программа высшего профессионального образования - программа специалитета

31.05.03, Стоматология, 3 курс, Очная КОД Наименование ОП

1.	ДЕ-1. Вопрос-230	A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	
	А) ионные канала	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
2.	ДЕ-1. Вопрос-231	A
۷.	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	A
	А) мембранные рецепторы	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
3.	ДЕ-1. Вопрос-232	A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	
	А) ферменты	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
4.	ДЕ-1. Вопрос-233	A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	
	А) транспортные системы	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
5.	ДЕ-1. Вопрос-234	A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	
	А) ионные каналы	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
	@	
6.	ДЕ-1. Вопрос-235	A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ	
	А) внутриклеточные рецепторы	
	Б) структурные белки	
	В) белки плазмы крови	
	Г) стволовые клетки	
7.	ДЕ-1. Вопрос-236	A
/.		A
	АГОНИСТ – ЭТО ВЕЩЕСТВО, КОТОРОЕ	
	А) обладает аффинитетом и внутренней активностью	
	Б) обладает внутренней активностью, но не обладает аффинитетом	
	В) обладает аффинитетом, но не обладает внутренней активностью	
	Г) не обладает аффинитетом и внутренней активностью	
	@	
8.	ДЕ-1. Вопрос-237	A
	АНТАГОНИСТ – ЭТО ВЕЩЕСТВО, КОТОРОЕ	
	А) обладает аффинитетом, но не обладает внутренней активностью	
	Б) обладает внутренней активностью, но не обладает аффинитетом	
	В) обладает аффинитетом и внутренней активностью	
	Г) не обладает аффинитетом и внутренней активностью	
		I I

9.	ДЕ-1. Вопрос-238	Α
).	АНТАГОНИСТЫ НАРУШАЮТ	A
	А) действие эндогенных лигандов на рецепторы	
	Б) активность ферментов	
	В) связывание ЛВ с белками плазмы крови	
	Г) выделение ЛВ почками	
	(a)	
10.	ДЕ-1. Вопрос-239	A
10.	Агонист-антагонист – это вещество, которое	11
	А) стимулирует один подтип и блокирует другой подтип одних и тех же	
	рецепторов	
	Б) обладает внутренней активностью менее, чем максимальной	
	В) обладает внутренней активностью менес, тем максимальной в) обладает аффинитетом, но не обладает внутренней активностью	
	Г) обладает аффинитетом, но не обладает внутренней активностью	
	активностью	
11.	ДЕ-1. Вопрос-240	A
11.	ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ АФФИНИТЕТОМ И МАКСИМАЛЬНОЙ	A
	ВНУТРЕННЕЙ АКТИВНОСТЬЮ, НАЗЫВАЮТСЯ	
	А) полные агонисты	
	Б) агонисты-антагонисты	
	В) агонисты агонисты	
	Г) антагонисты	
12.	@ HE 1 Dames 241	Α.
12.	ДЕ-1. Вопрос-241 ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ АФФИНИТЕТОМ И МЕНЬШЕ	A
	МАКСИМАЛЬНОЙ ВНУТРЕННЮЮ АКТИВНОСТЬ, НАЗЫВАЮТСЯ	
	А) частичные агонисты	
	В) полные агонисты	
	Б) агонисты-антагонисты Г) антагонисты	
13.	ДЕ-1. Вопрос-242	A
13.	ДОЗЫ, ЗАПРЕЩЕННЫЕ К ПРИМЕНЕНИЮ В МЕДИЦИНЕ	A
	А) токсические	
	Б) максимальные	
	В) насыщающие	
	Г) ударные	
	(a)	
14.	ДЕ-1. Вопрос-243	Α.
14.	' ' *	A
	ДОЗЫ, ЗАПРЕЩЕННЫЕ К ПРИМЕНЕНИЮ В МЕДИЦИНЕ	
	А) летальные	
	Б) максимальные	
	В) насыщающие	
	Г) ударные	
1.5	@ HE 1 B 244	
15.	ДЕ-1. Вопрос-244	A
	ПОДПОРОГОВАЯ ДОЗА	
	А) не вызывает регистрируемого эффекта	
	Б) быстро создает максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	В) вызывает минимальный эффект	
	Г) вызывает средний эффект	
	@	
16.	ДЕ-1. Вопрос-245	A
	ДОЗА, ВЫЗЫВАЮЩАЯ МИНИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБОЗНАЧАЕТСЯ	
	KAK	

	Liv	
	А) пороговая	
	Б) подпороговая	
	В) насыщающая	
	Г) средняя	
	@	
17.	ДЕ-1. Вопрос-246	Α
	ПОРОГОВАЯ ДОЗА	
	А) вызывает минимальный эффект	
	Б) быстро создает максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	В) не вызывает регистрируемого эффекта	
	Г) вызывает средний эффект	
18.	ДЕ-1. Вопрос-247	A
	ДОЗА, ВЫЗЫВАЮЩАЯ МИНИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБОЗНАЧАЕТСЯ	
	KAK	
	А) минимально действующая	
	Б) подпороговая	
	В) насыщающая	
	Г) средняя	
19.	ДЕ-1. Вопрос-248	A
17.	СРЕДНИЕ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ ДОЗЫ	Λ
	А) вызывают необходимую величину терапевтического эффекта	
	Б) быстро создают максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	В) поддерживают в крови равновесную терапевтическую концентрацию	
	Γ) вызывают, как правило, выраженные отрицательные эффекты ϖ	
20	\cup	A
20.	ДЕ-1. Вопрос-249	A
	ДОЗЫ, ВЫЗЫВАЮЩИЕ НЕОБХОДИМЫЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЙ	
	ЭФФЕКТ У БОЛЬШИНСТВА ПАЦИЕНТОВ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК	
	А) средние	
	Б) подпороговые	
	В) насыщающие	
	Г) ударные	
	@	
21.	ДЕ-1. Вопрос-250	A
	ВЫСШИЕ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ ДОЗЫ	
	А) вызывают максимальную величину терапевтического эффекта	
	Б) медленно создают максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	В) поддерживают в крови равновесную терапевтическую концентрацию	
	Г) не вызывают, как правило, отрицательных эффектов	
22.	ДЕ-1. Вопрос-251	A
	МАКСИМАЛЬНУЮ ВЕЛИЧИНУ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА	
	ВЫЗЫВАЮТ ДОЗЫ	
	А) высшие терапевтические	
	Б) подпороговые	
	В) насыщающие	
	Г) ударные	
23.	ДЕ-1. Вопрос-252	A
23.	УДАРНЫЕ ДОЗЫ	17
	А) быстро создают высокую концентрацию ЛВ в крови	
	Б) вызывают минимальную величину терапевтического эффекта	
	В) медленно создают максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	Г) поддерживают в крови равновесную терапевтическую концентрацию	

24.	ДЕ-1. Вопрос-253	Α
	БЫСТРО СОЗДАЮТ ВЫСОКУЮ КОНЦЕНТРАЦИЮ ЛВ В КРОВИ	
	А) высшие терапевтические	
	Б) подпороговые	
	В) насыщающие	
	Г) курсовые	
2.5		
25.	ДЕ-1. Вопрос-254	A
	КУРСОВЫЕ ДОЗЫ	
	А) назначены больному на определенный период лечения	
	Б) быстро создают высокую концентрацию ЛВ в крови	
	В) вызывают минимальную величину терапевтического эффекта	
	Г) поддерживают в крови равновесную терапевтическую концентрацию	
26.	ДЕ-1. Вопрос-255	Α
	ДОЗЫ, НАЗНАЧЕННЫЕ ПАЦИЕНТУ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД	
	ЛЕЧЕНИЯ, ОБОЗНАЧАЮТСЯ КАК	
	А) курсовые	
	Б) подпороговые	
	В) насыщающие	
	Г) высшие терапевтические	
	@	
27.	ДЕ-1. Вопрос-256	A
	ДОЗЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ СОЗДАНИЕ В КРОВИ ПОСТОЯННОЙ	
	КОНЦЕНТРАЦИИ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК	
	А) поддерживающие	
	Б) подпороговые	
	В) насыщающие	
	Г) высшие терапевтические	
28.	ДЕ-1. Вопрос-257	A
20.	ПОДДЕРЖИВАЮЩИЕ ДОЗЫ	
	А) обеспечивают создание в крови постоянной терапевтической	
	концентрации	
	Б) вызывают минимальную величину терапевтического эффекта	
	В) медленно создают максимальную концентрацию ЛВ в крови	
	Г) быстро создают высокую концентрацию ЛВ в крови	
	@	
29.	ДЕ-1. Вопрос-258	Α
	ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ	
	ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ	
	А) высших терапевтических	
	Б) подпороговых	
	В) пороговых	
	Г) средних	
20	@ HE 1 December 250	-
30.	ДЕ-1. Вопрос-259	A
	НЕОБРАТИМОЕ ДЕЙСТВИЕ МОЖЕТ НАСТУПИТЬ ПРИ ВВЕДЕНИИ	
	ЛВ В ДОЗАХ	
	А) превышающих высшие	
	Б) средних	
	В) курсовых	
	Г) поддерживающих	

	ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ	
	ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ	
	А) максимальных терапевтических	
	Б) подпороговых	
	В) пороговых	
	Г) средних	
	(a)	
32.	ДЕ-1. Вопрос-261	A
32.	1 ' '	A
	ТАРАПЕВТИЧЕСКАЯ ШИРОТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК ДИАПАЗОН	
	ДОЗ МЕЖДУ	
	А) минимальной и максимальной терапевтической	
	Б) средней и максимальной терапевтической	
	В) подпороговой и средней терапевтической	
	Г) подпороговой и максимальной терапевтической	
33.	ДЕ-1. Вопрос-262	Α
	О БЕЗОПАСНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ЛВ МОЖНО СУДИТЬ ГЛАВНЫМ	
	ОБРАЗОМ ПО	
	А) терапевтической широте	
	Б) подпороговой дозе	
	В) средней терапевтической дозе	
	Г) максимальной терапевтической дозе	
	@	
34.	ДЕ-1. Вопрос-263	A
	ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	
	А) кумуляцию	
	Б) синергизм	
	В) антагонизм	
	Г) потенцирование	
35.	ДЕ-1. Вопрос-264	A
33.		Α
	ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ ТОЛЬКО	
	А) привыкание	
	Б) канцерогенность	
	В) идиосинкразия	
	Г) антагонизм	
36.	ДЕ-1. Вопрос-265	A
	ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	
	А) сенсибилизацию	
	Б) синергизм	
	В) антагонизм	
	Г) потенцирование	
2.7		_
37.	ДЕ-1. Вопрос-266	Α
	ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	
	А) привыкание	
	Б) синергизм	
	В) антагонизм	
	Г) потенцирование	
38.	ДЕ-1. Вопрос-267	A
50.	ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	11
	А) лекарственную зависимость	
	L 6 CHII CONTRACTOR	
	Б) синергизм В) антагонизм	

	Г) потенцирование	
39.	ДЕ-1. Вопрос-268	A
	КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ	
	А) накопление в организме ЛВ или его эффекта	
	Б) повышенную чувствительность к ЛВ	
	В) атипичную реакцию на ЛВ	
	Г) ослабление эффекта на ЛВ	
	@	
40.	ДЕ-1. Вопрос-269	Α
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ	
	А) накопление в организме ЛВ	
	Б) повышенную чувствительность к ЛВ	
	В) атипичную реакцию на ЛВ	
	Г) ослабление эффекта на ЛВ	
4.1	@	-
41.	ДЕ-1. Вопрос-270	A
	ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ	
	А) накопление эффекта ЛВ	
	Б) повышенную чувствительность к ЛВ	
	В) атипичную реакцию на ЛВ	
	Г) ослабление эффекта на ЛВ	
42.	ДЕ-1. Вопрос-271	A
-7 ∠.	НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	A
	А) материальная кумуляция	
	Б) функциональная кумуляция	
	В) атипичная реакция на ЛВ	
	Г) лекарственная зависимость	
43.	ДЕ-1. Вопрос-272	Α
_	НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЭФФЕКТА ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) функциональная кумуляция	
	1 / at	
	Б) материальная кумуляция	
	В) атипичная реакция на ЛВ	
	Г) лекарственная зависимость	
44.	ДЕ-1. Вопрос-273	A
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ	
	А) высокой степени связывания ЛВ с белками плазмы крови	
	Б) пути введения	
	В) лекарственной формы	
	, , ,	
	Г) повышенной чувствительности к ЛВ	
		_
45.	ДЕ-1. Вопрос-274	A
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ	
	А) функционального состояния печени	
	Б) пути введения	
	В) лекарственной формы	
	Г) повышенной чувствительности к ЛВ	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
4.0	@ 1 D 275	-
46.	ДЕ-1. Вопрос-275	A
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ	
	· ·	
	А) функционального состояния органов выведения	
	А) функционального состояния органов выведения Б) пути введения	

	Г) повышенной чувствительности к ЛВ	
	@	
47.	ДЕ-1. Вопрос-276	Α
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ	
	А) сердечных гликозидов из группы наперстянки	
	Б) наркотических анальгетиков	
	В) курареподобных средств	
	Г) антацидов	
	@	
48.	ДЕ-1. Вопрос-277	Α
	СЕНСИБИЛИЗАЦИЯ ОЗНАЧАЕТ	
	А) повышенную чувствительность к ЛВ при повторном введении	
	Б) накопление в организме ЛВ	
	В) накопление эффекта ЛВ	
	Г) ослабление эффекта на ЛВ	
49.	ДЕ-1. Вопрос-278	
4 7.	' '	A
	ПОВЫШЕННАЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ К ЛВ ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ	
	ВВЕДЕНИИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) сенсибилизация	
	Б) кумуляция	
	В) привыкание	
	Г) лекарственная зависимость	
50.	ДЕ-1. Вопрос-279	Α
	ПРИВЫКАНИЕ ОЗНАЧАЕТ	
	А) снижение эффекта на повторное введение одной и той же дозы ЛВ	
	Б) накопление в организме ЛВ	
	В) накопление эффекта ЛВ	
	Г) повышенную чувствительность к ЛВ	
	@	
51.	ДЕ-1. Вопрос-280	Α
	СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА НА ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ОДНОЙ И ТОЙ	
	ЖЕ ДОЗЫ ЛВ ОБОЗНАЧАЮТ КАК	
	А) привыкание	
	Б) кумуляцию	
	В) сенсибилизацию	
	Г) лекарственную зависимость	
52.	<u> </u>	
32.	ДЕ-1. Вопрос-281	A
	КУМУЛЯЦИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
	А) Повторном введении лекарственных средств	
	Б) Комбинированном введении лекарственных средств	
	В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств	
	Г) При феномене отдачи	
53.	ДЕ-1. Вопрос-282	Α
	СЕНСИБИЛИЗАЦИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
	А) Повторном введении лекарственных средств	
	Б) Комбинированном введении лекарственных средств	
	В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств	
	Г) При феномене отдачи	
	@	╧
54.	ДЕ-1. Вопрос-283	Α
	ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	

	Б) Комбинированном введении лекарственных средств	
	В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств	
	Г) При физическом антагонизме	
	\widehat{Q}_{i}	
55.	ДЕ-1. Вопрос-284	A
	ПРИВЫКАНИЕ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
	А) Повторном введении лекарственных средств	
	Б) При синдроме отмены	
	В) При суммировании в синергизме	
	Г) Комбинированном введении лекарственных средств	
	\widehat{Q}_{i}	
56.	ДЕ-1. Вопрос-285	A
	СИНЕРГИЗМ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
	А) Комбинированном введении лекарственных средств	
	Б) Повторном введении лекарственных средств	
	В) При суммировании в синергизме	
	Г) Комбинированном введении лекарственных средств	
57.	ДЕ-1. Вопрос-286	A
	ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ЭФФЕКТА ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
	А) Комбинированном введении лекарственных средств	
	Б) При однократном приеме лекарственного средства	
	В) Повторном введении лекарственных средств	
	Г) При пониженном имунном ответе организма	
	@	
58.	ДЕ-1. Вопрос-287	A
	ТАХИФИЛАКСИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ	
	ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ?	
	А) Да	
	Б) Нет	
	@	
59.	ДЕ-1. Вопрос-288	A
	МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ - ЭТО НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ	
	ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ?	
	А) Да	
	Б) Нет	
	@	
60.	ДЕ-1. Вопрос-289	P
	ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ЭТО:	
	А) Накопление в организме эффекта лекарственного вещества при	
	повторных введениях	
	Б) Накопление в организме лекарственного вещества при повторных	
	введениях	
	@	
61.	ДЕ-1. Вопрос-290	A
	ПРИВЫКАНИЕ – ЭТО:	
	А) Снижение эффекта лекарственного вещества рои повторных введениях	
	в одной и той же дозы	
	Б) Накопление в организме лекарственного вещества при повторных	
	введениях	
	@	
	ДЕ-1. Вопрос-291	Α
62.	CIR O CIR OD A INTER A LIFETIME A DODINING A FIRST	1
62.	СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТА ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	
62.	СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТА ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Комбинированном введении лекарственных средств	

63.	ДЕ-1. Вопрос-292	A
	ПРИВЫКАНИЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ	
	А) наркотических анальгетиков	
	Б) анальгетиков-антипиретиков	
	В) НПВС	
	Г) антиаритмических средств	
64.	ДЕ-1. Вопрос-293	A
	ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ,	
	КАК ПРАВИЛО, РАЗВИВАЕТСЯ	
	А) привыкание	
	Б) кумуляция	
	В) сенсибилизация	
	Г) идиосинкразия	
65.	ДЕ-1. Вопрос-294	Α
	ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ	
	МОЖЕТ РАЗВИВАТЬСЯ	
	А) лекарственная зависимость	
	Б) кумуляция	
	В) сенсибилизация	
	Г) идиосинкразия	
66.	ДЕ-1. Вопрос-295	A
00.	ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ	11
	А) наркотических анальгетиков	
	Б) анальгетиков-антипиретиков	
	В) НПВС	
	Г) антиаритмических средств	
	(a)	
67.	ДЕ-1. Вопрос-296	A
07.	1 ' '	A
	НЕПРЕОДОЛИМОЕ СТРЕМЛЕНИЕ К ПОВТОРНЫМ ПРИЕМАМ ЛВ	
	ХАРАКТЕРНО ДЛЯ	
	А) лекарственной зависимости	
	Б) кумуляции	
	В) идиосинкразии	
	Г) тахифилаксии	
68.	ДЕ-1. Вопрос-297	A
	СИНДРОМ АБСТИНЕНЦИИ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ	
	А) физической зависимости	
	Б) психической зависимости	
	В) идиосинкразии	
	Г) тахифилаксии	
	@	
69.	ДЕ-1. Вопрос-298	A
	ФИЗИЧЕСКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ	
	ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	
	А) развитием абстинентного синдрома (психосоматических нарушений)	
	ту развитием абетинентного синдрома (неихосомати теских нарушении)	
	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ	
	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ	
	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ В) улучшением настроения при отмене ЛВ	
	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ В) улучшением настроения при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ	
70.	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ В) улучшением настроения при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ @	A
70.	Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ В) улучшением настроения при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ	A

	A) wayyyyaayya wayay barray	
	А) психическим дискомфортом Б) развитием абстинентного синдрома (психосоматических нарушений)	
	В) улучшением самочувствия при отмене ЛВ	
	Г) снижением эффекта на прием ЛВ	
	(a)	
71.	9	
/1.	ДЕ-1. Вопрос-300	A
	БЫСТРОЕ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА НА ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ	
	ЧЕРЕЗ КОРОТКИЕ ПРОМЕЖУТКИ ВРЕМЕНИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) тахифилаксия	
	Б) кумуляция	
	В) идиосинкразия	
	Г) лекарственная зависимость	
	@	
72.	ДЕ-1. Вопрос-301	A
	ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ	
	А) синергизм	
	Б) кумуляция	
	В) идиосинкразия	
	Г) лекарственная зависимость	
	@	
73.	ДЕ-1. Вопрос-302	A
	ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ	
	А) антагонизм	
	Б) кумуляция	
	В) идиосинкразия	
	Г) тахифилаксия	
74.	ДЕ-1. Вопрос-303	A
	СИНЕРГИЗМ ЭТО	
	А) усиление эффекта при совместном введении ЛВ	
	Б) ослабление эффекта при совместном введении ЛВ	
	В) накопление ЛВ в организме	
	Г) усиление эффекта при повторном введении ЛВ	
75.	ДЕ-1. Вопрос-304	A
	АНТАГОНИЗМ ЭТО	
	А) ослабление эффекта при совместном введении ЛВ	
	Б) усиление эффекта при совместном введении ЛВ	
	В) накопление ЛВ в организме	
	Г) снижение эффекта при повторном введении ЛВ	
76.	ДЕ-1. Вопрос-305	A
	ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ	
	А) потенцирование эффектов ЛВ	
	Б) ослабление эффектов ЛВ	
	В) накопление ЛВ в организме	
	Г) кумуляция	
	$ \hat{\omega} \rangle$	
77	<u>@</u> ЛЕ-1. Вопрос-306	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) суммирование эффектов ЛВ	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) суммирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) суммирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ В) накопление ЛВ в организме	A
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) суммирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ	A

		1
	ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	
	А) усилением действия ЛВ, превышающим сумму их эффектов	
	Б) усилением действия ЛВ не превышающего сумму их эффектов	
	В) накоплением ЛВ в организме	
	Г) резким усилением токсичности	
	@	
79.	ДЕ-1. Вопрос-308	A
	СУММИРОВАНИЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	
	А) усилением действия ЛВ, не превышающим сумму их эффектов	
	Б) усилением действия ЛВ превышающим сумму их эффектов	
	В) накоплением ЛВ в организме	
	Г) резким усилением токсичности	
	@	
80.	ДЕ-1. Вопрос-309	A
	ТАХИФИЛАКСИЯ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ	
	А) эфедрина	
	Б) резерпина	
	В) кодеина	
	Г) кофеина	
81.	ДЕ-1. Вопрос-310	A
01.	ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ ЭФЕДРИНА МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ	
	А) тахифилаксия	
	Б) кумуляция	
	В) идиосинкразия	
	Г) потенцирование	
	(a)	
82.	ДЕ-1. Вопрос-311	A
62.	АНТАГОНИЗМ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	A
	А) ослаблением эффекта одного ЛВ другим ЛВ при их совместном	
	Введении	
	Б) усилением эффекта при совместном введении ЛВ	
	В) накоплением обоих ЛВ в организме	
	Г) резким усилением токсичности одного из ЛВ	
0.2	@ HE 1 D 212	1
83.	ДЕ-1. Вопрос-312	A
	АНТАГОНИЗМ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	
	А) устранением эффекта одного ЛВ другим ЛВ при их совместном	
	введении	
	Б) усилением эффекта одного ЛВ другим ЛВ при их совместном введении	
	В) накоплением обоих ЛВ в организме	
	Г) резким усилением токсичности одного из ЛВ	
	@	
84.	ДЕ-1. Вопрос-313	A
	ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ	
	СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ	
	А) фентанила и дроперидола	
	Б) парацетамола и анальгина	
	В) тетрациклина и пенициллина	
	Г) атропина и пилокарпина	
85.	ДЕ-1. Вопрос-314	A
	СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ СОВМЕСТНОМ	
	ВВЕДЕНИИ	
	А) парацетамола и анальгина	
	Б) фентанила и дроперидола	
	1 / A / 1 "	1

	В) тетропиклина и пениниллина	
	В) тетрациклина и пенициллина	
	Г) атропина и пилокарпина	
	@	
86.	ДЕ-1. Вопрос-315	A
	ПРИВЫКАНИЕ К ЛВ МОЛЖЕТ РАЗВИТЬСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ	
	А) снижения чувствительности рецепторов к ЛВ	
	Б) психической зависимости	
	В) снижения активности ферментов печени	
	Г) снижения связывания ЛВ с белками плазмы крови	
	@	
87.	ДЕ-1. Вопрос-316	A
67.	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	A
	ПРОЦЕССЕ	
	А) приготовления комбинированных ЛС	
	Б) всасывания	
	В) выведения	
	Г) метаболизма	
88.	ДЕ-1. Вопрос-317	Α
	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) хранения комбинированных ЛС	
	Б) всасывания	
	В) выведения	
	Г) метаболизма	
00	@ HE 1 D 210	
89.	ДЕ-1. Вопрос-318	A
	ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	
	Б) всасывания	
	В) выведения	
	Г) метаболизма	
90.	ДЕ-1. Вопрос-319	Α
	ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) всасывания ЛВ в ЖКТ	
	Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	
	1 / ·	
	В) хранения комбинированных ЛС	
	Г) приготовления комбинированных ЛС	
	@	
91.	ДЕ-1. Вопрос-320	A
	ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) распределения ЛВ в организме	
	Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	
	В) хранения комбинированных ЛС	
	Г) приготовления комбинированных ЛС	
	(a)	
02	<u> </u>	A
92.	ДЕ-1. Вопрос-321	A
	ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	LAN C III	i i
	А) метаболизма ЛВ в организме Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	

	В) хранения комбинированных ЛС	
	Г) приготовления комбинированных ЛС	
0.2	@ HE 1 D 222	
93.	ДЕ-1. Вопрос-322	A
	ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) выведения ЛВ из организма	
	Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	
	В) хранения комбинированных ЛС	
	Г) приготовления комбинированных ЛС	
94.	ДЕ-1. Вопрос-323	A
	ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В	
	ПРОЦЕССЕ	
	А) нарушения действия одного ЛВ другим ЛВ	
	Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	
	В) выведения ЛВ из организма	
	Г) всасывания ЛВ из ЖКТ	
	п) всасывания ЛБ из жкт @	
05		A .
95.	ДЕ-1. Вопрос-324	A
	ПРИМЕРОМ ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛВ	
	ЯВЛЯЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ВВЕДЕНИЕ	
	А) атропина и пилокарпина	
	Б) тетрациклина и кальция хлорида	
	В) алмагеля и препаратов железа	
	Г) дигоксина и активированного угля	
96.	ДЕ-1. Вопрос-325	A
	ПРИМЕРОМ ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛВ	
	ЯВЛЯЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ВВЕДЕНИЕ	
	А) фенотерола и пропранолола	
	Б) тетрациклина и кальция хлорида	
	В) алмагеля и препаратов железа	
	Г) дигоксина и активированного угля	
97.	ДЕ-1. Вопрос-326	A
91.	ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ	A
	ПРИ	
	А) кумуляции ЛВ	
	Б) применении ЛВ в средних дозах	
	В) применении ЛВ в малых дозах	
	Г) применении ЛВ в поддерживающих дозах	
	@	1
98.	ДЕ-1. Вопрос-327	A
	ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ	
	ПРИ	
	А) замедлении выведения из организма	
	Б) замедлении всасывания из ЖКТ	
	В) применении ЛВ в средних дозах	
	Г) применении ЛВ в поддерживающих дозах	
	а	
	ДЕ-1. Вопрос-328	A
00		A
99.	Ι ΤΟΚΟΝΠΕΟΚΙΧΕ ΆΦΦΕΚΤΕΙ ΠΟ ΠΥΠΙΕ ΒΟΕΓΟ ΜΟΓΛΆ ΒΟΣΗΙΝΙΚΑΤΙ	
99.	ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ	
99.	ПРИ	
99.	, ,	

	В) применении в средних дозах	
	Г) применении в поддерживающих дозах	
	(a)	
100.	ДЕ-1. Вопрос-329	A
100.		A
	АЛЛЕРГИЧЕСКИЕ РЕАКЦИИ НА ЛВ	
	А) не зависят от дозы	
	Б) связаны с нарушением всасывания из ЖКТ	
	В) обусловлены нарушением выведения ЛВ из организма	
	Г) зависят от изменения функции почек	
	@	
101.	ДЕ-1. Вопрос-330	Α
	НАРУШЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА НА ВВЕДЕНИЕ ЛВ	
	НАЗЫВАЕТСЯ	
	А) мутагенное действие	
	Б) фетотоксичность	
	В) ульцерогенность	
	Г) эмбриотоксичность	
	(a)	
100	<u> </u>	
102.	ДЕ-1. Вопрос-331	A
	МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО	
	А) повреждение генетического аппарата	
	Б) гибель эмбриона	
	В) нарушение развития скелета у плода	
	Г) развитие злокачественных новообразований	
	@	
103.	ДЕ-1. Вопрос-332	A
	КАНЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО	
	А) развитие злокачественных новообразований	
	Б) гибель эмбриона	
	В) нарушение развития скелета у плода	
	Г) повреждение генетического аппарата	
	1) повреждение тенетического аппарата	
104	<u>W</u>	
104.		A
	ВОЗМОЖНОЕ РАЗВИТИЕ ОПУХОЛИ ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛВ	
	ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) канцерогенность	
	А) канцерогенностьБ) фетотоксичность	
	А) канцерогенность	
	А) канцерогенностьБ) фетотоксичность	
	А) канцерогенностьБ) фетотоксичностьВ) ульцерогенность	
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность	A
105.	A) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность	A
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	A
105.	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335	A
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА	
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335	
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА	
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность	
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность Б) канцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность Б) канцерогенность Б) канцерогенность	
	А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @ ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность	

107.1		1 .
	ДЕ-1. Вопрос-336	A
	ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА	
	ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) тератогенность	
	Б) канцерогенность	
	В) ульцерогенность	
	Г) мутагенность	
	@	
108.	ДЕ-1. Вопрос-337	A
	ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В	
	ПОСЛЕДНИЙ ТРИМЕСТР БЕРЕМЕННОСТИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) фетотоксичность	
	Б) канцерогенность	
	В) ульцерогенность	
	Г) мутагенность	
	@	
109.	ДЕ-1. Вопрос-338	Α
10).	ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПЕРВЫЕ	11
	НЕДЕЛИ БЕРЕМЕННОСТИ, ПРИВОДЯЩЕЕ К ЕГО ГИБЕЛИ	
	ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) эмбриотоксичность	
	Б) тератогенность	
	, ,	
	В) фетотоксичность	
	Г) мутагенность	
110		
110.	ДЕ-1. Вопрос-339	A
	ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПЕРВЫЙ	
	ТРИМЕСТР БЕРЕМЕННОСТИ, ПРИВОДЯЩЕЕ К РАЗВИТИЮ УРОДСТВ	
	ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) тератогенность	
	Б) эмбриотоксичность	
	В) фетотоксичность	
	В) фетотоксичность Г) мутагенность	
111.	Г) мутагенность @	A
111.	Γ) мутагенность@ДЕ-1. Вопрос-340	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ,	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в I триместр беременности	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в I триместр беременности Б) развитию уродств	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в I триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в III триместр	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности	A
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток	A
	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @	
111.	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341	A
	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ,	
	Г) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К	
	П) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств	
	П) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности	
	По мутагенность Шел. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в ІІІ триместр	
	П) мутагенность @ ДЕ-1. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @ ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности	
	По мутагенность Шел. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в ІІІ триместр	
	 	
	По мутагенность Шел. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток	
112.	Помутагенность Шел. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в ІІІ триместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток Шелем на приместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток Шелем на приместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток Шелем на приместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток Шелем на приместр беременности П) нарушению генетического аппарата клеток	A
112.	Помутагенность Шел. Вопрос-340 ЭМБРИОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) гибели плода в І триместр беременности Б) развитию уродств В) нарушению биохимических показателей плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в І триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в ІІІ триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток Шел. Вопрос-342	A

	В) ацетилсалициловая кислота	
	Г) парацетамол	
	(a)	
114		
114.	ДЕ-1. Вопрос-343	Α
	ФЕТОТОКСИЧНОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ,	
	ПРИВОДЯЩЕЕ К	
	А) нарушению биохимических показателей у плода в III триместр	
	беременности	
	Б) гибели плода в I триместр беременности	
	В) развитию уродств	
	Г) нарушению генетического аппарата клеток	
	@	
115.	' ' L	A
	ОТРИЦАТЕЛЬНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ	
	А) образовании токсических метаболитов	
	Б) замедлении всасывания из ЖКТ	
	В) применении в малых дозах	
	Г) применении в поддерживающих дозах	
	@	
116.	ДЕ-1. Вопрос-345	A
	ГЕМОЛИТИЧЕСКУЮ АНЕМИЮ ПРИ НЕДОСТАТКЕ ФЕРМЕНТА	
	ГЛЮКОЗО-6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ	
	А) хинин	
	Б) атропин	
	В) пилокарпин	
	Г) кодеин	
	(a)	
117.	<u> </u>	A
,-	ХИНИН У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЬЮ ФЕРМЕНТА ГЛЮКОЗО-	
	6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ	
	А) гемолитическую анемию	
	Б) нарушение слуха	
	В) нарушение функции почек	
	Г) сердечные аритмии	
	(a)	
118.	<u> </u>	A
110.	У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЮ ФЕРМЕНТА ПЕЧЕНИ N-	A
	АЦЕТИЛТРАНСФЕРАЗЫ ВОЗРАСТАЕТ ТОКСИЧНОСТЬ	
	А) изониазида	
	Б) пилокарпина	
	В) атропина	
	Г) кодеина	
110	@ III 1 D 249	
119.	ДЕ-1. Вопрос-348	A
	УЛЬЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО:	
	А) образование язвы на слизистой желудка	
	Б) повреждение генетического аппарата	
	В) нарушение развития скелета у плода	
	Г) развитие злокачественных новообразований	
	@	
120.	ДЕ-1. Вопрос-349	Α
	ОБРАЗОВАНИЕ ЯЗВЫ НА СЛИЗИСТОЙ ЖЕЛУДКА ПОД ВЛИЯНИЕМ	
	ЛВ ОБОЗНЧАЮТ КАК:	
	А) ульцерогенное действие	
	Б) дисбактериоз	
	В) сенсибилизация	1

	Г) развитие злокачественных новообразований	
	<u>@</u>	
121.		P
	УЛЬЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ:	
	А) Изъязвление слизистой ЖКТ	
	Б) Злокачественные новообразования	
	В) Нарушение развития скелета у плода	
	Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток	
122.	<u> </u>	
	КАНЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ:	
	А) Злокачественные новообразования	
	Б) Изъязвление слизистой ЖКТ	
	В) Нарушение развития скелета у плода	
	Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток	
	•	
102	@ III: 1. D 252	٠,
123.	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	I A
	ТЕРАТОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ:	
	А) Нарушение развития скелета у плода	
	Б) Злокачественные новообразования	
	В) Изъязвление слизистой ЖКТ	
	Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток	
	@	
124.	ДЕ-1. Вопрос-353	A
	МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ:	
	А) Изменение генетического аппарата соматических клеток	
	Б) Злокачественные новообразования	
	В) Изъязвление слизистой ЖКТ	
	Г) Нарушение развития скелета у плода	
	@	
125.	ДЕ-1. Вопрос-354	P
	ЭМБРИОТОКСИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ	
	ВЫЗЫВАТЬ:	
	А) Нарушение развития зародыша на ранних стадиях беременности	
	Б) Злокачественные новообразования	
	В) Изъязвление слизистой ЖКТ	
	Г) Нарушение развития скелета у плода	
	(a).	
126.	<u> </u>	I
	НАРУШЕНИЕ ПОЛЕЗНОЙ МИКРОФЛОРЫ ПОСЛЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛС	1
	ОБОЗНАЧАЮТ КАК	
	А) дисбактериоз	
	Б) ульцерогенное действие	
	/ • • •	
	В) сенсибилизация	
	Г) развитие злокачественных новообразований	
107	@ WE 1 D 256	+
127.	ДЕ-1. Вопрос-356	F
	ДИСБАКТЕРИОЗ ЭТО	
	А) нарушение полезной микрофлоры	
	Б) образование язвы на слизистой желудка	
	В) нарушение развития скелета у плода	
	Г) развитие злокачественных новообразований	
120	ДЕ-1. Вопрос-357	I
128.	AB 1. Bonpo 557	

	А) антибиотиков	
	Б) анксиолитиков	
	В) ноотропов	
	Г) седативных средств	
	@	
129.	ДЕ-1. Вопрос-358	A
	НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ГЕНОТИП ОБОЗНАЧАЮТ	
	KAK	
	А) мутагенность	
	Б) эмбриотоксичность	
	В) дисбактериоз	
	Г) тератогенность	
	@	
130.	ДЕ-1. Вопрос-359	A
	ПОЛИПРАГМАЗИЯ ЭТО	
	А) необоснованное назначение множество ЛС	
	Б) отрицательное влияние ЛС на плод	
	В) необычные реакции на ЛВ обусловленные генетически	
	Г) механизм всасывания ЛВ из ЖКТ	
	@	
131.	ДЕ-1. Вопрос-360	A
	НЕОБОСНОВАННОЕ НАЗНАЧЕНИЕ МНОЖЕСТВА ЛС	
	ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК	
	А) полипрагмазия	
	Б) тахифилаксия	
	В) антагонизм	
	Г) идиосинкразия	
132.	ДЕ-1. Вопрос-361	A
	ФАРМАКОГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ	
	А) атипичные реакции на ЛВ, обусловленные генетически	
	Б) токсичность ЛВ	
	В) атипичное строение рецепторов	
	Г) повышенную чувствительность к ЛВ	
	(a),	
133.	ДЕ-1. Вопрос-362	Α
155.	АТИПИЧНАЯ РЕАКЦИЯ НА ЛС, ОБУСЛОВЛЕННАЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ,	11
	НАЗЫВАЕТСЯ	
	А) идиосинкразия	
	В) тахифилаксия	
	Б) сенсибилизация	
	Г) кумуляция	
	(a).	
134.	ДЕ-1. Вопрос-363	A
134.	ИДИОСИНКРАЗИЯ – ЭТО	A
	А) атипичная реакция на ЛС, обусловленная генетически	
	В) быстрое привыкание к ЛС	
	Б) повышенная чувствительность к ЛС	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Г) накопление ЛВ в организме	
125	@ IE 1 Payros 264	Α
135.	ДЕ-1. Вопрос-364	A
	ИДИОСИНКРАЗИЯ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ	
	А) генетически обусловленных изменений активности ферментов	
	лекарственного метаболизма (ферментопатий)	
	В) быстрого привыкания к ЛС	
	Б) повышенной чувствительности к ЛС	

	Г) накопления ЛВ в организме	
136.	<u> </u>	A
	ИДИОСИНКРАЗИЯ ОБЫЧНО СВЯЗАНА С	
	А) врожденными энзимопатиями	
	Б) гиперчувствительностью к ЛВ	
	В) накоплением ЛВ в организме	
	Г) лекарственной зависимостью	
	(a)	
	ФАРМАКОДИНАМИКА И ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ	
137.		A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ	
	ЯВЛЯЕТСЯ	
	А) ионный канал	
	Б) фермент	
	В) рецептор	
	Г) транспортная система	
138.	<u> </u>	A
150.	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ АДРЕНОМИМЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ	1
	А) рецептор	
	Б) фермент	
	В) фермент В) ионный канал	
	Г) транспортная система	
120	@ HE 1 D 269	
139.		A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ НПВС ЯВЛЯЕТСЯ	
	А) фермент	
	Б) рецептор	
	В) ионный канал	
	Г) транспортная система	
	@	
140.		A
	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ИНГИБИТОРОВ ПРОТОННОЙ	
	ПОМПЫ ЯВЛЯЕТСЯ	
	А) транспортная система	
	Б) рецептор	
	В) ионный канал	
	Г) фермент	
	@	
141.	ДЕ-1. Вопрос-370	A
	МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ СВЯЗАН С	
	БЛОКАДОЙ	
	А) ионных каналов	
	Б) ферментов	
	Б) ферментов В) рецепторов	
	В) рецепторов	
	В) рецепторов Г) транспортных систем	
142	В) рецепторов Г) транспортных систем @	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов Б) ионных каналов	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов Б) ионных каналов В) рецепторов	A
142.	В) рецепторов Г) транспортных систем @ ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов Б) ионных каналов	A

	МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ИНГИБИТОРОВ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ	
	СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ	
	А) транспортной системы	
	Б) фермента	
	В) рецептора	
	Г) ионного канала	
	, @,	
144.	ДЕ-1. Вопрос-373	A
1 1 1 1	МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПРЯМЫХ ХОЛИНОМИМЕТИКОВ СВЯЗАН С	11
	А) рецепторами	
	Б) ферментами	
	В) ионными каналами	
	Г) транспортными системами	
	@	
145.	ДЕ-1. Вопрос-374	A
	ТЕТРАЦИКЛИН МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ У ПЛОДА	
	А) нарушение развития скелета и зубов	
	Б) нарушение слуха	
	В) гемолитическую анемию	
	Г) гипогликемию	
	(a),	
146.	ДЕ-1. Вопрос-375	A
110.	ПРИ ВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ПРОЦЕССАХ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ	11
	РОТОВОЙ ПОЛОСТИ ПОКАЗАН:	
	А) Дуба коры отвар	
	Б) Карведилол	
	В) Протамина сульфат	
	Г) Аминокапроновая кислота	
	@	
147.	ДЕ-1. Вопрос-376	A
	РОМАШКИ ЦВЕТКОВ НАСТОЙ ОКАЗЫВАЕТ:	
	А) Местное действие	
	Б) Резорбтивное действие	
	В) Рефлекторное действие	
	Г) Рефлекторное действие	
	\widehat{a}	
148.	ДЕ-1. Вопрос-377	Α
	ШАЛФЕЯ ЛИСТЬЕВ НАСТОЙ ОКАЗЫВАЕТ:	
	А) Местное действие	
	Б) Резорбтивное действие	
	В) Рефлекторное действие	
	Г) Центральное действие	
1.40	@ HE 1 D 270	
149.	ДЕ-1. Bonpoc-378	A
	ДУБА КОРЫ ОТВАР ОКАЗЫВАЕТ:	
	А) Местное действие	
	Б) Резорбтивное действие	
	В) Рефлекторное действие	
	Г) Обратимое действие	
	@	
150.	ДЕ-1. Вопрос-379	A
	ИНСУЛИН - СРЕДСТВО:	
	А) Заместительной терапии	
	Б) Этиотропной терапии	
	В) Патогенетической терапии	
	Г) Симптоматической терапии	
l	т ј стиптоматической терании	1

		Т
	@	
151.	ДЕ-1. Вопрос-380	A
	МЕЗИМ - СРЕДСТВО:	
	А) Заместительной терапии	
	Б) Этиотропной терапии	
	В) Патогенетической терапии	
	Г) Симптоматической терапии	
	@	
152.	ДЕ-1. Вопрос-381	A
	ИНСУЛИН – СРЕДСТВО ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ?	
	A) Het	
	Б) Да	
	@	
153.	ДЕ-1. Вопрос-382	A
	ИНСУЛИН – СРЕДСТВО СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ?	
	А) Нет	
	Б) Да	
	@	
154.	ДЕ-1. Вопрос-383	Α
	АРБИДОЛ – СРЕДСТВО ФАРМАКОПРОФИЛАКТИКИ?	
	А) да	
	Б) Нет	
	(a),	
155.	ДЕ-1. Вопрос-384	Α
155.	СНОТВОРНЫЙ ПРЕПАРАТ ТАЛИДОМИД ВЫЗЫВАЛ	11
	А) нарушение развития скелета у плода	
	Б) злокачественные новообразования	
	В) дисбактериоз	
	Г) изменение генотипа	
	(a)	
156.	ДЕ-1. Вопрос-385	Α
130.	НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ СКЕЛЕТА У ПЛОДА МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	A
	A) тетрациклинБ) бензилпенициллин	
	В) ацетилсалициловая кислота Г) парацетамол	
1.57	@ IE 1 Payman 286	Α
157.	ДЕ-1. Вопрос-386	A
	НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ ЗУБОВ У РЕБЕНКА МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ	
	А) тетрациклин	
	Б) бензилпенициллин	
	В) ацетилсалициловая кислота	
	Г) парацетамол	
	@	
158.	ДЕ-1. Вопрос-387	Α
	ПРИЕМ ТЕТРАЦИКЛИНА НЕ СОВМЕСТИМ С ПИЩЕЙ СОДЕРЖАЩЕЙ	
	А) кальций	
	Б) листовую зелень	
	В) белок	
	Г) морепродукты	
159.	ДЕ-1. Вопрос-388	Α
	ПИЩА, БОГАТАЯ КАЛЬЦИЕМ, НЕ СОВМЕСТИМА С ПРИЕМОМ	
	А) тетрациклина	
	Б) бензилпенициллина	
	В) ацетилсалициловой кислоты	
L		

	Г) парацетамола	
	@	
160.	ДЕ-1. Вопрос-389	A
	МОЛОЧНАЯ ПИЩА НЕ СОВМЕСТИМА С ПРИЕМОМ	
	А) тетрациклина	
	Б) бензилпенициллина	
	В) ацетилсалициловой кислоты	
	Г) парацетамола	
	(a)	
161.	ДЕ-1. Вопрос-390	A
101.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	A
	АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ	
	ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО	
	ПРОЯВЛЯЕТ:	
	А) Антагонизм	
	Б) Синергизм	
	В) Эффект суммации	
	Г) Потенциирование	
	@	
162.	ДЕ-1. Вопрос-391	A
	АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ	
	ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО	
	ПРОЯВЛЯЕТ:	
	А) Физический антагонизм	
	Б) Химический антагонизм	
	В) Антиметаболитное действие	
	Г) Конкурентный антагонизм	
	@	
163.	ДЕ-1. Вопрос-392	A
	ПРИМЕРОМ РЕФЛЕКТОРНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ:	
	А) Горчичники	
	Б) Ниаламид	
	В) Сердечные гликозиды	
	Г) Хлорпромазин	
164.	ДЕ-1. Вопрос-393	A
	ПРИМЕРОМ ЦЕНТРАЛЬНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ ВИДА ДЕЙСТВИЯ	
	МОЖЕТ БЫТЬ:	
	А) Кодеин	
	Б) Ментол	
	В) Сердечные гликозиды	
	Г) Горчичники	
1.05	@ HE 1 P 204	
165.	ДЕ-1. Вопрос-394	A
	ПРИМЕРОМ ОБРАТИМОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ:	
	А) Неостигмина метилсульфат	
	Б) Горчичники	
	В) Азаметония бромид	
	Г) Ниаламид	
166.	<u>U</u>	A
	ПРИМЕРОМ МЕСТНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ:	
	А) Ультракаин (Артикаин)	
	Б) Пропранолол (Обзидан, Анаприлин)	1
	В) Неостигмина метилсульфат (Прозерин)	

167.	ДЕ-1. Вопрос-396	A
	ПОВЫШЕНИЕ ДИУРЕЗА ПРИ ПРИЕМЕ СЕРДЕЧГЫХ ГЛИКОЗИДОВ	
	ЭТО:	
	А) Пример косвенного вида действия	
	Б) пример прямого вида действия	
	В) Пример центрального вда действия	
	Г) Пример местного вида действия	
	\widehat{Q}_{i}	
168.	ДЕ-1. Вопрос-397	A
	РАЗДРАЖАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ:	
	А) Рефлекторное действие	
	Б) Резорбтивное действие	
	В) Местное действие	
	Г) Обратимое действие	
	(a),	
169.	ДЕ-1. Вопрос-398	A
	ПРИЖИГАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ:	
	А) Местное действие	
	Б) Рефлекторное действие	
	В) Резорбтивное действие	
	Г) Центральное действие	
	(a)	
	ОБЩИЕ ВОПРОСЫ	
170.	ДЕ-1. Вопрос-399	A
170.	ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ	1
	А) фармакокинетика изучает скорости движение ЛВ в организме	
	Б) трансдермально – это энтеральный путь введения	
	В) стерильность не обязательна для лекарственных форм, вводимых п/к	
	Г) рН среды не влияет на всасывание ЛВ из ЖКТ	
	@ — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	
171.	ДЕ-1. Вопрос-400	A
	ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ	
	А) при повторных введениях может развиться привыкание	
	Б) аллергические реакции наблюдаются при кумуляции	
	В) эмбриотоксичность развивается в III триместре беременности	
	Г) лекарственную зависимость может вызвать любое ЛВ	
	@	
172.	ДЕ-1. Вопрос-401	A
	ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ	
	A) понятие «фармакокинетика» включает всасывание, распределение,	
	метаболизм и выведение ЛВ	
	Б) этиотропные средства устраняют симптомы болезни	
	В) пассивная диффузия требует затраты метаболической энергии	
	Г) местное действие развивается после всасывания ЛВ в кровь	
	@	
173.	ДЕ-1. Вопрос-402	A
	ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ	
	A) понятие «фармакодинамика» включает локализацию действия,	
	механизм действия ЛВ	
	Б) симптоматические средства устраняют причину болезни	
	В) активный транспорт осуществляется по градиенту концентрации	
	Г) местное действие развивается после всасывания ЛВ в кровь	
	(a)	

174.	ДЕ-1. Вопрос-403 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) резорбтивное действие развивается после всасывания ЛВ в кровь Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) активный транспорт осуществляется по градиенту концентрации Г) понятие «фармакодинамика» включает всасывание, распределение, метаболизм и выведение ЛВ @	A
175.	ДЕ-1. Вопрос-404 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) энтеральные пути введения: сублингвальный, пероральный, ректальный Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) активный транспорт осуществляется по градиенту концентрации Г) понятие «фармакодинамика» включает всасывание, распределение, метаболизм и выведение ЛВ @	A
176.	ДЕ-1. Вопрос-405 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) парентеральные пути введения: в/м, п/к, в/в Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) средняя доза вызывает максимальный фармакологический эффект Г) понятие «фармакодинамика» включает всасывание, распределение, метаболизм и выведение ЛВ @	A
177.	ДЕ-1. Вопрос-406 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) материальная кумуляция — это накопление ЛВ при повторных введениях Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) активный транспорт осуществляется по градиенту концентрации Г) понятие «фармакодинамика» включает всасывание, распределение, метаболизм и выведение ЛВ @	A
178.	ДЕ-1. Вопрос-407 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) привыкание – это снижение эффекта ЛВ на повторное введение одной и той же дозы Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) понятие «фармакодинамика» включает всасывание, распределение, метаболизм и выведение ЛВ @	A
179.	ДЕ-1. Вопрос-408 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) терапевтическая широта — диапазон доз от минимальной до высшей Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) виды кумуляции: физическая и психическая @	A

	ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ	
	А) лекарственную зависимость могут вызвать наркотические анальгетики Б) симптоматические средства устраняют причину болезни В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) виды кумуляции: физическая и психическая @	
181.	ДЕ-1. Вопрос-410 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) полипрагмазия — необоснованное назначение множества ЛС Б) антагонизм — реакция на повторное введение ЛС В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) виды кумуляции: физическая и психическая @	A
182.	ДЕ-1. Вопрос-411 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) аллергическая реакция на ЛВ не зависит от дозы Б) потенцирование развивается при повторном введении ЛС В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) виды кумуляции: физическая и психическая @	A
183.	ДЕ-1. Вопрос-412 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) виды лекарственной зависимости: физическая и психическая Б) потенцирование развивается при повторном введении ЛС В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) хорошо переходят гематоэнцефалический барьер гидрофильные и полярные соединения @	A
184.	ДЕ-1. Вопрос-413 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) при пероральном введении ЛВ проходит барьер печени Б) потенцирование развивается при повторном введении ЛС В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) хорошо переходят гематоэнцефалический барьер гидрофильные и полярные соединения @	A
185.	ДЕ-1. Вопрос-414 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) хорошо переходят гематоэнцефалический барьер липофильные и неполярные соединения Б) потенцирование развивается при повторном введении ЛС В) пассивная диффузия осуществляется против градиента концентрации Г) при внутримышечном введении ЛВ проходит барьер печени @	A
186.	ДЕ-1. Вопрос-415 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) у детей младших возрастных групп дозу ЛВ снижают Б) потенцирование развивается при повторном введении ЛС В) гематоэнцефалический барьер не переходят липофильные и неполярные соединения	A

		-
	Г) при внутримышечном введении ЛВ проходит барьер печени @	
187.	ДЕ-1. Вопрос-416 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Ототоксичность — это нарушение слуха Б) Мутагенность — это нарушение образования скелета и внутренних органов (появление уродств) В) Тератогенность — это изменение генетического аппарата соматических клеток Г) Ульцерогенность — это нарушение полезной микрофлоры кишечника и слизистых оболочек @	A
188.	ДЕ-1. Вопрос-417 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Мутагенность — это изменение генетического аппарата соматических клеток Б) Тератогенность — это нарушение полезной микрофлоры кишечника и слизистых оболочек В) Канцерогенность — это нарушение развития эмбриона Г) Ототоксичность — это нарушение функции нервной системы @	A
189.	ДЕ-1. Вопрос-418 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Тератогенность — это нарушение образования скелета и внутренних органов (появление уродств) Б) Мутагенность — это нарушение слуха В) Канцерогенность — это нарушение развития эмбриона Ототоксичность — это изменение генетического аппарата соматических клеток @	A
190.	ДЕ-1. Вопрос-419 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Ульцерогенность — это изъязвление слизистой ЖКТ Б) Мутагенность — это нарушение образования скелета и внутренних органов (появление уродств) В) Канцерогенность — это нарушение развития эмбриона Г) Ототоксичность — это нарушение полезной микрофлоры кишечника и слизистых оболочек @	A
191.	ДЕ-1. Вопрос-420 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Канцерогенность — это развитие злокачественных новообразовани Б) Тератогенность — это изменение генетического аппарата соматических клеток В) Ульцерогенность — это нарушение полезной микрофлоры кишечника и слизистых оболочек Г) Ототоксичность — это нарушение слуха @	A
192.	ДЕ-1. Вопрос-421 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ:	A

	А) Терапевтическая широта — это диапазон доз от минимальной терапевтической (пороговой) до максимальной терапевтической Б) Т1/2 — время, в течение которого в кровь поступит 50% от введенной дозы лекарственного вещества В) Минимальная (пороговая) доза вызывает выраженный эффект у большинства пациентов Г) Гидрофильные соединения хорошо переходят гематоэнцефалический барьер @	
193.	ДЕ-1. Вопрос-422 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Т1/2 — время, в течение которого концентрация ЛВ в крови снижается на половину) Б) Терапевтическая широта — это диапазон доз от минимальной терапевтической (пороговой) до летальной В) Минимальная (пороговая) доза вызывает выраженный эффект у большинства пациентов Г) Гидрофильные соединения хорошо проходят гематоэнцефалический барьер @	A
194.	ДЕ-1. Вопрос-423 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Минимальная (пороговая) доза вызывает минимальный регистрируемый эффект Б) Терапевтическая широта — это диапазон доз от минимальной терапевтической (пороговой) до летальной В) Т1/2 — время, в течение которого в кровь поступит 50% от введенной дозы лекарственного вещества Г) Гидрофильные соединения хорошо переходят гематоэнцефалический барьер @	A
195.	ДЕ-1. Вопрос-424 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Гидрофильные соединения плохо переходят гематоэнцефалический барьер Б) Терапевтическая широта — это диапазон доз от минимальной терапевтической (пороговой) до летальной В) Канцерогенность — это нарушение развития эмбриона Г) Минимальная (пороговая) доза вызывает выраженный эффект у большинства пациентов	A
196.	ДЕ-1. Вопрос-425 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Т1/2- время, в течение которого концентрация ЛВ в крови снижается наполовину Б) Мутагенность — это нарушение образования скелета и внутренних органов (появление уродств) В) Минимальная (пороговая) доза вызывает выраженный эффект у большинства пациентов Г) Привыкание — это необоснованное одновременное назначение нескольких лекарственных средств @	A

		1
197.	ДЕ-1. Вопрос-426 ПРОЦЕСС ВСАСЫВАНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОКИНЕТИКЕ? А) Да Б) Нет @	A
198.	ДЕ-1. Вопрос-427 ПРОЦЕСС РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	A
199.	ДЕ-1. Вопрос-428 ПРОЦЕСС МЕТАБОЛИЗМА ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	A
200.	ДЕ-1. Вопрос-429 ПРОЦЕСС ВЫВЕДЕНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	A
201.	ДЕ-1. Вопрос-430 ПРОЦЕСС ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА С РЕЦЕПТОРАМИ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	A
202.	ДЕ-1. Вопрос-431 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	A
203.	ДЕ-1. Вопрос-432 ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ ФЕРМЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	A
204.	ДЕ-1. Вопрос-433 ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ ИОННЫХ КАНАЛОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	A
205.	ДЕ-1. Вопрос-434 ПРОЦЕСС ВОЗБУЖДЕНИЯ РЕЦЕПТОРОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К:	A

	А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	
206.	ДЕ-1. Вопрос-435 ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ РЕЦЕПТОРОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	A