

**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 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ионные канала Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
2.	ДЕ-1. Вопрос-231 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) мембранные рецепторы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
3.	ДЕ-1. Вопрос-232 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ферменты Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
4.	ДЕ-1. Вопрос-233 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) транспортные системы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
5.	ДЕ-1. Вопрос-234 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ионные каналы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
6.	ДЕ-1. Вопрос-235 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) внутриклеточные рецепторы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
7.	ДЕ-1. Вопрос-236 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 @	А
8.	ДЕ-1. Вопрос-237 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 @	А

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

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

	@	
24.	ДЕ-1. Вопрос-253 БЫСТРО СОЗДАЮТ ВЫСОКУЮ КОНЦЕНТРАЦИЮ ЛВ В КРОВИ А) высшие терапевтические Б) подпороговые В) насыщающие Г) курсовые @	A
25.	ДЕ-1. Вопрос-254 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 @	A
26.	ДЕ-1. Вопрос-255 ДОЗЫ, НАЗНАЧЕННЫЕ ПАЦИЕНТУ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД ЛЕЧЕНИЯ, ОБОЗНАЧАЮТСЯ КАК А) курсовые Б) подпороговые В) насыщающие Г) высшие терапевтические @	A
27.	ДЕ-1. Вопрос-256 ДОЗЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ СОЗДАНИЕ В КРОВИ ПОСТОЯННОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) поддерживающие Б) подпороговые В) насыщающие Г) высшие терапевтические @	A
28.	ДЕ-1. Вопрос-257 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 @	A
29.	ДЕ-1. Вопрос-258 ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ А) высших терапевтических Б) подпороговых В) пороговых Г) средних @	A
30.	ДЕ-1. Вопрос-259 НЕОБРАТИМОЕ ДЕЙСТВИЕ МОЖЕТ НАСТУПИТЬ ПРИ ВВЕДЕНИИ ЛВ В ДОЗАХ А) превышающих высшие Б) средних В) курсовых Г) поддерживающих @	A
31.	ДЕ-1. Вопрос-260	A

	ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ А) максимальных терапевтических Б) подпороговых В) пороговых Г) средних @	
32.	ДЕ-1. Вопрос-261 ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ 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 @	А
33.	ДЕ-1. Вопрос-262 О БЕЗОПАСНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ЛВ МОЖНО СУДИТЬ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ ПО А) терапевтической широте Б) подпороговой дозе В) средней терапевтической дозе Г) максимальной терапевтической дозе @	А
34.	ДЕ-1. Вопрос-263 ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) кумуляцию Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
35.	ДЕ-1. Вопрос-264 ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ ТОЛЬКО А) привыкание Б) канцерогенность В) идиосинкразия Г) антагонизм @	А
36.	ДЕ-1. Вопрос-265 ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) сенсibilизацию Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
37.	ДЕ-1. Вопрос-266 ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) привыкание Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
38.	ДЕ-1. Вопрос-267 ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) лекарственную зависимость Б) синергизм В) антагонизм	А

	Г) потенцирование @	
39.	ДЕ-1. Вопрос-268 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 @	А
40.	ДЕ-1. Вопрос-269 МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ А) накопление в организме ЛВ Б) повышенную чувствительность к ЛВ В) атипичную реакцию на ЛВ Г) ослабление эффекта на ЛВ @	А
41.	ДЕ-1. Вопрос-270 ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ А) накопление эффекта ЛВ Б) повышенную чувствительность к ЛВ В) атипичную реакцию на ЛВ Г) ослабление эффекта на ЛВ @	А
42.	ДЕ-1. Вопрос-271 НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) материальная кумуляция Б) функциональная кумуляция В) атипичная реакция на ЛВ Г) лекарственная зависимость @	А
43.	ДЕ-1. Вопрос-272 НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЭФФЕКТА ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) функциональная кумуляция Б) материальная кумуляция В) атипичная реакция на ЛВ Г) лекарственная зависимость @	А
44.	ДЕ-1. Вопрос-273 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 @	А
45.	ДЕ-1. Вопрос-274 МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ А) функционального состояния печени Б) пути введения В) лекарственной формы Г) повышенной чувствительности к ЛВ @	А
46.	ДЕ-1. Вопрос-275 МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ А) функционального состояния органов выведения Б) пути введения В) лекарственной формы	А

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

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

63.	ДЕ-1. Вопрос-292 ПРИВЫКАНИЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ А) наркотических анальгетиков Б) анальгетиков-антипиретиков В) НПВС Г) антиаритмических средств @	А
64.	ДЕ-1. Вопрос-293 ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ, КАК ПРАВИЛО, РАЗВИВАЕТСЯ А) привыкание Б) кумуляция В) сенсibilизация Г) идиосинкразия @	А
65.	ДЕ-1. Вопрос-294 ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ МОЖЕТ РАЗВИВАТЬСЯ А) лекарственная зависимость Б) кумуляция В) сенсibilизация Г) идиосинкразия @	А
66.	ДЕ-1. Вопрос-295 ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ А) наркотических анальгетиков Б) анальгетиков-антипиретиков В) НПВС Г) антиаритмических средств @	А
67.	ДЕ-1. Вопрос-296 НЕПРЕОДОЛИМОЕ СТРЕМЛЕНИЕ К ПОВТОРНЫМ ПРИЕМАМ ЛВ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ А) лекарственной зависимости Б) кумуляции В) идиосинкразии Г) тахифилаксии @	А
68.	ДЕ-1. Вопрос-297 СИНДРОМ АБСТИНЕНЦИИ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ А) физической зависимости Б) психической зависимости В) идиосинкразии Г) тахифилаксии @	А
69.	ДЕ-1. Вопрос-298 ФИЗИЧЕСКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ А) развитием абстинентного синдрома (психосоматических нарушений) Б) улучшением самочувствия при отмене ЛВ В) улучшением настроения при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ @	А
70.	ДЕ-1. Вопрос-299 ПСИХИЧЕСКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ	А

	А) психическим дискомфортом Б) развитием абстинентного синдрома (психосоматических нарушений) В) улучшением самочувствия при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ @	
71.	ДЕ-1. Вопрос-300 БЫСТРОЕ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА НА ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ ЧЕРЕЗ КОРОТКИЕ ПРОМЕЖУТКИ ВРЕМЕНИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) тахифилаксия Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) лекарственная зависимость @	А
72.	ДЕ-1. Вопрос-301 ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) синергизм Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) лекарственная зависимость @	А
73.	ДЕ-1. Вопрос-302 ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) антагонизм Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) тахифилаксия @	А
74.	ДЕ-1. Вопрос-303 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 @	А
75.	ДЕ-1. Вопрос-304 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 @	А
76.	ДЕ-1. Вопрос-305 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) потенцирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ В) накопление ЛВ в организме Г) кумуляция @	А
77.	ДЕ-1. Вопрос-306 ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) суммирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ В) накопление ЛВ в организме Г) кумуляция @	А
78.	ДЕ-1. Вопрос-307	А

	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 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 @	А
80.	ДЕ-1. Вопрос-309 ТАХИФИЛАКСИЯ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ А) эфедрина Б) резерпина В) кодеина Г) кофеина @	А
81.	ДЕ-1. Вопрос-310 ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ ЭФЕДРИНА МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) тахифилаксия Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) потенцирование @	А
82.	ДЕ-1. Вопрос-311 АНТАГОНИЗМ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ 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 @	А
83.	ДЕ-1. Вопрос-312 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 @	А
84.	ДЕ-1. Вопрос-313 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ А) фентанила и дроперидола Б) парацетамола и анальгина В) тетрациклина и пенициллина Г) атропина и пилокарпина @	А
85.	ДЕ-1. Вопрос-314 СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ А) парацетамола и анальгина Б) фентанила и дроперидола	А

	В) тетрациклина и пенициллина Г) атропина и пилокарпина @	
86.	ДЕ-1. Вопрос-315 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 @	А
87.	ДЕ-1. Вопрос-316 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) приготовления комбинированных ЛС Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	А
88.	ДЕ-1. Вопрос-317 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) хранения комбинированных ЛС Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	А
89.	ДЕ-1. Вопрос-318 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	А
90.	ДЕ-1. Вопрос-319 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) всасывания ЛВ в ЖКТ Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце В) хранения комбинированных ЛС Г) приготовления комбинированных ЛС @	А
91.	ДЕ-1. Вопрос-320 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 @	А
92.	ДЕ-1. Вопрос-321 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) метаболизма ЛВ в организме Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце	А

	В) хранения комбинированных ЛС Г) приготовления комбинированных ЛС @	
93.	ДЕ-1. Вопрос-322 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 @	А
94.	ДЕ-1. Вопрос-323 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 @	А
95.	ДЕ-1. Вопрос-324 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 @	А
96.	ДЕ-1. Вопрос-325 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 @	А
97.	ДЕ-1. Вопрос-326 ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ А) кумуляции ЛВ Б) применении ЛВ в средних дозах В) применении ЛВ в малых дозах Г) применении ЛВ в поддерживающих дозах @	А
98.	ДЕ-1. Вопрос-327 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
99.	ДЕ-1. Вопрос-328 ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ А) замедлении метаболизма Б) замедлении всасывания из ЖКТ	А

	В) применении в средних дозах Г) применении в поддерживающих дозах @	
100.	ДЕ-1. Вопрос-329 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 @	А
101.	ДЕ-1. Вопрос-330 НАРУШЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА НА ВВЕДЕНИЕ ЛВ НАЗЫВАЕТСЯ А) мутагенное действие Б) фетотоксичность В) ulcerогенность Г) эмбриотоксичность @	А
102.	ДЕ-1. Вопрос-331 МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО А) повреждение генетического аппарата Б) гибель эмбриона В) нарушение развития скелета у плода Г) развитие злокачественных новообразований @	А
103.	ДЕ-1. Вопрос-332 КАНЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО А) развитие злокачественных новообразований Б) гибель эмбриона В) нарушение развития скелета у плода Г) повреждение генетического аппарата @	А
104.	ДЕ-1. Вопрос-333 ВОЗМОЖНОЕ РАЗВИТИЕ ОПУХОЛИ ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ulcerогенность Г) эмбриотоксичность @	А
105.	ДЕ-1. Вопрос-334 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ulcerогенность Г) мутагенность @	А
106.	ДЕ-1. Вопрос-335 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность Б) канцерогенность В) ulcerогенность Г) мутагенность @	А

107.	ДЕ-1. Вопрос-336 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) тератогенность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	А
108.	ДЕ-1. Вопрос-337 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПОСЛЕДНИЙ ТРИМЕСТР БЕРЕМЕННОСТИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	А
109.	ДЕ-1. Вопрос-338 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПЕРВЫЕ НЕДЕЛИ БЕРЕМЕННОСТИ, ПРИВОДЯЩЕЕ К ЕГО ГИБЕЛИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность Б) тератогенность В) фетотоксичность Г) мутагенность @	А
110.	ДЕ-1. Вопрос-339 ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПЕРВЫЙ ТРИМЕСТР БЕРЕМЕННОСТИ, ПРИВОДЯЩЕЕ К РАЗВИТИЮ УРОДСТВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) тератогенность Б) эмбриотоксичность В) фетотоксичность Г) мутагенность @	А
111.	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 беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @	А
112.	ДЕ-1. Вопрос-341 ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в I триместр беременности В) нарушению биохимических показателей у плода в III триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @	А
113.	ДЕ-1. Вопрос-342 НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ СКЕЛЕТА У ПЛОДА ВЫЗЫВАЛ А) талидомид Б) бензилпенициллин	А

	В) ацетилсалициловая кислота Г) парацетамол @	
114.	ДЕ-1. Вопрос-343 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 @	А
115.	ДЕ-1. Вопрос-344 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 @	А
116.	ДЕ-1. Вопрос-345 ГЕМОЛИТИЧЕСКУЮ АНЕМИЮ ПРИ НЕДОСТАТКЕ ФЕРМЕНТА ГЛЮКОЗО-6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ А) хинин Б) атропин В) пилокарпин Г) кодеин @	А
117.	ДЕ-1. Вопрос-346 ХИНИН У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЬЮ ФЕРМЕНТА ГЛЮКОЗО- 6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ А) гемолитическую анемию Б) нарушение слуха В) нарушение функции почек Г) сердечные аритмии @	А
118.	ДЕ-1. Вопрос-347 У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЬЮ ФЕРМЕНТА ПЕЧЕНИ N- АЦЕТИЛТРАНСФЕРАЗЫ ВОЗРАСТАЕТ ТОКСИЧНОСТЬ А) изониазида Б) пилокарпина В) атропина Г) кодеина @	А
119.	ДЕ-1. Вопрос-348 УЛЬЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО: А) образование язвы на слизистой желудка Б) повреждение генетического аппарата В) нарушение развития скелета у плода Г) развитие злокачественных новообразований @	А
120.	ДЕ-1. Вопрос-349 ОБРАЗОВАНИЕ ЯЗВЫ НА СЛИЗИСТОЙ ЖЕЛУДКА ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛВ ОБОЗНАЧАЮТ КАК: А) ulcerогенное действие Б) дисбактериоз В) сенсibilизация	А

	Г) развитие злокачественных новообразований @	
121.	ДЕ-1. Вопрос-350 УЛЬЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ: А) Изъязвление слизистой ЖКТ Б) Злокачественные новообразования В) Нарушение развития скелета у плода Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток @	А
122.	ДЕ-1. Вопрос-351 КАНЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ: А) Злокачественные новообразования Б) Изъязвление слизистой ЖКТ В) Нарушение развития скелета у плода Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток @	А
123.	ДЕ-1. Вопрос-352 ТЕРАТОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ: А) Нарушение развития скелета у плода Б) Злокачественные новообразования В) Изъязвление слизистой ЖКТ Г) Изменение генетического аппарата соматических клеток @	А
124.	ДЕ-1. Вопрос-353 МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ: А) Изменение генетического аппарата соматических клеток Б) Злокачественные новообразования В) Изъязвление слизистой ЖКТ Г) Нарушение развития скелета у плода @	А
125.	ДЕ-1. Вопрос-354 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 @	А
126.	ДЕ-1. Вопрос-355 НАРУШЕНИЕ ПОЛЕЗНОЙ МИКРОФЛОРЫ ПОСЛЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛС ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) дисбактериоз Б) ulcerогенное действие В) сенсибилизация Г) развитие злокачественных новообразований @	А
127.	ДЕ-1. Вопрос-356 ДИСБАКТЕРИОЗ ЭТО А) нарушение полезной микрофлоры Б) образование язвы на слизистой желудка В) нарушение развития скелета у плода Г) развитие злокачественных новообразований @	А
128.	ДЕ-1. Вопрос-357 ДИСБАКТЕРИОЗ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ	А

	А) антибиотиков Б) анксиолитиков В) ноотропов Г) седативных средств @	
129.	ДЕ-1. Вопрос-358 НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ГЕНОТИП ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) мутагенность Б) эмбриотоксичность В) дисбактериоз Г) тератогенность @	А
130.	ДЕ-1. Вопрос-359 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 @	А
131.	ДЕ-1. Вопрос-360 НЕОБОСНОВАННОЕ НАЗНАЧЕНИЕ МНОЖЕСТВА ЛС ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) полипрагмазия Б) тахифилаксия В) антагонизм Г) идиосинкразия @	А
132.	ДЕ-1. Вопрос-361 ФАРМАКОГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ А) атипичные реакции на ЛВ, обусловленные генетически Б) токсичность ЛВ В) атипичное строение рецепторов Г) повышенную чувствительность к ЛВ @	А
133.	ДЕ-1. Вопрос-362 АТИПИЧНАЯ РЕАКЦИЯ НА ЛС, ОБУСЛОВЛЕННАЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ, НАЗЫВАЕТСЯ А) идиосинкразия Б) тахифилаксия В) сенсibilизация Г) кумуляция @	А
134.	ДЕ-1. Вопрос-363 ИДИОСИНКРАЗИЯ – ЭТО А) атипичная реакция на ЛС, обусловленная генетически Б) быстрое привыкание к ЛС В) повышенная чувствительность к ЛС Г) накопление ЛВ в организме @	А
135.	ДЕ-1. Вопрос-364 ИДИОСИНКРАЗИЯ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ А) генетически обусловленных изменений активности ферментов лекарственного метаболизма (ферментопатий) Б) быстрого привыкания к ЛС В) повышенной чувствительности к ЛС	А

	Г) накопления ЛВ в организме @	
136.	ДЕ-1. Вопрос-365 ИДИОСИНКРАЗИЯ ОБЫЧНО СВЯЗАНА С А) врожденными энзимопатиями Б) гиперчувствительностью к ЛВ В) накоплением ЛВ в организме Г) лекарственной зависимостью @	А
	ФАРМАКОДИНАМИКА И ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ	
137.	ДЕ-1. Вопрос-366 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ А) ионный канал Б) фермент В) рецептор Г) транспортная система @	А
138.	ДЕ-1. Вопрос-367 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ АДРЕНОМИМЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ А) рецептор Б) фермент В) ионный канал Г) транспортная система @	А
139.	ДЕ-1. Вопрос-368 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ НПВС ЯВЛЯЕТСЯ А) фермент Б) рецептор В) ионный канал Г) транспортная система @	А
140.	ДЕ-1. Вопрос-369 «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ИНГИБИТОРОВ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ ЯВЛЯЕТСЯ А) транспортная система Б) рецептор В) ионный канал Г) фермент @	А
141.	ДЕ-1. Вопрос-370 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ионных каналов Б) ферментов В) рецепторов Г) транспортных систем @	А
142.	ДЕ-1. Вопрос-371 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов Б) ионных каналов В) рецепторов Г) транспортных систем @	А
143.	ДЕ-1. Вопрос-372	А

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

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

	Г) парацетамола @	
160.	ДЕ-1. Вопрос-389 МОЛОЧНАЯ ПИЩА НЕ СОВМЕСТИМА С ПРИЕМОМ А) тетрациклина Б) бензилпенициллина В) ацетилсалициловой кислоты Г) парацетамола @	А
161.	ДЕ-1. Вопрос-390 АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО ПРОЯВЛЯЕТ: А) Антагонизм Б) Синергизм В) Эффект суммации Г) Потенцирование @	А
162.	ДЕ-1. Вопрос-391 АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО ПРОЯВЛЯЕТ: А) Физический антагонизм Б) Химический антагонизм В) Антиметаболическое действие Г) Конкурентный антагонизм @	А
163.	ДЕ-1. Вопрос-392 ПРИМЕРОМ РЕФЛЕКТОРНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Горчичники Б) Ниаламид В) Сердечные гликозиды Г) Хлорпромазин @	А
164.	ДЕ-1. Вопрос-393 ПРИМЕРОМ ЦЕНТРАЛЬНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Кодеин Б) Ментол В) Сердечные гликозиды Г) Горчичники @	А
165.	ДЕ-1. Вопрос-394 ПРИМЕРОМ ОБРАТИМОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Неостигмина метилсульфат Б) Горчичники В) Азаметония бромид Г) Ниаламид @	А
166.	ДЕ-1. Вопрос-395 ПРИМЕРОМ МЕСТНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Ультракаин (Артикаин) Б) Пропранолол (Обзидан, Анаприлин) В) Неостигмина метилсульфат (Прозерин) Г) Ниаламид @	А

167.	ДЕ-1. Вопрос-396 ПОВЫШЕНИЕ ДИУРЕЗА ПРИ ПРИЕМЕ СЕРДЕЧНЫХ ГЛИКОЗИДОВ ЭТО: А) Пример косвенного вида действия Б) пример прямого вида действия В) Пример центрального вида действия Г) Пример местного вида действия @	А
168.	ДЕ-1. Вопрос-397 РАЗДРАЖАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ: А) Рефлекторное действие Б) Резорбтивное действие В) Местное действие Г) Обратимое действие @	А
169.	ДЕ-1. Вопрос-398 ПРИЖИГАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ: А) Местное действие Б) Рефлекторное действие В) Резорбтивное действие Г) Центральное действие @	А
	ОБЩИЕ ВОПРОСЫ	
170.	ДЕ-1. Вопрос-399 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ 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 @	А
171.	ДЕ-1. Вопрос-400 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) при повторных введениях может развиваться привыкание Б) аллергические реакции наблюдаются при кумуляции В) эмбриотоксичность развивается в III триместре беременности Г) лекарственную зависимость может вызвать любое ЛВ @	А
172.	ДЕ-1. Вопрос-401 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) 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 @	А
173.	ДЕ-1. Вопрос-402 ПРАВИЛЬНЫМ УТВЕРЖДЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ А) 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 @	А

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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
180.	ДЕ-1. Вопрос-409	А

	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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
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	А

	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 @	А
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 @	А
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 @	А
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 @	А
191.	ДЕ-1. Вопрос-420 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Канцерогенность – это развитие злокачественных новообразований Б) Тератогенность – это изменение генетического аппарата соматических клеток В) Ульцерогенность – это нарушение полезной микрофлоры кишечника и слизистых оболочек Г) Ототоксичность – это нарушение слуха @	А
192.	ДЕ-1. Вопрос-421 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ:	А

	А) Терапевтическая широта – это диапазон доз от минимальной терапевтической (пороговой) до максимальной терапевтической Б) $T_{1/2}$ – 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) $T_{1/2}$ – 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 @	А
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) $T_{1/2}$ – время, в течение которого в кровь поступит 50% от введенной дозы лекарственного вещества Г) Гидрофильные соединения хорошо переходят гематоэнцефалический барьер @	А
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 @	А
196.	ДЕ-1. Вопрос-425 ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) $T_{1/2}$- 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 @	А

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

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