

**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

31.05.02 Педиатрия

Тестовые вопросы

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-1 ФАРМАКОКИНЕТИКА ИЗУЧАЕТ: А) Всасывание, распределение, депонирование и элиминацию ЛС Б) Метаболизм ЛС и их последующее выведение из организма В) Всасывание, распределение, механизм действия и метаболизм ЛС Г) С Влияние генетических факторов на фармакологический ответ Д) Всасывание, распределение, побочные эффекты ЛС @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-2 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Всасывание ЛВ Б) Связывание ЛВ с "мишенями" В) Механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-3 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Распределение ЛВ Б) Связывание ЛВ с "мишенями" В) Механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-4 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Депонирование ЛВ Б) Связывание ЛВ с "мишенями" В) Механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-5 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Метаболизм ЛВ Б) Связывание ЛВ с "мишенями" В) Механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-6 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Выделение ЛВ из организма Б) Связывание ЛВ с "мишенями" В) Механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-7 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОКИНЕТИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Транспорт ЛВ и распределение Б) Механизмы действия В) Связывание ЛВ с "мишенями" и механизмы действия Г) Фармакологические эффекты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-8 ОСНОВНАЯ ПРАКТИЧЕСКАЯ ЗНАЧИМОСТЬ ФАРМАКОКИНЕТИКИ А) Оптимизация режима дозирования ЛВ Б) Расчет скорости выведения ЛВ В) Оценка скорости метаболизма ЛВ Г) Расчет биодоступности ЛВ Д) Определение оптимального пути введения ЛВ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-9 ВВЕДЕНИЕ ЛВ ЧЕРЕЗ АРАНЦИЕВ ПРОТОК: А) Возможно в течение 5-75 ч после рождения Б) Возможно в течение 1-2 ч после рождения В) Возможно в течение 2-4 ч после рождения Г) Возможно в течение 75-96 ч после рождения Д) Невозможно @</p>	А

	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-10 ЭНТЕРАЛЬНЫЙ ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ А) ЛВ вводят через пищеварительный тракт Б) ЛВ вводят, минуя пищеварительный тракт @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-11 ПАРЕНТЕРАЛЬНЫЙ ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ А) ЛВ вводят, минуя пищеварительный тракт Б) ЛВ вводят через пищеварительный тракт @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-12 К ЭНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Сублингвальный, трансбуккальный Б) Ректальный, назальный, пероральный В) Пероральный, ректальный, трансдермальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-13 К ЭНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Пероральный, ректальный Б) Ректальный, назальный В) Пероральный, трансдермальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-14 К ПАРЕНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Внутривенный, подкожный Б) Сублингвальный, ректальный В) Пероральный, трансдермальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-15 К ПАРЕНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Внутривенный, под оболочки мозга Б) Пероральный, ректальный В) Пероральный, трансдермальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-16 К ПАРЕНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Внутримышечный, интраназальный Б) Пероральный, ректальный В) Пероральный, трансдермальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-17 К ПАРЕНТЕРАЛЬНЫМ ПУТЯМ ВВЕДЕНИЯ ОТНОСЯТСЯ: А) Внутривенный, трансдермальный Б) Внутримышечный, сублингвальный В) Пероральный, ректальный Г) Ингаляционный, пероральный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-18 К парентеральным путям введения относятся: А) Внутримышечный, подкожный, субарахноидальный Б) Внутривенный, внутримышечный, трансбуккальный В) Ректальный, назальный, пероральный Г) Подкожный, внутримышечный, ингаляционный Д) Внутривенный, трансдермальный, трансбуккальный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-19 К СМЕШАННОМУ ПУТИ ВВЕДЕНИЯ МОЖНО ОТНЕСТИ: А) Ингаляционное введение Б) Ректальное введение В) Трансбуккальное введение Г) Интраназальное введение Д) Сублингвальное введение	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-20 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ВВОДИТЬ ПЕРОРАЛЬНО: А) Кислотонеустойчивые Б) Обладающие выраженным обволакивающим действием на слизистую оболочку желудка В) Не разрушающиеся пищеварительными ферментами @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-21 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ВВОДИТЬ ПЕРОРАЛЬНО: А) Обладающие выраженным раздражающим действием на слизистую оболочку желудка Б) Кислотоустойчивые В) Устойчивы действию пищеварительных ферментов @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-22 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ НЕ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ВВОДИТЬ ПЕРОРАЛЬНО: А) Разрушающиеся пищеварительными ферментами Б) Кислотоустойчивые В) Нет раздражающего действия на слизистую оболочку желудка @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-23 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРЫХ НЕ ВОЗМОЖЕН ОСНОВНОЙ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РЕЗОРБТИВНОГО ХАРАКТЕРА: А) Аппликация глазных капель Б) Пероральный В) Ректальный Г) Трансбуккальный @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-24 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРОМ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ РЕЗОРБТИВНОГО ТИПА НАСТУПАЕТ НАИБОЛЕЕ БЫСТРО: А) Сублингвальный Б) Ректальный В) Подкожная инъекция Г) Внутримышечная инъекция @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-25 ЛВ ПОПАДАЮТ В СИСТЕМНЫЙ КРОВОТОК ПОСЛЕ ПРОХОЖДЕНИЯ ЧЕРЕЗ ПЕЧЕНЬ ПРИ ВВЕДЕНИИ А) Перорально (внутри) Б) Сублингвально В) Трансбуккально Г) Трансдермально @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-26 ЛВ ПОПАДАЮТ В СИСТЕМНЫЙ КРОВОТОК, МИНУЯ ПЕЧЕНЬ, ПРИ ВВЕДЕНИИ А) Сублингвально Б) Перорально (внутри) @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-27 ЛВ ПОПАДАЮТ В СИСТЕМНЫЙ КРОВОТОК, МИНУЯ ПЕЧЕНЬ, ПРИ ВВЕДЕНИИ А) Трансбуккально Б) Перорально (внутри) @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-28 ВРЕМЯ НАСТУПЛЕНИЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ПРИ ПЕРОРАЛЬНОМ ПУТИ ВВЕДЕНИЯ: А) 20-30 мин Б) Несколько секунд В) 2-5 мин Г) 24-30 часов @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-29 «Эффект Первого Прохождения» Это: А) захват лс печенью и метаболизм до попадания в системный кровотоки Б) инактивация лс соляной кислотой желудка В) всасывание препарата в 12-перстной кишке</p>	А

	Г) лс быстро кумулируется в нейронах ЦНС @	
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-30 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРОМ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ПОПАДАЕТ В КРОВЬ, МИНУЯ ПЕЧЕНЬ: А)Сублингвально Б) Перорально @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-31 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРОМ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ПОПАДАЕТ В КРОВЬ, МИНУЯ ПЕЧЕНЬ: А) Внутримышечно Б) Перорально @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-32 ПУТЬ ВВЕДЕНИЯ, ПРИ КОТОРОМ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ПОПАДАЕТ В КРОВЬ, МИНУЯ ПЕЧЕНЬ: А) Трансбуккально Б) Перорально @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-33 ЛВ ПОПАДАЮТ В СИСТЕМНОЕ КРОВООБРАЩЕНИЕ ПОСЛЕ ПРОХОЖДЕНИЯ ЧЕРЕЗ ПЕЧЕНЬ ПРИ ВВЕДЕНИИ А) Перорально Б) Сублингвально В) Трансбуккально Г) Внутримышечно @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-34 К МЯГКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ФОРМАМ НЕ ОТНОСЯТ: А) Аэрозоли Б) Гели В) Суппозитории ректальные Г) Мази @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-35 К ТВЕРДЫМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ФОРМАМ ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ: А) Суппозитории ректальные Б) Порошки В) Таблетки Г) Капсулы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-36 К ЖИДКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ФОРМАМ ОТНОСЯТСЯ ВСЕ, КРОМЕ: А) Аэрозоли Б) Растворы для инъекций В) Капли глазные Г) Настойки @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-37 ВНУТРИМЫШЕЧНО НЕЛЬЗЯ ВВОДИТЬ: А) Гипертонические растворы Б) Масляные растворы В) Изотонические растворы Г) Взвеси @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-38 СТЕРИЛЬНЫЕ РАЗДРАЖАЮЩИЕ И ГИПЕРТОНИЧЕСКИЕ РАСТВОРЫ ВВОДЯТ: А) Внутривенно Б) Внутримышечно В) Подкожно @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-39 СТЕРИЛЬНЫЕ СУСПЕНЗИИ ВВОДЯТ: А) Внутримышечно Б) Внутривенно	А

	В) Подкожно @	
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-40 ВНУТРИВЕННО НЕЛЬЗЯ ВВОДИТЬ: А) Эмульсии Б) Водные растворы В) Раствор глюкозы Г) Гипертонические растворы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-41 ЗАПРЕЩЕНО ВНУТРИВЕННОЕ ВВЕДЕНИЕ А) Масляных растворов Б) Больших объемов жидкости В) Препаратов центрального действия @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-42 ЗАПРЕЩЕНО ВНУТРИВЕННОЕ ВВЕДЕНИЕ А) Микрочисталлических взвесей Б) Больших объемов жидкости В) препаратов центрального действия @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-43 РЕКТАЛЬНОЕ ВВЕДЕНИЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ: А) Быстрым эффектом, отсутствием «первого прохождения», высокой биодоступностью Б) Медленным эффектом с «первым прохождением» и высокой биодоступностью В) Быстрым эффектом с «первым прохождением» и высокой биодоступностью Г) Быстрым эффектом с «первым прохождением» и низкой биодоступностью Д) Медленным эффектом, отсутствием «первого прохождения», низкой биодоступностью @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-44 ОСОБЕННОСТЬ ПЕРОРАЛЬНОГО ПУТИ ВВЕДЕНИЯ В СРАВНЕНИИ С РЕКТАЛЬНЫМ: А) Очень медленное развитие фармакологического эффекта Б) Лекарственные вещества не подвергаются воздействию соков ЖКТ В) Прохождению через печень подвергается 50% введенного лекарственного вещества Г) Удобный путь введения для детей младших возрастных групп @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-45 НЕ ЯВЛЯЕТСЯ ОСОБЕННОСТЬЮ ТРАНСДЕРМАЛЬНОГО ВВЕДЕНИЯ ЛВ У ДЕТЕЙ РАННЕГО ВОЗРАСТА: А) Всасывание ЛВ с кожных покровов крайне незначительно Б) Более быстрое и полное всасывание ЛВ с кожных покровов В) Очень тонкая подкожная жировая клетчатка Г) Высокий риск резорбтивного действия @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-46 СУБЛИНГВАЛЬНОЕ ВВЕДЕНИЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ: А) Быстрым наступлением фармакологического эффекта и отсутствием эффекта «первого прохождения» Б) Медленным наступлением фармакологического эффекта и отсутствием эффекта «первого прохождения» В) Быстрым наступлением фармакологического эффекта и с эффектом «первого прохождения» Г) Медленным наступлением фармакологического эффекта с эффектом «первого прохождения» @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-47 ДЛЯ ПЕРОРАЛЬНОГО ПУТИ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НЕ ХАРАКТЕРНО: А) Лекарственные вещества попадают в общий кровоток, минуя печень Б) Всасывание действующих веществ зависит от рН среды ЖКТ В) Медленное наступление эффекта Г) Всасывание действующих веществ зависит от моторики ЖКТ Д) Степень всасывания зависит от липофильности вещества @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-48 МАКСИМАЛЬНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА В КРОВИ И ВРЕМЯ ЕЕ ДОСТИЖЕНИЯ ЯВЛЯЮТСЯ ИНТЕГРАЛЬНЫМИ ПОКАЗАТЕЛЯМИ ПРОЦЕССА: А) Всасывания Б) Экскреции В) Биотрансформации Г) Элиминации @	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-49 ПЕРЕХОД ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ИЗ МЕСТА ВВЕДЕНИЯ В КРОВЬ ЧЕРЕЗ ПОЛУПРОНИЦАЕМЫЕ МЕМБРАНЫ: А) Всасывание Б) Биодоступность В) Биотрансформация @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-50 В ЖЕЛУДКЕ ХОРОШО ВСАСЫВАЮТСЯ ЛВ: А) Слабые кислоты Б) Слабые основания @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-51 В ЖЕЛУДКЕ ХОРОШО ВСАСЫВАЮТСЯ ЛВ: А) Липофильные вещества Б) Гидрофильные вещества @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-52 ДЛЯ ГИДРОФИЛЬНОГО ЛС ХАРАКТЕРНО: А) Низкая способность проникать через липидные слои клеточных мембран Б) Быстрый транспорт через мембраны с помощью пассивной диффузии В) Легкое проникновение через гематоэнцефалический барьер Г) Значительная реабсорбция в почечных канальцах @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-53 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ, ДЛЯ КОТОРОГО ХАРАКТЕРНО ВЫПЯЧИВАНИЕ МЕМБРАНЫ КЛЕТКИ, ЗАХВАТ МЕЛЬЧАЙШИХ КАПЕЛЕК ЖИДКОСТИ И ПЕРЕХОД ИХ ВНУТРЬ КЛЕТКИ: А) Пиноцитоз Б) Пассивная диффузия В) Облегченная диффузия Г) Активный транспорт @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-54 ОСНОВНОЙ ПУТЬ ПРОНИКНОВЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ЧЕРЕЗ БАРЬЕР МЕЖДУ КРОВЬЮ И ТКАНЯМИ ГОЛОВНОГО МОЗГА: А) Физическая диффузия Б) Активный транспорт В) Облегченная диффузия Г) Через поры @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-55 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ ЛВ, СОПРОВОЖДАЮЩИЙСЯ ЗАТРАТОЙ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ А) Активный транспорт Б) Ультрафильтрация В) Пассивная диффузия Г) Облегченная диффузия @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-56 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ ЛВ, НЕ СОПРОВОЖДАЮЩЕЕСЯ ЗАТРАТОЙ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ А) Ультрафильтрация Б) Активный транспорт @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-57 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ ЛВ, НЕ СОПРОВОЖДАЮЩЕЕСЯ ЗАТРАТОЙ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ А) Пассивная диффузия Б) Активный транспорт @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-58 МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ ЛВ, НЕ СОПРОВОЖДАЮЩЕЕСЯ ЗАТРАТОЙ МЕТАБОЛИЧЕСКОЙ ЭНЕРГИИ А) Облегченная диффузия Б) Активный транспорт @</p>	A

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-59 ПО МЕХАНИЗМУ ПАССИВНОЙ ДИФФУЗИИ ОПТИМАЛЬНО ВСАСЫВАЮТСЯ МОЛЕКУЛЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ: А) Неионизированные, липофильные Б) Ионизированные, гидрофильные @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-60 НАИБОЛЕЕ РАВНОМЕРНО В ОРГАНИЗМЕ РАСПРЕДЕЛЯЮТСЯ: А) Липофильные и неполярные вещества Б) Гидрофильные и полярные вещества @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-61 ОСНОВНОЙ МЕХАНИЗМ ВСАСЫВАНИЯ БОЛЬШИНСТВА ЛВ В ЖКТ А) Пассивная диффузия Б) Пиноцитоз В) Ультрафильтрация Г) Активный транспорт @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-62 ЧЕРЕЗ ГИСТОГЕМАТИЧЕСКИЕ БАРЬЕРЫ ПРОХОДЯТ ЛС: А) Неполярные и липофильные ЛС Б) Полярные и гидрофильные ЛС В) Неполярные и гидрофильные ЛС Г) Полярные и липофильные ЛС @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-63 ВЕЩЕСТВО X ИМЕЕТ ЩЕЛОЧНУЮ РЕАКЦИЮ СРЕДЫ И ПРЕДНАЗНАЧЕНО ДЛЯ ПЕРОРАЛЬНОГО ПРИЕМА. ПРИ КАКИХ ЗНАЧЕНИЯХ PH БУДЕТ ВСАСЫВАТЬСЯ ВЕЩЕСТВО X В ОРГАНИЗМЕ? А) При щелочных значениях pH Б) При кислых значениях pH В) Всасывания веществ не зависит от pH @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-64 ОТДЕЛ ЖКТ, В КОТОРОМ ЛУЧШЕ ВСАСЫВАЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ СЛАБЫМИ ОСНОВАНИЯМИ: А) Ротовая полость Б) Пищевод В) Желудок @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-65 ОТДЕЛ ЖКТ, В КОТОРОМ ЛУЧШЕ ВСАСЫВАЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА, ЯВЛЯЮЩИЕСЯ СЛАБЫМИ ОСНОВАНИЯМИ: а) Тонкий кишечник б) Пищевод в) Желудок @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-66 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА КИСЛОГО ХАРАКТЕРА, ПРИНЯТЫЕ ПЕРОРАЛЬНО, ОПТИМАЛЬНО ВСАСЫВАЮТСЯ В: А) Желудке Б) 12-п кишке В) Прямой кишке Г) На всем протяжении ЖКТ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-67 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ОСНОВНОГО ХАРАКТЕРА, ПРИНЯТЫЕ ПЕРОРАЛЬНО, ОПТИМАЛЬНО ВСАСЫВАЮТСЯ В: А) Тонком кишечнике Б) Желудке В) Прямой кишке Г) На всем протяжении ЖКТ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-68 ПРИ УВЕЛИЧЕНИИ ДИССОЦИИРОВАННЫХ МОЛЕКУЛ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ЕГО ВСАСЫВАНИЕ ИЗ ЖКТ: А) Уменьшается Б) Увеличивается В) Не меняется</p>	А

	@	
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-69 ОСОБЕННОСТИ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ЛВ У ДЕТЕЙ: А) Объем распределения многих ЛВ выше, чем у взрослых; связь ЛВ с белками ниже, чем у взрослых Б) Объем распределения многих ЛВ ниже, чем у взрослых; связь ЛВ с белками выше, чем у взрослых В) Объем распределения многих ЛВ ниже, чем у взрослых; связь ЛВ с белками ниже, чем у взрослых Г) Объем распределения многих ЛВ выше, чем у взрослых; связь ЛВ с белками выше, чем у взрослых @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-70 ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПРОЦЕСС, СНИЖАЮЩИЙ БИОДОСТУПНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА: А) Повышение степени связывания с альбумином Б) Уменьшение гидрофильности В) ЛВ не сорбируется на форменных элементах крови @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-71 ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПРОЦЕСС, СНИЖАЮЩИЙ БИОДОСТУПНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА А) Увеличение гидрофильности Б) ЛВ в малой степени связывается с белками В) ЛВ не сорбируется на форменных элементах крови @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-72 ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПРОЦЕСС, СНИЖАЮЩИЙ БИОДОСТУПНОСТЬ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА А) Повышение абсорбции на форменных элементах крови Б) Уменьшение гидрофильности В) ЛВ в малой степени связывается с белками @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-73 БАРЬЕР, ЧЕРЕЗ КОТОРЫЙ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ИЗ КРОВИ ПРОХОДЯТ В КЛЕТКИ МОЗГА: А) Гематоэнцефалический Б) Плацентарный В) Гематоофтальмический Г) Гематотестикулярный @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-74 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА ИЗ ОРГАНИЗМА МАТЕРИ В ОРГАНИЗМ ПЛОДА ПЕРЕХОДЯТ ЧЕРЕЗ: А) Плацентарный барьер Б) Гематоэнцефалический барьер В) Гематоофтальмический Г) Гематотестикулярный @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-75 ЧЕРЕЗ ГЕМАТОЭНЦЕФАЛИЧЕСКИЙ БАРЬЕР ПРОХОДЯТ ЛС: А) Неполарные и липофильные Б) Неполарные и гидрофильные В) Полярные и липофильные Г) Полярные и гидрофильные @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-76 ПРЕПАРАТЫ ЙОДА НАКАПЛИВАЮТСЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО В: А) Щитовидной железе Б) Костной ткани В) Сердечной мышце Г) ЦНС @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-77 ТЕТРАЦИКЛИНЫ НАКАПЛИВАЮТСЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО В: А) Костной ткани Б) Щитовидной железе В) Сердечной мышце Г) ЦНС @		А
ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-78 ДИГОКСИН НАКАПЛИВАЕТСЯ В ОРГАНИЗМЕ ПРИ: А) Нарушениях функций почек Б) Хронической обструктивной болезни легких		А

	В) Бронхиальной астме @	
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-79 МОЛЕКУЛЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СВЯЗАННЫЕ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ: А) Фармакологически неактивны Б) Фармакологически активны В) Выводятся почками @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-80 МОЛЕКУЛЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СВЯЗАННЫЕ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ: А) Не выводятся почками Б) Фармакологически активны В) Не являются депо препарата в крови @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-81 МОЛЕКУЛЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СВЯЗАННЫЕ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ: А) Создают депо препарата в крови Б) Фармакологически активны В) Выводятся почками @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-82 КАК ИЗМЕНИТСЯ ЭФФЕКТ ДИГОКСИНА ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ С ДИКЛОФЕНАКОМ, ЕСЛИ ИЗВЕСТНО, ЧТО ПОСЛЕДНИЙ ВЫТЕСНЯЕТ ДИГОКСИН ИЗ КОМПЛЕКСА С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ? А) Увеличится Б) Уменьшится В) Не изменится Г) Зависит от пути введения препаратов @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-83 ПО ПОКАЗАТЕЛЮ СВЯЗЫВАНИЯ ЛВ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ ОПРЕДЕЛИТЕ У КАКОГО ЛВ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАСТУПИТ БЫСТРЕЕ? А) 10% Б) 25% В) 50% Г) 90% @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-84 ПО ПОКАЗАТЕЛЮ СВЯЗЫВАНИЯ ЛВ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ ОПРЕДЕЛИТЕ У КАКОГО ЛВ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАСТУПИТ БЫСТРЕЕ? А) 7% Б) 35% В) 90% Г) 20% @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-85 ПО ПОКАЗАТЕЛЮ СВЯЗЫВАНИЯ ЛВ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ КРОВИ ОПРЕДЕЛИТЕ У КАКОГО ЛВ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ НАСТУПИТ БЫСТРЕЕ? А) 40% Б) 49% В) 90% Г) 79% @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-86 ВРЕМЯ, ЗА КОТОРОЕ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЛВ В ПЛАЗМЕ КРОВИ СНИЖАЕТСЯ НА 50% ЭТО А) Период «полужизни» (T _{1/2}) Б) Почечный клиренс В) Кажущийся объем распределения Г) Биодоступность @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-87 ПОКАЗАТЕЛЬ T _{1/2} ЭТО: А) Время, в течение которого концентрация лекарственного вещества в крови снижается наполовину Б) Время, в течение которого половина лекарственного вещества будет экскретирована почками В) Время, в течение которого половина лекарственного вещества поступит в ткани Г) Время, в течение которого половина лекарственного вещества свяжется с белками плазмы @	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-88 БИОДОСТУПНОСТЬ - ЭТО ...</p> <p>А) % ЛВ, достигшего системного кровотока в неизменном виде Б) Время, за которое концентрация ЛВ в плазме крови снижается в 2 раза В) Объем плазмы крови, очищающийся от ЛВ за единицу времени Г) Параметр, демонстрирующий, какая часть ЛВ элиминируется в единицу времени</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-89 КАЖУЩИЙСЯ ОБЪЕМ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ (VD)</p> <p>А) Гипотетический объем жидкости организма, в котором ЛВ распределено равномерно в концентрации равной концентрации данного ЛВ в плазме крови Б) Часть дозы введенного вещества, которая в неизменном виде достигла системного кровотока В) Время, за которое концентрация в плазме крови снижается на 50% Г) Объем плазмы крови, очищающийся от ЛВ после прохождения через почки в единицу времени</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-90 ЕСЛИ ВЕЛИЧИНА КАЖУЩЕГОСЯ ОБЪЕМА РАСПРЕДЕЛЕНИЯ (VD) РАВНА 3 Л, ТО ЛВ РАСПРЕДЕЛЕНО, ПРЕИМУЩЕСТВЕННО, В:</p> <p>А) Плазме крови Б) Плазме крови и межклеточной жидкости В) Внеклеточной и внутриклеточной жидкости Г) Жировой ткани</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-91 БИОДОСТУПНОСТЬ - ЭТО:</p> <p>А) Часть введенной дозы лекарственного вещества, которая в неизменном виде попала в системное кровообращение Б) Время, в течение которого концентрация лекарственного вещества в крови снизилась на 50% В) Максимальная концентрация лекарственного вещества в крови Г) Депонирование лекарственного вещества</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-92 КОЛИЧЕСТВО НЕИЗМЕНЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА, КОТОРОЕ ДОСТИГЛО ПЛАЗМЫ КРОВИ, ОТНОСИТЕЛЬНО ВВЕДЕННОЙ ДОЗЫ ПРЕПАРАТА:</p> <p>А) Биодоступность Б) Биэквивалентность В) Экскреция Г) Биотрансформация</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-93 КАКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЯВЛЯЕТСЯ НАИБОЛЕЕ ПОДХОДЯЩЕЙ ДЛЯ ЛС, ЕСЛИ ЕГО БИОДОСТУПНОСТЬ СОСТАВЛЯЕТ 100%?</p> <p>А) высоколипофильное Б) имеет молекулярную массу более 100 кДа В) высокая степень связывания с белками плазмы Г) выводится почками</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-94 КОНСТАНТА СКОРОСТИ ЭЛИМИНАЦИИ – ЭТО...</p> <p>А) Параметр, демонстрирующий, какая часть ЛВ элиминируется в единицу времени Б) Время, за которое концентрация ЛВ в плазме крови снижается в 2 раза В) Объем плазмы крови, очищающийся от ЛВ за единицу времени Г) % ЛВ, достигшего системного кровотока в неизменном виде</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-95 ПЕРИОД ПОЛУВЫВЕДЕНИЯ - ЭТО ...</p> <p>А) Время, за которое концентрация ЛВ в плазме крови снижается в 2 раза Б) Время, за которое выводится 50% ЛВ В) Время, необходимое для метаболизма половины введенного ЛВ</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-96 ПЕРИОД ПОЛУВЫВЕДЕНИЯ ВЕЩЕСТВА X РАВЕН 12 Ч. НА СКОЛЬКО % СНИЗИТСЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ВЕЩЕСТВА X В ПЛАЗМЕ КРОВИ ЧЕРЕЗ 24 Ч?</p> <p>А) 75% Б) 25% В) 50% Г) 100%</p> <p>@</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-97</p>	А

	<p>ПЕРИОД ПОЛУВЫВЕДЕНИЯ ВЕЩЕСТВА X РАВЕН 12 Ч. НА СКОЛЬКО % ПРЕДПОЛОЖИТЕЛЬНО МОЖЕТ СНИЗИТСЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ВЕЩЕСТВА X В ПЛАЗМЕ КРОВИ ЧЕРЕЗ 6 Ч?</p> <p>А) 25% Б) 75% В) 50% Г) 100% @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-98 ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ОРГАНИЗМЕ:</p> <p>А) Все верно Б) Физико-химические свойства В) Способность проникать через гистогематические барьеры Г) Скорость кровотока в органах и тканях Д) Способность связываться с белками плазмы крови @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-99 ЕСЛИ ОБЪЕМ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ РАВЕН 1000 Л, ТО НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНО, ЧТО ЛС</p> <p>А) Депонировано в жировой ткани Б) Практически вывелось из организма В) Полностью находится в крови Г) Не оказывает системного действия @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-100 ЕСЛИ ОБЪЕМ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ 2 Л, ТО НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНО, ЧТО ЛС</p> <p>А) Полностью находится в крови Б) Экскретируется почками, а у больного почечная недостаточность В) Сраспределено в тканях и органах Г) Элиминация характеризуется кинетикой нулевого порядка @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-101 ПРЕПАРАТ «А» ПРОНИКАЕТ ТКАНЕВЫЕ БАРЬЕРЫ, ПРЕПАРАТ «В» – НЕТ. ЧТО МОЖНО СКАЗАТЬ ОБ ОБЪЕМЕ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ?</p> <p>А) Объем распределения ЛП «А» выше Б) Объем распределения ЛП «В» выше @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-102 ПРИ ВЫСОКИХ ПОКАЗАТЕЛЯХ ОБЪЕМА РАСПРЕДЕЛЕНИЯ:</p> <p>А) Концентрация препарата в крови снижена Б) Концентрация препарата в крови повышена @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-103 БИОТРАНСФОРМАЦИЯ НАПРАВЛЕНА НА:</p> <p>А) Повышение гидрофильности и полярности ЛС Б) Повышение липофильности и уменьшение полярности ЛС В) Повышение гидрофильности и уменьшение полярности ЛС Г) Уменьшение липофильности и полярности ЛС @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-104 БИОТРАНСФОРМАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО:</p> <p>А) Печенью Б) Жировой тканью В) Почками Г) Кожей @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-105 ЛС С ВЫСОКОЙ ЛИПОФИЛЬНОСТЬЮ:</p> <p>А) Метаболизируются в печени Б) Плохо всасываются в ЖКТ В) Плохо проникают через ГЭБ Г) Выводятся почками в неизменном виде @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-106 К РЕАКЦИЯМ I ФАЗЫ БИОТРАНСФОРМАЦИИ ОТНОСЯТСЯ:</p> <p>А) Окисление, восстановление, гидролиз Б) Конъюгация с эндогенными веществами В) Окисление, конъюгация, гидролиз Г) Восстановление, гидролиз, конъюгация Д) Конъюгация и гидролиз @</p>	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-107 К РЕАКЦИЯМ II ФАЗЫ БИОТРАНСФОРМАЦИИ ОТНОСЯТСЯ: А) Конъюгация с эндогенными веществами Б) Окисление, восстановление, гидролиз В) Окисление, конъюгация, гидролиз Г) Восстановление, гидролиз, конъюгация Д) Конъюгация и гидролиз @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-108 КОНЪЮГАЦИЯ С ГЛЮКУРОНОВОЙ КИСЛОТОЙ– ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Синтетическая Б) Несинтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-109 МЕТИЛИРОВАНИЕ– ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Синтетическая Б) Несинтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-110 АЦЕТИЛИРОВАНИЕ– ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Синтетическая Б) Несинтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-111 ОКИСЛЕНИЕ - ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Несинтетическая Б) Синтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-112 ВОССТАНОВЛЕНИЕ - ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Несинтетическая Б) Синтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-113 ГИДРОЛИЗ - ЭТО РЕАКЦИЯ: А) Несинтетическая Б) Синтетическая @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-114 АЦЕТИЛИРОВАНИЕ ЛС ЭТО: А) Взаимодействие с остатком уксусной кислоты Б) Взаимодействие с серной кислотой В) Взаимодействие с глицином Г) Окисление при помощи цитохрома Р450 @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-115 МЕТАБОЛИТЫ, ОБРАЗУЮЩИЕСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ БИОТРАНСФОРМАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ОБЫЧНО: А) Более гидрофильные Б) Лучше реабсорбируются в почечных канальцах В) Более липофильные @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-116 МЕТАБОЛИТЫ, ОБРАЗУЮЩИЕСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ БИОТРАНСФОРМАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, ОБЫЧНО: А) Чаще всего менее активные Б) Лучше реабсорбируются в почечных канальцах В) Большинство ЛС становятся гораздо более активными @</p>	A
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-117 ПРОДУКТЫ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ: А) Могут быть более токсичными Б) Всегда менее токсичны @</p>	A

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-118 СКОРОСТЬ БИОТРАНСФОРМАЦИИ БОЛЬШИНСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ УВЕЛИЧИВАЕТСЯ ПРИ: А) Индукции микросомальных ферментов печени Б) Ингибировании микросомальных ферментов печени В) Связывании лекарственных веществ с белками плазмы крови Г) Нарушении функции печени и почек @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-119 СКОРОСТЬ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НЕ СНИЖЕНА: А) При индукции ферментов печени Б) У детей в первые месяцы жизни В) У пожилых людей Г) При заболеваниях печени Д) При ингибировании ферментов печени @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-120 ПРИ ПОВЫШЕНИИ АКТИВНОСТИ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ ОБЫЧНО: А) Уменьшается длительность действия лекарственных веществ Б) Увеличивается фармакологический эффект В) Увеличивается их концентрация в крови и органах @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-121 ПРИ ПОВЫШЕНИИ АКТИВНОСТИ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ ОБЫЧНО: А) Снижается их концентрация в крови и органах Б) Увеличивается фармакологический эффект В) Увеличивается длительность действия лекарственных веществ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-122 ПРИ ПОВЫШЕНИИ АКТИВНОСТИ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ ОБЫЧНО: А) Снижается фармакологический эффект Б) Увеличивается их концентрация в крови и органах В) Увеличивается длительность действия лекарственных веществ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-123 МЕТАБОЛИЗМ ПРИ ГИПОТИРЕОЗЕ А) снижается Б) повышается В) вначале повышается, а затем снижается Г) вначале снижается, а затем повышается @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-124 ИНГИБИТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Хлорамфеникол А) Циметидин Б) Фенобарбитал В) Рифампицин Г) Карбамазепин @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-125 ИНДУКТОРЫ МИКРОСОМАЛЬНЫХ ФЕРМЕНТОВ ПЕЧЕНИ: А) Фенобарбитал Б) Циметидин В) Хлорамфеникол Г) Кетоконазол @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-126 НАЗОВИТЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА-ИНДУКТОРЫ БИОТРАНСФОРМАЦИИ: А) все ответы правильные Б) барбитураты В) трициклические антидепрессанты Г) ненаркотические анальгетики Д) антигистаминные препараты @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-127 ЕСЛИ ПРЕПАРАТ «В» ПОЛНОСТЬЮ МЕТАБОЛИЗИРУЕТСЯ В ПЕЧЕНИ С ОБРАЗОВАНИЕМ НЕАКТИВНЫХ МЕТАБОЛИТОВ, ТО НА ИХ ФОНЕ ПЕЧЕНОЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ СЛЕДУЕТ А) уменьшить дозу или заменить препарат Б) повысить дозу и назначить гепатопротекторы</p>	А

	<p>В) уменьшить интервалы между приемами препарата Г) продолжить принимать препарат в той же дозе @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-128 КАК СЛЕДУЕТ ИЗМЕНИТЬ РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА, ЕСЛИ У БОЛЬНОГО ИМЕЕТСЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ ОБУСЛОВЛЕННАЯ НИЗКАЯ АКТИВНОСТЬ ФЕРМЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННОГО МЕТАБОЛИЗМА? А) Уменьшить дозу и уменьшить кратность приемов Б) Увеличить дозу и увеличить кратность приемов В) Увеличить дозу и уменьшить кратность приемов Г) Уменьшить дозу и увеличить кратность приемов @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-129 ОСОБЕННОСТИ ВЫВЕДЕНИЯ ЛС ПОЧКАМИ У НОВОРОЖДЕННЫХ: А) Секреция и фильтрация снижены, период полувыведения увеличивается Б) Секреция и фильтрация повышены, период полувыведения увеличивается В) Секреция и фильтрация повышены, период полувыведения уменьшается Г) Секреция и фильтрация снижены, период полувыведения уменьшается Д) Все неверно @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-130 УСКОРИТЬ ВЫВЕДЕНИЕ ПРОИЗВОДНЫХ БАРБИТУРОВОЙ КИСЛОТЫ ИЗ ОРГАНИЗМА МОЖНО: А) Подщелачивая мочу Б) Подкисляя мочу В) Повышая липофильность молекулы Г) Уменьшая степень диссоциации барбитуратов @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-131 КЛИРЕНС - ЭТО... А) Объем плазмы крови, очищающийся от ЛВ за единицу времени Б) Время, за которое плазма крови полностью очищается от ЛВ В) Показатель скорости печеночного метаболизма Г) Показатель скорости почечной экскреции Д) Время, за которое 1 мл плазмы крови очищается от ЛВ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-132 КЛИРЕНС - ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКИЙ ПАРАМЕТР, КОТОРЫЙ ХАРАКТЕРИЗУЕТ: А) Скорость освобождения организма от лекарственного вещества Б) Скорость трансформации лекарственного вещества в организме В) Скорость распределения лекарственного вещества в организме Г) Скорость выведения лекарственного вещества из организма @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-133 ОБЩИЙ КЛИРЕНС ЯВЛЯЕТСЯ ПОКАЗАТЕЛЕМ: А) Метаболизма и экскреции лекарственного вещества из организма Б) Всасывания лекарственного вещества из места введения в кровь В) Распределения лекарственного вещества в организме Г) Депонирования лекарственного вещества @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-134 ПОЧЕЧНЫЙ КЛИРЕНС ВЕЩЕСТВА X РАВЕН 700 МЛ/МИН, ПЕЧЕНОЧНЫЙ КЛИРЕНС - 200 МЛ/МИН. ЧЕМУ БУДЕТ РАВЕН ОБЩИЙ КЛИРЕНС? А) 900 мл/мин Б) 500 мл/мин В) 700 мл/мин Г) 200 мл/мин Д) 450 мл/мин @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-135 ПОЧЕЧНЫЙ КЛИРЕНС ВЕЩЕСТВА X РАВЕН 600 МЛ/МИН, ПЕЧЕНОЧНЫЙ КЛИРЕНС - 100 МЛ/МИН. ЧЕМУ БУДЕТ РАВЕН ОБЩИЙ КЛИРЕНС? А) 700 мл/мин Б) 500 мл/мин В) 700 мл/мин Г) 200 мл/мин Д) 450 мл/мин @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-136 ПОЧЕЧНЫЙ КЛИРЕНС ВЕЩЕСТВА X РАВЕН 500 МЛ/МИН, ПЕЧЕНОЧНЫЙ КЛИРЕНС - 150 МЛ/МИН.</p>	А

	<p>ЧЕМУ БУДЕТ РАВЕН ОБЩИЙ КЛИРЕНС?</p> <p>А) 650 мл/мин Б) 550 мл/мин В) 750 мл/мин Г) 250 мл/мин Д) 350 мл/мин @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-137 СНИЖЕНИЕ КОНЦЕНТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА В КРОВИ:</p> <p>А) Элиминация Б) Биотрансформация В) Экскреция Г) Реабсорбция @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-138 ВЫВЕДЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ИЗ ОРГАНИЗМА В ОКРУЖАЮЩУЮ СРЕДУ:</p> <p>А) Экскреция Б) Биотрансформация В) Реабсорбция Г) Элиминация @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-139 ХИМИЧЕСКИЕ ПРЕВРАЩЕНИЯ МОЛЕКУЛЫ КСЕНОБИОТИКА В ОРГАНИЗМЕ (ЕГО МЕТАБОЛИЗМ):</p> <p>А) Биотрансформация Б) Экскреция В) Реабсорбция Г) Элиминация @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-140 ОСНОВНОЙ ПУТЬ ЭКСКРЕЦИИ ДЛЯ БОЛЬШИНСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ</p> <p>А) С мочой Б) Со слюной В) С потом Г) С выдыхаемым воздухом @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-141 О КАКОМ ПУТИ ЭКСКРЕЦИИ НЕОБХОДИМО ПРЕДУПРЕДИТЬ ПАЦИЕНТКУ, ПРИНИМАЮЩУЮ ЛС, ЕСЛИ НА ПРИЕМЕ У ВРАЧА ОНА ПОДТВЕРДИЛА, ЧТО ЯВЛЯЕТСЯ МАТЕРЬЮ НОВОРОЖДЕННОГО РЕБЕНКА?</p> <p>А) выделение ЛС при лактации Б) выделение ЛС при потом В) выделение ЛС при выдыхаемым воздухом @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-142 ДЛЯ УСКОРЕНИЯ ВЫВЕДЕНИЯ ПОЧКАМИ СЛАБОКИСЛЫХ СОЕДИНЕНИЙ НЕОБХОДИМО ИЗМЕНИТЬ РЕАКЦИЮ МОЧИ:</p> <p>А) Щелочную сторону Б) В кислую сторону @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-143 ДЛЯ УСКОРЕНИЯ ВЫВЕДЕНИЯ ПОЧКАМИ СЛАБОЩЕЛОЧНЫХ СОЕДИНЕНИЙ НЕОБХОДИМО ИЗМЕНИТЬ РЕАКЦИЮ МОЧИ:</p> <p>А) В кислую сторону Б) В щелочную сторону @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-144 ПРИ ЗАЩЕЛАЧИВАНИИ МОЧИ ПОЧКАМИ ЛЕГЧЕ ВЫВОДЯТСЯ ЛВ:</p> <p>А) Кислого характера (рН<7) Б) Щелочного характера (рН>7) В) С любыми значениями рН Г) Экскреция почками не зависит от значений рН ЛВ Д) ЛВ с любым значением рН не выводятся, а задерживаются в организме @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-145 ВЕЩЕСТВО X ИМЕЕТ КИСЛУЮ РЕАКЦИЮ СРЕДЫ И ВЫВОДИТСЯ ПОЧКАМИ. В КАКУЮ СТОРОНУ СЛЕДУЕТ ИЗМЕНИТЬ РН МОЧИ, ЧТОБЫ УСКОРИТЬ ВЫВЕДЕНИЕ ВЕЩЕСТВА X?</p> <p>А) В щелочную Б) В кислую В) Изменение рН мочи не повлияет на скорость выведения вещества X</p>	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-146 ПРИ ЗАКИСЛЕНИИ МОЧИ ПОЧКАМИ ЛЕГЧЕ ВЫВОДЯТСЯ ЛВ: А) Щелочного характера (рН>7) Б) Кислого характера (рН<7) В) Слюбыми значениями рН Г) Экскреция почками не зависит от значений рН ЛВ Д) ЛВ с любым значением рН не выводятся, а задерживаются в организме @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-147 ПУТЕМ ПОЧЕЧНОЙ ЭКСКРЕЦИИ ЛЕГЧЕ ВЫДЕЛЯЮТСЯ ВЕЩЕСТВА: А) Полярные, гидрофильные Б) Неполярные, липофильные В) Связанные с белками плазмы @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-148 ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ИЛИ ПРОДУКТ ЕГО БИОТРАНСФОРМАЦИИ ЛУЧШЕ ЭКСКРЕТИРУЕТСЯ ПОЧКАМИ, ЕСЛИ ОНО: А) Более гидрофильно, чем липофильно Б) Более липофильно, чем гидрофильно @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-149 ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО ИЛИ ПРОДУКТ ЕГО БИОТРАНСФОРМАЦИИ ЛУЧШЕ ЭКСКРЕТИРУЕТСЯ ПОЧКАМИ, ЕСЛИ ОНО А) Является слабой кислотой или основанием Б) Является липофильным соединением @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-150 ФАРМАКОДИНАМИКА ИЗУЧАЕТ: А) Фармакологические эффекты, механизм действия, локализацию действия ЛС Б) Абсорбцию, распределение, депонирование, метаболизм ЛС В) Экскрецию ЛС Г) Роль генетических факторов в формировании фармакологического ответа Д) Все верно @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-151 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОДИНАМИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Локализацию действия ЛВ Б) Экскрецию ЛС В) Абсорбцию @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-152 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОДИНАМИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Связывание ЛВ с "мишенями" и механизмы действия Б) Распределение В) Биотрансформацию (метаболизм) @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-153 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОДИНАМИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Механизм действия Б) Метаболизм ЛС В) Экскрецию ЛС @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-154 ПОНЯТИЕ "ФАРМАКОДИНАМИКА" ВКЛЮЧАЕТ: А) Фармакологические эффекты Б) Экскрецию ЛС В) Биотрансформацию (метаболизм) @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-155 СТРУКТУРНО-ФУНКЦИОНАЛЬНЫЙ УРОВЕНЬ ОРГАНИЗМА ЧЕЛОВЕКА, НА КОТОРОМ РАССМАТРИВАЕТСЯ ПЕРВИЧНАЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ РЕАКЦИЯ: А) молекулярный Б) субклеточный В) клеточный Г) тканевый @</p>	А

	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-156 РЕЦЕПТОРЫ, СОПРЯЖЕННЫЕ G-БЕЛКАМИ: А) М1, М2, М3-холинорецепторы Б) ГАМКА-рецептор В) NMDA-рецептор Г) Нн и Нм-холинорецепторы Д) Все верно @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-157 РЕЦЕПТОРЫ, СОПРЯЖЕННЫЕ С ИОННЫМИ КАНАЛАМИ: А) Все верно Б) Серотониновые 5-НТ3-рецепторы В) ГАМКА-рецептор Г) NMDA-рецептор Д) Нн и Нм-холинорецепторы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-158 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ, ВЫЗЫВАЮТ ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ: А) Миметики Б) Литики @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-159 ПРЕПАРАТЫ, КОТОРЫЕ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ, НЕ ВЫЗЫВАЮТ ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ: А) Литики Б) Миметики @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-160 МЕХАНИЗМ АНТИАГРЕГАЦИОННОГО ДЕЙСТВИЯ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ: А) Изменение протекания биохимических реакций внутри клетки Б) Рецепторный В) Изменение протекания биохимических реакций в биологических жидкостях организма (кровь и др.) Г) Рефлекторный @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-161 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ РАЗДРАЖАЮЩИХ ЛС: А) Рефлекторный Б) Изменение протекания биохимических реакций внутри клетки В) Рецепторный Г) Изменение протекания биохимических реакций в биологических жидкостях организма (кровь и др.) @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-162 ОСНОВНОЙ МИШЕНЬЮ ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НЕ ЯВЛЯЕТСЯ: А) Эндоплазматическая сеть Б) Ферменты В) Ионные каналы Г) Рецепторы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-163 МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ЗАВИСИТ ОТ: А) Химической структуры молекулы лекарственного вещества Б) Способности лекарственного вещества проникать в определенные ткани и органы В) Пути введения препарата Г) Лекарственной формы @	
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-164 ИЗМЕНЕНИЕ МЕТАБОЛИЗМА И ФУНКЦИИ КЛЕТОК, ОРГАНОВ ИЛИ СИСТЕМ ОРГАНИЗМА, ВОЗНИКАЮЩИЕ ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛС,- ЭТО: А) Фармакологический эффект Б) Биотрансформация В) Фармакодинамическое взаимодействие Г) Фармацевтическое взаимодействие @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-165 ПОНЯТИЕ, С КОТОРЫМ СОГЛАСУЕТСЯ ВЫРАЖЕНИЕ «СПОСОБ ДОСТИЖЕНИЯ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА»: А) Механизм действия лекарственного вещества	А

	<p>Б) Первичная фармакологическая реакция В) Способность лекарственного вещества проникать через гистогематические барьеры разных органов Г) Изменение определенной функции органа под действием лекарственного вещества @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-166 ЧТО НЕ МОЖЕТ ИЗМЕНИТЬСЯ, ЕСЛИ ОДИН И ТОТ ЖЕ ПРЕПАРАТ ПРИНИМАТЬ В РАЗНОЕ ВРЕМЯ СУТОК РАЗНЫЕ СЕЗОНЫ ГОДА: А) Механизм действия лекарственного вещества Б) Сила фармакологического эффекта В) Продолжительность фармакологического эффекта Г) Длительность латентного периода после введения препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-167 ЧТО НЕ МОЖЕТ ИЗМЕНИТЬСЯ, ЕСЛИ ОДИН И ТОТ ЖЕ ПРЕПАРАТ ПРИНИМАТЬ В РАЗНОЕ ВРЕМЯ СУТОК РАЗНЫЕ СЕЗОНЫ ГОДА: А) Мишень действия лекарственного вещества Б) Сила фармакологического эффекта В) Продолжительность фармакологического эффекта Г) Длительность латентного периода после введения препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-168 СРОДСТВО ВЕЩЕСТВА К РЕЦЕПТОРУ, ПРИВОДЯЩЕЕ К ОБРАЗОВАНИЮ С НИМ КОМПЛЕКСА, НАЗЫВАЕТСЯ А) Аффинитетом Б) Внутренней активностью В) Антагонизмом Г) Внешней активностью @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-169 СПОСОБНОСТЬ ЛС ВЫЗЫВАТЬ (ИЛИ В ДРУГИХ СЛУЧАЯХ БЛОКИРОВАТЬ) ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ, НАЗЫВАЕТСЯ: А) Внутренней активностью Б) Аффинитетом В) Антагонизмом @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-170 АНТАГОНИСТ – ЭТО ... А) Вещество, обладающее аффинитетом, но не обладающее внутренней активностью Б) Вещество, обладающее аффинитетом В) Вещество, обладающее внутренней активностью Г) Вещество, обладающее аффинитетом и внутренней активностью Д) Вещество, обладающее внутренней активностью, но не обладающее аффинитетом @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-171 АГОНИСТ - ЭТО ... А) Вещество, обладающее аффинитетом и внутренней активностью Б) Вещество, обладающее аффинитетом В) Вещество, обладающее внутренней активностью Г) Вещество, обладающее аффинитетом, но не обладающее внутренней активностью Д) Вещество, обладающее внутренней активностью, но не обладающее аффинитетом @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-172 ЧАСТИЧНЫЙ АГОНИСТ - ЭТО ... А) Вещество, обладающее аффинитетом и менее чем максимальной внутренней активностью Б) Вещество, обладающее аффинитетом менее, чем максимальным В) Вещество, обладающее внутренней активностью менее, чем максимальной Г) Вещество, обладающее аффинитетом, но не обладающее внутренней активностью Д) Вещество, стимулирующее один подтип и блокирующее другой подтип одних и тех же рецепторов @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-173 ЕСЛИ АГОНИСТ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ ВЫЗЫВАЕТ МАКСИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ТО ЭТО: А) Полный агонизм Б) Частичный агонизм В) Агонизм-антагонизм Г) Аллостерическое взаимодействие @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-174 ЕСЛИ АГОНИСТ ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ ВЫЗЫВАЕТ МЕНЕЕ, ЧЕМ МАКСИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ТО ЭТО:</p>	

	<p>А) Частичный агонизм Б) Полный агонизм В) Агонизм-антагонизм Г) Аллостерическое взаимодействие @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-175 ЕСЛИ ЛС НЕ ВЫЗЫВАЕТ ЭФФЕКТА ПРИ ВЗАИМОДЕЙСТВИИ С РЕЦЕПТОРОМ, НО УМЕНЬШАЕТ ИЛИ УСТРАНЯЕТ ЭФФЕКТЫ АГОНИСТА, ТО ЭТО НАЗЫВАЕТСЯ: А) Антагонизм Б) Частичный агонизм В) Агонизм-антагонизм Г) Полный агонизм @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-176 РЕЦЕПТОРЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ ОСНОВНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛС, НАЗЫВАЮТСЯ: А) Специфическими Б) Главными В) Основными Г) Активными @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-177 РЕЗОРБТИВНОЕ ДЕЙСТВИЕ А) Возникает после всасывания ЛВ в кровь Б) Обусловлено влиянием ЛВ на органы и ткани после его транспорта к органам В) Возникает при контакте с тканями в месте нанесения ЛВ Г) Возникает в результате прямого влияния ЛВ на головной и спинной мозг @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-178 ПЕРИФЕРИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ А) Обусловлено влиянием ЛВ на органы и ткани после его транспорта к органам Б) Возникает после всасывания ЛВ в кровь В) Возникает при контакте с тканями в месте нанесения ЛВ Г) Возникает в результате прямого влияния ЛВ на головной и спинной мозг @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-179 МЕСТНОЕ ДЕЙСТВИЕ А) Возникает при контакте с тканями в месте нанесения ЛВ Б) Возникает после всасывания ЛВ в кровь В) Обусловлено влиянием ЛВ на органы и ткани после его транспорта к органам Г) Возникает в результате прямого влияния ЛВ на головной и спинной мозг @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-180 ЦЕНТРАЛЬНОЕ ДЕЙСТВИЕ А) Возникает в результате прямого влияния ЛВ на головной и спинной мозг Б) Возникает после всасывания ЛВ в кровь В) Обусловлено влиянием ЛВ на органы и ткани после его транспорта к органам Г) Возникает при контакте с тканями в месте нанесения ЛВ @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-181 ДЕЙСТВИЕ, КОТОРОЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПОСЛЕ ВСАСЫВАНИЯ ВЕЩЕСТВА В КРОВЬ И ЕГО РАСПРОСТРАНЕНИЯ В ОРГАНИЗМЕ: А) Резорбтивное Б) Местное В) Рефлекторное Г) Прямое @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-182 РЕФЛЕКТОРНО ДЕЙСТВУЕТ: А) Раствор аммиака Б) Кислота ацетилсалициловая В) Пенициллин Г) Мезим @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-183 ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА: А) Нежелательное, сопровождающее главное Б) Зависит от дозы В) Им можно пренебречь Г) Возникает при применении вещества в токсической дозе</p>	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-184 НЕ ЯВЛЯЕТСЯ НЕБЛАГОПРИЯТНЫМ ДЕЙСТВИЕМ НА РАЗВИВАЮЩИЙСЯ ПЛОД ЛС, ПРИНИМАЕМЫХ ЖЕНЩИНАМИ НА РАЗНЫХ СТАДИЯХ БЕРЕМЕННОСТИ:</p> <p>А) Ульцерогенность Б) Эмбриотоксичность В) Тератогенность Г) Фетотоксичность @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-185 ВИД ОТРИЦАТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ ЛВ НА ЭМБРИОН:</p> <p>А) Эмбриотоксическое Б) Идиосинкразия В) Ульцерогенное Г) Гепатотоксическое @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-186 ВИД ОТРИЦАТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ ЛВ НА ПЛОД:</p> <p>А) Фетотоксическое Б) Идиосинкразия В) Кардиотоксическое Г) Ульцерогенное @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-187 НЕЖЕЛАТЕЛЬНОЕ ДЕЙСТВИЕ НА ПЛОД, ПРИВОДЯЩЕЕ К РАЗВИТИЮ УРОДСТВ:</p> <p>А) Тератогенное Б) Эмбриотоксическое В) Токсическое Г) Мутагенное @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-188 ЧТО ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ТЕРАТОГЕННОГО ДЕЙСТВИЯ ЛС?</p> <p>А) нарушение органогенеза у плода Б) прерывание беременности В) выкидыш Г) пролонгирование родового акта @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-189 ОТОТОКСИЧНОСТЬ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ:</p> <p>А) Антибиотиков-аминогликозидов Б) Сердечных гликозидов В) Наркотических анальгетиков Г) Снотворных @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-190 ДЕЙСТВИЕ ПРЕПАРАТА СПОСОБНОГО ВЫЗВАТЬ ПОВРЕЖДЕНИЯ НАСЛЕДСТВЕННОГО АППАРАТА КЛЕТОК РАЗЛИЧНЫХ ТКАНЕЙ</p> <p>А) Мутагенное Б) Тератогенное В) Канцерогенное Г) Фетотоксическое @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-191 УЛЬЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ</p> <p>А) Изъязвление слизистой желудка Б) Снижение эффекта на повторное введение одной и той же дозы В) Нарушение полезной микрофлоры Г) Необычные реакции на лекарственное вещество, обусловленные ферментопатиями @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-192 ИЗЪЯЗВЛЕНИЕ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ ЖКТ ПОСЛЕ ПРИЕМА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА:</p> <p>А) Ульцерогенность Б) Фетотоксичность В) Канцерогенность Г) Дисбактериоз @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-193 ДИСБАКТЕРИОЗ</p>	А

	<p>А) Нарушение полезной микрофлоры Б) Снижение эффекта на повторное введение одной и той же дозы В) Изъязвление слизистой желудка Г) Необычные реакции на лекарственное вещество, обусловленные ферментопатиями @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-194 С КАКОЙ ВЕРОЯТНОСТЬЮ МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА У МАТЕРИ БУДЕТ ПЕРЕДАВАТЬСЯ НОВОРОЖДЕННОМУ МАЛЬЧИКУ, ЕСЛИ ПРОИЗОШЛА ОДНОЦЕПОЧЕЧНАЯ МУТАЦИЯ В S ФАЗУ ЖИЗНЕННОГО ЦИКЛА ГАМЕТЫ: А) 50% Б) 25% В) 75% Г) 100% @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-195 ОДНОВРЕМЕННЫЙ ПРИЕМ АЛКОГОЛЯ И ПАРАЦЕТАМОЛА СОПРОВОЖДАЕТСЯ УВЕЛИЧЕНИЕМ РИСКА РАЗВИТИЯ: А) Гепатотоксичности Б) Ототоксичности В) Нефротоксичности Г) Гематотоксичности @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-196 СПЕЦИФИЧЕСКИМ МАРКЕРОМ ГЕПАТОТОКСИЧНОГО ДЕЙСТВИЯ ЛС ЯВЛЯЕТСЯ: А) Повышение АЛТ и АСТ Б) Тромбоцитопения В) Гипергликемия Г) Кристаллурия @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-197 КАК МОЖНО ОТЛИЧИТЬ АЛЛЕРГИЮ ОТ ПСЕВДОАЛЛЕРГИИ: А) По показателям лабораторных иммунологических исследований Б) По клиническим проявлениям В) По показателям лабораторных биохимических медиаторов аллергии/псевдоаллергии in vivo @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-198 КАК МОЖНО ОТЛИЧИТЬ АЛЛЕРГИЮ ОТ ПСЕВДОАЛЛЕРГИИ: А) По показателям лабораторных биохимических исследований медиаторов аллергии/псевдоаллергии invitro Б) По клиническим проявлениям В) По показателям лабораторных биохимических медиаторов аллергии/псевдоаллергии invivo @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-199 ЯВЛЕНИЯ, КОТОРЫЕ МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Привыкание, Тахифилаксия Б) Потенцирование, Суммирование @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-200 ЯВЛЕНИЯ, КОТОРЫЕ МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Лекарственная зависимость, Кумуляция Б) Антагонизм, Суммирование @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-201 КАКОЕ ЯВЛЕНИЕ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛС? А) Кумуляция Б) Потенцирование В) Аддитивное действие Г) Антагонизм @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-202 КАКОЕ ЯВЛЕНИЕ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛС? А) Сенсibilизация Б) Антагонизм В) Суммирование Г) Потенцирование @</p>	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-203 КАКОЕ ЯВЛЕНИЕ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛС? А) Лекарственная зависимость Б) Потенцирование В) Антагонизм Г) Суммирование @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-204 НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ: А) Кумуляция Б) Потенцирование В) Абстиненция Г) Синергизм @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-205 ПРОЦЕСС КУМУЛЯЦИИ ЛС ВОЗНИКАЕТ В РЕЗУЛЬТАТЕ: А) Ослабления биотрансформации в печени Б) Ослабления реабсорбции в почках В) Ослабления секреции в почечных канальцах Г) Снижения активации микросомальных ферментов печени @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-206 НАКОПЛЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Функциональная кумуляция Б) Тахифилаксия В) Потенцирование Г) Идиосинкразия @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-207 НАКОПЛЕНИЕ САМОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Материальная кумуляция Б) Тахифилаксия В) Потенцирование Г) Идиосинкразия @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-208 БЫСТРОЕ ПРИВЫКАНИЕ К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ВЕЩЕСТВУ ПРИ ЕГО ЧАСТЫХ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ: А) Тахифилаксия Б) Идиосинкразия В) Сенсibilизация Г) Канцерогенность @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-209 ПОВЫШЕННАЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ ОРГАНИЗМА К ЛЕКАРСТВЕННОМУ ВЕЩЕСТВУ ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ: А) Сенсibilизация Б) Привыкание В) Кумуляция Г) Идиосинкразия @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-210 ОДНОНАПРАВЛЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НА ОДНИ И ТЕ ЖЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ (РЕЦЕПТОРЫ, ФЕРМЕНТЫ И ДР.): А) Синергизм (суммирование) Б) Синергизм (потенцирование) В) Косвенный функциональный антагонизм Г) Прямой функциональный антагонизм Д) Фармакокинетический антагонизм @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-211 ПОСТЕПЕННОЕ РАЗВИТИЕ НЕЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ К ДЕЙСТВИЮ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ И ЯДОВ: А) Митридатизм Б) Тахифилаксия В) Идиосинкразия Г) Привыкание @</p>	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-212 ОСЛАБЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ ЕГО В ТЕХ ЖЕ ДОЗАХ:</p> <p>А) Толерантность Б) Лекарственная зависимость В) Абстиненция Г) Кумуляция @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-213 ТОЛЕРАНТНОСТЬ К ЛС МОЖЕТ РАЗВИВАТЬСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ:</p> <p>А) Снижения чувствительности рецепторов Б) Психической зависимости В) Активирования молекулы в печени Г) Ингибирования окисления микросомальными ферментами @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-214 ИДИОСИНКРАЗИЯ</p> <p>А) Необычные реакции на лекарственное вещество, обусловленные ферментопатиями Б) Снижение эффекта на повторное введение одной и той же дозы В) Нарушение полезной микрофлоры Г) Изъязвление слизистой желудка @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-215 ПРИВЫКАНИЕ</p> <p>А) Снижение эффекта на повторное введение одной и той же дозы Б) Нарушение полезной микрофлоры В) Изъязвление слизистой желудка Г) Необычные реакции на лекарственное вещество, обусловленные ферментопатиями @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-216 ПОЛИПРАГМАЗИЯ:</p> <p>А) необоснованное назначение большого количества препаратов Б) потенциально опасные комбинации В) нерациональные комбинации Г) рациональное комбинирование @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-217 ЯВЛЕНИЕ, ВОЗНИКАЮЩЕЕ ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛВ</p> <p>А) Синергизм Б) Лекарственная зависимость В) Кумуляция Г) Привыкание @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-218 ЯВЛЕНИЕ, ВОЗНИКАЮЩЕЕ ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛВ</p> <p>А) Антагонизм Б) Кумуляция В) Лекарственная зависимость Г) Привыкание @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-219 ВИД СИНЕРГИЗМА</p> <p>А) Потенцирование Б) Привыкание В) Лекарственная зависимость Г) Кумуляция @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-220 ВИД СИНЕРГИЗМА</p> <p>А) Суммирование Б) Привыкание В) Кумуляция Г) Лекарственная зависимость @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-221 ТИПЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ:</p> <p>А) Все ответы правильны Б) Фармацевтическое В) Фармакодинамическое Г) Фармакокинетическое</p>	А

	Д) Физико-химическое @	
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-222 ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, КОГДА ОДНО ИЗ НИХ УСИЛИВАЕТ ДЕЙСТВИЕ ДРУГОГО: А) Синергизм Б) Антагонизм В) Привыкание Г) Кумуляция @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-223 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ: А) Однонаправленном действии лекарственных веществ Б) Разнонаправленном действии лекарственных веществ @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-224 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ: А) Действии лекарственных веществ на разные «мишени» Б) Действии лекарственных веществ на одну «мишень» @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-225 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ДЕЙСТВИЯ ДВУХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Значительное усиление фармакологического эффекта Б) Суммирование эффектов В) Ослабление эффектов Г) Усиление фармакологического эффекта одного из комбинируемых лекарственных средств @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-226 ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ДЕЙСТВИЯ ЛС ПРИ СОВМЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ НАБЛЮДАЕТСЯ, КОГДА ЭФФЕКТ КОМБИНАЦИИ: А) Превышает сумму эффектов отдельных препаратов Б) Равен сумме эффектов отдельных препаратов В) Не превышает сумму эффектов отдельных препаратов Г) Меньше суммы эффектов отдельных препаратов @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-227 ОСЛАБЛЕНИЕ ДЕЙСТВИЯ ОДНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДРУГИМ ПРИ СОВМЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ: А) Антагонизм Б) Синергизм В) Привыкание Г) Тахифилаксия @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-228 ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ М-ХОЛИНОМИМЕТИКОВ И М-ХОЛИНОБЛОКАТОРОВ РАЗВИВАЕТСЯ: А) Антагонизм Б) Синергизм (потенцирование) В) Синергизм (суммирование) @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-229 ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ АДРЕНОМИМЕТИКОВ И АДРЕНОЛИТИКОВ РАЗВИВАЕТСЯ: А) Антагонизм Б) Синергизм (потенцирование) В) Синергизм (суммирование) @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-230 ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ АДРЕНОМИМЕТИКОВ И АДРЕНОЛИТИКОВ РАЗВИВАЕТСЯ: А) Фармакодинамическое взаимодействие Б) Фармакокинетическое взаимодействие В) Фармацевтическое взаимодействие @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-231 ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ ДВУХЛС, ОДИН ИЗ КОТОРЫХ ЯВЛЯЕТСЯ ИНДУКТОРОМ МЕТАБОЛИЗМА, РАЗВИВАЕТСЯ: А) Фармакокинетическое взаимодействие	А

	<p>Б) Фармакодинамическое взаимодействие В) Фармацевтическое взаимодействие @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-232 ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НЕРАЦИОНАЛЬНОМ НАЗНАЧЕНИИ ДВУХЛС, ОДИН ИЗ КОТОРЫХ ЯВЛЯЕТСЯ СЕДАТИВНЫМ, А ДРУГОЙ ПСИХОСТИМУЛИРУЮЩИМ, РАЗВИВАЕТСЯ: А) Фармакодинамическое взаимодействие Б) Фармакокинетическое взаимодействие В) Фармацевтическое взаимодействие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-233 ПРОТИВОПОЛОЖНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ НА ОДНИ И ТЕ ЖЕ ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ (РЕЦЕПТОРЫ, ФЕРМЕНТЫ И ДР.): А) Прямой функциональный антагонизм Б) Фармакокинетический антагонизм В) Косвенный функциональный антагонизм Г) Физический антагонизм @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-234 ОБРАЗОВАНИЕ НЕАКТИВНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: А) Химический антагонизм Б) Физический антагонизм В) Прямой функциональный антагонизм Г) Фармакокинетический антагонизм @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-235 КАКАЯ СИТУАЦИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ? А) Конкуренция за одну мишень Б) Изменение одним веществом метаболизма другого В) Инактивация одного вещества другим при смешивании в шприце Г) Инактивация одного вещества другим при приготовлении препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-236 КАКАЯ СИТУАЦИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ? А) Изменение одним веществом метаболизма другого Б) Конкуренция за одну мишень В) Инактивация одного вещества другим при смешивании в шприце Г) Инактивация одного вещества другим при приготовлении препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-237 КАКАЯ СИТУАЦИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ? А) Одно вещество нарушает всасывание другого Б) Конкуренция за одну мишень В) Инактивация одного вещества другим при смешивании в шприце Г) Инактивация одного вещества другим при приготовлении препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-238 КАКАЯ СИТУАЦИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ? А) Одно вещество ускоряет выведение другого Б) Конкуренция за одну мишень В) Инактивация одного вещества другим при смешивании в шприце Г) Инактивация одного вещества другим при приготовлении препарата @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-239 КАКАЯ СИТУАЦИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИМЕРОМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ? А) Инактивация одного вещества другим при приготовлении препарата Б) Конкуренция за одну мишень В) Изменение одним веществом метаболизма другого Г) Инактивация одного вещества другим при смешивании в шприце @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-240 ПОД ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕМ ЛС ПОНИМАЮТ: А) Химическое и/или физическое взаимодействие лекарственных средств до введения в организм Б) Любое взаимодействие лекарственных средств В) Взаимодействие лекарств после введения в организм Г) Только фармакокинетическое взаимодействие лекарств</p>	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-241 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Приготовления лекарственных средств Б) Всасывания из места введения В) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями»).</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-242 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Введения в одном шприце Б) Всасывания из места введения В) Связывания с белками плазмы крови Г) Экскреции</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-243 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Приготовления лекарственных средств Б) Всасывания из места введения В) Связывания с белками плазмы крови Г) Экскреции</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-244 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями») Б) Приготовления лекарственных средств В) Всасывания из места введения Г) Связывания с белками плазмы крови</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-245 ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ ПРОЯВЛЯЕТСЯ ВО ВРЕМЯ: А) Всасывания, транспорта, распределения Б) Приготовления лекарственных средств В) Введения в одном шприце Г) Взаимодействия с соответствующими функциональными элементами («мишенями»).</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-246 ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ РАЗВИВАЕТСЯ В ПРОЦЕССЕ: А) Взаимодействия со специфическими структурными элементами («мишенями») Б) Всасывания В) Метаболизма Г) Экскреции</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-247 ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛС – ЭТО ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ НА ЭТАПЕ: А) молекулярного действия Б) выведения В) всасывания Г) метаболизма</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-248 ВИДЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОТНОСЯЩИЕСЯ К ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКИМ: А) Аддитивность Б) "В одном шприце" В) Влияние лекарственных веществ на метаболические превращения других средств Г) Индукция микросомальных систем печени</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-249 АДДИТИВНЫЙ ЭФФЕКТ: А) Общий эффект равен сумме эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию Б) Общий эффект больше суммы эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию В) Эффект значительно меньше суммы эффектов лекарственных средств, входящих в комбинацию Г) Общий эффект комбинации двух веществ превышает сумму эффектов отдельных веществ</p>	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-250 К КАКОМУ ТИПУ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ОТНОСИТСЯ СИТУАЦИЯ, КОГДА ОДНО ВЕЩЕСТВО НАРУШАЕТ ПЕЧЕНОЧНЫЙ МЕТАБОЛИЗМ ДРУГОГО?</p> <p>А) Фармакокинетическое взаимодействие Б) Фармакодинамическое взаимодействие В) Физико-химическое взаимодействие Г) Фармацевтическое взаимодействие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-251 К КАКОМУ ТИПУ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ОТНОСИТСЯ СИТУАЦИЯ, КОГДА ОДНО ВЕЩЕСТВО НАРУШАЕТ ВСАСЫВАНИЕ ДРУГОГО?</p> <p>А) Фармакокинетическое взаимодействие Б) Фармакодинамическое взаимодействие В) Физико-химическое взаимодействие Г) Фармацевтическое взаимодействие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-252 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА КОМБИНИРУЮТ С ЦЕЛЬЮ:</p> <p>А) Устранения нежелательных эффектов лекарственных средств Б) Снижения терапевтического эффекта В) Снижения безопасности лекарственной терапии @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-253 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА КОМБИНИРУЮТ С ЦЕЛЬЮ:</p> <p>А) Повышения терапевтического эффекта Б) Повышения терапевтической концентрации одного из лекарственных веществ в крови В) Снижения безопасности лекарственной терапии @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-254 ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА КОМБИНИРУЮТ С ЦЕЛЬЮ:</p> <p>А) Повышения безопасности лекарственной терапии Б) Устранения терапевтического эффекта В) Снижения безопасности лекарственной терапии @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-255 КАК ИЗМЕНИТСЯ ЭФФЕКТ ТОЛБУТАМИДА ПРИ ОДНОВРЕМЕННОМ НАЗНАЧЕНИИ С СУЛЬФАНИЛАМИДАМИ, ЕСЛИ ИЗВЕСТНО, ЧТО ПОСЛЕДНИЕ ВЫТЕСНЯЮТ ТОЛБУТАМИД ИЗ КОМПЛЕКСА С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ?</p> <p>А) Увеличится Б) Не изменится В) Уменьшится @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-256 ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ ДОЗЫ:</p> <p>А) Верно все Б) Высшая разовая В) Пороговая Г) Ударная Д) Курсовая @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-257 СРЕДНИЕ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ ДОЗЫ</p> <p>А) Оказывают у большинства больных необходимое терапевтическое действие Б) Дозы на курс лечения В) Предельные дозы, вызывающие максимальный терапевтический эффект Г) Дозы, вызывающие минимальный терапевтический эффект @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-258 СРЕДНЮЮ ТЕРАПЕВТИЧЕСКУЮ ДОЗУ УМЕНЬШАЮТ:</p> <p>А) Все верно Б) У детей младшего возраста В) У пожилых людей Г) При патологии почек и печени @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-259 ВЫСШИЕ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЕ ДОЗЫ</p>	А

	<p>А) Предельные дозы, вызывающие максимальный терапевтический эффект Б) Дозы на курс лечения В) Оказывают у большинства больных необходимое терапевтическое действие Г) Дозы, вызывающие минимальный терапевтический эффект @</p>	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-260 КУРСОВЫЕ ДОЗЫ А) Доза, рассчитанная на курс лечения Б) Предельные дозы, вызывающие максимальный терапевтический эффект В) Оказывают у большинства больных необходимое терапевтическое действие Г) Дозы, вызывающие минимальный терапевтический эффект @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-261 ПОРОГОВЫЕ ДОЗЫ А) Дозы, вызывающие минимальный терапевтический эффект Б) Дозы на курс лечения В) Предельные дозы, вызывающие максимальный терапевтический эффект Г) Оказывают у большинства больных необходимое терапевтическое действие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-262 ВЫСШАЯ РАЗОВАЯ ДОЗА – ЭТО ... А) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за один прием Б) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за сутки В) Доза, вызывающая минимальный терапевтический эффект Г) Доза, рассчитанная на курс лечения Д) Доза, оказывающая у большинства больных необходимое терапевтическое действие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-263 ВЫСШАЯ СУТОЧНАЯ ДОЗА – ЭТО ... А) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за сутки Б) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за один прием В) Доза, вызывающая минимальный терапевтический эффект Г) Доза, рассчитанная на курс лечения Д) Доза, оказывающая у большинства больных необходимое терапевтическое действие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-264 СРЕДНЯЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ДОЗА – ЭТО ... А) Доза, оказывающая у большинства больных необходимое терапевтическое действие Б) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за один прием В) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за сутки Г) Доза, вызывающая минимальный терапевтический эффект Д) Доза, рассчитанная на курс лечения @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-265 КУРСОВАЯ ДОЗА – ЭТО ... А) Доза, рассчитанная на курс лечения Б) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за один прием В) Максимальное количество ЛС, вводимое в организм за сутки Г) Доза, вызывающая минимальный терапевтический эффект Д) Доза, оказывающая у большинства больных необходимое терапевтическое действие @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-266 СУММАРНАЯ ДОЗА, НАЗНАЧЕННАЯ БОЛЬНОМУ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД ЛЕЧЕНИЯ: А) Курсовая Б) Поддерживающая В) Средняя Г) Высшая @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-267 УДАРНАЯ ДОЗА, ПРИМЕНЯЕМАЯ ПРИ ХИМИОТЕРАПИИ: А) Быстро создает высокую концентрацию лекарственного вещества в крови Б) Суммарная доза на весь период лечения В) Поддерживает терапевтическую концентрацию лекарственного вещества в крови @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-268 УДАРНАЯ ДОЗА, ПРИМЕНЯЕМАЯ ПРИ ХИМИОТЕРАПИИ: А) Превышает среднюю терапевтическую дозу Б) Ниже средней терапевтической дозы @</p>	А

	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-269 В МЕДИЦИНЕ НЕ ПРИМЕНЯЮТСЯ А) Токсические дозы Б) Средние терапевтические дозы В) Высшие терапевтические дозы Г) Курсовые дозы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-270 В МЕДИЦИНЕ НЕ ПРИМЕНЯЮТСЯ А) Летальные дозы Б) Минимальные действующие дозы В) Высшие терапевтические дозы Г) Курсовые дозы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-271 КАК ИЗМЕНИТЬ РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ ПРИ НАРУШЕНИИ ФУНКЦИИ ПЕЧЕНИ И ПОЧЕК: А) Средние терапевтические дозы уменьшают Б) Средние терапевтические дозы увеличивают @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-272 Как изменить режим дозирования при нарушении функции печени и почек: А) Интервал между приемами препарата увеличивают Б) Не следует во всех случаях изменять режим дозирования @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-273 ШИРОТА ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ – ДИАПАЗОН ДОЗ: А) От минимальной действующей до высшей разовой Б) От минимальной действующей до средней терапевтической В) От средней терапевтической до высшей разовой Г) От средней терапевтической до токсической @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-274 БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ОПРЕДЕЛЯЕТ А) Терапевтическая широта Б) Максимальные терапевтические дозы В) Минимальные терапевтические дозы Г) Средние дозы @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-275 БЕЗОПАСНОСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ОПРЕДЕЛЯЕТ А) Терапевтический индекс Б) Пороговая доза В) Максимальная терапевтическая доза Г) Минимальные терапевтические @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-276 ОТНОШЕНИЕ LD50 К ED50 – ЭТО ... А) Терапевтический индекс Б) Терапевтическая широта В) Терапевтическое действие Г) Все неверно @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-277 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько побочных эффектов Б) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько основных фармакологических эффектов В) Основной фармакологический эффект с изменением терапевтической дозы лекарственного вещества не меняются @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-278 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) В разных терапевтических дозах могут быть разные побочные эффекты одного лекарственного вещества Б) Курсовая доза – предельная доза на прием в течение суток В) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания в рецепте @	А

	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-279 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) У грудных детей среднюю дозу обычно уменьшают Б) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько основных фармакологических эффектов В) Основной фармакологический эффект с изменением терапевтической дозы лекарственного вещества не меняются @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-280 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Высшую разовую дозу в аптеке могут превысить при специальном указании врача в рецепте Б) Курсовая доза – предельная доза на прием в течение суток В) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания в рецепте @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-281 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Чем больше широта терапевтического действия, тем безопаснее препарат Б) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько основных фармакологических эффектов В) Основной фармакологический эффект с изменением терапевтической дозы лекарственного вещества не меняются @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-282 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Высшая разовая доза – предельная доза на один прием Б) Курсовая доза – предельная доза на прием в течение суток В) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания в рецепте @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-283 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Высшая терапевтическая доза - предельная доза, выше которой находится область токсических доз Б) В одной дозе у одного лекарственного вещества может быть несколько основных фармакологических эффектов В) Основной фармакологический эффект с изменением терапевтической дозы лекарственного вещества не меняются @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-284 ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) У детей младшего возраста средние дозы должны быть снижены Б) Курсовая доза – предельная доза на прием в течение суток В) Высшую разовую дозу можно превышать без специального указания в рецепте Г) У пожилых людей высшую разовую дозу обычно увеличивают @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-285 ЗАМЕСТИТЕЛЬНАЯ ФАРМАКОТЕРАПИЯ А) Направлена на восполнение недостатка эндогенных веществ в организме Б) Направлена на устранение или ограничение причины заболевания В) Направлена на ограничение или устранение отдельных нежелательных проявлений заболевания Г) Направлена на ограничение или устранение механизмов развития заболевания @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-286 СИМПТОМАТИЧЕСКАЯ ФАРМАКОТЕРАПИЯ А) Направлена на ограничение или устранение отдельных нежелательных проявлений заболевания Б) Направлена на восполнение недостатка эндогенных веществ в организме В) Направлена на устранение или ограничение причины заболевания Г) Направлена на ограничение или устранение механизмов развития заболевания @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-287 ЭТИОТРОПНАЯ ФАРМАКОТЕРАПИЯ А) Направлена на устранение или ограничение причины заболевания Б) Направлена на восполнение недостатка эндогенных веществ в организме В) Направлена на ограничение или устранение отдельных нежелательных проявлений заболевания Г) Направлена на ограничение или устранение механизмов развития заболевания @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-288 ПАТОГЕНЕТИЧЕСКАЯ ФАРМАКОТЕРАПИЯ А) Направлена на ограничение или устранение механизмов развития заболевания Б) Направлена на восполнение недостатка эндогенных веществ в организме В) Направлена на устранение или ограничение причины заболевания Г) Направлена на ограничение или устранение отдельных нежелательных проявлений заболевания</p>	А

	@	
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-289 К КАКОМУ ВИДУ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСИТСЯ ПРИМЕНЕНИЕ ИНСУЛИНА ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ I ТИПА? А) заместительная Б) симптоматическая В) этиотропная Г) патогенетическая @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-290 К СРЕДСТВАМ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСЯТ А)Мезим Б) Амоксиклав В) Резерпин Г) Метамизол натрий @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-291 К СРЕДСТВАМ ЭТИОТРОПНОЙ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСЯТ А)Амоксиклав Б) Резерпин В) Метамизол натрий Г) Мезим @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-292 К СРЕДСТВАМ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСЯТ А)Инсулин Б) Амоксиклав В) Метамизол натрий Г) Тетрациклин @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-293 К СРЕДСТВАМ СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСЯТ: А)Метамизол натрий Б) Амоксиклав В) Резерпин Г) Мезим @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-294 К СРЕДСТВАМ СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ФАРМАКОТЕРАПИИ ОТНОСЯТ: А) Морфин Б) Амоксиклав В) Инсулин Г) Мезим @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-295 ПРИМЕНЕНИЕ ПРОТИВОВИРУСНЫХ ЛС – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А)Этиотропной Б) Симптоматической В) Заместительной Г) Патогенетической @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-296 ПРИМЕНЕНИЕ ГОРМОНАЛЬНЫХ СРЕДСТВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А)Заместительной Б) Симптоматической В) Этиотропной Г) Патогенетической @</p>	А
	<p>ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-297 ПРИМЕНЕНИЕ АНТИБИОТИКОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А)Этиотропной Б) Симптоматической В) Заместительной Г) Патогенетической @</p>	А

	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-298 ПРИМЕНЕНИЕ ПРОТИВОКАШЛЕВЫХ ПРЕПАРАТОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А)Симптоматической Б) Заместительной В) Этиотропной Г) Патогенетической @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-299 ПРИМЕНЕНИЕ ОБЕЗБОЛИВАЮЩИХ ПРЕПАРАТОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А)Симптоматической Б) Заместительной В) Этиотропной Г) Патогенетической @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-300 ПРИМЕНЕНИЕ ФЕРМЕНТНЫХ ПРЕПАРАТОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А) Заместительной Б) Симптоматической В) Этиотропной Г) Патогенетической @	А
	ДЕ-1П. (ДОП) Вопрос-301 ПРИМЕНЕНИЕ ПРОТИВОГРИБКОВЫХ ПРЕПАРАТОВ – ЭТО ВИД ТЕРАПИИ: А) Этиотропной Б) Симптоматической В) Заместительной Г) Патогенетической @	А