

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:

Фармацевтическое информирование

основная профессиональная образовательная программа высшего
профессионального образования - программа специалитета

33.05.01 Фармация

№	Вопрос	Ответ
1.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНЫЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) причину болезни Б) механизмы развития болезни В) симптомы болезни Г) недостаток эндогенных веществ @	А
2.	ДЕ-4. Вопрос- ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) механизмы развития болезни Б) причину болезни В) симптомы болезни Г) недостаток эндогенных веществ @	А
3.	ДЕ-4. Вопрос- СИМПТОМАТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА УСТРАНЯЮТ А) проявления болезни Б) причину болезни В) механизмы развития болезни Г) недостаток эндогенных веществ @	А
4.	ДЕ-4. Вопрос- СРЕДСТВА ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ТЕРАПИИ УСТРАНЯЮТ А) недостаток эндогенных веществ Б) причину болезни В) механизмы развития болезни Г) симптомы болезни @	А

5.	ДЕ-4. Вопрос- ПРИЧИНУ БОЛЕЗНИ УСТРАНЯЮТ СРЕДСТВА А) этиотропные Б) патогенетические В) симптоматические Г) заместительной терапии @	А
6.	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМЫ РАЗВИТИЯ БОЛЕЗНИ УСТРАНЯЮТ СРЕДСТВА А) патогенетические Б) этиотропные В) симптоматические Г) заместительной терапии @	А
7.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЯВЛЕНИЯ БОЛЕЗНИ УСТРАНЯЮТ СРЕДСТВА А) симптоматические Б) этиотропные В) патогенетические Г) заместительной терапии @	А
8.	ДЕ-4. Вопрос- ВОСПОЛНЯЮТ НЕДОСТАТОК ЭНДОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ОРГАНИЗМЕ СРЕДСТВА А) заместительной терапии Б) этиотропные В) патогенетические Г) симптоматические @	А

9.	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ ЭТИОТРОПНОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) антибиотики Б) анальгетики В) местные анестетики Г) анксиолитики @	А
10.	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ ЭТИОТРОПНОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) противомикробные Б) анальгетики В) местные анестетики Г) противовоспалительные @	А
11.	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) наркотические анальгетики Б) противомикробные В) гормоны Г) витамины @	А
12.	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) пищеварительные ферменты Б) противомикробные В) адrenoблокаторы Г) наркотические анальгетики @	А
13.		А

	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) противовоспалительные Б) противомикробные В) гормоны Г) наркотические анальгетики @	
14.	ДЕ-4. Вопрос- К СРЕДСТВАМ СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ ОТНОСЯТСЯ А) жаропонижающие Б) противомикробные В) гормоны Г) витамины @	А
15.	ДЕ-4. Вопрос- МЕЗИМ - СРЕДСТВО ЭТИОТРОПНОЙ ТЕРАПИИ? А) Нет Б) Да @	А
16.	ДЕ-4. Вопрос- МЕЗИМ - СРЕДСТВО ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ? А) Нет Б) Да @	А
17.	ДЕ-4. Вопрос- МЕТРОНИДАЗОЛ - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии	А

	Г) Заместительной терапии @	
18.	ДЕ-4. Вопрос- ЛИНКОМИЦИН - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
19.	ДЕ-4. Вопрос- АЦИКЛОВИР - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
20.	ДЕ-4. Вопрос- АМОКСИКЛАВ - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
21.	ДЕ-4. Вопрос- ДОКСИЦИКЛИН (ЮНИДОКС) - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии	А

	@	
22.	ДЕ-4. Вопрос- ПИПЕРАЦИЛЛИН - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
23.	ДЕ-4. Вопрос- ХЛОРАМФЕНИКОЛ (ЛЕВОМИЦЕТИН) - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
24.	ДЕ-4. Вопрос- ЦИПРОФЛОКСАЦИН (ЦИПРОБАЙ) - СРЕДСТВО: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А
25.	ДЕ-4. Вопрос- Ко-тримоксазол - средство: А) Этиотропной терапии Б) Патогенетической терапии В) Симптоматической терапии Г) Заместительной терапии @	А

26.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Амоксиклав Б) Лоратадин (Кларитин) В) Преднизолон Г) Иммунал @	А
27.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Метронидазол Б) Хлоропирамин (Супрастин) В) Преднизолон Г) Иммунал @	А
28.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Сульфадиметоксин Б) Флуоксетин В) Верапамил Г) Лития карбонат @	А
29.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Линкомицин Б) Атропин В) Ацетилсалициловая кислота Г) Метформин @	А
30.		А

	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Цефуроксим Б) Ципротерона ацетат В) Стрептокиназа Г) Гепарин @	
31.	ДЕ-4. Вопрос- ПРИЧИНУ БОЛЕЗНИ УСТРАНЯЮТ: А) Этиотропные средства Б) Патогенетические средства В) Симптоматические средства Г) Средства заместительной терапии @	А
32.	ДЕ-4. Вопрос- СНИЖАЮТ ИЛИ УСТРАНЯЮТ МЕХАНИЗМЫ РАЗВИТИЯ БОЛЕЗНИ: А) Патогенетические средства Б) Этиотропные средства В) Симптоматические средства Г) Средства заместительной терапии @	А
33.	ДЕ-4. Вопрос- НЕДОСТАТОК ЭНДОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ В ОРГАНИЗМЕ ВОСПОЛНЯЮТ: А) Средства заместительной терапии Б) Этиотропные средства В) Патогенетические средства Г) Симптоматические средства @	А
34.		А

	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЯВЛЕНИЯ БОЛЕЗНИ СНИЖАЮТ ИЛИ УСТРАНЯЮТ: А) Симптоматические средства Б) Этиотропные средства В) Патогенетические средства Г) Средства заместительной терапии @	
35.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Эритромицин Б) Диклофенак натрия В) Атропин Г) Глибенкламид @	А
36.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Мирамистин Б) Добутамин В) Амитриптилин Г) Тримеперидин (Промедол) @	А
37.	ДЕ-4. Вопрос- ЭТИОТРОПНОЕ СРЕДСТВО: А) Хлоргексидин Б) Клозапин В) Гепарин Г) Гентамицин @	А
38.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	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) pH среды не влияет на всасывание ЛВ из ЖКТ @	
39.	ДЕ-4. Вопрос- 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
40.	ДЕ-4. Вопрос- 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
41.	ДЕ-4. Вопрос- 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
42.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	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 @	
43.	ДЕ-4. Вопрос- 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
44.	ДЕ-4. Вопрос- 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
45.	ДЕ-4. Вопрос- 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

46.	ДЕ-4. Вопрос- 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
47.	ДЕ-4. Вопрос- 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
48.	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	А
49.	ДЕ-4. Вопрос- 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

50.	ДЕ-4. Вопрос- 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
51.	ДЕ-4. Вопрос- 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
52.	ДЕ-4. Вопрос- 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
53.	ДЕ-4. Вопрос- 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

	@	
54.	ДЕ-4. Вопрос- 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 Г) при внутримышечном введении ЛВ проходит барьер печени @	А
55.	ДЕ-4. Вопрос- 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
56.	ДЕ-4. Вопрос- 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
57.	ДЕ-4. Вопрос- ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: А) Тератогенность – это нарушение образования скелета и внутренних органов (появление уродств)	А

	Б) Мутагенность – это нарушение слуха В) Канцерогенность – это нарушение развития эмбриона Ототоксичность – это изменение генетического аппарата соматических клеток @	
58.	ДЕ-4. Вопрос- 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
59.	ДЕ-4. Вопрос- 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
60.	ДЕ-4. Вопрос- ВЫБЕРИТЕ ПРАВИЛЬНОЕ УТВЕРЖДЕНИЕ: 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 @	А

61.	ДЕ-4. Вопрос- 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
62.	ДЕ-4. Вопрос- 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
63.	ДЕ-4. Вопрос- 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
64.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	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 @	
65.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС ВСАСЫВАНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К ФАРМАКОКИНЕТИКЕ? А) Да Б) Нет @	А
66.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС РАСПРЕДЕЛЕНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	А
67.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС МЕТАБОЛИЗМА ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	А
68.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС ВЫВЕДЕНИЯ ЛВ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакокинетике Б) Фармакодинамике @	А

69.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА С РЕЦЕПТОРАМИ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А
70.	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А
71.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ ФЕРМЕНТОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А
72.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ ИОННЫХ КАНАЛОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А
73.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС ВОЗБУЖДЕНИЯ РЕЦЕПТОРОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А

74.	ДЕ-4. Вопрос- ПРОЦЕСС БЛОКАДЫ РЕЦЕПТОРОВ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ВЕЩЕСТВОМ ОТНОСИТСЯ К: А) Фармакодинамике Б) Фармакокинетике @	А
75.	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ А) ионный канал Б) фермент В) рецептор Г) транспортная система @	А
76.	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ АДРЕНОМИМЕТИКОВ ЯВЛЯЕТСЯ А) рецептор Б) фермент В) ионный канал Г) транспортная система @	А
77.	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ НПВС ЯВЛЯЕТСЯ А) фермент Б) рецептор В) ионный канал Г) транспортная система @	А
78.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	«МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ИНГИБИТОРОВ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ ЯВЛЯЕТСЯ А) транспортная система Б) рецептор В) ионный канал Г) фермент @	
79.	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ МЕСТНЫХ АНЕСТЕТИКОВ СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ионных каналов Б) ферментов В) рецепторов Г) транспортных систем @	А
80.	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ НПВС СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) ферментов Б) ионных каналов В) рецепторов Г) транспортных систем @	А
81.	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ИНГИБИТОРОВ ПРОТОННОЙ ПОМПЫ СВЯЗАН С БЛОКАДОЙ А) транспортной системы Б) фермента В) рецептора Г) ионного канала @	А
82.		А

	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ПРЯМЫХ ХОЛИНОМИМЕТИКОВ СВЯЗАН С А) рецепторами Б) ферментами В) ионными каналами Г) транспортными системами @	
83.	ДЕ-4. Вопрос- ТЕТРАЦИКЛИН МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ У ПЛОДА А) нарушение развития скелета и зубов Б) нарушение слуха В) гемолитическую анемию Г) гипогликемию @	А
84.	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ ВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ПРОЦЕССАХ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКИ РОТОВОЙ ПОЛОСТИ ПОКАЗАН: А) Дуба коры отвар Б) Карведилол В) Протамина сульфат Г) Аминокапроновая кислота @	А
85.	ДЕ-4. Вопрос- РОМАШКИ ЦВЕТКОВ НАСТОЙ ОКАЗЫВАЕТ: А) Местное действие Б) Резорбтивное действие В) Рефлекторное действие Г) Рефлекторное действие @	А
86.		А

	ДЕ-4. Вопрос- ШАЛФЕЯ ЛИСТЬЕВ НАСТОЙ ОКАЗЫВАЕТ: А) Местное действие Б) Резорбтивное действие В) Рефлекторное действие Г) Центральное действие @	
87.	ДЕ-4. Вопрос- ДУБА КОРЫ ОТВАР ОКАЗЫВАЕТ: А) Местное действие Б) Резорбтивное действие В) Рефлекторное действие Г) Обратимое действие @	А
88.	ДЕ-4. Вопрос- ИНСУЛИН - СРЕДСТВО: А) Заместительной терапии Б) Этиотропной терапии В) Патогенетической терапии Г) Симптоматической терапии @	А
89.	ДЕ-4. Вопрос- МЕЗИМ - СРЕДСТВО: А) Заместительной терапии Б) Этиотропной терапии В) Патогенетической терапии Г) Симптоматической терапии @	А
90.	ДЕ-4. Вопрос- ИНСУЛИН – СРЕДСТВО ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ?	А

	А) Нет Б) Да @	
91.	ДЕ-4. Вопрос- ИНСУЛИН – СРЕДСТВО СИМПТОМАТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ? А) Нет Б) Да @	А
92.	ДЕ-4. Вопрос- АРБИДОЛ – СРЕДСТВО ФАРМАКОПРОФИЛАКТИКИ? А) да Б) Нет @	А
93.	ДЕ-4. Вопрос- СНОТВОРНЫЙ ПРЕПАРАТ ТАЛИДОМИД ВЫЗЫВАЛ А) нарушение развития скелета у плода Б) злокачественные новообразования В) дисбактериоз Г) изменение генотипа @	А
94.	ДЕ-4. Вопрос- НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ СКЕЛЕТА У ПЛОДА МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) тетрациклин Б) бензилпенициллин В) ацетилсалициловая кислота Г) парацетамол @	А
95.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ ЗУБОВ У РЕБЕНКА МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) тетрациклин Б) бензилпенициллин В) ацетилсалициловая кислота Г) парацетамол @	
96.	ДЕ-4. Вопрос- ПРИЕМ ТЕТРАЦИКЛИНА НЕ СОВМЕСТИМ С ПИЩЕЙ СОДЕРЖАЩЕЙ А) кальций Б) листовую зелень В) белок Г) морепродукты @	А
97.	ДЕ-4. Вопрос- ПИЩА, БОГАТАЯ КАЛЬЦИЕМ, НЕ СОВМЕСТИМА С ПРИЕМОМ А) тетрациклина Б) бензилпенициллина В) ацетилсалициловой кислоты Г) парацетамола @	А
98.	ДЕ-4. Вопрос- МОЛОЧНАЯ ПИЩА НЕ СОВМЕСТИМА С ПРИЕМОМ А) тетрациклина Б) бензилпенициллина В) ацетилсалициловой кислоты Г) парацетамола @	А
99.	ДЕ-4. Вопрос-	А

	АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО ПРОЯВЛЯЕТ: А) Антагонизм Б) Синергизм В) Эффект суммации Г) Потенцирование @	
100	ДЕ-4. Вопрос- АКТИВИРОВАННЫЙ УГОЛЬ ПО ОТНОШЕНИЮ К ДРУГИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ПРИМЕНЯЕМЫМ ПЕРОРАЛЬНО ПРОЯВЛЯЕТ: А) Физический антагонизм Б) Химический антагонизм В) Антиметаболическое действие Г) Конкурентный антагонизм @	А
101	ДЕ-4. Вопрос- ПРИМЕРОМ РЕФЛЕКТОРНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Горчичники Б) Ниаламид В) Сердечные гликозиды Г) Хлорпромазин @	А
102	ДЕ-4. Вопрос- ПРИМЕРОМ ЦЕНТРАЛЬНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Кодеин Б) Ментол В) Сердечные гликозиды Г) Горчичники @	А

103	ДЕ-4. Вопрос- ПРИМЕРОМ ОБРАТИМОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Неостигмина метилсульфат Б) Горчичники В) Азаметония бромид Г) Ниаламид @	А
104	ДЕ-4. Вопрос- ПРИМЕРОМ МЕСТНОГО ВИДА ДЕЙСТВИЯ МОЖЕТ БЫТЬ: А) Ультракаин (Артикаин) Б) Пропранолол (Обзидан, Анаприлин) В) Неостигмина метилсульфат (Прозерин) Г) Ниаламид @	А
105	ДЕ-4. Вопрос- 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
106	ДЕ-4. Вопрос- РАЗДРАЖАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ: А) Рефлекторное действие Б) Резорбтивное действие В) Местное действие Г) Обратимое действие @	А

107	ДЕ-4. Вопрос- ПРИЖИГАЮЩИЕ СРЕДСТВА ОКАЗЫВАЮТ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ: А) Местное действие Б) Рефлекторное действие В) Резорбтивное действие Г) Центральное действие @	А
108	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ, РАЗВИВАЮЩЕЕСЯ НА МЕСТЕ ЕГО НАНЕСЕНИЯ, НАЗЫВАЕТСЯ А) местным Б) рефлекторным В) резорбтивным Г) токсическим @	А
109	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ МЕСТНОМ ПРИМЕНЕНИИ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) рефлекторную реакцию Б) идиосинкразию В) потенцирование Г) лекарственную зависимость @	А
110	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ ПОСЛЕ ЕГО ВСАСЫВАНИЯ В КРОВЬ НАЗЫВАЕТСЯ А) резорбтивным Б) местным В) рефлекторным Г) некротизирующим @	А

111	ДЕ-4. Вопрос- РЕЗОРБТИВНОЕ ДЕЙСТВИЕ ТАК ЖЕ НАЗЫВАЮТ А) системным Б) местным В) рефлекторным Г) некротизирующим @А	А
112	ДЕ-4. Вопрос- РЕЗОРБТИВНОЕ ДЕЙСТВИЕ ТАК ЖЕ НАЗЫВАЮТ А) общим Б) местным В) рефлекторным Г) некротизирующим @	А
113	ДЕ-4. Вопрос- РЕФЛЕКТОРНОЕ ДЕЙСТВИЕ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ СТИМУЛЯЦИИ ЛВ А) афферентных(чувствительных) рецепторов Б) холинорецепторов ЦНС В) адренорецепторов ЦНС Г) холинорецепторов скелетных мышц @	А
114	ДЕ-4. Вопрос- ЛВ, ОКАЗЫВАЮЩИЕ РЕФЛЕКТОРНОЕ ДЕЙСТВИЕ, МОГУТ ВОССТАНОВИТЬ А) дыхание Б) функцию почек В) функцию печени Г) выделение гормонов @	А

115	ДЕ-4. Вопрос- ПРЯМОЕ ДЕЙСТВИЕ РАЗВИВАЕТСЯ А) при непосредственном влиянии ЛВ на орган или процесс Б) при влиянии ЛВ на орган или процесс при участии посредника В) при стимуляции афферентной части рефлекторной дуги Г) после образования активных метаболитов @	А
116	ДЕ-4. Вопрос- КОСВЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ РАЗВИВАЕТСЯ А) при влиянии ЛВ на орган или процесс через посредника Б) при непосредственном влиянии ЛВ на орган или процесс В) при стимуляции афферентной части рефлекторной дуги Г) после образования активных метаболитов @	А
117	ДЕ-4. Вопрос- НЕПОСРЕДСТВЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ОРГАН ИЛИ ПРОЦЕСС НАЗЫВАЕТСЯ А) прямым Б) косвенным В) рефлекторным Г) токсическим @	А
118	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ОРГАН ИЛИ ПРОЦЕСС ЧЕРЕЗ ПОСРЕДНИКА НАЗЫВАЕТСЯ А) косвенным Б) прямым В) рефлекторным Г) токсическим @	А

119	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ, РАДИ КОТОРОГО ЕГО ИСПОЛЬЗУЮТ В КЛИНИКЕ, НАЗЫВАЕТСЯ А) главным Б) побочным В) рефлекторным Г) токсическим @	А
120	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ, РАЗВИВАЮЩЕЕСЯ НАРЯДУ С ГЛАВНЫМ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) побочное Б) основное В) рефлекторное Г) местное @	А
121	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ ПОСЛЕ ЕГО ПРОХОЖДЕНИЯ ЧЕРЕЗ ГЕМАТОЭНЦЕФАЛИЧЕСКИЙ БАРЬЕР ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) центральное Б) периферическое В) рефлекторное Г) местное @	А
122	ДЕ-4. Вопрос- ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ОРГАНЫ ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) периферическое Б) центральное В) рефлекторное Г) побочное	А

	@	
123	ДЕ-4. Вопрос- МЕХАНИЗМ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЗАВИСИТ ОТ А) химической структуры Б) пути введения В) лекарственной формы Г) энтерогепатической циркуляции @	А
124	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ионные канала Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
125	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) мембранные рецепторы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
126	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ферменты Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А

127	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) транспортные системы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
128	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) ионные каналы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
129	ДЕ-4. Вопрос- «МИШЕНЬЮ» ДЛЯ ДЕЙСТВИЯ ЛВ ЯВЛЯЮТСЯ А) внутриклеточные рецепторы Б) структурные белки В) белки плазмы крови Г) стволовые клетки @	А
130	ДЕ-4. Вопрос- 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
131		А

	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	
132	ДЕ-4. Вопрос- АНТАГОНИСТЫ НАРУШАЮТ А) действие эндогенных лигандов на рецепторы Б) активность ферментов В) связывание ЛВ с белками плазмы крови Г) выделение ЛВ почками @	А
133	ДЕ-4. Вопрос- 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
134	ДЕ-4. Вопрос- ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ АФФИНИТЕТОМ И МАКСИМАЛЬНОЙ ВНУТРЕННЕЙ АКТИВНОСТЬЮ, НАЗЫВАЮТСЯ А) полные агонисты Б) агонисты-антагонисты В) частичные агонисты Г) антагонисты @	А

135	ДЕ-4. Вопрос- ВЕЩЕСТВА, ОБЛАДАЮЩИЕ АФФИНИТЕТОМ И МЕНЬШЕ МАКСИМАЛЬНОЙ ВНУТРЕННЮЮ АКТИВНОСТЬ, НАЗЫВАЮТСЯ А) частичные агонисты В) полные агонисты Б) агонисты-антагонисты Г) антагонисты @	А
136	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗЫ, ЗАПРЕЩЕННЫЕ К ПРИМЕНЕНИЮ В МЕДИЦИНЕ А) токсические Б) максимальные В) насыщающие Г) ударные @	А
137	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗЫ, ЗАПРЕЩЕННЫЕ К ПРИМЕНЕНИЮ В МЕДИЦИНЕ А) летальные Б) максимальные В) насыщающие Г) ударные @	А
138	ДЕ-4. Вопрос- ПОДПороГОВАЯ ДОЗА А) не вызывает регистрируемого эффекта Б) быстро создает максимальную концентрацию ЛВ в крови В) вызывает минимальный эффект Г) вызывает средний эффект @	А

139	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗА, ВЫЗЫВАЮЩАЯ МИНИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) пороговая Б) подпороговая В) насыщающая Г) средняя @	А
140	ДЕ-4. Вопрос- ПОРОГОВАЯ ДОЗА А) вызывает минимальный эффект Б) быстро создает максимальную концентрацию ЛВ в крови В) не вызывает регистрируемого эффекта Г) вызывает средний эффект @	А
141	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗА, ВЫЗЫВАЮЩАЯ МИНИМАЛЬНЫЙ ЭФФЕКТ, ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) минимально действующая Б) подпороговая В) насыщающая Г) средняя @	А
142	ДЕ-4. Вопрос- 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

143	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗЫ, ВЫЗЫВАЮЩИЕ НЕОБХОДИМЫЙ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИЙ ЭФФЕКТ У БОЛЬШИНСТВА ПАЦИЕНТОВ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) средние Б) подпороговые В) насыщающие Г) ударные @	А
144	ДЕ-4. Вопрос- 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
145	ДЕ-4. Вопрос- МАКСИМАЛЬНУЮ ВЕЛИЧИНУ ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ЭФФЕКТА ВЫЗЫВАЮТ ДОЗЫ А) высшие терапевтические Б) подпороговые В) насыщающие Г) ударные @	А
146	ДЕ-4. Вопрос- 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

147	ДЕ-4. Вопрос- БЫСТРО СОЗДАЮТ ВЫСОКУЮ КОНЦЕНТРАЦИЮ ЛВ В КРОВИ А) высшие терапевтические Б) подпороговые В) насыщающие Г) курсовые @	А
148	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	А
149	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗЫ, НАЗНАЧЕННЫЕ ПАЦИЕНТУ НА ОПРЕДЕЛЕННЫЙ ПЕРИОД ЛЕЧЕНИЯ, ОБОЗНАЧАЮТСЯ КАК А) курсовые Б) подпороговые В) насыщающие Г) высшие терапевтические @	А
150	ДЕ-4. Вопрос- ДОЗЫ, ОБЕСПЕЧИВАЮЩИЕ СОЗДАНИЕ В КРОВИ ПОСТОЯННОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ, ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) поддерживающие Б) подпороговые В) насыщающие Г) высшие терапевтические @	А

151	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	А
152	ДЕ-4. Вопрос- ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ А) высших терапевтических Б) подпороговых В) пороговых Г) средних @	А
153	ДЕ-4. Вопрос- НЕОБРАТИМОЕ ДЕЙСТВИЕ МОЖЕТ НАСТУПИТЬ ПРИ ВВЕДЕНИИ ЛВ В ДОЗАХ А) превышающих высшие Б) средних В) курсовых Г) поддерживающих @	А
154	ДЕ-4. Вопрос- ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ НАБЛЮДАТЬСЯ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ В ДОЗАХ А) максимальных терапевтических Б) подпороговых В) пороговых Г) средних	А

	@	
155	ДЕ-4. Вопрос- ТАРАПЕВТИЧЕСКАЯ ШИРОТА ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ КАК ДИАПАЗОН ДОЗ МЕЖДУ А) минимальной и максимальной терапевтической Б) средней и максимальной терапевтической В) подпороговой и средней терапевтической Г) подпороговой и максимальной терапевтической @	А
156	ДЕ-4. Вопрос- О БЕЗОПАСНОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ЛВ МОЖНО СУДИТЬ ГЛАВНЫМ ОБРАЗОМ ПО А) терапевтической широте Б) подпороговой дозе В) средней терапевтической дозе Г) максимальной терапевтической дозе @	А
157	ДЕ-4. Вопрос- ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) кумуляцию Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
158	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ ТОЛЬКО А) привыкание Б) канцерогенность В) идиосинкразия Г) антагонизм	А

	@	
159	ДЕ-4. Вопрос- ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) сенсibilизацию Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
160	ДЕ-4. Вопрос- ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) привыкание Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
161	ДЕ-4. Вопрос- ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ МОЖЕТ ВЫЗВАТЬ А) лекарственную зависимость Б) синергизм В) антагонизм Г) потенцирование @	А
162	ДЕ-4. Вопрос- 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

163	ДЕ-4. Вопрос- МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ А) накопление в организме ЛВ Б) повышенную чувствительность к ЛВ В) атипичную реакцию на ЛВ Г) ослабление эффекта на ЛВ @	А
164	ДЕ-4. Вопрос- ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ОЗНАЧАЕТ А) накопление эффекта ЛВ Б) повышенную чувствительность к ЛВ В) атипичную реакцию на ЛВ Г) ослабление эффекта на ЛВ @	А
165	ДЕ-4. Вопрос- НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) материальная кумуляция Б) функциональная кумуляция В) атипичная реакция на ЛВ Г) лекарственная зависимость @	А
166	ДЕ-4. Вопрос- НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЭФФЕКТА ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) функциональная кумуляция Б) материальная кумуляция В) атипичная реакция на ЛВ Г) лекарственная зависимость @	А
167		А

	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	
168	ДЕ-4. Вопрос- МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ А) функционального состояния печени Б) пути введения В) лекарственной формы Г) повышенной чувствительности к ЛВ @	А
169	ДЕ-4. Вопрос- МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ МОЖЕТ ЗАВИСЕТЬ ОТ А) функционального состояния органов выведения Б) пути введения В) лекарственной формы Г) повышенной чувствительности к ЛВ @	А
170	ДЕ-4. Вопрос- МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ А) сердечных гликозидов из группы наперстянки Б) наркотических анальгетиков В) курарепоподобных средств Г) антацидов @	А
171	ДЕ-4. Вопрос-	А

	СЕНСИБИЛИЗАЦИЯ ОЗНАЧАЕТ А) повышенную чувствительность к ЛВ при повторном введении Б) накопление в организме ЛВ В) накопление эффекта ЛВ Г) ослабление эффекта на ЛВ @	
172	ДЕ-4. Вопрос- ПОВЫШЕННАЯ ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ К ЛВ ПРИ ЕГО ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) сенсibilизация Б) кумуляция В) привыкание Г) лекарственная зависимость @	А
173	ДЕ-4. Вопрос- 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
174	ДЕ-4. Вопрос- СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА НА ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ОДНОЙ И ТОЙ ЖЕ ДОЗЫ ЛВ ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) привыкание Б) кумуляцию В) сенсibilизацию Г) лекарственную зависимость @	А
175	ДЕ-4. Вопрос-	А

	КУМУЛЯЦИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Повторном введении лекарственных средств Б) Комбинированном введении лекарственных средств В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств Г) При феномене отдачи @	
176	ДЕ-4. Вопрос- СЕНСИБИЛИЗАЦИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Повторном введении лекарственных средств Б) Комбинированном введении лекарственных средств В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств Г) При феномене отдачи @	А
177	ДЕ-4. Вопрос- ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Повторном введении лекарственных средств Б) Комбинированном введении лекарственных средств В) Фармацевтическом взаимодействии лекарственных средств Г) При физическом антагонизме @	А
178	ДЕ-4. Вопрос- ПРИВЫКАНИЕ ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Повторном введении лекарственных средств Б) При синдроме отмены В) При суммировании в синергизме Г) Комбинированном введении лекарственных средств @	А
179	ДЕ-4. Вопрос- СИНЕРГИЗМ ВОЗНИКАЕТ ПРИ:	А

	А) Комбинированном введении лекарственных средств Б) Повторном введении лекарственных средств В) При суммировании в синергизме Г) Комбинированном введении лекарственных средств @	
180	ДЕ-4. Вопрос- 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
181	ДЕ-4. Вопрос- ТАХИФИЛАКСИЯ ВОЗНИКАЕТ ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ? А) Да Б) Нет @	А
182	ДЕ-4. Вопрос- МАТЕРИАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ - ЭТО НАКОПЛЕНИЕ В ОРГАНИЗМЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА ПРИ ПОВТОРНЫХ ВВЕДЕНИЯХ? А) Да Б) Нет @	А
183	ДЕ-4. Вопрос- ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КУМУЛЯЦИЯ ЭТО: А) Накопление в организме эффекта лекарственного вещества при повторных введениях Б) Накопление в организме лекарственного вещества при повторных введениях	А

	@	
184	ДЕ-4. Вопрос- 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
185	ДЕ-4. Вопрос- СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТА ВОЗНИКАЕТ ПРИ: А) Комбинированном введении лекарственных средств Б) Повторном введении лекарственных средств @	А
186	ДЕ-4. Вопрос- ПРИВЫКАНИЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ А) наркотических анальгетиков Б) анальгетиков-антипиретиков В) НПВС Г) антиаритмических средств @	А
187	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ, КАК ПРАВИЛО, РАЗВИВАЕТСЯ А) привыкание Б) кумуляция В) сенсibilизация Г) идиосинкразия @	А
188	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ НАРКОТИЧЕСКИХ АНАЛЬГЕТИКОВ МОЖЕТ РАЗВИВАТЬСЯ А) лекарственная зависимость Б) кумуляция В) сенсibilизация Г) идиосинкразия @	
189	ДЕ-4. Вопрос- ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ А) наркотических анальгетиков Б) анальгетиков-антипиретиков В) НПВС Г) антиаритмических средств @	А
190	ДЕ-4. Вопрос- НЕПРЕОДОЛИМОЕ СТРЕМЛЕНИЕ К ПОВТОРНЫМ ПРИЕМАМ ЛВ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ А) лекарственной зависимости Б) кумуляции В) идиосинкразии Г) тахифилаксии @	А
191	ДЕ-4. Вопрос- СИНДРОМ АБСТИНЕНЦИИ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ А) физической зависимости Б) психической зависимости В) идиосинкразии Г) тахифилаксии @	А
192	ДЕ-4. Вопрос-	А

	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 @	
193	ДЕ-4. Вопрос- ПСИХИЧЕСКАЯ ЛЕКАРСТВЕННАЯ ЗАВИСИМОСТЬ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ А) психическим дискомфортом Б) развитием абстинентного синдрома (психосоматических нарушений) В) улучшением самочувствия при отмене ЛВ Г) снижением эффекта на прием ЛВ @	А
194	ДЕ-4. Вопрос- БЫСТРОЕ СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТА НА ПОВТОРНОЕ ВВЕДЕНИЕ ЛВ ЧЕРЕЗ КОРОТКИЕ ПРОМЕЖУТКИ ВРЕМЕНИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) тахифилаксия Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) лекарственная зависимость @	А
195	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) синергизм Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) лекарственная зависимость @	А
196	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ПРИ КОМБИНИРОВАННОМ ПРИЕМЕ ЛВ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) антагонизм Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) тахифилаксия @	
197	ДЕ-4. Вопрос- 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
198	ДЕ-4. Вопрос- 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
199	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ А) потенцирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ В) накопление ЛВ в организме Г) кумуляция @	А
200	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ СИНЕРГИЗМЕ МОЖЕТ ВОЗНИКНУТЬ	А

	А) суммирование эффектов ЛВ Б) ослабление эффектов ЛВ В) накопление ЛВ в организме Г) кумуляция @	
201	ДЕ-4. Вопрос- 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 @	А
202	ДЕ-4. Вопрос- 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
203	ДЕ-4. Вопрос- ТАХИФИЛАКСИЯ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ А) эфедрина Б) резерпина В) кодеина Г) кофеина @	А
204	ДЕ-4. Вопрос- ПРИ ПОВТОРНОМ ВВЕДЕНИИ ЭФЕДРИНА МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ А) тахифилаксия	А

	Б) кумуляция В) идиосинкразия Г) потенцирование @	
205	ДЕ-4. Вопрос- 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
206	ДЕ-4. Вопрос- 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
207	ДЕ-4. Вопрос- ПОТЕНЦИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ А) фентанила и дроперидола Б) парацетамола и анальгина В) тетрациклина и пенициллина Г) атропина и пилокарпина @	А
208	ДЕ-4. Вопрос- СУММИРОВАНИЕ ЭФФЕКТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ СОВМЕСТНОМ ВВЕДЕНИИ А) парацетамола и анальгина	А

	Б) фентанила и дроперидола В) тетрациклина и пенициллина Г) атропина и пилокарпина @	
209	ДЕ-4. Вопрос- 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
210	ДЕ-4. Вопрос- ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) приготовления комбинированных ЛС Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	А
211	ДЕ-4. Вопрос- ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) хранения комбинированных ЛС Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	А
212	ДЕ-4. Вопрос- ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ	А

	А) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце Б) всасывания В) выведения Г) метаболизма @	
213	ДЕ-4. Вопрос- 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
214	ДЕ-4. Вопрос- 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
215	ДЕ-4. Вопрос- ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ ЛВ ВОЗНИКАЕТ В ПРОЦЕССЕ А) метаболизма ЛВ в организме Б) смешивания нескольких ЛВ в одном шприце В) хранения комбинированных ЛС Г) приготовления комбинированных ЛС @	А
216	ДЕ-4. Вопрос-	А

	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 @	
217	ДЕ-4. Вопрос- 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
218	ДЕ-4. Вопрос- 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
219	ДЕ-4. Вопрос- 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

220	ДЕ-4. Вопрос- 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
221	ДЕ-4. Вопрос- 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
222	ДЕ-4. Вопрос- ТОКСИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ЛВ ЧАЩЕ ВСЕГО МОГУТ ВОЗНИКАТЬ ПРИ А) замедлении метаболизма Б) замедлении всасывания из ЖКТ В) применении в средних дозах Г) применении в поддерживающих дозах @	А
223	ДЕ-4. Вопрос- 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
224		А

	ДЕ-4. Вопрос- НАРУШЕНИЕ ГЕНЕТИЧЕСКОГО АППАРАТА НА ВВЕДЕНИЕ ЛВ НАЗЫВАЕТСЯ А) мутагенное действие Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @	
225	ДЕ-4. Вопрос- МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО А) повреждение генетического аппарата Б) гибель эмбриона В) нарушение развития скелета у плода Г) развитие злокачественных новообразований @	А
226	ДЕ-4. Вопрос- КАНЦЕРОГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ ЭТО А) развитие злокачественных новообразований Б) гибель эмбриона В) нарушение развития скелета у плода Г) повреждение генетического аппарата @	А
227	ДЕ-4. Вопрос- ВОЗМОЖНОЕ РАЗВИТИЕ ОПУХОЛИ ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛВ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) канцерогенность Б) фетотоксичность В) ульцерогенность Г) эмбриотоксичность @	А
228		А

	ДЕ-4. Вопрос- ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	
229	ДЕ-4. Вопрос- ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) эмбриотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	А
230	ДЕ-4. Вопрос- ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) тератогенность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	А
231	ДЕ-4. Вопрос- ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ НА РАЗВИТИЕ ПЛОДА В ПОСЛЕДНИЙ ТРИМЕСТР БЕРЕМЕННОСТИ ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) фетотоксичность Б) канцерогенность В) ульцерогенность Г) мутагенность @	А

232	ДЕ-4. Вопрос- 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
233	ДЕ-4. Вопрос- 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
234	ДЕ-4. Вопрос- 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
235	ДЕ-4. Вопрос- ТЕРАТОГЕННОСТЬ ЭТО ОТРИЦАТЕЛЬНОЕ ВЛИЯНИЕ ЛВ, ПРИВОДЯЩЕЕ К А) развитию уродств Б) гибели плода в I триместр беременности	А

	В) нарушению биохимических показателей у плода в III триместр беременности Г) нарушению генетического аппарата клеток @	
236	ДЕ-4. Вопрос- НАРУШЕНИЕ РАЗВИТИЯ СКЕЛЕТА У ПЛОДА ВЫЗЫВАЛ А) талидомид Б) бензилпенициллин В) ацетилсалициловая кислота Г) парацетамол @	А
237	ДЕ-4. Вопрос- 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
238	ДЕ-4. Вопрос- 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
239	ДЕ-4. Вопрос- ГЕМОЛИТИЧЕСКУЮ АНЕМИЮ ПРИ НЕДОСТАТКЕ ФЕРМЕНТА ГЛЮКОЗО-6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ	А

	А) хинин Б) атропин В) пилокарпин Г) кодеин @	
240	ДЕ-4. Вопрос- ХИНИН У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЬЮ ФЕРМЕНТА ГЛЮКОЗО-6ФОСФАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗЫ МОЖЕТ А) гемолитическую анемию Б) нарушение слуха В) нарушение функции почек Г) сердечные аритмии @	А
241	ДЕ-4. Вопрос- У ЛИЦ С НЕДОСТАТОЧНОСТЬЮ ФЕРМЕНТА ПЕЧЕНИ N-АЦЕТИЛТРАНСФЕРАЗЫ ВОЗРАСТАЕТ ТОКСИЧНОСТЬ А) изониазида Б) пилокарпина В) атропина Г) кодеина @	А
242	ДЕ-4. Вопрос- 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
243	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ОБРАЗОВАНИЕ ЯЗВЫ НА СЛИЗИСТОЙ ЖЕЛУДКА ПОД ВЛИЯНИЕМ ЛВ ОБОЗНАЧАЮТ КАК: А) ульцерогенное действие Б) дисбактериоз В) сенсибилизация Г) развитие злокачественных новообразований @	
244	ДЕ-4. Вопрос- 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
245	ДЕ-4. Вопрос- 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
246	ДЕ-4. Вопрос- 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
247	ДЕ-4. Вопрос-	А

	МУТАГЕННОЕ ДЕЙСТВИЕ – ЭТО СПОСОБНОСТЬ ВЫЗЫВАТЬ: А) Изменение генетического аппарата соматических клеток Б) Злокачественные новообразования В) Изъязвление слизистой ЖКТ Г) Нарушение развития скелета у плода @	
248	ДЕ-4. Вопрос- 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
249	ДЕ-4. Вопрос- НАРУШЕНИЕ ПОЛЕЗНОЙ МИКРОФЛОРЫ ПОСЛЕ ПРИМЕНЕНИЯ ЛС ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) дисбактериоз Б) ульцерогенное действие В) сенсibilизация Г) развитие злокачественных новообразований @	А
250	ДЕ-4. Вопрос- ДИСБАКТЕРИОЗ ЭТО А) нарушение полезной микрофлоры Б) образование язвы на слизистой желудка В) нарушение развития скелета у плода Г) развитие злокачественных новообразований @	А
251	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ДИСБАКТЕРИОЗ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ А) антибиотиков Б) анксиолитиков В) ноотропов Г) седативных средств @	
252	ДЕ-4. Вопрос- НЕБЛАГОПРИЯТНОЕ ДЕЙСТВИЕ ЛВ НА ГЕНОТИП ОБОЗНАЧАЮТ КАК А) мутагенность Б) эмбриотоксичность В) дисбактериоз Г) тератогенность @	А
253	ДЕ-4. Вопрос- 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
254	ДЕ-4. Вопрос- НЕОБОСНОВАННОЕ НАЗНАЧЕНИЕ МНОЖЕСТВА ЛС ОБОЗНАЧАЕТСЯ КАК А) полипрагмазия Б) тахифилаксия В) антагонизм Г) идиосинкразия @	А
255	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ФАРМАКОГЕНЕТИКА ИЗУЧАЕТ А) атипичные реакции на ЛВ, обусловленные генетически Б) токсичность ЛВ В) атипичное строение рецепторов Г) повышенную чувствительность к ЛВ @	
256	ДЕ-4. Вопрос- АТИПИЧНАЯ РЕАКЦИЯ НА ЛС, ОБУСЛОВЛЕННАЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ, НАЗЫВАЕТСЯ А) идиосинкразия В) тахифилаксия Б) сенсibilизация Г) кумуляция @	А
257	ДЕ-4. Вопрос- ИДИОСИНКРАЗΙΑ – ЭТО А) атипичная реакция на ЛС, обусловленная генетически В) быстрое привыкание к ЛС Б) повышенная чувствительность к ЛС Г) накопление ЛВ в организме @	А
258	ДЕ-4. Вопрос- ИДИОСИНКРАЗΙΑ МОЖЕТ ВОЗНИКАТЬ В РЕЗУЛЬТАТЕ А) генетически обусловленных изменений активности ферментов лекарственного метаболизма (ферментопатий) В) быстрого привыкания к ЛС Б) повышенной чувствительности к ЛС Г) накопления ЛВ в организме @	А
259	ДЕ-4. Вопрос-	А

	ИДИОСИНКРАЗИЯ ОБЫЧНО СВЯЗАНА С А) врожденными энзимопатиями Б) гиперчувствительностью к ЛВ В) накоплением ЛВ в организме Г) лекарственной зависимостью @	
--	--	--