

**Тестовый контроль
по специальности «ФАРМАЦИЯ»
первая категория**

1. Право на осуществление фармацевтической деятельности регулируется:
А - Законом об основах охраны здоровья граждан в РФ
Б - Законом об образовании в РФ
В - Законом об обращении лекарственных средств
2. Аттестация на квалификационную категорию:
А - Является обязательной
Б - Является добровольной
В - Проводится по приказу руководителя
3. Присвоенная квалификационная категория специалисту:
А - Действительна на всей территории России
Б - Действительна на уровне субъекта, где проведена аттестация
4. Срок действия квалификационной категории:
А - 5 лет
Б - 3 года
В - бессрочно
5. Права и обязанности медицинских и фармацевтических работников регулируются:
А - Законом об обращении лекарственных средств.
Б - Законом об основах охраны здоровья граждан в РФ.
В - Приказом Минздрава РФ.
6. Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов в РФ утверждается:
А - ежегодно
Б - один раз в два года
В - действует до отмены действия
7. Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов ведется:
А - Правительством РФ
Б - Министерством здравоохранения РФ
В - Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения
8. Фармацевтический маркетинг это

А - вид деятельности, направленный на изучение нужд конкретного человека в фармацевтической помощи
Б - вид деятельности, направленный на удовлетворение потребностей посредством обмена
В - вид деятельности, направленный на изучение нужд конкретного человека в фармацевтической помощи и удовлетворения потребностей посредством обмена более эффективным, чем у конкурента способом

9. Основной единицей измерения в сфере маркетинга является
А - прибыль
Б - сделка
В - товар
10. Эффективность деятельности организации подразумевает
А - удовлетворение потребностей потребителей
Б - достижение поставленных целей с минимальными затратами
11. Коммуникация это
А - информация доведенная до исполнителей
Б - процесс обмена информацией, ведущей к взаимопониманию
В - построение взаимопониманий в коллективе
12. Государственный контроль качества лекарственных средств возложен на :
А. Департамент государственного контроля качества лекарственных средств
Б. Федеральную службу по надзору в сфере ЗО
В. Федеральное агентство по здравоохранению
Г. Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия населения
13. Направления, по которым осуществляется экспертиза качества лекарственных средств:
1. Государственная регистрация лекарственных средств
2. Предварительный контроль
3. Выборочный контроль
4. Повторный выборочный контроль
5. Приемо-сдаточный
6. Контроль потребителя
А. Верно 2,3,5
Б. Верно 1,2,5
В. Верно 1,3,4
Г. Верно все
14. Обязательному посерийному контролю по всем показателям НД при

проверке на соответствие подлежат :

1. Лекарственные вещества, используемые для изготовления ЛС в условиях аптек
2. Наркотические лекарственные средства
3. Лекарственные средства для детей
4. Лекарственные средства для наркоза
5. Препараты инсулина

А. Верно 2

Б. Верно 1,2

В. Верно 1,2,3,

Г. Верно все

15. Возможно ли обращение лекарственного препарата для медицинского применения только с сертификатом системы менеджмента качества предприятия ?

А. Да

Б. Нет

16. Отличие лекарственного средства от других товаров заключается в :
1. несамостоятельном принятии конечным потребителем решения о покупке рецептурных лекарственных средств;
 2. невозможности оценки потребителем потребительских (качественных, лечебных) свойств лекарственных средств;
 3. отсутствие сортности лекарственных средств;
 4. необходимости оценки соотношения безопасности и эффективности лекарственных средств;
 5. необходимости ограничения рекламной информации;
 6. установление верхнего предела цен;
 7. порядке выставления продукции на прилавок

А. Верно 1,3,5,6

Б. Верно 1,2,3,5,6,7

В. Верно все

17. Нанесение на упаковку БАД сведений об их эффективности, не содержащихся в свидетельстве о государственной регистрации:

А. Является обязательным

Б. Является запрещенным

В. Является возможным после проведения добровольной сертификации и наличия сертификата « эффективности БАД»

18. Отпуск товара в аптечный пункт документально оформляется:

А - по счету

Б - по доверенности

В - по накладной-требованию

Г - по заказу-требованию

Д - по товарно-транспортной накладной

19. Рецепты на лекарственные средства с пометкой « statim» обслуживаются в срок , не превышающий с момента обращения больного в аптечную организацию :
- А. 2 рабочих дней
 - Б. 1 рабочего дня
 - В. 2-х часов
 - Г. 6 часов
20. К основным задачам фармацевтической экспертизы рецепта не относятся:
- А - установление соответствия формы рецептурного бланка
 - Б - определение правомочности лица, выписавшего рецепт
 - В - установление срока действия рецепта
 - Г - определение соответствия рецепта установленному порядку отпуска лекарственных средств
 - Д - определение стоимости лекарственных средств
21. Анаболические стероиды отпускаются из аптек по рецептам, выписанным на:
- А. Специальном бланке розового цвета
 - Б. Бланке формы 107-у
 - В. Бланке формы 148-1/у-88
22. При отпуске рецептурных препаратов специалист аптеки делает отметку об отпуске препарата в графе «отпустил» с обязательным указанием :
- 1. Названия аптечной организации
 - 2. Наименования отпущенного ЛС
 - 3. Дозировки отпущенного ЛС
 - 4. Количества отпущенного ЛС
 - 5. Даты отпуска
 - 6. Подписи отпустившего ЛС
- А. Верно только 1, 5
 - Б. Верно только 1, 2, 3, 4
 - В. Верно только 1, 2, 3, 4, 5
 - Г. Верно все
23. В случае, когда выписан снотворный препарат - производное барбитуровой кислоты, больному с хроническим заболеванием на курс лечения, рецепт должен быть оформлен дополнительной надписью “По специальному назначению” скрепленной:
- 1. Личной подписью врача
 - 2. Личной печатью врача

3. Печатью ЛПУ “Для рецептов”
4. Круглой печатью ЛПУ
А. Верно 1,2
Б. Верно 1,3
В. Верно 2
Г. Верно 1,4
24. Рецептурные лекарственные средства, кроме поставленных на предметно-количественный учет, действительны в течение:
А. 5 дней
Б. 10 дней
В. 2 месяцев
25. Больному можно отпустить СПИРТА ЭТИЛОВОГО «по специальному назначению» по экстермпоральному рецепту в смеси:
А. 50 гр.
Б. 100 гр.
В. 150 гр.
26. Для отпуска ЛС из аптечных организаций утверждено видов рецептурных бланков :
А. 3
Б. 4
В. 5
Г. 8
27. В левом верхнем углу всех видов рецептурных бланков, утвержденных Приказом МЗ РФ № 1175 от 20.12.12 г. обязательно проставляется:
А. Штамп ЛПУ
Б. Штамп и адрес ЛПУ
В. Штамп, адрес и номер телефона ЛПУ
28. В рецептурном бланке формы № 107-У ФИО врача
А. Указывается полностью
Б. ИО указывается инициалами
29. Допускается ли оформление рецепта формы 107-У с использованием компьютерных технологий ?
1. Нет
2. Допускается частично
3. Допускается полностью
А. Верно 1
Б. Верно 2,3
В. Верно 3

30. Рецепты, выписанные на бланках формы № 148-1/у-88, кроме личной печати и подписи врача, дополнительно заверяются:
А - печатью ЛПУ «Для рецептов»
Б – круглой печатью ЛПУ
В – Подписью главного врача
31. Отпуск этилового спирта производится амбулаторным больным по рецептам врачей:
1. В чистом виде - до 50 гр. по рецептам с надписью “Для наложения компрессов” или “Для обработки кожи”.
2. В смеси с другими ингредиентами при индивидуальном изготовлении лекарств - до 50 гр.
3. Больным с хроническим течением болезни - до 100 гр. в смеси по рецептам с надписью “ По специальному назначению”, отдельно скрепленной подписью врача и печатью ЛПУ “Для рецептов”.
4. В чистом виде - до 150 гр. по рецептам с надписью “Для наложения компрессов” или “Для обработки кожи”.
5. Больным с хроническим течением болезни - до 150 гр. по рецептам с надписью “ По специальному назначению”, отдельно скрепленной подписью врача и печатью ЛПУ “Для рецептов”.
А. Верно только 1
Б. Верно только 2
В. Верно только 1,2
Г. Верно только 2,4,5
32. Для учета в ЛПУ всех видов рецептурных бланков утверждено форм журналов учета:
А. 2
Б. 3
33. При выписывании рецепта длительного действия, врач делает пометку «Хроническому больному», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска из аптечной организации. Это указание он заверяет:
А. Только личной подписью
Б. Только личной подписью и печатью
В. Личной подписью и печатью, а также печатью ЛПУ «Для рецептов»
34. Врачи, занимающиеся частной практикой (индивидуальной трудовой деятельностью) не имеют право выписывать рецепты:
А - на наркотические лекарственные средства
Б - на ядовитые лекарственные средства
В - на антибиотики
Г - на спирт этиловый

35. Укажите срок действия рецепта, в котором выписан «спирт этиловый» в чистом виде:
А - 5 дней
Б - 10 дней
В - 1 месяц
Г - 2 месяца
Д - 1 год
36. Сколько лет должны храниться журналы учета движения наркотических лекарственных средств в аптечных организациях с момента последней записи в них?
А - 1 год
Б – 2 года
В – 3 года
Г – 5 лет
Д – 10 лет
37. Основными требованиями, предъявляемыми ГФ к порошкам как лекарственной форме, являются:
1) Сыпучесть
2) Точность дозировки
3) Удобство применения
4) Определенный размер частиц
5) Однородность
6) Растворимость в воде
7) Отсутствие относительно индифферентных веществ
А. Верно 1,2,3,4,7
Б. Верно 2,4,5,6
В. Верно 1,2,4,5
Г. Верно все
38. Какой технологический процесс смешения сложных порошков в ступке считается правильным:
1) Смешение ингредиентов от “меньшего к большему” равными количествами
2) Одновременное смешение всех ингредиентов порошковой смеси, если они прописаны в примерно равных количествах
3) Одновременное смешение ингредиентов порошковой смеси, если они прописаны в резко разных количествах
4) Смешение ингредиентов от “большого к меньшему” равными количествами
А. Верно 1.
Б. Верно 4.

- В. Верно 1,2
- Г. Верно 3,4

39. Выберите из перечисленных ниже качеств достоинства таблеток по сравнению с порошками:
1. Наличие вспомогательных веществ
 2. Механизация производства
 3. Возможность локализации действия
 4. Возможность коррекции вкуса, запаха, красящего действия лекарственных
 5. веществ
 6. Компактность
 7. Возможность регулирования высвобождения лекарственных веществ;
 8. Необходимость наличия специальных машин и аппаратов для производства
 9. лекарственных форм
- А. Верно 2,3,4,5,6
 - Б. Верно 1,2,5
 - В. Верно 2,4,5,6
 - Г. Верно все
40. В концентрации по массе готовят:
- 1) Водные и спиртовые растворы лекарственных веществ
 - 2) Растворы твердых и жидких лекарственных веществ в вязких и летучих растворителях, дозируемых по массе
 - 3) Суспензии и эмульсии на вязкой и летучих растворителях
 - 4) Гомеопатические жидкие лекарственные средства
- А. Верно 2, 3, 4
 - Б. Верно 2, 3
 - В. Верно 1, 2
 - Г. Верно все
41. Пути использования ВМВ в фармации:
- 1) Лекарственные вещества
 - 2) Вспомогательные вещества
 - 3) Тароупаковочные материалы
 - 4) Укупорочные средства
- А. Верно 1,2
 - Б. Верно 1,2,4
 - В. Верно 1,2,3
 - Г. Верно все

42. Укажите случаи образования водных суспензий:
- 1) Гидрофильная дисперсная фаза не растворима в дисперсионной среде
 - 2) Гидрофобная дисперсная фаза не растворима в дисперсионной среде
 - 3) Превышен предел растворимости вещества
 - 4) Прописаны два порознь растворимых вещества, реагирующих между собой с образованием нерастворимого соединения
 - 5) Смена растворителя при смешении водных и спиртовых препаратов
- А. Верно 2,3,4
Б. Верно 1,3,4
В. Верно 3
Г. Верно все
43. Выбор режима экстракции обусловлен:
- 1) Соотношением сырья и экстрагента
 - 2) Гистологической структурой сырья
 - 3) Измельченностью сырья
 - 4) Физико-химической природой действующих веществ
 - 5) Физико-химической природой сопутствующих веществ
- А. Верно 1,2,3,4
Б. Верно 1,3,4
В. Верно 2,3,4
Г. Верно 2,4,5
44. Настойки – это:
- А. Окрашенные жидкие извлечения из лекарственного растительного сырья, изготавливаемые на 20% - 40% этаноле в соотношении 1:2
- Б. Концентрированные спиртовые извлечения из лекарственного растительного сырья, используемые самостоятельно и в составе некоторых лекарственных форм (капель, микстур...)
- В. Окрашенные жидкие спиртовые или водно-спиртовые извлечения из лекарственного растительного сырья, получаемые без нагревания и удаления экстрагента
- Г. Концентрированные извлечения из лекарственного растительного сырья в соотношении 1:1
45. Мази, которые применяются для лечения инфицированных ран, должны:
- 1) Легко и полностью высвобождать лекарственные субстанции
 - 2) Хорошо всасываться
 - 3) Иметь определенные осмотические свойства
 - 4) Увлажнять поверхность, на которую нанесены
 - 5) Иметь значение рН, близкое к значению рН раны
- А. Верно 1,2,3,4
Б. Верно 1,2,3,5
В. Верно 2,3,4,5
Г. Верно все

46. К положительным признакам суппозиториев лекарств относятся:
- 1) Большая скорость действия лекарственных веществ
 - 2) Возможность назначения лекарственных средств, неприятных на вкус и агрессивных по отношению к слизистой оболочке ЖКТ
 - 3) Возможность их использования в случаях тошноты, при поражениях печени, органов пищеварения
 - 4) Отсутствие взаимодействий в системе лекарственная субстанция вспомогательное вещество
- А. Верно 1,2,3
Б. Верно 3,4
В. Верно 1,4
Г. Верно все
47. В асептических условиях изготавливают:
- 1) Лекарственные формы для инъекций
 - 2) Глазные лекарственные формы
 - 3) Лекарственные формы с антибиотиками
 - 4) Растворы для внутреннего и наружного применения для новорожденных детей
 - 5) Растворы, предназначенные для нанесения на раны и ожоговые поверхности
 - 6) Жидкие лекарственные средства в виде внутриаптечной заготовки
- А. Верно 1,2,5
Б. Верно 1,2,5,6
В. Верно 1,2,4,5
Г. Верно все
48. Лекаристика – это
- А – вид человеческой деятельности, направленной на удовлетворение нужд и потребностей посредством обмена
- Б – наука о создании новых лекарств
- В – любая деятельность по продаже товаров или услуг тем, кто приобретает их с целью перепродажи или профессионального использования
- Г - деятельность по управлению спросом и предложением путем стабилизации предложения и потребления
49. Лекарственные формы с модифицированным высвобождением лекарственных веществ характеризуются изменёнными по сравнению с обычными лекарственными формами:
- 1) механизмом и характером высвобождения лекарственных веществ
 - 2) временем наступления терапевтического эффекта
 - 3) продолжительностью терапевтического эффекта
 - 4) выраженностью терапевтического эффекта

- А. Верно 1
- Б. Верно 1,2,3
- В. Верно 4
- Г. Верно все

50. Преимуществами лекарственных форм пролонгированного действия являются:
- 1) поддержание на определённом уровне заданного количества лекарственного вещества, необходимого для создания в организме нужной терапевтической концентрации
 - 2) сокращение общего количества лекарственного вещества, достаточного для достижения терапевтического эффекта
 - 3) экономию рабочего времени обслуживающего персонала, комплаенс пациента
- А. Верно 1
 - Б. Верно 1,2
 - В. Верно 1,2,3
51. Из приведенных ниже характеристик, выберите определение, соответствующее микрокапсулам:
- А – таблетки, спрессованные из микрокапсул с целью обеспечения продленного действия.
 - Б – микроскопические частицы твёрдых, жидких или газообразных лекарственных веществ, покрытые оболочками и обеспечивающие регулируемое высвобождение лекарственных веществ по времени (или) по месту действия их в организме.
 - В – пероральные системы, высвобождение лекарственных веществ из которых регулируется осмотическим давлением.
 - Г – твёрдые желатиновые капсулы, заполненные смесью микрокапсул с жировыми оболочками различной толщины.
52. Какие из ниже перечисленных свойств, присущи иммобилизованным терапевтическим системам:
- 1) Повышенная стабильность
 - 2) Длительность действия в организме
 - 3) Отсутствие вспомогательных веществ
 - 4) Определённые размеры частиц
 - 5) Маскировка вкуса, запаха, раздражающего действия
- А. Верно 1,2,5
 - Б. Верно 1,2
 - В. Верно 1,2,4
 - Г. Верно всё.

53. Каркасные таблетки это:

- А – таблетки, полученные на основе ионообменных солей лекарственных веществ
Б – таблетки с послойной дозировкой лекарственных веществ, обеспечивающих последовательность их высвобождения
В – таблетки, имеющие нерастворимую пористую матрицу с включёнными в неё лекарственными веществами
Г – таблетка, покрытая полупроницаемой мембранной оболочкой с небольшим отверстием в мембране

54. Пролонгированное действие обеспечивают:
- А – таблетки с биodeградирующим наполнителем
Б – «просверленные» таблетки
В – «плавающие» таблетки
Г – любые из перечисленных
55. Укажите из ниже перечисленных свойств достоинства трансдермальных терапевтических систем:
- 1) Уменьшение пресистемного метаболизма лекарственных веществ в организме
 - 2) Возможность применять лекарственные вещества, эффективные лишь в больших дозах
 - 3) Снижение опасности передозировки лекарственных веществ
 - 4) Безболезненность введения лекарственных веществ
 - 5) Широкий ассортимент веществ, вводимых трансдермально
- А. Верно 1,2,3,4
Б. Верно 1,3,4
В. Верно 3,4,5
Г. Верно все
56. Взаимные пролекарства:
- А - являются результатом молекулярной модификации активных субстанций и не содержат носителей.
Б - это система «лекарственное вещество-носитель»
В - система содержит два фармакологически активных вещества, каждый из которых действует как носитель другого
57. Самопрограммирующиеся терапевтические системы - это системы, в которых высвобождение лекарственного вещества происходит:
1. Путём программированного распределения
 2. С учетом уровня вещества в крови
 3. Путем саморегулирования
- А. Верно 1
Б. Верно 1,2
В. Верно 1,3
Г. Верно все

58. Какими факторами обусловлена популярность гомеопатического метода лечения в настоящее время:
- 1) относительной безопасностью гомеопатических лекарственных средств;
 - 2) простотой изготовления гомеопатических препаратов;
 - 3) отсутствием вспомогательных веществ;
 - 4) точностью дозировки гомеопатических лекарственных препаратов;
 - 5) экономичностью лечения.
- А — верно 1, 2, 3, 5;
Б — верно 1, 5;
В — верно 1, 3, 4.
Г — верно все
59. Возможно ли ухудшение состояния больного после приёма гомеопатических лекарственных средств?
- А — да;
Б — нет.
60. Антидоты в гомеопатии – это:
- А. Лекарственные средства, которые могут снять ухудшение, вызванное другим лекарственным средством
- Б. Внешние факторы, вызывающие облегчение или улучшение состояния больного
- В. Препараты, приготовленные из культур микробов, вирусов, из патологических секретов человека и животного
61. Нозоды в гомеопатии – это:
- А. Лекарственные средства, которые могут снять ухудшение, вызванное другим лекарственным средством
- Б. Средства, вызывающие ухудшение состояния больного
- В. Препараты, приготовленные из культур микробов, вирусов, из патологических секретов человека и животного
- Г. Материал, полученный от здоровых животных, из бактериальных культур, или различного рода растительные выделения и секреты
62. Подлежат ли гомеопатические лекарственные средства сертификации?
- А — да;
Б — нет.
63. Как обозначаются средства, применяемые без разведения:
- А. Ø
Б. СК
В. Д
Г. LM

64. Выберите из ниже указанного перечня, сотенные разведения:
- 1) календула \emptyset ;
 - 2) платинум металликум СН 10;
 - 3) хина ХЗ;
 - 4) ипекакуана 3Х;
 - 5) игнация 6;
 - 6) лахезис Д 12;
 - 7) графит 2М;
 - 8) серфур LM.
- А — верно 1;
Б — верно 3, 4, 6;
В — верно 2, 5;
Г — правильного ответа нет.
65. При потенцировании жидких лекарственных средств на каждой ступени разведения производят встряхивание:
- А — 3 раза;
Б — не менее 5 раз;
В — не менее 10 раз;
- Г — 15 раз.
66. Гомеопатические жидкие лекарственные средства изготавливают в концентрации:
- А. По массе
Б. По объёму
В. Массо-объёмно
Г. Правильно всё
67. Оподельдоки — это:
- А — вид таблеток;
Б — глазные лекарственные формы;
В — ректальные лекарственные формы;
Г — мыльные линименты.
68. Какое количество гомеопатического препарата следует отпустить, если количество в рецепте не указано:
- А. 0,1
Б. 1,0
В. 5,0
Г. 10,0
69. Лекарство перед применением необходимо встряхивать
- А – не менее 3 - 5 раз

- Б – не менее 5-10 раз
- В - нет необходимости встряхивать

70. Гомеопатические препараты применяются:
- А — только до еды;
 - Б — только после еды;
 - В — независимо от приема пищи;
 - Г — за полчаса до еды или через час после еды, а лучше утром натощак.
71. Могут ли бактерии синтезировать белки человека?
- А. Да, если ввести соответствующий ген в бактерию
 - Б. Нет
72. Какие продукты генной инженерии используются в фармакологии?
- 1) Искусственные подсластители
 - 2) Ароматические вещества
 - 3) Пищевые добавки
 - 4) Ферменты
 - 5) Антибиотики
 - 6) Гормоны
 - 7) Витамины
 - 8) Пищевые красители
- А. Верно 1,2,3,4
Б. Верно 4,5,6,7
В. Верно 1,2,3,8
Г. Верно все
73. Первым лекарственным препаратом, произведённым бактериями был:
- А - инсулин
 - Б – пенициллин
 - В - стрептокиназа
 - Г – соматрем
 - Д - интерферон
 - Е – интерлейкин-L
74. Пребиотики (эубиотики) –
- А - препараты нормальной микрофлоры человека.
 - Б — пищевые добавки, селективно стимулирующие рост и размножение так называемых дружественных человеку бактерий.
 - В - комплексные препараты, содержащие пребиотики.
75. Трансгенными являются:
- А - организмы, содержащие фрагменты чужеродной ДНК
 - Б - вещества, вырабатываемые специальными железами или клетками животных, выделяемые в окружающую среду и имеющие сигнальное

значение.

76. Типичным побочным эффектом неселективных β -блокаторов не считают
- А) депрессию
 - Б) брадикардию
 - В) бронхоспазм
 - Г) повышение внутриглазного давления
 - Д) все они типичны
77. Обычная доза гипотиазида при лечении АГ
- А) 12,5 – 25 мг
 - Б) 25 – 50 мг
 - В) 50 – 75 мг
 - Г) в зависимости от тяжести
 - Д) все названные дозы не верны
78. Одним из двух компонентов лечения АГ на второй ступени как правило является
- А) β -блокатор
 - Б) диуретик
 - В) антикальциевый
 - Г) ингибитор АПФ
 - Д) любой равно вероятен
79. Толерантность возникает быстрее
- А) К стандартному нитроглицерину
 - Б) К нитратам пролонгированного действия
 - В) При сочетании нитроглицерина с валидолом
 - Г) При любом варианте одинаково
80. Пропранолол при инфаркте миокарда
- А) Предупреждает аритмии
 - Б) Снижает размеры ишемизированной зоны
 - В) Усиливает сердечные сокращения
 - Г) Все вышеуказанное
 - Д) Только а, б
81. К антиагрегантам не относится
- А) Гепарин
 - Б) Аспирин
 - В) Дипиридамол
 - Г) Тиклопидин
 - Д) Все они антиагреганты

82. К основным группам препаратов, используемых при СН не относятся
- А) диуретики
 - Б) сердечные гликозиды
 - В) БКК
 - Г) ингибиторы АПФ
 - Д) все эти группы относятся
83. Эффективность фармакотерапии СН повышает всё, кроме
- А) ограничения потребления соли
 - Б) снижения массы тела
 - В) регулярного приёма небольших доз алкоголя
 - Г) разумного повышения физической активности
 - Д) все эти факторы важны
84. Гипокалиемию от диуретиков не усиливают
- А) ГКС
 - Б) ИАПФ
 - В) сердечные гликозиды
 - Г) приём избытка натрия и воды
 - Д) все усиливают
85. К возможным нежелательным эффектам ИАПФ не относится
- А) гипокалиемия
 - Б) кашель
 - В) ангионевротический отёк
 - Г) снижение почечной фильтрации
 - Д) всё это верно
86. К типичным побочным эффектам ГКС не относится
- А) Синдром Кушнга
 - Б) Гипогликемия
 - В) Нарушения минерального обмена
 - Г) Риск генерализации инфекций
 - Д) Все это относится
87. Принятая суточная доза преднизолона для длительной терапии РА
- А) 5-10 мг
 - Б) 10-15 мг
 - В) 15-20 мг
 - Г) 20-25 мг
 - Д) все указанные дозы не верны
88. Наибольшую продолжительность эффекта проявляет
- А) Гидрокортизон

- Б) Преднизолон
 - В) Метилпреднизолон
 - Г) Дексаметазон
89. Снижают антиагрегантный эффект аспирина
- А) Индометацин
 - Б) Диклофенак
 - В) Ибупрофен
 - Г) Напроксен
 - Д) Ни один из них
90. При применении у беременных НПВС могут
- А) Ослаблять сокращения матки
 - Б) Вызвать у ребенка легочную гипертензию
 - В) Вызвать преждевременное заращение боталлова протока
 - Г) Все это возможно
 - Д) Только а, в
91. Объект воздействия макролидов в основном
- А) Стрептококки
 - Б) Хламидии
 - В) Микопlasма
 - Г) Легионелла
 - Д) Любое из перечисленного
92. В отношении азитромицина в сравнении с эритромицином неверно следующее
- А) Шире спектр
 - Б) Длительнее эффект
 - В) Короче курс введения
 - Г) Сильнее гастротоксичность
 - Д) Все указано верно
93. Когда фторхинолоны применяют у детей
- А) Никогда
 - Б) Как и у взрослых
 - В) При низком риске побочных эффектов
 - Г) По жизненным показаниям, при неэффективности других антибиотиков
 - Д) По усмотрению лечащего врача
94. Указать преимущественный спектр антибактериальной активности ципрофлоксацина
- А) Стафилококки, грамотрицательные аэробы, в том числе синегнойная палочка

- Б) Грампозитивная флора
 - В) Грамнегативная флора, исключая синегнойную палочку, бактероиды
 - Г) Равноэффективен при всех вариантах
95. I поколение ЦС характеризуется
- А) Выраженным влиянием на Гр⁺ и Гр⁻ флору
 - Б) Выраженным влиянием на Гр⁺, слабым – на Гр⁻ флору
 - В) Слабым влиянием на Гр⁺, выраженным – на Гр⁻ флору
 - Г) Общей низкой эффективностью
 - Д) Избирательным влиянием на анаэробов
96. Для терапии гипосекреторных гастритов обычно применяют
- А) Регулярное введение гистамина
 - Б) Регулярное введение пентагастрина
 - В) Заместительную терапию
 - Г) Введение М-холинолитиков
 - Д) Все эти варианты равноценны
97. Неселективные М-холинолитики при ЯБ используют для
- А) Предотвращения рецидивов
 - Б) Начального купирования болевого синдрома
 - В) Усиления эффекта блокаторов протонной помпы
 - Г) Все это имеет значение
98. Наиболее принятое время назначения Н₂-блокаторов
- А) Утром
 - Б) На ночь
 - В) Равные дозы на протяжении дня
 - Г) Все варианты равнозначны
99. Мизопростол клинически эффективен при
- А) Медиагастральных язвах
 - Б) Рецидивирующей язве ДПК
 - В) Эрозиях от НПВС
 - Г) Каллезных язвах
 - Д) Верного ответа нет
100. Антибиотиками выбора при диарее неясной этиологии сейчас считают
- А) Нитрофураны
 - Б) Оксихинолоны
 - В) Фторхинолоны
 - Г) Тетрациклины
 - Д) Все они равноценны