

Фармацевтическая химия и фармакогнозия (ВО) Первая категория

1. КАКАЯ ФИЗИЧЕСКАЯ КОНСТАНТА НЕ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ГФ ДЛЯ ОЦЕНКИ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

- а) окислительно-восстановительный потенциал
- б) температура плавления
- в) показатель удельного вращения
- г) показатель преломления

2. КАКАЯ РЕАКЦИЯ НЕ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОДЛИННОСТИ НЕОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ ПО ГФ

- а) обмена
- б) конденсации
- в) разложения
- г) комплексообразования

3. КАКАЯ ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ГРУППА ПРИДАЕТ СОЕДИНЕНИЯМ КИСЛОТНЫЕ СВОЙСТВА

- а) карбоксильная
- б) простая эфирная
- в) амино
- г) имидная

4. КАКАЯ ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ГРУППА ПРИДАЕТ СОЕДИНЕНИЯМ ОСНОВНЫЕ СВОЙСТВА

- а) карбоксильная
- б) простая эфирная
- в) нитро
- г) амино

5. КАКАЯ ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ ГРУППА НЕ ПРИДАЕТ СОЕДИНЕНИЯМ ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫХ СВОЙСТВ

- а) карбоксильная
- б) ендиольная
- в) альдегидная

г) фенольный гидроксил

6. ДЛЯ КАКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН МЕДИ СУЛЬФАТ СО СТЕПЕНЬЮ ВАЛЕНТНОСТИ ДВА ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ЕГО ПОДЛИННОСТИ

а) глицерина

б) барбитала

в) натрия бензоата

г) спирта этилового

7. ДЛЯ КАКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН СЕРЕБРА НИТРАТ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ЕГО ПОДЛИННОСТИ

а) камфоры

б) теофиллина

в) фенобарбитала

г) амидопирина

8. ДЛЯ КАКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА НЕ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН ЖЕЛЕЗА ХЛОРИД СО СТЕПЕНЬЮ ВАЛЕНТНОСТИ ТРИ ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ЕГО ПОДЛИННОСТИ

а) резорцина

б) формальдегида

в) калия ацетата

г) кислоты салициловой

9. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ КОНТРОЛЯ ПРИ ОТПУСКЕ ЭКСТЕМПОРАЛЬНОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ПРОВЕРЯЕТСЯ

а) соответствие упаковки физикохимическим свойствам лекарственных веществ

б) общая масса или объем

в) отсутствие механических включений

г) внешний вид

10. В ТЕЧЕНИЕ КАКОГО ПЕРИОДА ВРЕМЕНИ ХРАНЯТСЯ ПАСПОРТА ПИСЬМЕННОГО КОНТРОЛЯ СО ДНЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

а) двух месяцев

- б) одного месяца
- в) одного квартала
- г) одного года

11. В ТЕЧЕНИЕ КАКОГО ПЕРИОДА ВРЕМЕНИ ХРАНЯТСЯ ЖУРНАЛЫ РЕЗУЛЬТАТОВ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЭКСТЕМПОРАЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПО ОКОНЧАНИИ КАЛЕНДАРНОГО ГОДА

- а) одного года
- б) двух лет
- в) шести месяцев
- г) двух месяцев

12. С ПОМОЩЬЮ КАКОГО РЕАКТИВА ГФ РЕКОМЕНДУЕТ ОТКРЫВАТЬ ПРИМЕСЬ НИТРАТОВ И НИТРИТОВ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ

- а) с раствором калия перманганата
- б) с концентрированной серной кислотой
- в) с раствором дифениламина
- г) с раствором дифениламина в среде концентрированной серной кислоты

13. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ИСПЫТАНИЙ НА ХЛОРИДЫ В ВОДЕ ОЧИЩЕННОЙ ОДНОВРЕМЕННО МОЖЕТ БЫТЬ ОБНАРУЖЕН

- а) фосфат
- б) бромид
- в) сульфид
- г) гидрокарбонат

14. КОНЦЕНТРАЦИЯ ТИТРОВАННЫХ РАСТВОРОВ ПО ГФ ВЫРАЖАЕТСЯ В

- а) молярности
- б) моляльности
- в) процентном соотношении
- г) граммах на кубический сантиметр

15. ОДИН МОЛЯРНЫЙ РАСТВОР СОДЕРЖИТ

- а) один моль вещества в тысяче миллилитров растворителя

- б) один моль вещества в ста миллилитрах раствора
- в) один моль вещества в тысяче миллилитров раствора
- г) один эквивалент вещества в тысяче миллилитров раствора

16. ТИТР ТИТРАНТА ПО ОПРЕДЕЛЯЕМОМУ ВЕЩЕСТВУ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ КОЛИЧЕСТВОМ ГРАММОВ ВЕЩЕСТВА

- а) соответствующих одному миллилитру титранта
- б) в одном миллилитре раствора
- в) в тысяче миллилитров раствора
- г) в ста миллилитров растворителя

17. ЦВЕТ ПЛАМЕНИ ГОРЕЛКИ ПРИ ВНЕСЕНИИ НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТА СТАНОВИТСЯ

- а) фиолетовым
- б) кирпично-красным
- в) желтым
- г) карминово-красным

18. РАЦИОНАЛЬНЫЙ СПОСОБ КИСЛОТНО-ОСНОВНОГО ТИТРОВАНИЯ В ВОДНОЙ СРЕДЕ НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТА

- а) прямой
- б) обратный
- в) заместительный
- г) косвенный

19. ПРЯМОЕ ТИТРОВАНИЕ В ПРИСУТСТВИИ АММИАЧНОГО БУФЕРНОГО РАСТВОРА С КИСЛОТНЫМ ХРОМ ЧЕРНЫМ СПЕЦИАЛЬНЫМ ЯВЛЯЕТСЯ УСЛОВИЕМ ТИТРИМЕТРИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

- а) цинка сульфата
- б) кальция хлорида
- в) магния сульфата
- г) висмута нитрата основного

20. ПРЯМОЕ ТИТРОВАНИЕ В ПРИСУТСТВИИ АММИАЧНОГО БУФЕРНОГО РАСТВОРА С КИСЛОТНЫМ ХРОМ ТЕМНО-СИНIM ЯВЛЯЕТСЯ УСЛОВИЕМ

ТИТРИМЕТРИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

- а) кальция хлорида
- б) меди сульфата
- в) висмута нитрата основного
- г) магния сульфата

21. УСЛОВИЕ НИТРИТОМЕТРИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ

- а) скорость титрования
- б) добавление органического растворителя
- в) отсутствие индикатора
- г) щелочная среда

22. КАКИЕ МЕТОДЫ ПОЗВОЛЯЮТ ОПРЕДЕЛИТЬ НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТ И НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТ РАЗДЕЛЬНО В ОДНОЙ НАВЕСКЕ?

- а) ацидиметрия и алкалиметрия
- б) алкалиметрия и аргентометрия
- в) йодометрия и аргентометрия
- г) алкалиметрия и йодометрия

23. МЕТОДЫ, ПОЗВОЛЯЮЩИЕ ОПРЕДЕЛИТЬ НАТРИЯ БЕНЗОАТ И НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТ РАЗДЕЛЬНО В ОДНОЙ НАВЕСКЕ

- а) ацидиметрия и алкалиметрия
- б) алкалиметрия и йодометрия
- в) алкалиметрия и аргентометрия
- г) йодометрия и аргентометрия

24. МЕТОДЫ, ПОЗВОЛЯЮЩИЕ ОПРЕДЕЛИТЬ ГЕКСАМИЛЕНТЕТРАМИН И НАТРИЯ БЕНЗОАТ РАЗДЕЛЬНО В ОДНОЙ НАВЕСКЕ

- а) ацидиметрия и алкалиметрия
- б) алкалиметрия и аргентометрия
- в) йодометрия и аргентометрия
- г) алкалиметрия и йодометрия

25. МЕТОДЫ, ПОЗВОЛЯЮЩИЕ ОПРЕДЕЛИТЬ КИСЛОТУ ГЛЮТАМИНОВУЮ

И КИСЛОТУ АСКОРБИНОВУЮ В ОДНОЙ НАВЕСКЕ

- а) алкалиметрия и йодометрия
- б) алкалиметрия и аргентометрия
- в) ацидиметрия и алкалиметрия
- г) йодометрия и аргентометрия

26. МЕТОДЫ, ПОЗВОЛЯЮЩИЕ ОПРЕДЕЛИТЬ КИСЛОТУ АСКОРБИНОВУЮ И КИСЛОТУ НИКОТИНОВУЮ В ОДНОЙ НАВЕСКЕ

- а) ацидиметрия и алкалиметрия
- б) алкалиметрия и йодометрия
- в) йодометрия и аргентометрия
- г) алкалиметрия и аргентометрия

27. МЕТОДОМ РАЦИОНАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛИЯ ИОДИД В ПРИСУТСТВИИ НАТРИЯ БРОМИДА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) аргентометрия по кольтгофу
- б) трилонометрия
- в) алкалиметрия
- г) нитритометрия

28. МЕТОД РАЦИОНАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИД В ПРИСУТСТВИИ КАЛИЯ БРОМИДА

- а) аргентометрия по кольтгофу
- б) алкалиметрия
- в) трилонометрия
- г) нитритометрия

29. МЕТОДОМ РАЦИОНАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ГОМАТРОПИНА ГИДРОБРОМИД В ПРИСУТСТВИИ НАТРИЯ ХЛОРИДА

- а) алкалиметрия
- б) трилонометрия
- в) аргентометрия по кольтгофу
- г) нитритометрия

30. МЕТОД РАЦИОНАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НОВОКАИНа В

ПРИСУТСВИИ ЭФЕДРИНА ГИДРОХЛОРИДА

- а) нитритометрия
- б) аргентометрия по колтгофу
- в) трилонометрия
- г) алкалиметрия

31. МЕТОД РАЦИОНАЛЬНОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ТИАМИНА БРОМИД В ПРИСУТСВИИ НАТРИЯ ХЛОРИДА

- а) алкалиметрия
- б) аргентометрия по колтгофу
- в) нитритометрия
- г) трилонометрия

32. МЕТОД В СОЧЕТАНИИ С НИТРИТОМЕТРИЕЙ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ОПРЕДЕЛИТЬ ДИКАИН И ЦИНКА СУЛЬФАТ РАЗДЕЛЬНО

- а) трилонометрия
- б) алкалиметрия
- в) аргентометрия
- г) нитритометрия после восстановления

33. МЕТОД В СОЧЕТАНИИ С НИТРИТОМЕТРИЕЙ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ОПРЕДЕЛИТЬ НОВОКАИН И КИСЛОТУ БОРНУЮ РАЗДЕЛЬНО

- а) алкалиметрия
- б) аргентометрия
- в) нитритометрия после восстановления
- г) трилонометрия

34. МЕТОД В СОЧЕТАНИИ С НИТРИТОМЕТРИЕЙ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ОПРЕДЕЛИТЬ ДИКАИН И НАТРИЯ ХЛОРИД РАЗДЕЛЬНО?

- а) аргентометрия
- б) алкалиметрия
- в) трилонометрия
- г) нитритометрия после восстановления

35. МЕТОД В СОЧЕТАНИИ С НИТРИТОМЕТРИЕЙ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ

ОПРЕДЕЛИТЬ ИЗОНИАЗИД И НАТРИЯ ХЛОРИД РАЗДЕЛЬНО

- а) аргентометрия
- б) трилонометрия
- в) нитритометрия после восстановления
- г) алкалиметрия

36. МЕТОД В СОЧЕТАНИИ С НИТРИТОМЕТРИЕЙ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ОПРЕДЕЛИТЬ ЛЕВОМИЦЕТИН И АНЕСТЕЗИН РАЗДЕЛЬНО

- а) трилонометрия
- б) аргентометрия
- в) алкалиметрия
- г) нитритометрия после восстановления

37. КОНСТАНТА, ПОЗВОЛЯЮЩАЯ ОПРЕДЕЛЯТЬ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИД И МАГНИЯ ХЛОРИД РАЗДЕЛЬНО В ЛЕКАРСТВЕННОЙ СМЕСИ

- а) устойчивость комплексов
- б) ионизации
- в) окислительно-восстановительный потенциал
- г) произведение растворимости

38. КОНСТАНТА, ПОЗВОЛЯЮЩАЯ ОПРЕДЕЛЯТЬ КИСЛОТУ АСКОРБИНОВУЮ И КАЛИЯ ИОДИД РАЗДЕЛЬНО В ЛЕКАРСТВЕННОЙ СМЕСИ

- а) устойчивости комплексов
- б) произведения растворимости
- в) ионизации
- г) окислительно-восстановительный потенциал

39. МЕТОД РЕФРАКТОМЕТРИИ ОСНОВАН НА

- а) разделении смеси веществ
- б) изменении величины индикаторного электрода
- в) преломлении света
- г) поглощении света

40. МЕТОД ПОЛЯРИМЕТРИИ ОСНОВАН НА

- а) отклонении плоскости поляризации
- б) поглощении света
- в) разделении смеси веществ
- г) преломлении света

41. МЕТОД ФОТОМЕТРИИ ОСНОВАН НА

- а) преломлении света
- б) отклонении плоскости поляризации
- в) разделении смеси веществ
- г) поглощении света

42. МЕТОД ХРОМАТОГРАФИИ ОСНОВАН НА

- а) разделении смеси веществ их непрерывного распределения между подвижной и неподвижной фазой
- б) изменении величины индикаторного электрода
- в) отклонении плоскости поляризации
- г) преломлении света

43. МЕТОД ПОТЕНЦИОМЕТРИИ ОСНОВАН НА

- а) изменении величины индикаторного электрода
- б) преломлении света
- в) разделении смеси веществ
- г) поглощении света

**44. ПОКАЗАТЕЛЬ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ СПОСОБНОСТЬ ВЕЩЕСТВА
ОТКЛОНИТЬ ПЛОСКОСТЬ ПОЛЯРИЗАЦИИ ПОЛЯРИЗОВАННОГО СВЕТА**

- а) угол вращения
- б) оптическая плотность
- в) показатель преломления
- г) электродвижущая сила

**45. ПОКАЗАТЕЛЬ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ СПОСОБНОСТЬ ВЕЩЕСТВА
ПОГЛОЩАТЬ СВЕТ**

- а) угол вращения
- б) показатель преломления
- в) электродвижущая сила
- г) оптическая плотность

46. ПОКАЗАТЕЛЬ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЙ СПОСОБНОСТЬ ВЕЩЕСТВА ИЗМЕНЯТЬ ВЕЛИЧИНУ ИНДИКАТОРНОГО ЭЛЕКТРОДА

- а) электродвижущая сила
- б) оптическая плотность
- в) показатель преломления
- г) угол вращения

47. РЕАГЕНТ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ДИФФЕРЕНЦИРОВАТЬ НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТ, НАТРИЯ НИТРИТ И НАТРИЯ ГИДРОКАРБОНАТ

- а) кислота хлористоводородная
- б) раствор аммиака
- в) калия перманганат
- г) серебра нитрат

48. ПРИМЕСЬ ЙОДИДОВ В ПРЕПАРАТАХ КАЛИЯ БРОМИД И НАТРИЯ БРОМИД ОПРЕДЕЛЯЮТ

- а) с хлоридом железа со степень валентности три
- б) с нитратом серебра
- в) с перманганатом калия
- г) с концентрированной серной кислотой

49. РЕАКЦИЯ СРЕДЫ ПРИ ТИТРОВАНИИ ХЛОРИДОВ И БРОМИДОВ МЕТОДОМ МОРА?

- а) близкая к нейтральной
- б) слабо кислая
- в) щелочная
- г) сильно - кислая

50. ОКРАСКА РАСТВОРА В ТОЧКЕ ЭКВИВАЛЕНТНОСТИ ПРИ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКОМ ТИТРОВАНИИ ОБУСЛОВЛЕНА

ОБРАЗОВАНИЕМ

- а) комплекса металла с титрантом
- б) комплекса металла с индикатором
- в) свободного индикатора
- г) комплекса металла с буферным раствором

51. ПРИ ИДЕНТИФИКАЦИИ БЕНЗОЙНОЙ КИСЛОТЫ РЕАКЦИЕЙ С ЖЕЛЕЗА ХЛОРИДОМ СО СТЕПЕНЬЮ ЭКВИВАЛЕНТНОСТИ ТРИ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ РАСТВОРЯЮТ

- а) в деци нормальном растворе натрия гидроксида
- б) в воде
- в) в спирте
- г) в деци нормальном растворе хлористоводородной кислоты

52. ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА ГРУППЫ СУЛЬФАНИЛАМИДОВ НЕ СТАНДАРТИЗИРУЮТ ПО ПОКАЗАТЕЛЮ

- а) растворимость
- б) прозрачность и цветность
- в) удельное вращение
- г) кислотность и щелочность

53. ОБЩЕЙ РЕАКЦИЕЙ ДЛЯ РЕЗОРЦИНА И НОРСУЛЬФАЗОЛА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) получение азокрасителя
- б) с раствором железа хлорида со степенью валентности три
- в) с раствором нитрата кобальта
- г) с раствором меди сульфата

54. ДЛЯ ДИФФЕРЕНЦИРОВАНИЯ СУЛЬФАНИЛАМИДОВ ПРИМЕНЯЕТСЯ РЕАКЦИЯ

- а) с сульфатом меди
- б) с нитратом серебра
- в) диазотирования с азосочетанием
- г) бромирования

55. ОБЩИМ ПРОДУКТОМ ГИДРОЛИТИЧЕСКОГО РАСЩЕПЛЕНИЯ

АНАЛЬГИНА И ГЕКСАМЕТИЛЕНТЕТРАМИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) формальдегид
- б) аммиак
- в) диоксид серы
- г) углекислый газ

**56. ГЕКСАМЕТИЛЕНТЕТРАМИН И КИСЛОТА АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ
РЕАГИРУЮТ МЕЖДУ СОБОЙ С ОБРАЗОВАНИЕМ ОКРАШЕННОГО
СОЕДИНЕНИЯ В ПРИСУТСТВИИ**

- а) разбавленной хлористоводородной кислоты
- б) раствора аммиака
- в) концентрированной серной кислоты
- г) концентрированной хлористоводородной кислоты

**57. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПРИМЕСИ ХЛОРИД ИОНОВ В НАТРИЯ
ТИОСУЛЬФАТЕ НЕОБХОДИМО ПРЕДВАРИТЕЛЬНО ПРОВЕСТИ РЕАКЦИЮ**

- а) с азотной кислотой
- б) с аммиаком
- в) с натрия гидроксидом
- г) с уксусной кислотой

**58. ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЕЩЕСТВО, РАСТВОРИМОЕ В КИСЛОТАХ И В
ЩЕЛОЧАХ**

- а) цинка оксид
- б) магния оксид
- в) лития карбонат
- г) висмута нитрат основной

**59. ИНЪЕКЦИОННЫЕ РАСТВОРЫ АСКОРБИНОВОЙ КИСЛОТЫ
СТАБИЛИЗИРУЮТ**

- а) натрия гидрокарбонатом и натрия метабисульфитом
- б) натрия гидрокарбонатом и натрия хлоридом
- в) натрия хлоридом и натрия метабисульфитом
- г) натрия гидроксидом и натрия метабисульфитом

60. НАИБОЛЕЕ ТОЧНЫМ МЕТОДОМ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФТАЛАЗОЛА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) неводное титрование в среде диметилформамида
- б) нитритометрия
- в) нейтрализация в спиртовой среде
- г) неводное титрование в среде ледяной уксусной кислоты

61. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФУРАЦИЛИНА ЙОДОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ ОСНОВАНО НА ЕГО СПОСОБНОСТИ К

- а) окислению
- б) комплексообразованию
- в) восстановлению
- г) реакции электрофильного замещения

62. РАСТВОР НАТРИЯ ТИОСУЛЬФАТА ДЛЯ ИНЬЕКЦИЙ СТАБИЛИЗИРУЮТ С ПОМОЩЬЮ

- а) натрия метабисульфита
- б) хлористоводородной кислоты
- в) натрия гидроксида
- г) натрия гидрокарбоната

63. ГРУППОВЫМ РЕАГЕНТОМ ДЛЯ ПРОИЗВОДНЫХ 5-НИТРОФУРАНА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) натрия гидроксид
- б) йод
- в) аммиак
- г) концентрированная азотная кислота

64. РЕАГЕНТ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ДИФФЕРЕНЦИРОВАТЬ ПРОИЗВОДНЫЕ ПЯТЬНИТРОФУРАНА

- а) спиртовый раствор калия гидроксида в диметилформамиде
- б) железа хлорид со степенью валентности три
- в) нитрат серебра
- г) концентрированная серная кислота

65. СПЕЦИФИЧЕСКОЙ ПРИМЕСЮ В НОВОКАИНЕ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) пара-аминобензойная кислота
- б) пара-аминофенол
- в) салициловая кислота
- г) пара-аминосалициловая кислота

66. СПЕЦИФИЧЕСКОЙ ПРИМЕСЬЮ В КИСЛОТЕ АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- а) фенол
- б) пара-аминофенол
- в) салициловая кислота
- г) пара-аминосалициловая кислота

67. ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ДОПУСТИМОЙ ПРИМЕСИ В ДАННОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ПРЕПАРАТА СРАВНЕНИЕ ПРОВОДЯТ

- а) с эталонным раствором на данную примесь
- б) с эталоном мутности
- в) с эталоном окраски
- г) с растворителем

68. МЕТОД, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ИСПОЛЬЗОВАТЬ ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЕЩЕСТВА С ПЕРВИЧНОЙ АРОМАТИЧЕСКОЙ АМИНОГРУППОЙ?

- а) нитритометрии
- б) нейтрализации
- в) аргентометрии
- г) комплексонометрии

69. РЕАКЦИЯ СРЕДЫ ПРИ ТИТРОВАНИИ ГАЛОГЕНИДОВ МЕТОДОМ ФАЯНСА?

- а) нейтральная
- б) сильно кислая
- в) сильно щелочная
- г) слабо кислая

70. РЕАКЦИЯ СРЕДЫ ПРИ КОЛИЧЕСТВЕННОМ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПРЕПАРАТОВ, ПРОИЗВОДНЫХ ПЕРВИЧНЫХ АРОМАТИЧЕСКИХ АМИНОВ, ДЛЯ ПОВЫШЕНИЯ ВОСПРОИЗВОДИМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ?

- а) кислая
- б) нейтральная
- в) щелочная
- г) сильно щелочная

71. В МЕТОД КОЛИЧЕСТВЕННОГО АНАЛИЗА, В КОТОРОМ ПРИМЕНЯЮТСЯ АДСОРБЦИОННЫЕ ИНДИКАТОРЫ

- а) комплексонометрия
- б) кислотно основной в водных средах
- в) аргентометрия
- г) кислотно-основной в неводных средах

72. В ОТЛИЧИЕ УЛЬТРОФИОЛЕТОВОЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИИ ОТ ФОТОКОЛОРИМЕТРИИ

- а) в используемой области оптического спектра
- б) в толщине кюветы
- в) в способах расчета концентрации вещества
- г) в концентрации вещества в растворе

73. ПО ОПИСАНИЮ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИД ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ

- а) белый мелкий легкий порошок, без запаха
- б) бесцветные призматические выветривающиеся кристаллы
- в) белый или белый с желтоватым оттенком аморфный порошок
- г) бесцветные кристаллы без запаха, горько-соленого вкуса, очень гигроскопичные, расплываются на воздухе

74. СОЕДИНЕНИЕ, НЕ РАСТВОРЯЮЩИЕСЯ В ВОДЕ

- а) натрия хлорида
- б) натрия тетраборат
- в) цинка оксид
- г) натрия йодид

75. МЕТОД АНАЛИЗА, ИСПОЛЬЗУЕМЫЙ ДЛЯ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ НАТРИЯ ТЕТРАБОРАТА

- а) ацидиметрия в водной среде
- б) косвенная нейтрализация
- в) алкалиметрия
- г) ацидиметрия в водно-глицериновой среде

76. ПРОИЗВОДНЫМ ХИНОЛИНА ЯВЛЯЕТСЯ

- а) хинина дигидрохлорид
- б) аминазин
- в) кофеин
- г) этилморфина гидрохлорид

77. УГОЛ ВРАЩЕНИЯ ИЗМЕРЯЮТ С ПОМОЩЬЮ

- а) поляриметра
- б) иономера
- в) спектрофотометра
- г) рефрактометра

78. МЕТОД ПОЛЯРИМЕТРИИ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ

- а) ассиметричные атомы
- б) атомы галогенов
- в) ауксохромные группы
- г) углерода хромофорные группы

79. ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИИ ПОСТОРОННИХ ПРИМЕСЕЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЯХ МЕТОДОМ ХРОМАТОГРАФИИ В ТОНКОМ СЛОЕ СОРБЕНТА ЗНАЧЕНИЕ РФ ИСПОЛЬЗУЕТСЯ ДЛЯ

- а) идентификации определяемых примесей
- б) расчета удельного показателя светопоглощения определяемой примеси
- в) расчета величины удельного вращения определяемой примеси
- г) расчета количественного содержания определяемых примесей

**80. ПРИМЕСЬ ХЛОРИДОВ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЯХ
ОБНАРУЖИВАЮТ С ПОМОЩЬЮ РАСТВОРА**

- а) бария хлорида
- б) серебра нитрата
- в) аммония оксалата
- г) калия ферроцианида

81. СЛАБОЩЕЛОЧНУЮ РЕАКЦИЮ СРЕДЫ ИМЕЕТ ВОДНЫЙ РАСТВОР

- а) натрия гидрокарбоната
- б) калия хлорида
- в) натрия хлорида
- г) кальция хлорида

**82. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА ПРОВОДЯТ
МЕТОДОМ**

- а) комплексонометрии
- б) перманганатометрии
- в) ацидиметрии
- г) алкалиметрии

**83. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСТВОРА ПЕРЕКИСИ ВОДРОДА
ПРОВОДЯТ МЕТОДОМ**

- а) перманганатометрии
- б) ацидиметрии
- в) алкалиметрии
- г) комплексонометрии

**84. НЕБХОДИМЫМ УСЛОВИЕМ КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ
МАГНИЯ СУЛЬФАТА МЕТОДОМ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИИ ЯВЛЯЕТСЯ
ТИТРОВАНИЕ В ПРИСУТСТВИИ**

- а) уксусной кислоты
- б) аммиачного буферного раствора
- в) серной кислоты разведенной
- г) раствора глицерина

85. ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ ФЕНОЛЬНЫЙ ГИДРОКСИЛ, МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ РЕАКЦИЮ С

- а) раствором формальдегида в концентрированной серной кислоте
- б) нингидрином
- в) разведенной хлористоводородной кислотой
- г) гидроксиламином

86. ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ АЛЬДЕГИДНУЮ ГРУППУ, МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ РЕАКЦИЮ

- а) образования серебряного зеркала
- б) образования йодоформа
- в) образования азокрасителя
- г) образования солей

87. ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ АРОМАТИЧЕСКУЮ НИТРОГРУППУ, МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ РЕАКЦИЮ ОБРАЗОВАНИЯ

- а) азокрасителя после реакции восстановления
- б) оксима
- в) еребряного зеркала
- г) два четыре динитрофенилгидразона

88. ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ВЕЩЕСТВ, СОДЕРЖАЩИХ В ХИМИЧЕСКОЙ СТРУКТУРЕ СУЛЬФГИДРИЛЬНУЮ ГРУППУ, МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ РЕАКЦИЮ ОБРАЗОВАНИЯ

- а) два четыре динитрофенилгидразона
- б) азокрасителя после реакции восстановления
- в) оснований шиффа
- г) осадка солями тяжелых металлов

89. ПОДЛИННОСТЬ КИСЛОТЫ САЛИЦИЛОВОЙ, КАЛЬЦИЯ ГЛЮКОНАТА И КИСЛОТЫ БЕНЗОЙНОЙ МОЖНО ПРОВЕСТИ С РАСТВОРОМ

- а) железа хлорида со степенью валентности три

- б) меди сульфата
- в) калия гидроксида в среде диметилформамида
- г) серебра нитрата

90. С РАСТВОРОМ НИТРАТА СЕРЕБРА ОБРАЗУЕТ ЖЕЛТЫЙ ОСАДОК, РАСТВОРИМЫЙ В РАЗВЕДЕННОЙ АЗОТНОЙ КИСЛОТЕ

- а) иамина бромид
- б) промедол
- в) кодеина фосфат
- г) апаверина гидрохлорид

91. РЕАКТИВ, ПОЗВОЛЯЮЩИЙ ОТЛИЧИТЬ ФТИВАЗИД ОТ ИЗОНИАЗИДА

- а) хлористоводородная кислота (при нагревании)
- б) два четыре динитрохлорбензолом
- в) фосфорномolibденовая кислота
- г) ромрдановый реагент

92. ЗЕЛЕНОВАТО-ЖЕЛТУЮ ОКРАСКУ С ЗЕЛЕНОЙ ФЛУОРЕСЦЕНЦИЕЙ ИМЕЕТ ВОДНЫЙ РАСТВОР ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА

- а) рибофлавина
- б) нозепама
- в) этилморфина гидрохлорида
- г) аминазина

93. ПРИ УВЕЛИЧЕНИИ КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРА В СТО РАЗ И ПРИ УМЕНЬШЕНИИ ТОЛЩИНЫ КЮВЕТЫ В ДЕСЯТЬ РАЗ ПРИ НЕИЗМЕНЕННОЙ ДЛИНЕ СВЕТОВОЙ ВОЛНЫ ОПТИЧЕСКАЯ ПЛОТНОСТЬ РАСТВОРА

- а) увеличивается в десять раз
- б) не изменится
- в) уменьшится в десять раз
- г) уменьшится в сто раз

94. ПРИ ТИТРОВАНИИ РАСТВОРА СОЛЯНОЙ КИСЛОТЫ РАСТВОРОМ НАТРИЯ ГИДРОКСИДА РЕАКЦИЯ СРЕДЫ В ТОЧКЕ ЭКВИВАЛЕНТНОСТИ БУДЕТ

- а) нейтральная
- б) сильнокислая
- в) сильнощелочная
- г) слабокислая

95. ПРИ ТИТРОВАНИИ НАТРИЯ КАРБОНАТА КИСЛОТНО ОСНОВНЫМ МЕТОДОМ ПРИМЕНЯЮТ ТИТРАНТ

- а) кислоту хлороводородную
- б) калия гидроксид
- в) кислоту уксусную
- г) бария хлорид

96. ГАЗОЖИДКОСТНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ ПО МЕХАНИЗМУ РАЗДЕЛЕНИЯ ВЕЩЕСТВ ЯВЛЯЕТСЯ

- а) адсорбционной
- б) ситовой
- в) распределительной
- г) осадочной

97. С ЭКВИМОЛЯРНЫМ КОЛИЧЕСТВОМ НАТИЯ ГИДРОКСИДА В МОЛЕКУЛЕ ПАРААМИНОСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ ВЗИМОДЕЙСТВУЕТ

- а) карбосильная группа
- б) аминогруппа
- в) бензольное кольцо
- г) фенольный гидроксил

98. ДЛЯ КАЧЕСТВЕННОГО ОБНАРУЖЕНИЯ ГЛЮКОЗЫ В РАСТВОРАХ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ РЕАКЦИЮ

- а) восстановления борогидридом натрия
- б) окисления азотной кислотой
- в) с реактивом фелинга
- г) со спиртами в присутствии кислотного катализатора

99. ДЛЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПОДЛИННОСТИ ФОРМАЛЬДЕГИДА, ГЛЮКОЗЫ И КИСЛОТЫ АСКОРБИНОВОЙ, ОБЛАДАЮЩИХ ВОССТАНОВИТЕЛЬНЫМИ

СВОЙСТВАМИ, ИСПОЛЬЗУЮТ

- а) реактив фелинга
- б) пикриновую кислоту
- в) реактив драгендорфа
- г) салициловую кислоту

**100. ПРЕПАРАТ, КОТОРЫЙ НЕ ДАЕТ ПОЛОЖИТЕЛЬНУЮ РЕАКЦИЮ
ОБРАЗОВАНИЯ СОЛЕЙ С МЕДИ СУЛЬФАТОМ**

- а) норсульфазол
- б) норсульфазол-натрия
- в) стрептоцид
- г) сульфацил-натрия

101. ПРОТОФИЛЬНЫМ РАСТВОРИТЕЛЕМ ЯВЛЯЕТСЯ

- а) диметилформамид
- б) метанол
- в) хлоруксусная кислота
- г) сульфарилхлорид

**102. РАССТОЯНИЕ ОТ ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ ПРИ РАЗМЕЩЕНИИ
ГИГРОМЕТРОВ И ТЕРМОМЕТРОВ ДЛЯ КОНТРОЛЯ ТЕМПЕРАТУРЫ И
ВЛАЖНОСТИ В ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

- а) три метра
- б) один метр
- в) два метра
- г) полтора метра

**103. ПО ТИПУ ОБРАЗОВАНИЯ ЭМУЛЬСИОННОЙ СИСТЕМЫ В СОСТАВ МАЗИ
НА ВАЗЕЛИН-ЛАНОЛИНОВОЙ ОСНОВЕ ВВОДЯТ**

- а) тальк
- б) новокаин
- в) ксероформ
- г) цинка оксид

104. ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА ВЕЩЕСТВА НА ХАРАКТЕР

ТЕХНОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА

- а) влияют
- б) практически не влияют
- в) влияют в незначительной степени
- г) не влияют

105. ЕСЛИ ОСНОВА В РЕЦЕПТЕ НЕ УКАЗАНА, ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ ГЛАЗНЫХ МАЗЕЙ ПРИМЕНЯЮТ

- а) сплав ланолина безводного с вазелином в соотношении один к девятыи
- б) вазелин
- в) сплав вазелина и ланолина в соотношении один к двум
- г) сплав вазелина с ланолином безводным в соотношении шесть к четырем

106. ОСНОВА, СОДЕРЖАЩАЯ ЛАНОЛИН ВОДНЫЙ, МАСЛО ПОДСОЛНЕЧНОЕ И ВАЗЕЛИН ОТНОСИТСЯ К ГРУППЕ

- а) дифильных эмульсионных
- б) гидрофильных
- в) липофильных
- г) интетических комбинированных

107. ЕСЛИ В РЕЦЕПТЕ УКАЗАН ЛАНОЛИН, ТО ИСПОЛЬЗУЮТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ МАЗИ ЛАНОЛИН

- а) содержащий двадцать пять процентов воды
- б) безводный
- в) содержащий двадцать процентов воды
- г) содержащий тридцать процентов воды

108. ДЛЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРОВ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ ИСПОЛЬЗУЮТ РАСТВОРИТЕЛЬ

- а) спирт этиловый
- б) глицерин
- в) бензиловый спирт
- г) полиэтиленгликоль четыреста

109. КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ КАЛЬЦИЯ ХЛОРИДА ПРОВОДЯТ

МЕТОДОМ

- а) перманганатометрии
- б) ацидиметрии
- в) комплексонометрии
- г) алкалиметрии

110. ИЗОЛИРОВАНО ОТ ДРУГИХ ВИДОВ ЛЕКАРСТВЕННОГО РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ, ХРАНЯТ СЫРЬЕ, СОДЕРЖАЩЕЕ

- а) эфирные масла
- б) флавоноиды
- в) алкалоиды
- г) сапонины

111. РЕАКЦИЯ, ПОДТВЕРЖДАЮЩАЯ НАЛИЧИЕ В СТРУКТУРЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА АЛЬДЕГИДНОЙ ГРУППЫ

- а) серебряного зеркала
- б) образования озокрасителя
- в) солеобразования
- г) нейтрализация

112. Кислотные свойства кислоты аскорбиновой обусловлены наличием в структуре

- а) фенольных гидроксилов
- б) одного енольного гидроксила
- в) двух енольных гидроксилов
- г) лактонного кольца снований шиффа

113. При количественном определении метионина йодометрическим методом образуется

- а) сероводород
- б) дисульфид метионина
- в) сульфоксид метионина
- г) четыре сульфат метионина

114. При добавлении к раствору лекарственного вещества раствора хлорамина в присутствии кислоты хлороводородной и хлороформа (при взбалтывании)

хлороформный слой окрашивается в желто-бурый цвет

- а) калия йодида
- б) натрия хлорида
- в) натрия фторида
- г) натрия бромида

115. При количественном определении парацетамола методом нитритометрии необходима стадия предварительного кислотного гидролиза потому, что

- а) в химическую структуру парацетамола входит простая эфирная группа
- б) в химическую структуру парацетамола входит сложная эфирная группа
- в) кислотный гидролиз проводят для деблокирования первичной аминогруппы
- г) при нитритометрическом количественном определении парацетамола предварительный кислотный гидролиз не проводят

116. Хлорид-ионы обнаруживают

- а) раствором серебра нитрата водным
- б) раствором серебра нитрата в присутствии аммиака
- в) раствором серебра нитрата в присутствии кислоты азотной
- г) раствором серебра нитрата в присутствии кислоты серной

117. Один из перечисленных ионов дает белый осадок с раствором бария хлорида в присутствии кислоты хлороводородной

- а) нитрат
- б) сульфат
- в) фосфат
- г) сульфид

118. Синее окрашивание раствора в присутствии аммиака дает

- а) ион серебра
- б) ион цинка
- в) ион железа
- г) ион меди

119. Розовая окраска калия перманганата исчезает

- а) в присутствии кислоты азотной
- б) в присутствии кислоты серной
- в) в присутствии натрия сульфата и кислоты серной
- г) в присутствии натрия нитрита и кислоты серной

120. Из перечисленных лекарственных веществ проявляют как окислительные, так и восстановительные свойства

- а) калия перманганат
- б) водорода пероксид
- в) натрия нитрит
- г) калия йодид

121. Ион аммония можно обнаружить

- а) раствором бария хлорида
- б) реагентом нессслера
- в) раствором калия йодида
- г) раствором калия перманганата

122. Кислую реакцию среды имеет раствор

- а) натрия гидрокарбоната
- б) кальция хлорида
- в) цинка сульфата
- г) натрия хлорида

123. Одно из лекарственных веществ темнеет при действии восстановителей

- а) калия иодид
- б) серебра нитрат
- в) натрия бромид
- г) фенол

124. Одно из лекарственных веществ при хранении розовеет вследствие окисления

- а) резорцин
- б) натрия хлорид

- в) серебра нитрат
- г) бария сульфат для рентгеноскопии

125. Внешний вид резорцина изменился при хранении вследствие окисления. Метод для определения допустимого предела изменения данного лекарственного вещества

- а) определение рН
- б) определение степени мутности
- в) определение окраски
- г) определение золы

126. Одним из перечисленных реагентов можно определить примесь йодидов в ЛС калия бромид, основываясь на различной способности этих двух веществ к окислению

- а) калия перманганатом
- б) железа три хлоридом
- в) раствором йода
- г) серебра нитратом

127. Одно из перечисленных лекарственных веществ при хранении изменяет внешний вид вследствие потери кристаллизационной воды

- а) кальция хлорид
- б) меди сульфат
- в) натрия йодид
- г) калия хлорид

128. Одним из перечисленных реагентов можно открыть примесь броматов в ЛС калия бромид

- а) серебра нитрат
- б) кислота серная
- в) бария хлорид
- г) аммония оксалат

129. ГФ требует определять цветность ЛС калия бромид, так как данное вещество может

- а) восстанавливаться

- б) окисляться
- в) подвергаться гидролизу
- г) взаимодействовать с углекислотой воздуха с образованием окрашенных продуктов

130. Одним из перечисленных реагентов можно открыть примесь йодатов в ЛС калия йодидом

- а) аммония оксалатом
- б) натрия гидроксидом
- в) раствором аммиака
- г) кислотой хлороводородной

131. Окрашенным лекарственным веществом является

- а) йод
- б) калия хлорид
- в) натрия хлорид
- г) натрия йодид

132. При добавлении к раствору лекарственного вещества кислоты азотной разведенной и раствора серебра нитрата образуется белый творожистый осадок, растворимый в растворе аммиака

- а) натрия йодида
- б) калия йодида
- в) натрия хлорида
- г) раствора йода спиртового

133. При добавлении растворов кислоты виннокаменной и натрия ацетата к раствору какого лекарственного вещества постепенно выпадает белый кристаллический осадок, растворимый в разведенных минеральных кислотах и щелочах

- а) калия хлорида
- б) натрия фторида
- в) кислоты хлористоводородной разведенной
- г) натрия бромида

134. От прибавления к подкисленному раствору калия бромида нескольких капель раствора железа хлорида и раствора крахмала появляется синее окрашивание. Это

свидетельствует о наличии в лекарственном средстве примеси

- а) сульфатов
- б) йодидов
- в) броматов
- г) хлоридов

135. От прибавления к раствору натрия бромида кислоты серной концентрированной раствор окрашивается в желтый цвет. Это свидетельствует о наличии примеси

- а) броматов
- б) йодидов
- в) сульфатов
- г) лоридов

136. От прибавления к раствору калия хлорида кислоты серной разведенной наблюдается помутнение. Это свидетельствует о наличии в ЛС следующей примеси

- а) солей бария
- б) солей железа
- в) солей аммония
- г) хлоридов

137. К раствору ЛС прибавляют раствор йодида калия и титруют раствором натрия тиосульфата до обесцвечивания без индикатора. Это метод количественного определения

- а) раствора йода спиртового
- б) кислоты хлористоводородной разведенной
- в) натрия хлорида
- г) натрия бромида

138. К раствору лекарственного вещества добавляют уксусный ангидрид, кипятят, охлаждают и титруют кислотой хлорной. Это метод количественного определения

- а) натрия хлорида
- б) натрия фторида
- в) натрия бромида

г) натрия йодида

139. Необходимым условием титрования лекарственных веществ группы хлоридов и бромидов методом Мора является

- а) кислая реакция среды
- б) щелочная реакция среды
- в) присутствие кислоты азотной
- г) реакция среды близкая к нейтральной

140. Щелочную реакцию среды водного раствора имеют

- а) натрия хлорид
- б) магния сульфат
- в) натрия тетраборат
- г) натрия гидрокарбонат

141. Выделение пузырьков газа наблюдают при добавлении кислоты хлороводородной к

- а) лития карбонату
- б) магния сульфату
- в) натрия тетраборату
- г) раствору водорода пероксида

142. Количество примеси карбонатов в натрия гидрокарбонате устанавливают

- а) титрованием кислотой
- б) по реакции с насыщенным раствором магния сульфата
- в) по окраске фенолфталеина
- г) прокаливанием

143. Бария сульфат для рентгеноскопии

- а) растворим в кислоте хлороводородной
- б) растворим в щелочах
- в) растворим в аммиаке
- г) нерастворим в воде, кислотах и щелочах

144. Количественное определение натрия гидрокарбоната проводят методом

- а) алкалиметрии
- б) ацидиметрии (прямое титрование)
- в) ацидиметрии (обратное титрование)
- г) комплексонометрии

145. Количественное определение ацидиметрическим методом (обратное титрование) проводят для

- а) натрия тетрабората
- б) натрия гидрокарбоната
- в) лития карбоната
- г) атрия нитрита

146. Завышенный результат количественного определения вследствие неправильного хранения может быть у

- а) кальция хлорида
- б) натрия тетрабората
- в) магния сульфата
- г) кислоты борной

147. При количественном определении кислоты борной для усиления кислотных свойств добавляют

- а) глицерин
- б) спирт этиловый
- в) раствор аммиака
- г) хлороформ

148. Примесь фосфатов в бария сульфате для рентгеноскопии определяют с

- а) молибдатом аммония
- б) молибдатом аммония в щелочной среде
- в) молибдатом аммония в азотнокислой среде
- г) сульфатом магния

149. В химическом отношении продуктом гидролиза является

- а) натрия тиосульфат
- б) висмута нитрат основной
- в) бария сульфат
- г) натрия тетраборат

150. С раствором аммиака комплекс синего цвета образует лекарственное вещество

- а) серебра нитрат
- б) цинка сульфат
- в) висмута нитрат основной
- г) меди сульфат