

## **Пульмонология (ВО) Вторая категория**

### **1. У МОЛОДЫХ ЛЮДЕЙ (ДО 30-35 ЛЕТ) БОЛЕЕ ЧАСТОЙ ПРИЧИНОЙ ХРОНИЧЕСКИХ БРОНХИТОВ ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) повторная вирусно-бактериальная инфекция
- б) воздействие промышленных газов и аэрозолей
- в) курение
- г) врожденная функциональная недостаточность мucoцилиарного аппарата воздухоносных путей

### **2. ВОЗБУДИТЕЛЕМ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ ЧАЩЕ ВСЕГО ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) пневмококк,
- б) синегнойная палочка
- в) микоплазма
- г) клебсиелла

### **3. ФУНКЦИОНАЛЬНЫМ ПРИЗНАКОМ БРОНХИАЛЬНОЙ ОБСТРУКЦИИ ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) изменение дыхательного объема,
- б) уменьшение индекса Тиффно,
- в) уменьшение ЖЕЛ,
- г) увеличение остаточного объема.

### **4. ВЫБОР РЕЖИМА СТАРТОВОЙ АНТИБАКТЕРИАЛЬНОЙ ТЕРАПИИ ПРИ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ:**

- а) По результатам микробиологического исследования мокроты
- б) По данным чувствительности возбудителя к антибиотикам
- в) эмпирически с учетом региональных эпидемиологических данных, результатов мониторинга антибиотикорезистентности ключевых возбудителей и индивидуальных особенностей пациента
- г) В зависимости от возраста и наличия сопутствующих заболеваний у пациента

### **5. ИЗ БИОХИМИЧЕСКИХ НЕСПЕЦИФИЧЕСКИХ МАРКЕРОВ АКТИВНОСТИ ВОСПАЛИТЕЛЬНОГО ПРОЦЕССА ДЛЯ ОЦЕНКИ ДИНАМИКИ ПРОЦЕССА ПРИ ПНЕВМОНИИ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ОПРЕДЕЛЯТЬ:**

- а) Уровень С-реактивного белка качественным методом
- б) Уровень фибриногена крови
- в) Уровень С-реактивного белка количественным методом
- г) Активность креатинфосфокиназы

**6. Уровень С-реактивного белка:**

- а) Является специфическим маркером пневмонии
- б) Является маркером пневмонии только при повышении уровня более 5 норм
- в) Является неспецифическим маркером воспалительного процесса и должен оцениваться только с учетом клинико – инструментальных и других лабораторных признаков заболевания
- г) Нет правильного ответа

**7. Изменение уровня С-реактивного белка (повышение или понижение)**

- а) Не имеет клинического значения
- б) Является поводом для назначения второго антибактериального препарата
- в) Отражает динамику процесса при пневмонии
- г) Все ответы верные

**8. ПРОВЕДЕНИЕ ПРОКАЛЬЦИТОНИНОВОГО ТЕСТА ПОКАЗАНО:**

- а) У всех пациентов с пневмонией
- б) Всегда при тяжелом течении пневмонии
- в) При наличии признаков полиорганной недостаточности и подозрении на сепсис.
- г) При снижении РО2 артериальной крови < 60 мм рт. ст.

**9. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ НЕТЯЖЕЛОГО ТЕЧЕНИЯ В АМБУЛАТОРНЫХ УСЛОВИЯХ У ЛИЦ БЕЗ СОПУТСТВУЮЩЕЙ ПАТОЛОГИИ И НЕ ПОЛУЧАВШИХ АНТИБИОТИКИ В ТЕЧЕНИЕ БЛИЖАЙШИХ 3 МЕСЯЦЕВ ПРЕПАРАТОМ ВЫБОРА ЯВЛЯЕТСЯ**

- а) Амоксициллин per os
- б) Амоксициллин / клавуланат per os
- в) Азитромицин внутривенно
- г) Левофлоксацин per os

**10. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИИ НЕТЯЖЕЛОГО ТЕЧЕНИЯ**

**В АМБУЛАТОРНЫХ УСЛОВИЯХ ПРИ ПОДОЗРЕНИИ НА МИКОПЛАЗМЕННУЮ  
(M. PNEUMONIAE) ИЛИ ХЛАМИДОФИЛЬНУЮ (C. PNEUMONIAE)  
ПНЕВМОНИЮ ПРЕПАРАТОМ ВЫБОРА ЯВЛЯЕТСЯ**

- а) Амоксициллин
- б) Амоксициллин / клавуланат
- в) Азитромицин / кларитромицин / джозамицин
- г) цефтриаксон

**11. ЦЕФОТАКСИМ ОБЛАДАЕТ ВЫСОКОЙ АКТИВНОСТЬЮ В ОТНОШЕНИИ:**

- а) Streptococcus pneumonia (пневмококк)
- б) P.aeruginosa (Синегнойная палочка)
- в) Legionella pneumonia
- г) Chlamydia pneumoniae

**12. КАКИЕ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫХ ПРЕПАРАТОВ  
МОЖНО ПРИМЕНЯТЬ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ:**

- а) пенициллины, цефалоспорины, сульфаниламиды
- б) цефалоспорины, аминогликозиды, фторхинолоны
- в) пенициллины, цефалоспорины, эритромицин
- г) аминогликозиды, цефалоспорины, пенициллины

**13. КАКАЯ ВРОЖДЕННАЯ ПАТОЛОГИЯ ЛЕГКИХ ВСТРЕЧАЕТСЯ ЧАЩЕ  
ВСЕГО:**

- а) внутридолевая секвестрация легкого
- б) трахеопищеводный свищ
- в) стеноз легочной артерии
- г) простая кистозная гипоплазия легкого

**14. ДЕФИЦИТ А1-АНТИТРИПСИНА КЛИНИЧЕСКИ ЧАЩЕ ВСЕГО  
ПРОЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) пневмониями
- б) бронхитами
- в) гормонорезистентной бронхиальной астмой
- г) легочной артериальной гипертензией

**15. ПРИ ПНЕВМОНИИ, ВЫЗВАННОЙ СТАФИЛОКОККОМ, ПРЕПАРАТОМ ВЫБОРА ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) цефотаксим
- б) пенициллин
- в) ампициллин
- г) оксациллин

**16. ПОЯВЛЕНИЕ АУСКУЛЬТАТИВНОГО ФЕНОМЕНА “НЕМОГО ЛЕГКОГО” ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) признаком крайне тяжелого приступа удушья, угрозы остановки дыхания и показанием для перевода пациента в отделение интенсивной терапии
- б) Признаком разрешения приступа удушья, положительным эффектом от проводимой терапии
- в) Признаком присоединения левожелудочковой недостаточности и развития отека легких
- г) Показанием для назначения эуфиллина внутривенно капельно

**17. ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ ОБРАТИМОСТИ БРОНХИАЛЬНОЙ ОБСТРУКЦИИ ПРОВОДИТСЯ ПРОБА С:**

- а) короткодействующим β<sub>2</sub>-агонистом (альбутамолом) в разовой дозе 400 мкг.
- б) короткодействующим β<sub>2</sub>-агонистом формотеролом в разовой дозе 50 мкг.
- в) короткодействующим ингаляционным глюокортикоидом беклометазоном в дозе 1000 мкг
- г) ингаляцией комбинации формотерола и будесонида

**18. БРОНХОДИЛАТАЦИОННЫЙ ТЕСТ СЧИТАЕТСЯ ПОЛОЖИТЕЛЬНЫМ, ЕСЛИ ПОСЛЕ ИНГАЛЯЦИИ БРОНХОДИЛАТАТОРА:**

- а) коэффициент бронходилатации (КБД) по ОФВ1 составляет не менее 12%, ИЛИ абсолютный прирост составляет 200 мл и более
- б) коэффициент бронходилатации (КБД) по ОФВ1 составляет не менее 12%
- в) абсолютный прирост составляет 200 мл и более
- г) коэффициент бронходилатации (КБД) по ОФВ1 составляет не менее 12%, и при этом абсолютный прирост составляет 200 мл и более

**19. ПРОВЕДЕНИЕ СПИРОМЕТРИИ ПРИ ПОДОЗРЕНИИ НА ХОБЛ РЕКОМЕНДУЕТСЯ:**

- а) пациентам для исключения бронхиальной астмы

- б) пациентам с частыми тяжелыми обострениями
- в) всем пациентам для оценки наличия и тяжести обструкции дыхательных путей
- г) пациентам, отказывающимся от проведения бронхоскопии

## **20. КОМПЬЮТЕРНАЯ ТОМОГРАФИЯ ВЫСОКОГО РАЗРЕШЕНИЯ ОРГАНОВ ГРУДНОЙ КЛЕТКИ**

- а) является рутинным обследованием пациентов с ХОБЛ
- б) может быть использована для исключения альтернативных диагнозов и определения целесообразности проведения хирургической редукции лёгочных объемов
- в) должна проводиться у пациентов с ХОБЛ 1 раз в год регулярно
- г) проводится у пациентов с ХОБЛ только при подозрении на пневмонию

## **21. ПАЦИЕНТАМ С ХОБЛ ЕЖЕГОДНАЯ ВАКЦИНАЦИЯ ПРОТИВ ГРИППА РЕКОМЕНДУЕТСЯ:**

- а) при частых тяжелых обострениях
- б) при эмфиземе легких
- в) всем пациентам с ХОБЛ
- г) после перенесенной пневмонии

## **22. ФИКСИРОВАННЫЕ КОМБИНАЦИИ ДДАХ/ДДБА ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬЮ ДЕЙСТВИЯ 24 Ч (ГЛИКОПИРРОНИЙ / ИНДАКАТЕРОЛ, ТИОТРОПИЙ / ОЛОДАТЕРОЛ, УМЕКЛИДИНИЙ / ВИЛАНТЕРОЛ):**

- а) могут использоваться только в сочетании с ИГКС
- б) являются препаратами выбора для лечения бронхиальной астмы
- в) одобрены для лечения ХОБЛ средней степени тяжести
- г) не имеют преимуществ перед монотерапией бронхолитиками

## **23. ЗАДАЧЕЙ КИСЛОРОДОТЕРАПИИ ПРИ ХОБЛ ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) уменьшение бронхообструктивного синдрома
- б) лечение декомпенсации легочного сердца
- в) коррекция гипоксемии и достижение значений  $\text{PaO}_2 > 60 \text{ мм рт. ст.}$  и  $\text{SaO}_2 > 90\%$ .
- г) уменьшение выраженности застоя в малом круге кровообращения

## **24. ДЛИТЕЛЬНАЯ КИСЛОРОДОТЕРАПИЯ (> 15 ЧАСОВ В ДЕНЬ) У**

**ПАЦИЕНТОВ С ХОБЛ:**

- а) увеличивает выживаемость у больных с хронической дыхательной недостаточностью и выраженной гипоксемией в покое
- б) не влияет на продолжительность жизни
- в) облегчает симптомы, но не увеличивает продолжительность жизни
- г) увеличивает выживаемость только при наличии легочной артериальной гипертензии

**25. ПРИ ОБОСТРЕНИИ ЗАБОЛЕВАНИЯ У ПАЦИЕНТОВ С ХОБЛ ЛЁГКОГО И СРЕДНЕТЯЖЁЛОГО ТЕЧЕНИЯ, БЕЗ ФАКТОРОВ РИСКА С ПРИЗНАКАМИ БАКТЕРИАЛЬНОГО ВОСПАЛЕНИЯ ПРЕПАРАТАМИ ВЫБОРА ЯВЛЯЮТСЯ:**

- а) гентамицин, эритромицин, фторхинолоны
- б) фторхинолоны, макролиды, бисептол
- в) амоксициллин, макролиды (азитромицин, кларитромицин), цефалоспорины III поколения (цефиксим и др.)
- г) Амоксициллирин / клавулановая кислота, цефалоспорины 2 поколения, эритромицин

**26. ПРИ ОБОСТРЕНИИ ЗАБОЛЕВАНИЯ У ПАЦИЕНТА С ХОБЛ КРАЙНЕ ТЯЖЁЛОГО ТЕЧЕНИЯ, С ОФВ1 <30% С ПРИЗНАКАМИ БАКТЕРИАЛЬНОГО ВОСПАЛЕНИЯ ПРЕПАРАТАМИ ВЫБОРА ЯВЛЯЮТСЯ:**

- а) ципрофлоксацин и др. препараты с антисинегнойной активностью
- б) амоксициллирин / клавулановая кислота, цефалоспорины 2 поколения, эритромицин
- в) бисептол, пенициллин, азитромицин
- г) амоксициллин, макролиды (азитромицин, кларитромицин), цефалоспорины III поколения (цефиксим и др.)

**27. ИЗМЕРЕНИЕ КОНЦЕНТРАЦИИ ?1-АНТИТРИПСИНА ПОКАЗАНО ПАЦИЕНТАМ С ХОБЛ:**

- а) с наличием «сотового легкого» при проведении МСКТ легких
- б) моложе 45 лет, с быстрым прогрессированием ХОБЛ или при наличии эмфиземы, преимущественно в базальных отделах легких.
- в) пожилого возраста, при отсутствии эффекта от бронхолитической терапии
- г) моложе 45 лет, с хорошим ответом на ингаляции глюкокортикоидов

**28. ПАЦИЕНТАМ С ТЯЖЕЛЫМ ОБОСТРЕНИЕМ ХОБЛ ПОКАЗАНО НАЗНАЧЕНИЕ АНТИБИОТИКОВ ПРИ НАЛИЧИИ:**

- а) усиления одышки, увеличения объема и степени гнойности мокроты

- б) повышения количества эозинофилов в мокроте
- в) усиления бронхиальной обструкции по данным спирометрии
- г) повышения уровня СРБ в анализе крови

**29. ФАКТОРЫ РИСКА ДЛЯ РАЗВИТИЯ ФИКСИРОВАННОЙ ОБСТРУКЦИИ ДЫХАТЕЛЬНЫХ ПУТЕЙ ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ:**

- а) частые респираторные инфекции, отягощенная наследственность по бронхиальной астме
- б) дебют астмы во время беременности, непереносимость лекарственных препаратов, терапия ИГКС
- в) отсутствие или недостаточная ИГКС терапия, экспозиция табачным дымом, вредными химическими или профессиональными агентами, низкий исходный ОФВ1, хроническая гиперсекреция слизи, эозинофилия мокроты или крови
- г) непереносимость аспирина, частые тяжелые обострения в анамнезе, неконтролируемое использование короткодействующих β<sub>2</sub>-агонистов

**30. ПРЕДПОЧТИТЕЛЬНОЙ БАЗИСНОЙ ТЕРАПИЕЙ У БОЛЬШИНСТВА ПАЦИЕНТОВ С БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ НА 3 СТУПЕНИ ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) регулярное применение ИГКС в сочетании с ДДБА в средних дозах
- б) использование комбинированной бронхолитической терапии
- в) прием ИГКС + КДБА по потребности
- г) назначение системных ГКС в низкой дозе

**31. АНТИЛЕЙКОТРИЕНОВЫЕ ПРЕПАРАТЫ У ПАЦИЕНТОВ С БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМОЙ МОГУТ БЫТЬ НАЗНАЧЕНЫ:**

- а) для купирования приступа удушья при БА в сочетании с аллергическим ринитом, при вирусиндукцированной БА, астме физического усилия
- б) для предотвращения обострений при БА в сочетании с аллергическим ринитом, при вирусиндукцированной БА, астме физического усилия
- в) для предотвращения приступа удушья при эндогенной БА
- г) для лечения бронхиальной астмы во время беременности

**32. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ:**

- а) могут использоваться ИГКС, бета-агонисты или теофиллин, что не сопровождается увеличением частоты пороков развития плода
- б) не могут использоваться ИГКС, бета-агонисты или теофиллин, что сопровождается

увеличением частоты пороков развития плода

- в) могут использоваться только системные ГКС и эуфиллин
- г) могут использоваться только короткодействующие бронхолитики

### **33. АЛЛЕРГИЧЕСКИЕ ТРИГГЕРЫ БРОНХОСПАЗМА ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ**

- а) холод, физическая нагрузка, стресс
- б) домашняя пыль, пыльца растений, шерсть кошки
- в) вирусные и бактериальные агенты, домашняя пыль
- г) профессиональные аллергены, стресс, беременность

### **34. НЕАЛЛЕРГИЧЕСКИЕ ТРИГГЕРЫ БРОНХОСПАЗМА ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ**

- а) домашняя пыль, пыльца растений, шерсть кошки
- б) профессиональный аллергены, стресс
- в) холод, физическая нагрузка, стресс
- г) шерсть животных, физическая нагрузка

### **35. ПРИЗНАКИ, ПОЗВОЛЯЮЩИЕ ЗАПОДОЗРИТЬ БРОНХИАЛЬНУЮ АСТМУ:**

- а) кашель с большим количеством мокроты
- б) одышка в покое, усиливающаяся в положении лежа
- в) постоянная одышка без резких колебаний выраженности
- г) эозинофилия крови, эозинофилия мокроты, приступообразный кашель

### **36. БРОНХИАЛЬНАЯ АСТМА – ЭТО**

- а) воспалительное заболевание дыхательных путей
- б) невоспалительное заболевание
- в) гранулематозное заболевание
- г) заболевание, с вовлечением мелких сосудов малого круга кровообращения

### **37. ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ОСНОВОЙ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) эозинофильное воспаление и гиперреактивность бронхов
- б) фиброз, деформация и облитерация бронхов

в) одышка, связанная с формированием легочной гипертензии

г) прогрессирующая дыхательная недостаточность

**38. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНОГО ДИАГНОЗА БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ И ХРОНИЧЕСКОГО ОБСТРУКТИВНОГО БРОНХИТА О ВЫСОКОЙ ВЕРОЯТНОСТИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ СВИДЕТЕЛЬСТВУЮТ:**

а) постоянная одышка, продуктивный кашель

б) длительный стаж табакокурения, прогрессирующая одышка

в) молодой возраст, атопия в анамнезе

г) прогрессирующая одышка, легочная гипертензия

**39. НОЗОКОМИАЛЬНОЙ СЧИТАЕТСЯ ПНЕВМОНИЯ, ЕСЛИ ОНА РАЗВИВАЕТСЯ ПОСЛЕ ГОСПИТАЛИЗАЦИИ ЧЕРЕЗ:**

а) 6 часов

б) 12 часов

в) 24 часа

г) 48 часов и более

**40. В КАЧЕСТВЕ БАЗИСНОЙ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНОЙ ТЕРАПИИ ПРИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЕ В БОЛЬШИНСТВЕ СЛУЧАЕТ ПОКАЗАНО НАЗНАЧЕНИЕ:**

а) пролонгированных β<sub>2</sub>агонистов

б) ингаляционных глюкокортикоидов

в) системных глюкокортикоидов

г) пролонгированных ксантинов

**41. УСТАНОВЛЕНИЕ ДИАГНОЗА БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ ДОЛЖНО БЫТЬ ОСНОВАНО НА НАЛИЧИИ В АНАМНЕЗЕ ХАРАКТЕРНЫХ СИМПТОМОВ И СВИДЕТЕЛЬСТВ В ПОЛЬЗУ:**

а) вариабельного ограничения скорости воздушного потока, зарегистрировано с помощью теста на обратимость бронхообструкции с использованием бронхолитика либо на основании результатов других тестов

б) прогрессирующего ограничения скорости воздушного потока, зарегистрировано с помощью теста на обратимость бронхообструкции с использованием бронхолитика либо на основании результатов других тестов

в) прогрессирующего повышения артериального давления в малом круге кровообращения,

подтвержденного с помощью инструментальных методов обследования

г) прогрессирующей дыхательной недостаточности, подтвержденной с помощью инструментальных и лабораторных методов обследования

**42. АЛЛЕРГИЧЕСКИЙ ФЕНОТИП БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ:**

а) началом в пожилом возрасте, частыми простудными заболеваниями, отягощенной наследственностью по бронхиальной астме

б) началом в молодом возрасте, ассоциацией с аллергическими заболеваниями (экзема, аллергический ринит, пищевая или лекарственная аллергия в личном и/или семейном анамнезе, эозинофильным воспалением дыхательных путей.

в) началом в среднем возрасте, связью с длительным стажем курения, прогрессирующим поражением мелких бронхов

г) началом в пожилом возрасте, прогрессирующей дыхательной недостаточностью, связью с профессиональными вредностями

**43. ДОЛГОСРОЧНЫМИ ЦЕЛЯМИ ПРИ ЛЕЧЕНИИ БА ЯВЛЯЮТСЯ:**

а) предупреждение приступов бронхиальной астмы, уменьшение частоты обострений, уменьшение частоты госпитализаций

б) предупреждение ночных симптомов бронхиальной астмы, приступов удушья, прогрессирования легочной гипертензии

в) отсутствие приступов удушья на протяжении недели, снижение потребности в короткодействующих бронходилататорах, отсутствие побочных эффектов терапии

г) достижение хорошего контроля симптомов и минимизация риска возникновения обострений, фиксированного ограничения воздушного потока и побочных эффектов, связанных с терапией, в будущем.

**44. ВЕДЕНИЕ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ ОСНОВАННОЕ НА СОТРУДНИЧЕСТВЕ МЕЖДУ ВРАЧОМ И ПАЦИЕНТОМ:**

а) сопровождается улучшением исходов

б) не влияет на исходы заболевания

в) ухудшает приверженность к лечению

г) затрудняет работу с пациентом

**45. ПРОЛОНГИРОВАННЫЕ В2АГОНИСТЫ В ЛЕЧЕНИИ БРОНХИАЛЬНОЙ АСТМЫ:**

а) могут использоваться в качестве монотерапии у пациентов на 1 ступени лечения

- б) не используются для лечения бронхиальной астмы
- в) используются только в комбинации с ингаляционными глюокортикоидами
- г) используются ситуационно для купирования приступов удушья у тяжелых пациентов

**46. ПОКАЗАНИЕМ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ ОМАЛИЗУМАБА ЯВЛЯЕТСЯ:**

- а) обеспечение профилактики обострений, уменьшения симптомов
- б) лечение тяжелой персистирующей бронхиальной астмы у пациентов с нейрофильным воспалением мелких бронхов
- в) лечение персистирующей атопической бронхиальной астмы среднетяжелого и тяжелого течения, симптомы которой недостаточно контролируются применением ингаляционных ГКС + ДДБА и другими препаратами базисной терапии, у пациентов 12 лет и старше
- г) лечение интермиттирующей атопической бронхиальной астмы перед контактом с причинно-значимым аллергеном

**47. РАННЕЕ НАЧАЛО ПРИМЕНЕНИЯ ИГКС В НИЗКОЙ ДОЗЕ У ПАЦИЕНТОВ С БА ПРИВОДИТ К:**

- а) более выраженному улучшению показателей функции внешнего дыхания, чем в тех случаях, когда симптомы имелись более 2–4 лет
- б) частому развитию побочных эффектов терапии
- в) снижению приверженности пациентов к лечению
- г) необходимости назначения длительно действующих В<sub>2</sub>агонистов

**48. Согласно рекомендациям по лечению бронхиальной астмы Российского Респираторного общества (2019) предпочтительной стратегией терапии пациентов с бронхиальной астмой легкого течения является:**

- а) Постоянного назначение ингаляционных ГКС в сочетании с длительно действующими бета<sub>2</sub>агонистами в средних дозах
- б) Постоянного назначение ингаляционных ГКС в сочетании с длительно действующими бета<sub>2</sub>агонистами в низких дозах
- в) Использование комбинации будесонида с формотеролом по потребности
- г) Использование сальметерола с флютиказоном по потребности

**49. ЕЖЕДНЕВНАЯ КОРРЕКТИРОВКА ИНТЕНСИВНОСТИ ТЕРАПИИ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ДИНАМИКИ СОСТОЯНИЯ ПАЦИЕНТА МОЖЕТ БЫТЬ ПОКАЗАНА ПАЦИЕНТАМ:**

- а) получающих базисную терапию любым ингаляционным кортикостероидом

- б) получающих в виде базисной терапии сальмерол и флютиказон
- в) пациентам, которым в качестве поддерживающей терапии и терапии неотложной помощи была назначена комбинация будесонид/формотерол или беклометазон/формотерол,
- г) которым в качестве поддерживающей терапии назначен омализумаб

**50. ДИАГНОЗ ИЛФ ТРЕБУЕТ НАЛИЧИЯ СЛЕДУЮЩИХ ПРИЗНАКОВ:**

- а) исключения других известных причин ИЗЛ, наличие паттерна ОИП на КТВР
- б) признаки «матового стекла» на КТВР
- в) инфильтрация и уплотнение легочной ткани в базальных отделах легких
- г) выраженных фиброзных изменений в верхних отделах легких

**51. КОМБИНИРОВАННАЯ ТЕРАПИЯ ГКС И ИММУНОУПРЕССАНТАМИ:**

- а) улучшает выживаемость больных ИЛФ при длительной терапии
- б) применяется в комбинации с ацетилцистеином
- в) не показана для лечения пациентов с идиопатическим легочным фиброзом
- г) показана всем пациентам с идиопатическим легочным фиброзом

**52. ИНГИБИТОР ТИРОЗИНКИНАЗ НИНТЕДАНИБ:**

- а) показан для лечения ИЛФ
- б) противопоказан для лечения ИЛФ
- в) используется в сочетании с азатиоприном
- г) назначается при выраженной дыхательной недостаточности

**53. Самой частой причиной развития хронического легочного сердца является**

- а) ХОБЛ
- б) туберкулез легких
- в) интерстициальный легочный фиброз (синдром Хаммана - Рича)
- г) тромбоэмболия легочной артерии

**54. Этиология слипчивого перикардита может быть:**

- а) туберкулезной
- б) бактериальной

в) вирусной

г) любой из вышеперечисленных

**55. Самой частой причиной экссудативного перикардита является**

а) распространение процесса с других органов

б) туберкулез

в) сепсис

г) ревматизм

**56. Эозинофилия в анализе крови часто наблюдается при:**

а) атопической бронхиальной астме

б) фибропластическом пристеночном эндокардите

в) эозинофильный гранулематоз с полиангиитом (синдром Черджа-Стросс)

г) всех передчисленных состояниях

**57. Возбудителями инфекционного эндокардита могут являться**

а) стафилококк

б) зеленящий стрептококк

в) энтерококк

г) все перечисленные

**58. Очаг притупления у угла левой лопатки с усилением бронхопонии в той же области обычно связан**

а) с инфарктом миокарда

б) с митральным стенозом

в) с экссудативным (выпотным) перикардитом

г) с констриктивным перикардитом

**59. Гипоплазия легкого - это**

а) недоразвитие отдельных анатомических структур всего органа или его части (доли, сегмента, дольки)

б) недоразвитие во всем легком или в его части стенки воздухоносных путей при нормально сформированных остальных анатомических структурах

в) множественные врожденные полости в легком

г) недоразвитие основных анатомических структур (бронхов, сосудистой системы и респираторного отдела) всего легкого или его части

**60. Кистозная гипоплазия легкого - это**

- а) множественные врожденные полости в легком
- б) недоразвитие всех основных анатомических структур легкого или его части с формированием из недоразвитых бронхов кистозных полостей
- в) неправильное формирование воздухоносных путей с образованием из них полостей во всем легком или в его части - доле, сегменте, субсегменте
- г) недоразвитие всех анатомических структур целого органа или его части

**61. Простая гипоплазия легкого - это**

- а) недоразвитие всех анатомических структур целого органа или его части
- б) недоразвитие всего органа или его части с замещением фиброзной тканью
- в) недоразвитие основных анатомических структур всего органа или его части, не сопровождающееся образованием из воздухоносных путей множественных тонкостенных, содержащих воздух или жидкость, полостей
- г) множественные врожденные полости в легком

**62. При гипоплазии легкого недоразвитые его участки**

- а) мясистые, лишены воздушности и не содержат более или менее правильно сформированных анатомических структур
- б) содержат множественные участки деструкции
- в) содержат множественные полости
- г) местами содержат более или менее правильно сформированные структуры легкого

**63. Врожденные кисты легкого - это**

- а) порок развития бронхов, проявляющийся образованием в легком полостей, содержащих воздух или жидкость
- б) порок развития легкого, характеризующийся гипоплазией его участков
- в) порок развития бронхиального дерева на любом его отрезке (крупные или мелкие бронхи), характеризующийся формированием полостей, выстланных бронхиальным эпителием и содержащих воздух или жидкость
- г) порок развития мелких бронхов или бронхиол, характеризующийся образованием единичных или множественных разного размера полостей, выстланных бронхиальным эпителием и содержащих воздух или жидкость

**64. При гипоплазии целого легкого или его большей части физикальные методы исследования позволяют обнаружить все перечисленное, кроме**

- а) уменьшения размеров одной половины грудной клетки
- б) сколиоза позвоночника
- в) смещения органов средостения в сторону гипоплазированного легкого
- г) эмфиземы легкого со смещением органов средостения в "здоровую" сторону

**65. Гипоплазия легкого (простая и кистозная), врожденные бронхэкстазы и кисты легкого при отсутствии инфекционных осложнений клинически протекают**

- а) с функциональными расстройствами (одышка, тахикардия)
- б) с нерезко выраженнымми признаками интоксикации
- в) осложняются тромбоэмболией легочной артерии
- г) бессимптомно

**66. Простая или кистозная гипоплазия легкого, кисты легкого при осложнении инфекционным процессом протекают с клиническими признаками**

- а) бронхита
- б) пневмонии
- в) легочного нагноения
- г) бронхита и пневмонии.

**67. Дизонтогенетические аномалии стенки бронха при присоединении инфекции (неспецифической, туберкулезной, грибковой) протекают с клиническими признаками**

- а) диффузного поражения бронха в стадии обострения
- б) локального бронхита
- в) бронхэкстазической болезни в стадии обострения
- г) диффузного поражения бронха в стадии обострения и локального бронхита.

**68. Осложненный инфекцией порок развития легкого требует проведения компьютерной томографии легких, бронхологического обследования и нередко изучения сосудистой системы легкого для дифференциальной диагностики со следующими заболеваниями**

- а) пневмонией
- б) острым и хроническим абсцессом легкого

- в) туберкулезом, грибковыми и паразитарными заболеваниями легких
- г) Всем перечисленным

**69. К генетически детерминированным заболеваниям легких относится**

- а) саркоидоз
- б) муковисцидоз и дефицит альфа1-антитрипсина
- в) гамартохондрома
- г) ХОБЛ

**70. К заболеваниям с наследственным предрасположением относятся все перечисленные, кроме**

- а) сахарного диабета
- б) пневмонии
- в) бронхиальной астмы
- г) легочного протеиноза

**71. Для муковисцидоза характерны все перечисленные клинико-лабораторные признаки, кроме**

- а) упорного кашля с трудно отделяемой мокротой
- б) увеличения периферических и внутригрудных лимфатических узлов
- в) повышенной вязкости мокроты
- г) нейтрального жира в кале

**72. Достоверным диагностическим признаком муковисцидоза является**

- а) воспалительно измененная гемограмма
- б) повышенное содержание ионов натрия и хлора в потовой жидкости
- в) повышенное содержание сахара в крови
- г) иммунодефицит

**73. Клинико-лабораторные проявления муковисцидоза обусловлены всем перечисленным, кроме**

- а) изменений реологических свойств крови
- б) кистофиброза поджелудочной железы
- в) нарушений клеточного звена иммунитета

г) несостоятельности мукоцилиарного аппарата

**74. Дефицит альфа1-антитрипсина клинически чаще всего проявляется**

- а) пневмониями
- б) бронхитами
- в) гормонорезистентной бронхиальной астмой
- г) хронической обструктивной болезнью легких

**75. Из перечисленных антибиотиков больным с аллергическими реакциями на бензилпенициллин следует назначать**

- а) ампициллин
- б) цефазолин
- в) азитромицин
- г) гентамицин

**76. При подозрении на пневмококковую пневмонию у пациентов без сопутствующей патологии и не принимавших в последние 3 месяца антибактериальных препаратов начать лечение предпочтительно с:**

- а) ципрофлоксацина
- б) гентамицина
- в) амоксициллина
- г) азитромицина

**77. Предрасполагает к развитию острого абсцесса легкого все перечисленное, кроме**

- а) хронической гнойной и анаэробной инфекции полости рта и глотки (кариес зубов, пародонтоз, тонзиллит), среднего уха, придаточных пазух носа
- б) аспирации содержимого полости рта и глотки при эпилепсии, алкогольном опьянении, наркомании, отравлениях и др.
- в) систематического переохлаждения, хронического бронхита
- г) аденоидов

**78. Диагностика острого абсцесса легкого основывается**

- а) на клинических признаках (выделение с кашлем большого количества гнойной мокроты и др.)
- б) на результатах лабораторного исследования мокроты (мокрота с обильной гноеродной

микрофлорой)

- в) на клинико-рентгенологических признаках
- г) на данных анамнеза.

**79. О нарушении бронхиального дренажа при остром абсцессе легкого свидетельствует**

- а) увеличение полости абсцесса
- б) ателектаз легкого
- в) уровень жидкости в полости абсцесса
- г) увеличение полости абсцесса и уровень жидкости в полости абсцесса

**80. Лечение больного с острым абсцессом легкого должно проводиться**

- а) в амбулаторных условиях
- б) в терапевтическом отделении стационара
- в) в пульмонологическом отделении стационара
- г) в отделении торакальной хирургии

**81. Причинами недостаточной эффективности общей антибактериальной терапии при остром абсцессе легкого и перехода процесса в хронический чаще оказывается**

- а) быстрое развитие лекарственной устойчивости возбудителей инфекции
- б) плохая переносимость антибиотиков пациентом (побочные реакции)
- в) раннее формирование отграничительной капсулы вокруг инфекционного очага в легком
- г) все перечисленное

**82. Основными и наиболее результативными методами лечения острого абсцесса легкого являются**

- а) санационная бронхоскопия с местным применением антибактериальных и антисептических средств
- б) катетеризация гнойника через трахею или грудную стенку
- в) трансторакальная пункция гнойника с промыванием полости и введением в нее лекарственных средств
- г) все перечисленные

**83. Излечение острого абсцесса легкого происходит**

- а) путем освобождения гнойной полости в легком от возбудителей инфекции и

образования на ее месте рубца

б) путем освобождения полости в легком от возбудителей инфекции, эпителизации ее стенки и формирования вторичной кисты легкого

в) путем образования на месте гнойной полости очага уплотнения легочной ткани

г) путем освобождения гнойной полости в легком от возбудителей инфекции и образования на ее месте рубца и путем освобождения полости в легком от возбудителей инфекции, эпителизации ее стенки и формирования вторичной кисты легкого.

**84. При абсцессе легкого фиброзная капсула формируется**

а) через 2-4 недели

б) через 2 месяца

в) через 4-6 месяцев

г) через 6 – 12 месяцев

**85. Хронический абсцесс легкого может осложниться**

а) кровохарканьем и легочным кровотечением

б) сепсисом и метастатическими абсцессами

в) легочно-сердечной недостаточностью

г) всем перечисленным

**86. Решающую роль в дифференциальной диагностике абсцесса легкого, туберкулеза и полостной формы рака легкого играют следующие методы исследования**

а) клиническое

б) рентгенологическое (характер полостного образования в легких, отображение его стенок и окружающей легочной ткани)

в) бронхоскопия

г) микробиологическое (выявление микобактерий туберкулеза в мокроте), цитологическое (обнаружение клеток опухоли в мокроте) и гистологическое

**87. Пациенты, страдающие бронхэктомиями, могут предъявлять следующие жалобы**

а) лихорадка, боли в груди

б) кашель с легко отделяющейся мокротой, чаще по утрам

в) кровохарканье, легочное кровотечение

г) все перечисленные

**88. При аусcultации легких у пациента с бронхэкстазами могут выявляться**

- а) непостоянные сухие хрипы в зоне поражения
- б) рассеянные сухие и влажные хрипы
- в) локальные мелкопузырчатые и крепитирующие хрипы
- г) локальные крупно- и среднепузырчатые хрипы, иногда в сочетании с сухими

**89. Рентгенологическое исследование легких при бронхэкстазах обнаруживает**

- а) множественные тонкостенные полостные образования в легких
- б) тени расширенных бронхов с уплотненными стенками
- в) множественные участки «матового стекла»
- г) локальное усиление и деформацию легочного рисунка с сетчато-петлистыми изменениями в прикорневой области

**90. Бронхоскопически при бронхэкстазах обычно выявляют**

- а) стеноз и деформацию просвета бронхов
- б) диффузный отек и кровоточивость слизистой бронзов
- в) диффузный эндобронхит
- г) локальный эндобронхит

**91. Решающее значение в диагностике бронхэкстатической болезни принадлежит**

- а) клинико-рентгенологическому методу
- б) бронхоскопии
- в) микробиологическому исследованию мокроты
- г) мультиспиральной компьютерной томографии

**92. Осложнениями бронхэкстатической болезни могут быть все перечисленные, кроме**

- а) легочно-сердечной недостаточности
- б) кровохарканья и легочного кровотечения
- в) амилоидоза внутренних органов
- г) атеросклероза сосудов малого круга кровообращения

**93. Кровохарканье и легочное кровотечение у пациентов с бронхэкстазами возникают вследствие**

- а) повреждения сосудов слизистой оболочки бронхов
- б) развития пневмоцирроза
- в) тромбозов мелких ветвей легочной артерии
- г) развития коллатералей между системой бронхиальных и легочных артерий

**94. Наиболее эффективным консервативным методом гемостаза при легочном кровотечении у пациентов с бронхэкстазами является**

- а) введение хлористого кальция
- б) введение аминокапроновой кислоты
- в) введение викасола и витамина С
- г) управляемая артериальная гипотензия

**95. Лечение пациента с обострением бронхэкстатической болезни должно проводиться**

- а) в амбулаторных условиях
- б) в терапевтическом отделении стационара
- в) в стационаре на дому
- г) в пульмонологическом отделении стационара или в отделении торакальной хирургии

**96. Лечение обострения бронхэкстатической болезни проводится с учетом клинических проявлений заболевания, его стадии, распространенности поражения, осложнений и включает**

- а) антибиотикотерапию - общую и местную (интрапахеальное введение препаратов, в том числе по катетеру через микротрахеостому)
- б) лечебные бронхоскопии
- в) постуральный дренаж
- г) все перечисленное

**97. Больному с локальными бронхэкстазами в фазе ремиссии инфекционно-воспалительного процесса следует рекомендовать**

- а) санаторно-курортное лечение 1 раз в год
- б) постуральный дренаж, закаливание
- в) дыхательную гимнастику и спелеотерапию
- г) после дообследования в отделении торакальной хирургии - оперативное лечение

**98. Паранеопластический синдром при раке легкого появляется:**

- а) обычно одновременно с выявлением рака легкого
- б) часто до обнаружения рака легкого
- в) при наличии изменений на рентгенограмме
- г) обычно в терминальном периоде болезни

**99. У больных раком легкого паранеопластический синдром чаще проявляется**

- а) гирсутизмом, гинекомастией
- б) дерматозом Базена
- в) эозинофилией мокроты
- г) синдромом Мари – Бамбергера (пальцы в виде барабанных палочек, периостит, боли в суставах)

**100. Опухоль, обнаруженная на рентгенограмме легких в виде шаровидного затемнения, относится**

- а) к периферическому раку легкого
- б) к центральному раку легкого
- в) к атипичной форме рака легкого
- г) саркоидозу

**101. У мужчин старше 40 лет с бессимптомным фокусным затемнением в легких, имеющим четкие или нечеткие контуры, врач обязан в первую очередь исключить**

- а) туберкулому легкого
- б) периферический рак легкого
- в) очаговую пневмонию
- г) саркоидоз

**102. При центральном раке легкого поражается стенка**

- а) мембранныго (бесхрящевого) бронха
- б) внутрилегочно расположенного бронха с фиброзно-мышечно-хрящевым слоем
- в) легочного сосуда
- г) внелегочно расположенного бронха

**103. ~Ранним клиническим симптомом центрального рака легкого является**

- а) сухой кашель или кашель со слизистой мокротой, содержащей иногда прожилки крови
- б) легочное кровотечение
- в) одышка и потеря массы тела
- г) лихорадка

**104. Осложнением центрального рака легкого может быть**

- а) гиповентиляция легкого
- б) ателектаз легкого
- в) пневмония (возможно с абсцедированием, даже с образованием острого абсцесса легкого)
- г) верно все перечисленное

**105. В группу высокого риска по развитию рака легкого относятся:**

- а) Курящие более 30 лет, в том числе бросившие курение менее 15 лет назад.
- б) Лица, имеющие постоянный контакт с асбестом, бериллием, винилхлоридом, дизельными выхлопами, кадмием, кремнием, мышьяком, никелем, тальком, тетрахлоробензопарарадиоксином, ураном, хлорметиловыми эфирами.
- в) Лица, живущие или работающие в условиях повышенной концентрации радона (4 пикокюри на литр и более).
- г) Все перечисленные группы

**106. Компьютерная томография как скрининг рака легкого проводится:**

- а) всем пациентам, старше 45 лет
- б) Всем курильщикам старше 45 лет
- в) Всем пациентам старше 60 лет
- г) Пациентам, относящимся в группу высокого риска развития рака легкого при наличии изменений при рентгенографии органов грудной клетки в двух проекциях

**107. Хондromы, лейомиомы, невриномы и ангиомы легкого выявляются**

- а) по клинической симптоматике
- б) при исследовании мокроты на клетки опухоли
- в) про исследовании биохимического анализа крови
- г) при массовых рентгенофлюорографических обследованиях населения (шаровидные затемнения в легких)

**108. Наиболее частыми гранулематозными поражениями легких неинфекционной природы являются**

- а) силикоз
- б) саркоидоз
- в) гистиоцитоз X
- г) туберкулез

**109. Саркоидозом заболевают**

- а) чаще мужчины
- б) чаще женщины
- в) одинаково часто мужчины и женщины
- г) нет гендерных различий

**110. Саркоидоз наиболее часто наблюдается**

- а) у детей и подростков
- б) в пожилом возрасте
- в) в старческом возрасте
- г) в возрасте 20-50 лет

**111. Кистозный фиброз (муковисцидоз) это**

- а) аутосомно-рецессивное моногенное наследственное заболевание, характеризующееся поражением всех экзокринных желёз, а также жизненно важных органов и систем
- б) хромосомная патология, характеризующаяся наличием дополнительных копий генетического материала 21-й хромосомы, либо целой хромосомы, либо её участков
- в) генетически детерминированное заболевание, вызванное недостаточностью А1АТ в сыворотке крови и проявляющееся в виде хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ), эмфиземы легких, поражения печени и сосудов
- г) мутацией гена хлоридного канала (CLCH5-ген), локализованного на хромосоме Хр11.22, проявляющееся синдромом Фанкони, тубулярной протеинурией, нефроказинозом, нефролитиазом и прогрессированием до хронической почечной недостаточности.

**112. Для профилактики устойчивости и эрадикации P. Aeruginosa у пациентов с муковисцидозом рекомендуется:**

- а) одновременное назначение 2–3 противомикробных препаратов из разных групп,
- б) использование одного препарата, к которому определена максимальная

чувствительность возбудителя

- в) использование комбинации перорального и внутривенного введения препаратов.
- г) Нет правильного ответа

**113. Хронический аспергиллез легких это:**

- а) медленно прогрессирующий деструктивный процесс в легких, обусловленный грибами *Aspergillus spp.*, в ранее существовавших бронхоэктазах, полостях и пр.
- б) хронический процесс, вызванный *Aspergillus spp.* на фоне нетуберкулезного микобактериоза
- в) поражение легких, вызванное грибами рода *Aspergillus spp.* на фоне длительно существующей бактериальной инфекции.
- г) Поражение легких на фоне длительной терапии цитостатиками

**114. Для диагностики аллергического бронхолегочного аспергиллеза проводится:**

- а) уровень общего иммуноглобулина Е (IgE), специфические IgE и IgG к *Aspergillus fumigatus*.
- б) Посев мокроты на микрофлору, кислотоустойчивые микобактерии и чувствительность к антибиотикам
- в) Определение галактоманнана в крови
- г) Определение РНК к вирусу простого герпеса

**115. пациентам с МВ с подозрением на аллергический бронхолегочный аспергиллез для исключения/подтверждения микогенной сенсибилизации:**

- а) Рекомендовано проведение кожной пробы с антигеном *Aspergillus* (накожные исследования реакции на аллергены).
- б) Кожная проба с антигеном *Aspergillus* (накожные исследования реакции на аллергены) не проводится.
- в) Проводится КТ органов грудной клетки
- г) Проводится КТ ангиопульмонография

**116. Дефицит а1 антитрипсина это:**

- а) аутосомно-рецессивное моногенное наследственное заболевание, характеризующееся поражением всех экзокринных желёз, а также жизненно важных органов и систем
- б) хромосомная патология, характеризующаяся наличием дополнительных копий генетического материала 21-й хромосомы, либо целой хромосомы, либо её участков
- в) Приобретенное заболевание с образованием казеозных гранулем в легких

г) генетически детерминированное заболевание, вызванное недостаточностью А1АТ в сыворотке крови и проявляющееся в виде хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ), эмфиземы легких, поражения печени и сосудов

**117. Дефицит А1АТ может протекать с:**

- а) преимущественным поражением гепатобилиарной системы
- б) преимущественным поражением дыхательной системы
- в) сочетанным поражением легких и печени.
- г) верно все перечисленное

**118. Для расчета индекса Тиффно определяется:**

- а) ОФВ1/ МОД
- б) ОФВ1/ ЖЕЛ
- в) ОФВ1/ МВЛ
- г) ОФВ1/ ФЖЕЛ

**119. АБСОЛЮТНЫМ ПОКАЗАНИЕМ К ДЛИТЕЛЬНОЙ КИСЛОРОДОТЕРАПИИ ПРИ ХОБЛ ЯВЛЯЮТСЯ:**

- а) PaO<sub>2</sub> <= 88 мм.рт.ст., SaO<sub>2</sub> <= 90%
- б) PaCO<sub>2</sub> <= 55 мм.рт.ст., SaO<sub>2</sub> <= 95%
- в) PaO<sub>2</sub> <= 55 мм.рт.ст., SaO<sub>2</sub> <= 88%
- г) PaO<sub>2</sub> <= 75 мм.рт.ст., SaO<sub>2</sub> <= 95%

**120. ПРИ ПОДОЗРЕНИИ НА БРОНХИАЛЬНУЮ АСТМУ НОРМАЛЬНЫЕ ПОКАЗАТЕЛИ СПИРОМЕТРИИ (ИЛИ ПИКФЛОУМЕТРИИ):**

- а) полностью исключают диагноз
- б) не исключают диагноза БА
- в) требуют проведения компьютерной томографии органов грудной клетки
- г) требуют назначения ингаляционных кортикоステроидов

**121. Диагноз «ВИЧ-инфекция» устанавливается на основании:**

- а) Однократного положительного результата обследования на ВИЧ -инфекцию методом ИФА
- б) Лабораторного заключения о наличии серологических и/или генетических маркеров ВИЧ-инфекции

в) Положительного результата экспресс-теста на ВИЧ-инфекцию

г) Только на основании положительного ИФА и иммуноблотинга

**122. Рекомендуется в регионах с распространностью ВИЧ среди беременных женщин более 1% проведение скрининга на антитела к ВИЧ-инфекции:**

а) Только лицам, имеющим клинические показания к обследованию на антитела к ВИЧ

б) Всем в возрасте 18-60 лет, обращающихся за медицинской помощью в медицинские учреждения любого профиля

в) Только половым партнерам беременных женщин, вставших на учет в женскую консультацию по беременности

г) Лицам, имеющим высокий риск инфицирования ВИЧ (имеющим беспорядочные половые связи, прием психоактивных веществ)

**123. В настоящее время ведущим вторичным поражением у больных с установленным диагнозом СПИДа в России выступает:**

а) Пневмоцистная пневмония

б) Микобактериозы

в) Туберкулез

г) Тяжелые проявления кандидозной инфекции

**124. Специфическим препаратом для лечения прогрессирующей многоочаговой лейкоэнцефалопатии является:**

а) Специфических препаратов не разработано

б) Фансидар

в) Цидофовир

г) Ганцикловир

**125. Первичная медико – санитарная помощь больным ВИЧ-инфекцией:**

а) Оказывается врачами-терапевтами, врачами-терапевтами участковыми и врачами общей практики (семейными врачами), врачами-инфекционистами, а также врачами - специалистами иных специальностей и медицинскими работниками со средним медицинским образованием в амбулаторных условиях и в условиях дневного стационара в медицинских организациях, осуществляющих первичную медико-санитарную помощь

б) Данная категория пациентов подлежит диспансеризации только в специализированном учреждении и наблюдается врачами-инфекционистами

в) Данная категория пациентов подлежит наблюдению у врачей – инфекционистов МО

независимо от прав собственности

г) Данная категория пациентов подлежит наблюдению у врачей – инфекционистов МО, закрепленных внутренним приказом

**126. У ВИЧ положительного пациента с уровнем СД 4 клеток 50 кл/мл возможно предположить диагноз токсоплазмозного энцефалита при условии:**

- а) Наличие Yg G к Toxoplasma gondii
- б) Выявление множественных участков поражения головного мозга на КТ и МРТ
- в) Положительный тест на антигены возбудителя Toxoplasma
- г) Наличие Yg G к Toxoplasma gondii и выявление множественных участков поражения головного мозга на КТ и МРТ

**127. Ведущим признаком пневмоцистной пневмонии у ВИЧ-инфицированных лиц является:**

- а) Одышка
- б) Острое начало лихорадки
- в) Продуктивный кашель
- г) Боли в грудной клетке при дыхании

**128. Стадия ВИЧ-инфекции устанавливается только на основании:**

- а) клинических проявлений (наличие вторичных заболеваний)
- б) Давности установленного диагноза
- в) Уровня СД4
- г) Показателя вирусной нагрузки как маркера прогрессирования заболевания

**129. Препаратом выбора для лечения и профилактики пневмоцистной пневмонии является:**

- а) Амоксикилав
- б) Рифампицин
- в) Амфотерицин – В
- г) Бисептол

**130. Положительный результат обследования на антитела к ВИЧ:**

- а) В кратчайшие сроки доводится до специалиста, проводившего дотестовое консультирование/лица его замещающего

- б) Доводится только до руководителя подразделения с целью сохранности персональных данных
- в) Доводится только до специалиста, ответственного за ВИЧ, закрепленного внутренним приказом МО
- г) Результат не возвращается в МО, проводившую обследование, направляется в Центр СПИД