### ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «СЕВЕРО-ОСЕТИНСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ АКАДЕМИЯ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

#### КАФЕДРА КЛИНИЧЕСКОЙ БИОХИМИИ

#### **УТВЕРЖДЕНО**

протоколом заседания Центрального координационного учебно-методического совета от 05 февраля 2021 года, №3.

#### ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

#### по дисциплине "Клиническая биохимия"

«Клиническая биохимия» основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы ординаторов по специальности 31.08.45 Пульмонология, утверждённой 05.02.2021 г. для ординаторов 1 года обучения

Рассмотрено и одобрено на заседании кафедры 27 января 2021, протокол №6.

Заведующий кафедрой к.м.н. Ту Шос А.Е.Гурина

Владикавказ 2021 г.

### СТРУКТУРА ФОС

- 1. Титульный лист
- 2. Структура ФОС
- 3. Паспорт оценочных средств
- 4. Комплект оценочных средств:
- ЭТАЛОНЫ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ (с титульным листом и оглавлением),
- вопросы для собеседования
- ситуационные задачи с эталонами ответов

#### Паспорт фонда оценочных средств

### по дисциплине «Клиническая биохимия»

(название дисциплины, учебной/производственной практики- выбрать необходимое) для специальности 31.08.45 Пульмонология

№ п/п	Наименование контролируемого раздела(темы)дисциплины/модуля	Код формируемой компетенции (этапа)	Наименование оценочного средства			
1	2	3	4			
Вид контроля	Текущий, промежуточный					
1.	Обмен веществ и энергии. Общие	УК-1	Тестовый			
	пути катаболизма.	ПК-5	контроль			
	Гликолиз.		Вопросы для			
			собеседования			
2.	Биохимические анализы в	УК-1	Тестовый			
	клинической медицине. Методы	ПК-5	контроль			
	биохимии.		Вопросы для			
			собеседования			
3.		УК-1	Тестовый			
	Система гемостаза	ПК-5	контроль			
			Вопросы для			
			собеседования			
4.	Цитокины, ишемия и реперфузия:	УК-1	Тестовый			
	клинические аспекты.	ПК-5	контроль			
			Вопросы для			
			собеседования			

<sup>\*</sup>Наименование контролируемого раздела (темы) или тем (разделов)дисциплины/ производственной практики берется из рабочей программы.

### Вопросы для текущего контроля знаний

### І. Обмен веществ и энергии. Общие пути катаболизма. Гликолиз.

- 1) Взаимосвязь обмена веществ и энергии
- 2) Понятие о тканевом дыхании
- 3) Понятие о митохондриальной цепи переноса электронов
- 4) Сопряжение тканевого дыхания и синтеза АТФ
- 5) Дыхательный контроль
- 6) Разобщение дыхания и синтеза АТФ
- 7) Терморегуляторная функция дыхания
- 8) Ингибиторы дыхания
- 9) Катаболизм глюкозы (анаэробное и аэробное окисление глюкозы). Биологическое значение гликолиза
  - 10) Связь гликолиза и ЦТК. Энергетический выход данных процессов

## II. Биохимические анализы в клинической медицине. Методы клинической биохимии.

- 1) Место клинической биохимии среди других прикладных клинических дисциплин
- 2) Применение биохимических анализов (скрининг, мониторинг, диагноз, прогноз)
  - 3) Отбор образцов для анализов (запрос на анализ)
- 4) Понятие о биохимических стандартах и контроле качества биохимического материала
- 5) Лабораторные методы оценки белкового обмена (азотометрические, гравиметрические, «преципитационные», спектрофотометрические, рефрактометрические, колориметрические)
  - 6) Лабораторные методы оценки ферментативного обмена
  - 7) Лабораторные методы оценки пигментного обмена
  - 8) Лабораторные методы оценки углеводного обмена
  - 9) Методы определения показателей липидного обмена
  - 10) Лабораторные методы оценки кислотно-основного состояния

#### III. Система гемостаза.

- 1) Функции системы гемостаза в организме
- 2) Виды гемостаза
- 3) Составляющие элементы первичного гемостаза
- 4) Роль тромбоцитов в гемостазе
- 5) Характеристика коагуляционного гемостаза. Плазменные факторы коагуляции
- 6) Основные компоненты фибринолитической системы
- 7) Методы исследования сосудисто-тромбоцитарного гемостаза
- 8) Методы исследования коагуляционногогемостаза. Методы оценки коагуляционного гемостаза
- 9) Понятие о протромбиновом времени. Способы выражения ПТВ
- 10) Методы определения фибриногена

### IV. Цитокины, ишемия и реперфузия: клинические аспекты

- 1) Нейтрофильные гранулоциты, моноциты и макрофаги
- 2) Группы хемотаксических веществ (факторы хемотаксиса для нейтрофилов, моноцитов/макрофагов)
- 3) Основные молекулы клеточных мембран, удерживающие клетки воспаления
- 4) Признаки активации нейтрофилов
- 5) Антимикробные белки и ферменты нейтрофилов, моноцитов и макрофагов
- 6) Роль эндотелиальных клеток в развитии воспалительной реакции
- 7) Фактор фон Вилльебранта (фФВ)
- 8) Цитокины. Метаболиты арахидоновой кислоты
- 9) Синдром септического шока

10) Ишемия и реперфузия. Гипотезы развития (свободнорадикальнаягипотеза; гипотеза повреждения, связанная с перегрузкой  $\operatorname{Ca}^{2+}$ ; гипотеза)повреждения в связи с потерей фосфолипидов из сарколеммы

## Вопросы для проведения зачета по дисциплине «Клиническая биохимия»

- 1. Что изучает наука «Клиническая биохимия» и какова ее роль в ряду других клинических дисциплин?
  - 2. Цели и задачи клинической биохимии. Методы клинической биохимии.
  - 3. Какова связь лабораторной диагностики и клинической биохимии?
- 4. Как осуществляется подготовка пациента к взятию биологического материала для лабораторного исследования?
  - 5. Сущность лабораторного теста.
- 6. Принципы организации контроля качества лабораторных исследований в клинической биохимии
- 7. Технология оценки результатов лабораторных исследований Способы применения лабораторных тестов.
  - 8. Клиническая эффективность биохимического анализа.
  - 9. Понятие о метаболизме, метаболических путях. Ферменты и метаболизм.
  - 10. Особенности метаболизма у детей в норме и патологии.
  - 11. Особенности обмена углеводов у детей в норме и патологии.
- 12. Трансмембранный перенос веществ. Биоэнергетика. Аккумуляторы энергии в организме (макроэргические соединения).
- 13. Фазы освобождения энергии. Строение митохондрий. Пути потребления кислорода (биологическое окисление).
  - 14. Свободнорадикальное окисление и антиоксидантная защита клеток.
  - 15. Аэробный и анаэробный распад глюкозы (гликолиз).
  - 16. Показатели гемостаза в норме и при патологии.
  - 17. Компонентны системы свертывания крови.
  - 18. Система противосвертывания.
  - 19. Система протеина С.
  - 20. Система фибринолиза.
  - 21. Методы исследования системы гемостаза.
- 22. Роль тромбоцитов и сосудистой стенки в патогенезе артериального тромбоза.
- 23. Ишемия и реперфузия (свободнорадикальная гипотеза; гипотеза повреждения, связанная с перегрузкой  $Ca^{2+}$ ; гипотеза повреждения в связи с потерей фосфолипидов из сарколеммы).
  - 24. Причины развития фенилкеноурии у детей.
  - 25. Особенности липидного обмена у детей в норме и патологии.
  - 26. Биохимические основы питания ребёнка.
- 27. Медицинская энзимология как раздел биохимической лабораторной диагностики.
  - 28. Нарушения обмена гликогена у детей.

### ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «СЕВЕРО-ОСЕТИНСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ АКАДЕМИЯ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## РЕЦЕНЗИЯ на фонд оценочных средств

ПО	Клинической биохимии
по	(название дисциплины/учебной/производственной практики- выбрать необходимое)
для	ординаторов 1года обучения
	(студенты/ординаторы/слушатели – выбрать необходимое) (курс/год обучения ординаторов)
уров	ень подготовки: кадры высшей квалификации
посі	пециальности: 31.08.45 Пульмонология
no ci	(код/название)
	Фонд оценочных средств составлен на кафедре биологической химии на основании
рабоч	ней программы дисциплины «Клиническая биохимия» и соответствуют требованиям
Феде	рального государственного образовательного стандарта высшего образования (уровень
подго	отовки кадров высшей квалификации) по специальности 31.08.45 Пульмонология.
	Фонд оценочных средств утвержден на заседании Центрального координационного
учеби	но-методического совета и скреплен печатью учебно-методического управления. Фонд
оцен	очных средств включает в себя банк тестовых заданий, ситуационные задачи, вопросы
для і	проведения текущего контроля знаний и вопросы для проведения итогового зачета по
дисц	иплине.
	Банк тестовых заданий включает в себя тестовые задания и шаблоны ответов. Все
задан	ия соответствуют рабочей программе дисциплины биохимия и охватывают все её
	лы. Количество тестовых заданий составляет 20. Количество заданий по каждому
разде	лу дисциплины достаточно для проведения текущего контроля знаний и исключает
мног	ократное повторение одного и того же вопроса в различных вариантах. Количество
ситуа	щионных задач составляет 20. Банк содержит ответы ко всем тестовым заданиям и
задач	ам.
	Количество вопросов для проведения зачета по дисциплине «Клиническая биохимия»
	вляет 28, что достаточно для проведения итогового зачета. Содержание вопросов
отно	сится к различным разделам программы, позволяющее более полно охватить материал
учебн	ной дисциплины.
	Замечаний к рецензируемому фонду оценочных средств нет.
	В целом, фонд оценочных средств по дисциплине «Клиническая биохимия»
	обствует качественной оценке уровня владения обучающимися универсальными и
проф	ессиональными компетенциями (УК 1, ПК-5).
	Рецензируемый фонд оценочных средств по дисциплине «Клиническая биохимия»
	т быть рекомендован к использованию для промежуточной аттестации для ординаторов
1 год	а обучения по специальности 31.08.45 Пульмонология.
	Рецензент:
	Доцент кафедры химии и физики,
	к.ф-м.н Н.И.Боциева
	МП
	М.Π.

20 г.

# Федеральное государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Северо-Осетинская государственная медицинская академия» Министерства здравоохранения Российской Федерации

#### Кафедра биологической химии

#### **УТВЕРЖДЕНО**

Протоколом заседания Цикловой учебно-методической комиссии от 05.02.2021 г., ПР. № 3

## 

#### Оглавление

<b>№</b>	Наименование контролируемого раздела дисциплины/практики	Количество тестов (всего)	Код формируемых компетенций	стр. с по	
	2	3	4	5	
Вид контроля	Текущий, промежуточный				
1.	Обмен веществ и энергии. Общие пути катаболизма. Гликолиз.	20	УК-1 ПК-5	9-11	
2.	Биохимические анализы в клинической медицине. Методы биохимии.	20	УК-1 ПК-5	12-15	
3.	Система гемостаза	20	УК-1 ПК-5	16-19	
4.	Цитокины, ишемия и реперфузия: клинические аспекты.	20	УК-1 ПК-5	20-23	
Ситуационные задачи		20	УК-1 ПК-5	24-28	

- Наименование контролируемого раздела или тем дисциплины/учебной/производственной практики берется из рабочей программы.
- Выписка из протокола заседания кафедры об алгоритме формирования теста для каждого вида тестирования (1 раз в год).
- Выписка из протокола заседания кафедры с записями об актуализации (внесение изменений, аннулирование, включение новых оценочных средств)(1 раз в год).
- Выписка из протокола заседания Цикловой учебно-методической комиссии об утверждении оценочных средств (по мере необходимости).

#### ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

### ТЕМА 1. Обмен веществ и энергии. Общие пути катаболизма. Гликолиз.

- 1. ЧТО ТАКОЕ ВИТАМИНЫ?
- а) высокомолекулярные азотосодержащие органические вещества
- б) низкомолекулярные соединения, не выступающие в качестве источника энергии и пластического материала
  - в) высокоспецифические белки
  - г) соединения, нерастворимые в воде действующие в следовом количестве.
- **2.**АВИТАМИНОЗОМ КАКОГО ВИТАМИНА ЯВЛЯЕТСЯ КСЕРОФТАЛЬМИЯ?
  - a) C
  - б) B<sub>1</sub>
  - **B)** A
  - $\Gamma$ ) $B_6$
- **3.** ДЕФИЦИТ ФОЛИЕВОЙ КИСЛОТЫ ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ДЕФЕКТАМ РАЗВИТИЯ НЕРВНОЙ ТРУБКИ У ЗАРОДЫША. БИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ФОЛАТА В МЕТАБОЛИЗМЕ:
  - а) перенос одноуглеродных групп
  - б) перенос NH<sub>2</sub> группы
  - в) отщепление NH<sub>2</sub> группы
  - г) отщепление СО2 группы

## 4.АТФ НЕ УЧАСТВУЕТ В:

- а) распаде веществ
- б) транспорте веществ
- в) мышечном сокращении
- г) проведении нервного импульса

### 5.СПОСОБ ОБРАЗОВАНИЯ АТФ:

- а) окисление
- б) перекисное окисление
- в) микросомальное окисление
- г) окислительное фосфорилирование

### 6.НАЗОВИТЕ АКТИВНУЮ ФОРМУ О2:

- а) оксид азота (II)
- б) оксид углерода (II)
- в) свободные радикалы
- г) CO2

## 7.ПРИЧИНА ГИПОЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЙ:

- а) гипоксия
- б) галактоземия
- в) гликогенозы
- г) фруктозурия

## 8.КАКОЙ ФЕРМЕНТ ОБЕЗВРЕЖИВАЕТ СУПЕРОКСИДНЫЙ АНИОН?

- а) каталаза
- б) супероксиддисмутаза
- в) липаза
- г) гексокиназа

## 9.КАКОЙ ФЕРМЕНТ ОБЕЗВРЕЖИВАЕТ Н<sub>2</sub>О<sub>2</sub>:

- а) пероксидаза
- б) супероксиддисмутаза
- в) фосфатаза
- г) каталаза

## 10.КАКОЙ ФЕРМЕНТ КАТАЛИЗИРУЕТ РАСПАД ГЛИКОГЕНА

- а) гексокиназа
- б) пепсин
- в) трипсин
- г) активная фосфорилаза

## 11.СУБСТРАТ ДЛЯ СИНТЕЗА ГЛЮКОЗЫ:

- а) лактат
- б) фруктоза
- в) жирные кислоты
- г) холестерол

## **12.**НЕДОСТАТОЧНОСТЬГАЛАКТОЗО-1-ФОСФАТ-УРИДИЛ-ТРАНС-ФЕРАЗЫ ЯВЛЯЕТСЯ ПРИЧИНОЙ ВОЗНИКНОВЕНИЯ:

- а) фенилкетонурии
- б) галактоземии
- в) мальабсорбции дисахаридов
- г) болезни Гирке

## **13.**ЧТО ЯВЛЯЕТСЯ КОНЕЧНЫМИ ПРОДУКТАМИ АНАЭРОБНОГО ГЛИКОЛИЗА?

- а) ПВК
- б) молочная кислота, 2 АТФ
- в) глицерол
- г) витамин С

## **14.**ПРИЧИНОЙ ФРУКТОЗУРИИ ЯВЛЯЕТСЯ ОТСУТСТВИЕ ФЕРМЕНТА:

- а) фосфорилаза
- б) фосфатаза
- в) фруктокиназа
- г) глюкозо-6-фосфатаза

# 15. ЧТО ОБРАЗУЕТСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ ПЕНТОЗОФОСФАТНОГО ЦИКЛА РАСПАДА ГЛЮКОЗЫ?

- а) этанол
- б) глицерин
- в) холестерол
- г) пентозы

### 16. ЧТО ТАКОЕ ГЛЮКОНЕОГЕНЕЗ?

- а) синтез мочевины
- б) синтез глюкозы из веществ неуглеводного характера
- в) синтез белков
- г) синтез холестерина

# 17. ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ ПРИЧИНОЙ ПОЗДНИХ ОСЛОЖНЕНИЙ (АНГИОПАТИИ) ЯВЛЯЕТСЯ:

- а) дезаминирование аминокислот
- б) гликозилирование коллагена
- в) гликозилирование гемоглобина
- г) гипогликемия

## **18.** ГАЛАКТОЗЕМИЯ ПРИВОДИТ К ТОКСИЧНЫМ СИМПТОМАМ ВСЛЕДСТВИЕ:

- а) повышенной концентрации глюкозы в крови
- б) повышенного уровня глюкозо-1-фосфат
- в) повышенного уровня галактозо-1-фосфат
- г) пониженной концентрации глюкозы в крови

## **19.** НЕДОСТАТОЧНАЯ АКТИВНОСТЬ ИЛИ НАРУШЕНИЕ СИНТЕЗА КАКОГО ФЕРМЕНТА ПРИВОДИТ КНЕПЕРЕНОСИМОСТИ МОЛОКА:

- а) гликогенсинтазы
- б) гексокиназы
- в) лактазы
- г) глюкозо-6-фосфатазы

## 20.ПРИ БОЛЕЗНИ ГИРКЕ ОТСУТСТВУЕТ ФЕРМЕНТ:

- а) альдолаза
- б) липаза
- в) глюкоза-6-фосфатаза

## г) гликогенфосфорилаза

## Тема 2. Биохимические анализы в клинической медицине. Методы клинической биохимии.

- 1. БИОХИМИЧЕСКИЕ АНАЛИЗАТОРЫ ПОЗВОЛЯЮТ:
  - а) повысить производительность работы в лаборатории
  - b) проводить исследования кинетическими методами
  - с) расширить диапазон исследований
  - d) выполнять сложные виды анализов
  - е) все перечисленное
- **2.** К МЕТОДАМ СРОЧНОЙ ЛАБОРАТОРНОЙ ДИАГНОСТИКИ СЛЕДУЕТ ОТНЕСТИ ОПРЕДЕЛЕНИЕ:
  - а) активности кислой фосфатазы
  - b) белковых фракций
  - с) опухолевых маркеров
  - d) общего холестерина
  - е) билирубина у новорожденных
  - 3. СОДЕРЖАНИЕ КРЕАТИНИНА В КРОВИ УВЕЛИЧИВАЕТСЯ ПРИ:
    - а) хронической почечной недостаточности
    - b) гепатите
    - с) гастрите
    - d) язвенном колите
    - е) всех перечисленных состояниях
- **4.** ОПРЕДЕЛЕНИЕ КЛИРЕНСА ЭНДОГЕННОГО КРЕАТИНИНА ПРИМЕНИМО ДЛЯ:
  - а) оценки секреторной функции канальцев почек
  - b) определения концентрирующей функции почек
  - с) оценки количества функционирующих нефронов
  - d) определения величины почечной фильтрации
  - е) ни для одной из перечисленных задач
  - 5. МОЧЕВАЯ КИСЛОТА ПОВЫШАЕТСЯ В СЫВОРОТКЕ ПРИ:
    - а) гастрите, язвенной болезни
    - b) гепатитах
    - с) лечении цитостатиками
    - d) эпилепсии, шизофрении
    - е) всех перечисленных заболеваниях
  - 6. ОСНОВНАЯ ФИЗИОЛОГИЧЕСКАЯ РОЛЬ ГАПТОГЛОБИНА:
  - а) связывание гемоглобина
  - b) антипротеолитическая активность
  - с) участие в реакции иммунитета
  - d) участие в свертывании крови

- е) все перечисленное верно
- 7. ГИПОГАММАГЛОБУЛИНЕМИЯ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ:
- а) лимфосаркоме
- b) миеломной
- с) облучении
- d) длительных хронических заболеваниях
- е) при всех перечисленных состояниях
- **8.** НАИБОЛЕЕ ВЫРАЖЕННОЕ ПОВЫШЕНИЕ С-РЕАКТИВНОГО БЕЛКА НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ:
  - а) вирусных инфекциях
  - b) склеродермии
  - с) бактериальных инфекциях
  - d) лейкемии
  - е) все перечисленное верно
  - 9. ГИПОАЛЬБУМИНЕМИЯ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ:
  - а) циррозе печени
  - b) кровотечении
  - с) гипертиреоидозе
  - d) нефротическом синдроме
  - е) все перечисленное верно
  - **10.** АЛЬФА-1 АНТИТРИПСИН– ЭТО:
  - а) белок острой фазы
  - b) ингибитор сериновых протеиназ
  - с) ингибитор лейкоцитарной эластазы
  - d) все перечисленное верно
  - е) все перечисленное неверно
  - 11. МУТНОСТЬ СЫВОРОТКИ ОБУСЛОВЛЕНА ИЗБЫТКОМ:
  - а) холестерина
  - b) фосфолипидов
  - с) триглицеридов
  - d) жирных кислот
  - е) простагландинов
- **12.** ДЛЯ ТИПИРОВАНИЯ ГИПЕРЛИПОПРОТЕИДЕМИИ ДОСТАТОЧНО ИССЛЕДОВАТЬ В СЫВОРОТКЕ КРОВИ:
  - а) альфа-холестерин
  - b) общий холестерин
  - с) спектр липопротеидов
  - d) липопротеиды низкой плотности
  - е) триглицериды
  - 13. АПОЛИПОПРОТЕИНОМ ЯВЛЯЕТСЯ БЕЛОК, КОТОРЫЙ:

- а) формирует белок-липидный комплекс
- b) определяет функциональные свойства белок-липидного комплекса
- с) определяет направленный перенос липидных комплексов в системе циркуляции
  - d) в сыворотке входит в состав липопротеидов
  - е) все перечисленное верно

## 14. ПОД КИСЛОТАМИ ПОНИМАЮТ:

- а) Соединения, способные отдавать ионы водорода в растворе
- b) Соединения, способные при диссоциации присоединять ионы водорода
- с) Соединения, диссоциирующие в крови с образованием гидроксильной группы
- d) Соединения, способные присоединять гидроксильные группы

# **15.** МЕЖДУ $PCO_2$ И КОНЦЕНТРАЦИЕЙ ИОНОВ ВОДОРОДА В КРОВИ СУЩЕТСВУЕТ СЛЕДУЮЩАЯ ЗАВИСИМОСТЬ:

- а) Зависимость отсутствует
- b) Прямо пропорциональная зависимость
- с) Обратно пропорциональная зависимость
- d) Логарифмическая зависимость

## 16. ЧТО ОТРАЖАЕТ ПОКАЗАТЕЛЬ РН?

- а) Концентрацию свободных ионов водорода
- b) Концентрацию гидроксильных групп
- с) Отношение концентрации Н к концентрации ОН групп
- d) Напряжение ионов водорода

## **17.** ИСТОЧНИКАМИ ИОНОВ ВОДОРОДА В ОРГАНИЗМЕ МОГУТ ЯВЛЯТЬСЯ:

- а) Реакции переаминирования
- b) Реакции окислительного дезаминирования
- с) Диссоциации угольной кислоты
- d) Синез глютамина

## **18.** БИКАРБОНАТНЫЙ БУФЕР ПОДДЕРЖИВАЕТ КИСЛОТНО-ОСНОВНОЕ РАВНОВЕСИЕ ПУТЕМ:

- а) Замены сильных кислот слабыми
- b) Образование в оргпнизме органических кислот
- с) Выработка ионов фосфора
- d) Поддержание осмотического давления

# 19. С ПОМОЩЬЮ КАКИХ ПАРАМЕТРОВ МОЖНО ОЦЕНИТЬ ЭФФЕКТИВНОСТЬ ДЕЙСТВИЯ БУФЕРА?

a) pH

- b) анионного промежутка
- с) диапазона буферного действия
- d) концентрации ионов хлора в моче
- е) буферной емкости

## **20.** КАКОЙ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ БУФЕРОВ ЯВЛЯЕТСЯ ОСНОВНЫМ ВНУТРИКЛЕТОЧЫМ?

- а) Бикарбонатный
- b) Ацетатный
- с) Белковый
- d) Фосфатный
- е) Гемоглобиновый

#### ТЕМА 3.Система гемостаза.

- 1. ТРОМБОЦИТЫ ОБРАЗУЮТСЯ В:
- 1) селезенке
- 2) костном мозге
- 3) лимфатических узлах
- 4) все ответы правильные
- 5) правильного ответа нет
- 2. ТРОМБОЦИТОПЕНИЯ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ:
- 1) краснухи новорожденных
- 2) лучевой болезни
- 3) ДВС-синдрома
- 4) ВИЧ-инфекции
- 5) все перечисленное верно
- 3. ПОЙКИЛОЦИТОЗ ЭТО ИЗМЕНЕНИЕ:
- 1) формы эритроцитов
- 2) размера эритроцитов
- 3) интенсивности окраски эритроцитов
- 4) объема эритроцитов
- 5) всех перечисленных параметров
- 4. ПОДСЧЕТ ЭРИТРОЦИТОВ РЕКОМЕНДУЕТСЯ ПРОВОДИТЬ СРАЗУ ПОСЛЕ ВЗЯТИЯ КРОВИ ПРИ:
  - 1) железодефицитных анемиях
  - 2) гемолитических анемиях
  - 3) апластических анемиях
  - 4)  $B_{12}$  дефицитных анемиях
  - 5) всех перечисленных анемиях
- 5. ОСНОВНЫМ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИМ СУБСТРАТОМ В ЭРИТРОЦИТАХ ЯВЛЯЕТСЯ:
  - <u>глюкоза</u>
  - 2. фруктоза (балл 0)
  - 3. липиды (балл 0)
  - 4. глютатион (балл 0)
  - гликоген (балл 0)
- 6. ДЛЯ ПОДСЧЕТА ТРОМБОЦИТОВ МОЖЕТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАН ЛЮБОЙ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ МЕТОДОВ, КРОМЕ:
  - 1) в камере с применением фазово-контрастного устройства
  - 2) в мазках крови
  - 3) в камере Горяева
  - 4) на гематологическом анализаторе

- 5) тромбоэластограммы
- 7. ОСНОВНУЮ МАССУ ТРОМБОЦИТОВ ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ КРОВИ ЗДОРОВЫХ ЛЮДЕЙ СОСТАВЛЯЮТ:
  - 1) юные
  - 2) зрелые
  - 3) старые
  - 4) формы раздражения
  - 5) регенеративные
- 8. СНИЖЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА ТРОМБОЦИТОВ В ПЕРИФЕРИЧЕСКОЙ КРОВИ ПРОИСХОДИТ В РЕЗУЛЬТАТЕ:
- 1) редукции мегакариоцитарного аппарата костного мозга, нарушения отшнуровки тромбоцитов от мегакариоцитов
  - 2) снижения продолжительности жизни тромбоцитов
  - 3) повышенного потребления тромбоцитов
  - 4) разрушения тромбоцитов антитромбоцитарными антителами
  - 5) всех перечисленных причин
  - 9. РЕАКТИВНЫЙ ТРОМБОЦИТОЗ ВОЗМОЖЕН ПРИ:
  - 1) кровотечении
  - 2) оперативном вмешательстве
  - 3) малых дозах ионизирующей радиации
  - 4) злокачественных новообразованиях
  - 5) всех перечисленных состояниях
- 10. ПОВЫШЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА ТРОМБОЦИТОВ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ ЛЮБОМ ИЗ ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ, КРОМЕ:
  - 1) начального периода хронического миелолейкоза
  - 2) миелофиброза
  - 3) эритремии
  - 4)  $B_{12}$ -дефицитной анемии
  - 5) всех перечисленных состояниях
  - 11. ВЫРАЖЕННАЯ ТРОМБОЦИТОПЕНИЯ НАБЛЮДАЕТСЯ ПРИ:
  - 1) лучевой болезни
  - 2) дефиците витамина  $B_{12}$  и фолиевой кислоты
  - 3) апластическиханемиях
  - 4) остром лейкозе
  - 5) всех перечисленных заболеваниях
- 12. В ПРОЦЕССАХ ГЕМОСТАЗА ТРОМБОЦИТЫ ВЫПОЛНЯЮТ ФУНКЦИЮ:
  - 1) ангиотрофическую
  - 2) адгезивную

- 3) коагуляционную
- 4) агрегационную
- 5) все перечисленные функции
- 13. ПОДСЧИТАНО 80 ТРОМБОЦИТОВ НА 1000 ЭРИТРОЦИТОВ, КОЛИЧЕСТВО ЭРИТРОЦИТОВ В КРОВИ РАВНО 4,0X1012/Л, ЧИСЛО ТРОМБОЦИТОВ В КРОВИ СОСТАВЛЯЕТ:
  - 1)  $240x109/\pi$
  - 2)  $280 \times 109 / \pi$
  - 3)  $300x109/\pi$
  - 4)  $320x109/\pi$
  - 5)  $340x109/\pi$
  - 14. ТРОМБОЦИТЫ ОБРАЗУЮТСЯ ИЗ:
  - 1) плазмобласта
  - 2) миелобласта
  - 3) мегакариобласта
  - 4) фибробласта
  - 5) лимфобласта
  - 15. ТРОМБОЦИТОПАТИИ НЕ СОПРОВОЖДАЮТСЯ:
  - 1) удлинением времени кровотечения
  - 2) удлинением времени свертывания
  - 3) нарушением образования протромбиназы
  - К-авитаминозом
  - 5) ни одним из перечисленных эффектов
- 16. ТРОМБОЦИТОПЕНИЕЙ СОПРОВОЖДАЮТСЯ ВСЕ ПЕРЕЧИСЛЕННЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ, КРОМЕ:
  - 1) гиперспленизма
  - 2) ДВС-синдрома
  - 3) гемофилии
  - 4) синдрома Казабаха-Меритта
  - 5) ни одного из перечисленных
  - 17. ФИБРИНООБРАЗОВАНИЕ СЛЕДУЕТ КОНТРОЛИРОВАТЬ:
  - 1) Фибриногеном
  - 2) Протромбиновым временем
  - 3) Активированным частичным тромбопластиновым временем (АЧТВ)
  - 4) Антитромбином III
  - 5) Определением протеина С.
- 18. АНТИКОАГУЛЯНТВ НЕПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ МОЖНО КОНТРОЛИРОВАТЬ:
  - 1. Временем свертывания

- 2. Тромбиновым временем
- 3. Протромбиновымвременем (МНО)
- 4. Продуктами деградации фибрина
- 5. Антитромбином III
- 19. ПРИ ГЕМОФИЛИИ ИМЕЕТСЯ ДЕФИЦИТ ФАКТОРОВ
- 1) Плазмы
- 2) Тромбоцитов
- 3) Лейкоцитов
- 4) Эндотелия сосудов
- 5) Фибринолиза
- 20. ТРОМБИНООБРАЗОВАНИЕ СЛЕДУЕТ КОНТРОЛИРОВАТЬ:
- 1) Тромбиновым временем
- 2) Фактором XIII
- 3) Толерантностью плазмы к гепарину
- 4) Протромбиновым временем
- 5) Антитромбином III

#### ТЕМА 4. Цитокины, ишемия и реперфузия: клинические аспекты

- 1. ЧТО ХАРАКТЕРИЗУЕТ ПАРАМЕТР «КАЖУЩИЙСЯ ОБЪЕМ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ»:
  - а) скорость всасывания препарата
  - б) скорость выведения препарата
  - в) скорость распада препарата
  - г) эффективность препарата
  - д) способность препарата проникать в органы и ткани

## **2.**БОЛЕЕ ВЫСОКАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПРЕПАРАТА В ПЛАЗМЕ ПРИ СУБЛИНГВАЛЬНОМ ВВЕДЕНИИ, ЧЕМ ПЕРОРАЛЬНОМ ПОТОМУ, ЧТО:

- а) лекарство не подвергается пресистемному метаболизму
- б) лекарство не связывается с белками плазмы
- в) лекарства не связываются с тканями
- г) увеличивается гидрофильность препарата
- д) увеличивается липофильность препарата

## **3.**ЭФФЕКТЫ ПРЕПАРАТА, РАЗВИВАЮЩИЕСЯ НЕЗАВИСИМО ОТ ДОЗЫ ИЛИ ФАРМАКОДИНАМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ, НАЗЫВАЮТСЯ:

- а) токсические
- б) аллергические
- в) фармакодинамические
- г) фармакокинетические
- д) псевдоаллергические

## 4.ВЫСОКИЙ ОБЪЁМ РАСПРЕДЕЛЕНИЯ СВИДЕТЕЛЬСТВУЕТ:

- а) о высоких концентрациях свободного препарата в плазме
- б) о высоких концентрациях препарата в тканях
- в) о высоких концентрациях связанного препарата в плазме
- г) о низких концентрациях препарата в тканях
- д) о хорошей эффективности препарата

## **5.**ЕСЛИ ЭФФЕКТ ДВУХ ЛЕКАРСТВ ПРЕВЫШАЕТ СУММУ ИЗ ОТДЕЛЬНЫХ ЭФФЕКТОВ, ТО ЭТО НАЗЫВАЕТСЯ:

- а) антагонизм
- б) суммарный эффект
- в) аддитивный эффект
- г) потенцирование
- д) сенситизация

### 6.В ПОНЯТИЕ ЭЛИМИНАЦИИ ПРЕПАРАТА ВХОДИТ:

- а) всасывание
- б) распределение
- в) экскреция

- г) связь с белком
- д) пресистемный метаболизм
- 7. ПРИ КАКОМ СПОСОБЕ ВВЕДЕНИЯ ЛЕКАРСТВ БИОДОСТУПНОСТЬ БУДЕТ МАКСИМАЛЬНОЙ:
  - а) пероральном
  - б) сублингвальном
  - в) внутримышечном
  - г) внутривенном
  - д) ректальном
- **8.** ЧТО ВХОДИТ В ПОНЯТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ:
  - а) вытеснение препарата из связи с белком
  - б) ингибирование метаболизма в печени
  - \*в) инактивация препаратов в инфузионном растворе
  - г) торможение всасывания лекарств
  - д) взаимодействие на уровне экскреции в почках
- **9.** УКАЖИТЕ ЗАБОЛЕВАНИЕ, ПРИ КОТОРОМ СНИЖАЕТСЯ СВЯЗЫВАНИЕ ПРЕПАРАТОВ С БЕЛКАМИ ПЛАЗМЫ:
  - а) ишемическая болезнь сердца
  - б) острые инфекции
  - в) цирроз печени
  - г) бронхиальная астма
  - д) пневмония
- **10.** КАКОЙ ИЗ ФАКТОРОВ ВЛИЯЕТ НА ПОЧЕЧНЫЙ КЛИРЕНС ПРЕПАРАТОВ:
  - а) пол
  - б) вес
  - в) почечный кровоток
  - г) гипертензия
  - д) заболевания печени
- **11.** КАКИЕ ФАКТОРЫ ПРИВОДЯТ К УСКОРЕНИЮ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ:
  - а) курение
  - б) пожилой возраст
  - в) хроническое употребление алкоголя
  - г) прием эритромицина
  - д) лихорадка
  - 12. СИНДРОМ «РИКОШЕТА» ЭТО:
  - а) снижение эффекта препарата при его отмене

- б) увеличения эффекта препарата при его отмене
- в) ответная реакция организма при отмене препарата
- <u>г) развитие обратного эффекта при продолжении использования</u> препарата
  - д) все перечисленное

## **13.** КАКОЙ ФАКТОР ПРИВОДИТ К ЗАМЕДЛЕНИЮ МЕТАБОЛИЗМА ЛЕКАРСТВ:

- а) курение
- б) пожилой возраст
- в) однократное употребление алкоголя
- г) прием барбитуратов
- д) прием рифампицина

### 14. АУТОИНДУКЦИЯ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ:

- а) пенициллина
- б) нитроглицерина
- в) пропранолола
- г) преднизолона
- д) гентамицина

### 15. ЧТО ТАКОЕ СИНДРОМ ОТМЕНЫ:

- а) положительное действие лекарственного средства
- б) снижение эффекта препарата при его отмене
- в) ответная реакция организма на отмену препарата
- г) усиление эффекта препарата при его отмене
- д) все перечисленное

## **16.** КАКИЕ ФАКТОРЫ УМЕНЬШАЮТ ВСАСЫВАНИЕ ПРЕПАРАТОВ В ЖКТ:

- а) запор
- б) приём антацидов
- в) приём холинолитиков
- г) хорошее кровоснабжение стенки кишечника
- д) все перечисленное

## 17. ИНГИБИТОРОМ ПЕЧЁНОЧНОГО МЕТАБОЛИЗМА ЯВЛЯЕТСЯ:

- а) циметидин
- б) нитраты
- в) рифампицин
- г) фенобарбитал
- д) никотин

## 18. АУТОИНДУКЦИЯ ВЫЗЫВАЕТ:

- а) повышение эффективности препарата при повторном применении
- б) инактивация препарата другим лекарственным средством
- в) увеличение активности препарата при первом введении
- г) снижение эффективности препарата при повторном применении
- д) все перечисленное

## 19. ЧТО ТАКОЕ РАВНОВЕСНАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ:

- <u>а) состояние, когда количество абсорбированного препарата равно количеству выводимого</u>
  - б) максимальная концентрация после введения препарата
  - в) концентрация перед очередным введением препарата
  - г) средняя концентрация после введения препарата
  - д) правильных ответов нет
- **20.** УКАЖИТЕ, ГДЕ ПРОИСХОДИТ ВСАСЫВАНИЕ БОЛЬШЕЙ ЧАСТИ ЛЕКАРСТВ:
  - а) в ротовой полости
  - б) в пищеводе
  - в) в желудке
  - г) в тонком кишечнике\_\_
  - д) в толстом кишечнике

#### Ситуационные задачи

#### Задача №1.

Общее процентное содержание белков в организме ребенка иное, чем у взрослых. Каково оно в организме у новорожденных детей (в % от массы)?

- a) 20%.
- б) 10-12%.
- в) 5%.

Ответ: б)

#### Задача №2.

Содержание (активность) некоторых ферментов в плазме крови человека изменяется с возрастом. Активность каких из перечисленных ферментов повышена в крови у новорожденных?

- а) Лактатдегидрогеназы.
- б) Аспартатаминотрансферазы.
- в) Глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы.
- г) Щелочной фосфатазы.

Ответ: а) б) в)

#### Задача №3.

Для развития ребенка необходима достаточная калорийность питания. Какова калорийность суточного рациона для ребенка в возрасте 0-12 мес.

- а) 150 ккал/кг.
- б) 50 ккал/кг.
- в) 100 ккал/кг.

Ответ: а)

#### Задача №4.

Жиры- важный компонент питания у детей. Какова потребность в жирах детей в возрасте 0-12 месяцев?

- а) 5-7 г/кг.
- б) 2-3 г/кг.
- в) 8-10 г/кг

Ответ: а)

### Задача №5.

Поглощение кислорода отражает интенсивность окислительныхпроцессов в организме. Каково поглощение кислорода в расчете накг массы тела у детей по сравнению со взрослыми?

- а) Значительно выше, чем у взрослых.
- б) Такое же как у взрослых.
- в) Ниже, чему взрослых.

Ответ: а)

#### Задача №6.

Анаэробный гликолиз - важный энергетический процесс, активность которого изменяется с возрастом. Каковы особенности протекания анаэробного гликолиза в онтогенезе?

- а) С возрастом активность процесса увеличивается.
- б) С возрастом активность процесса уменьшается.
- в) У новорожденных активность процесса значительно выше.
- г) У новорожденных активность процесса ниже.

Ответ: б) в)

#### Задача №7.

Особенности внутриутробного развития плода влияют на характер углеводного обмена в его тканях. Каковы эти отличительные черты?

- а) более активен пентозофосфатный путь
- б) более активен глюконеогенез
- в) более активен анаэробный гликолиз.

Ответ: а) б) в)

#### Задача №8.

Каковы особенности и в чем состоит значение пентозофосфатного пути катаболизма гексоз у детей грудного возраста?

- а) Увеличена активность ПФП.
- б) Снижена активность ПФП.
- в)Осуществляется с энергетической целью.
- г) Используется для пластических целей.

Ответ: а) в) г)

#### Задача №9.

Интенсивность переваривания и всасывания дисахаридов у детей снижена. Каковы ее причины?

- а) Снижена активность дисахаридаз кишечника.
- б) Снижена активность белков- переносчиков моносахаридов через слизистую кишечника.
  - в) Снижена интенсивность обмена в эпителии кишечника.

Ответ: а) б)

#### Задача №10.

У новорожденных наблюдается транзиторная гипогликемия. Каковы причины ее развития?

- а) Ограниченность запасов гликогена в печени плода.
- б) низкая активность глюконеогенеза.
- в) истощение запасов гликогена во время родов.

#### Задача №11.

У детей с возрастом происходит перераспределение отдельных видов липопротеидов в крови. Как изменяется содержание липопротеидов в крови у детей с возрастом?

- а) Увеличивается содержание ЛПОНП.
- б) Понижается содержание ЛПВП.

Ответ: а) б)

#### Задача №12.

У детей раннего возраста проявляется склонность к кетозам. Каковы ее причины?

- а) Ограниченность запасов гликогена в печени.
- б) Замедленное окисление кетоновых тел в тканях.
- в) Усиленный катаболизм кетогенных аминокислот.

Ответ: а) б) в)

#### Задача №13.

Содержание липидов в крови детей отличается от их уровня у взрослых. Каковы возрастные особенности содержания липидов в крови детей?

- а) Понижено общее содержание липидов.
- б) Понижено содержание ТАГ.
- в) Понижено содержание свободных жирных кислот.
- г) Повышено содержание свободных жирных кислот.

Ответ: а) б) г)

#### Задача №14.

Переваривание белков у грудных детей имеет ряд особенностей. Каковы они?

- а) Более низкая активность пепсина.
- б) Более кислая среда в желудке.
- в) Более низкая активность кишечных протеаз.
- г) Более высокая активность кишечных протеаз.

Ответ: а) в)

#### Задача №15.

Микрофлора кишечника грудных детей отличается от микрофлоры взрослых. Какова активность гнилостных процессов в кишечнике грудных детей?

- а) Более высокая, чем у взрослых.
- б) Менее выражена, чем у взрослых.

в) Отсутствует у новорожденных.

Ответ: б) в)

#### Задача №16.

Некоторые иммунодефицитные состояния могут быть связаны с нарушением обмена пуриновых нуклеотидов. Активность каких ферментов снижена при иммунодефицитах, связанных с нарушением распада пуриновых нуклеотидов?

- а) Аденозиндезаминаза.
- б) Ксантиноксидаза.
- в) Пуриннуклеозидфосфорилаза.

Ответ: а) в)

#### Задача №17.

Плацента выполняет эндокринную функцию. Какие гормоны она продуцирует?

- а) Хорионсоматотропин.
- б) Хорионгонадотропин.
- в) Прогестерон.
- г)Эстрогены.
- д) Релаксин.

Ответ: а) б) в) г)

#### Задача №18.

Функция вилочковой железы меняется с возрастом. Какова возрастная динамика функции вилочковой железы?

- а) Развита в первые годы жизни.
- б) Активируется в подростковом периоде.
- в) Наблюдается инволюция железы с возрастом.

Ответ: а) в)

#### Задача №19.

«Физиологическая» желтуха новорожденных- название условное, она связана с особенностями пигментного обмена. Каковы они?

- а) Более интенсивное образование билирубина.
- б) Более слабый захват билирубин гепатоцитами.
- в)Снижена активность УДФ-глюкуронилтрансферазы печени.
- г) Снижена экскреция конъюгированного билирубина.

Ответ: а) б) в) г)

### Задача №20.

Белки плазмы являются важным компонентом крови. Каково общее содержание белков в плазме крови новорожденных?

- а) 47-65 г/л.
- б) 70-85 г/л.
- в) 90-105 г/л

Ответ: а)