Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Северо-Осетинская государственная медицинская академия» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра биологической химии

УТВЕРЖДЕНО

протоколом заседания Центрального координационного учебно-методического совета

от « <u>30</u> » марта 20<u>22</u> г. № <u>3</u>

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

по дисциплине: «Клиническая биохимия»

(название дисциплины/учебной/производственной практики- выбрать необходимое)

для ординаторов 1 года обучения

(студенты/ординаторы/слушатели – выбрать необходимое)

(кур/год обучения ординаторов)

по специальности: 31.08.02 Анестезиология-реаниматология

Рассмотрено и одобрено на заседании кафедры

от <u>18 марта</u> 20<u>22</u> г. (протокол №<u>7</u>)

Заведующий кафедрой

к.м.н.

А.Е.Гурина

СТРУКТУРА ФОС

- 1. Титульный лист
- 2. Структура ФОС
- 3. Рецензия на ФОС
- 4.Паспорт оценочных средств
- 5. Комплект оценочных средств:
- вопросы для текущего контроля знаний
- вопросы для зачета
- эталоны тестовых заданий (с титульным листом и оглавлением)
- банк ситуационных задач с эталонами ответов

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

РЕЦЕНЗИЯ на фонд оценочных средств

по	Клинической биохимии				
	(название дисциплины/учебной/производственной практики- выбрать необходимое)				
для_	ординаторов_1года обучения				
	(студенты/ординаторы/слушатели – выбрать необходимое)	(курс/год обучения ординаторов)			
по специальности: 31.08.01 Акушерство и гинекология					
	(код/название)				

Фонд оценочных средств составлен на кафедре биологической химии на основании рабочей программы дисциплины «Клиническая биохимия» и соответствуют требованиям ФГОС ВО по специальности 31.08.02 Анестезиология-реаниматология.

Фонд оценочных средств включает в себя:

- вопросы для текущего контроля знаний
- вопросы для зачета
- эталоны тестовых заданий (с титульным листом и оглавлением)
- банк ситуационных задач с эталонами ответов

Банк тестовых заданий включает в себя тестовые задания и шаблоны ответов. Все задания соответствуют рабочей программе дисциплины «Клиническая биохимия» и охватывают все её разделы. Сложность заданий варьируется. Количество заданий по каждому разделу дисциплины достаточно для проведения контроля знаний и исключает многократное повторение одного и того же вопроса в различных вариантах. Банк содержит ответы ко всем тестовым заданиям и задачам.

Количество заданий по каждому разделу дисциплины достаточно для проведения текущего и рубежного контроля знаний и исключает многократное повторение одного и того же вопроса в одной академической группе в один день. Содержание вопросов относится к различным разделам программы, позволяющее более полно охватить материал учебной дисциплины. Замечаний к рецензируемому фонду оценочных средств нет.

В целом, фонд оценочных средств по дисциплине «Клиническая биохимия» способствует качественной оценке уровня владения обучающимися универсальными и профессиональными компетенциями.

Рецензируемый фонд оценочных средств по дисциплине «Клиническая биохимия» может быть рекомендован к использованию для промежуточной аттестации для ординаторов 1 года обучения по специальности 31.08.02 Анестезиология-реаниматология.

Рецензент:

Председатель ЦУМК по естественнонаучным и математическим дисциплинам, доцент



Паспорт фонда оценочных средств

по дисциплине «Клиническая биохимия»

(название дисциплины, учебной/производственной практики- выбрать необходимое)

для специальности 31.08.02 Анестезиология-реаниматология

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

^{*}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 коагуляционного гемостаза. 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 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 ратогенензе 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 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 « 30» _марта 2022 г. № 3

Эталоны тестовых заданий

по	дисциплине «	Клиническая биохимия»	_			
	(название дисциплины/учебной/производственной практики - выбрать необходимое)					
для	ординаторов_1	года обучения				
(ст		спиранты/слушатели – выбрать необходимое)	(курс/год обучения ординаторов)			
по сі	то специальности 31.08.02 Анестезиология-реаниматология					
		(кол/название)				

Рассмотрено и одобрено на заседании кафедры от <u>18 марта</u> 2022 г. (протокол №7)

Заведующий кафедрой к.м.н.

А.Е.Гурина

Оглавление

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

^{*}Наименование контролируемого раздела (темы) или тем (разделов) дисциплины/модуля берется из рабочей программы.

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
 - δ) B_1
 - в) A
 - Γ)B₆
- 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 NH₂ группы
 - в) отщепление NH₂ 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 Н2О2:
- 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) лечениицитостатиками
 - 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 сериновыхпротеиназ
- 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 РСО₂ 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 H^+ к концентрации OH^- групп
- d) Напряжение ионов водорода

17. ИСТОЧНИКАМИ ИОНОВ ВОДОРОДА В ОРГАНИЗМЕ МОГУТ ЯВЛЯТЬСЯ:

- а) Реакции переаминирования
- b) Реакции окислительногодезаминирования
- 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) апластическиханемиях
 - 4) B_{12} дефицитных анемиях
 - 5) всех перечисленных анемиях
- 5. ОСНОВНЫМ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИМ СУБСТРАТОМ В ЭРИТРОЦИТАХ ЯВЛЯЕТСЯ:
 - 1. глюкоза
 - 2. фруктоза (балл 0)
 - 3. липиды (балл 0)
 - 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
 - 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) <u>всех</u> 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) $240 \times 109 / \pi$
 - 2) $280 \times 109 / \pi$
 - 3) $300x109/\pi$
 - 4) $320x109/\pi$
 - 5) $340 \times 109 / \pi$
 - 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
 - **4)** <u>**К**-авитаминозом</u>
 - 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 препарата</u>
 - 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</u> количеству выводимого
 - 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 ребенкаиное, 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 кровичеловека изменяется с возрастом. Активность каких изперечисленных ферментов повышена в крови у новорожденных?

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

Ответ: а) б) в)

Залача №3.

Для развития ребенка необходима достаточная калорийность питания. Какова калорийность суточного рациона для ребенка ввозрасте 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. Каковапотребность 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 окислительных процессов 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 особенностипротекания анаэробного гликолиза в онтогенезе?

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

Ответ: б) в)

Задача №7.

Особенности внутриутробного развития плода влияют нахарактеруглеводного обмена в его тканях. Каковыэтиотличительные 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 пластическихцелей.

Ответ: а) в) г)

Залача №9.

Интенсивность переваривания и всасывания дисахаридов удетей снижена. Каковы ее причины?

- а) Снижена активность дисахаридаз кишечника.
- б) Снижена активность белков- переносчиков моносахаридов через слизистую кишечника.
 - в) Сниженаинтенсивность 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.

Ответ: а) б) в)

Залача №11.

У детей с возрастом происходит перераспределение отдельных видов липопротеидов в крови. Как изменяется содержаниелипопротеидов 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 окислениекетоновых тел в тканях.
- в) Усиленный катаболизм кетогенных аминокислот.

Ответ: а) б) в)

Задача №13.

Содержание липидов в крови детей отличается от их уровня увзрослых. Каковы возрастные особенности содержания липидов вкрови детей?

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

Ответ: а) б) г)

Задача №14.

Переваривание белков у грудных детей имеет рядособенностей. Каковы они?

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

Ответ: а) в)

Задача №15.

Микрофлора кишечника грудных детей отличается отмикрофлоры взрослых. Какова активность гнилостных процессов вкишечнике грудных детей?

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

Ответ: б) в)

Залача №16.

Некоторые иммунодефицитные состояния могут быть связаныс нарушением обмена пуриновых нуклеотидов. Активность какихферментов снижена при иммунодефицитах, связанных снарушением распада пуриновых нуклеотидов?

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

Ответ: а) в)

Задача №17.

Плацента выполняет эндокринную функцию. Какие гормоныона продуцирует?

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

Ответ: а) б) в) г)

Залача №18.

Функция вилочковой железы меняется с возрастом. Каковавозрастная 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- названиеусловное, она связана с особенностями пигментного обмена. Каковыони?

- а) Более интенсивное образование билирубина.
- б) Более слабый захватбилирубинагепатоцитами.
- в)СниженаактивностьУДФ-глюкуронилтрансферазы печени.
- г) Снижена экскреция конъюгированногобилирубина.

Ответ: а) б) в) г)

Задача №20.

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

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

Ответ: а)