

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

## **Кафедра фармакологии с клинической фармакологией**

Утверждено  
протоколом заседания Центрального  
координационного учебно – методического  
совета от «05» февраля 2021г. пр. №3

## **ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**

Основной профессиональной образовательной программы высшего образования –  
программы ординатуры по специальности 31.08.21 Дерматовенерология,  
утвержденной 26.02.2021 г.

## по дисциплине «Клиническая фармакология»

для ординаторов 1 года

по специальности 31.08.21 Дерматовенерология

Рассмотрено и одобрено на заседании кафедры  
от «05» февраля 2021 г. (протокол №9)

г. Владикавказ

## СТРУКТУРА ФОС

1. Титульный лист
2. Структура ФОС
3. Рецензия на ФОС
4. Паспорт оценочных средств
5. Комплект оценочных средств  
- эталоны тестовых заданий

**Паспорт фонда оценочных средств по дисциплине  
«Клиническая фармакология»**

| № п/п        | Наименование контролируемого раздела (темы) практики / модуля                       | Код формируемой компетенции (этапа) | Наименования оценочного средства |
|--------------|---|-------------------------------------|----------------------------------|
| 1            | 2   | 3                                   | 4                                |
| Вид контроля | Промежуточный   |                                     |                                  |
| 1            | Общая фармакология  | УК-1, ПК-6                          | эталоны тестовых заданий         |
| 2            | Клиническая фармакология лекарственных средств, применяемых при заболеваниях кожи   | УК-1, ПК-6, ПК-8                    | эталоны тестовых заданий         |
| 3            | Клиническая фармакология антимикробных средств                                      | ПК-6, ПК-8                          | эталоны тестовых заданий         |
| 4            | Клиническая фармакология лекарственных средств, влияющих на воспаление и метаболизм | ПК-6, ПК-8                          | эталоны тестовых заданий         |

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

## **Кафедра фармакологии с клинической фармакологией**

## Эталоны тестовых заданий

Основной профессиональной образовательной программы высшего образования –  
программы ординатуры по специальности 31.08.21 Дерматовенерология,  
утвержденной 26.02.2021г.

## по дисциплине «Клиническая фармакология»

для ординаторов 1 года

по специальности 31.08.21 Дерматовенерология

Рассмотрено и одобрено на заседании кафедры  
от «05» февраля 2021 г. (протокол №9)

г. Владикавказ

## **Эталоны тестовых заданий по дисциплине «Клиническая фармакология»**

1. При выборе режима дозирования ЛС на основе T<sub>1/2</sub> определяют
  - а. суточную дозу
  - б. разовую дозу
  - в. кратность приема
  - г. частоту побочных эффектов
  - д. интенсивность печеночного кровотока
2. Величина биодоступности важна для определения:
  - а. скорости выведения
  - б. пути введения ЛС
  - в. кратности приема
  - г. величины нагрузочной дозы
  - д. эффективности препарата
3. Прием пищи увеличивает всасывание следующих ЛС:
  - а. пропранолола
  - б. метронидазола
  - в. эритромицина
  - г. ампициллина
  - д. спиронолактона
  - е. фуросемида
4. Прием пищи уменьшает всасывание следующих ЛС:
  - а. ампициллина
  - б. пропранолола
  - в. фуросемида
  - г. метронидазола
  - д. эритромицина
  - е. спиронолактона
5. При заболеваниях печени увеличивается период полувыведения:
  - а. лидокаина
  - б. пропранолола
  - в. теофиллина
  - г. гентамицина
  - д. преднизолона
  - е. дигоксина
6. Эффект первого прохождения через печень характерен для:
  - а. аминазина
  - б. лидокаина
  - в. пропранолола
  - г. дигоксина
  - д. амитриптилина
7. Какие основные факторы определяют почечный клиренс?
  - а. функциональное состояние организма
  - б. скорость клубочковой фильтрации
  - в. скорость кровотока
  - г. объем притока крови
  - д. объем распределения
  - е. биодоступность
8. Биодоступность это?
  - а. количество всасавшегося препарата в ЖКТ
  - б. количество препарата, поступающее в системную циркуляцию по отношению к введенной дозе
  - в. разрушение препарата в печени
  - г. количество препарата, поступившее к рецептору

- д. количество препарата не связанное с белком
  - е. количество свободной фракции препарата
9. При каких состояниях характерно увеличение  $T_{1/2}$ ?
- а. шок
  - б. пожилой возраст
  - в. почечная недостаточность
  - г. прием барбитуратов
  - д. инфаркт миокарда
  - е. увеличение скорости клубочковой фильтрации
10. Препараты, обладающие высокой липофильностью:
- а. хорошо всасываются в желудочно-кишечном тракте
  - б. метаболизируются в печени
  - в. хорошо проникают через гемато-энцефалический барьер
  - г. плохо всасываются в желудочно-кишечном тракте
  - д. выводятся почками в неизмененном виде
11. Побочные действия, зависящие от дозы препарата:
- а. фармакодинамические
  - б. аллергические
  - в. токсические
  - г. фармакоэкономические
  - д. фармакокинетические
12. Факторы, влияющие на изменение фармакодинамики лекарств у лиц пожилого возраста:
- а. уменьшение проницаемости капилляров
  - б. замедление опорожнения желудка
  - в. повышение связи лекарств с белками плазмы
  - г. снижение клубочковой фильтрации
  - д. нарушение мозгового кровообращения
13. Индометацин у беременных вызывает:
- а. подавление преждевременных сокращений матки в связи с подавлением синтеза простагландинов
  - б. преждевременное закрытие Боталлова протока у плода
  - в. концентрация препарата в амниотической жидкости составляет 50-60% от таковой в плазме женщины
  - г. индометацин проникает в амниотическую жидкость
  - д. повышение ДЦ в сосудах малого круга кровообращения у плода при длительном приеме его беременными
  - е. все верно
14. Препараты, обладающие высокой липофильностью:
- а. Хорошо всасываются в желудочно-кишечном тракте
  - б. Метаболизируются в печени
  - в. Хорошо проникают через гематоэнцефалический барьер
  - г. Плохо всасываются в желудочно-кишечном тракте
  - д. Выводятся почками в неизмененном виде
15. Основные особенности фармакокинетики лекарственных средств у лиц пожилого возраста:
- а. снижение скорости абсорбции
  - б. снижение скорости распределения
  - в. уменьшение связывания лекарственных средств с белками плазмы
  - г. замедление метаболизма
  - д. замедление выведения лекарственных средств
  - е. все верно
16. Более точно характеризует скорость выведения ЛС из организма:
- а.  $T_{1/2}$
  - б. общий клиренс
  - в. Биоэквивалентность
  - г. Биодоступность
  - д. Биотрансформация препарата в печени
17. Что характеризует параметр «каждущийся объем распределения»?

- a. скорость всасывания препарата
  - б. скорость выведения препарата
  - в. скорость распада препарата
  - г. эффективность препарата
  - д. способность препарата проникать в органы и ткани
18. Равновесная концентрация это?
- а. состояние, когда количество абсорбированного препарата равно количеству выводимого препарата
  - б. максимальная концентрация после разового введения препарата
  - в. минимальная концентрация после введения препарата
  - г. концентрация перед очередным введением препарата
  - д. средняя концентрация после очередного введения препарата
  - е. остаточная концентрация через период времени равной  $T_{1/2}$
19. Что такое  $T_{1/2}$
- а. время, за которое разрушается половина введенной дозы
  - б. время, за которое выводится 50% введенного количества препарата
  - в. время, за которое концентрация препарата в крови уменьшается на 50%
  - г. время, за которое содержание препарата в организме увеличивается на 50%
  - д. время необходимое для достижения S равновесной концентрации
  - е. S времени необходимое для достижения максимальной концентрации)
  - ж. S времени необходимое для достижения максимального эффекта препарата
20. Укажите, где в основном происходит всасывание большей части лекарств:
- а. в ротовой полости
  - б. в пищеводе
  - в. в желудке
  - г. в тонком кишечнике
  - д. в толстом кишечнике
  - е. в прямой кише
21. Биодоступность лекарственных средств представляет собой:
- а. количество препарата, всасавшегося в желудочно-кишечном тракте
  - б. количество препарата, не связанного с белками плазмы
  - в. количество препарата, поступающего в системный кровоток, по отношению к введенной дозе
  - г. Количество препарата, способное оказать терапевтическое действие
  - д. Количество препарата, подвергшееся метаболизму в печени
22. У препаратов, связывающихся с белками плазмы более чем 90%, при уменьшении связи их действие:
- а. увеличивается
  - б. уменьшается
  - в. не изменяется
  - г. вначале увеличивается, а затем уменьшается
  - д. вначале уменьшается, а затем увеличивается
23. Метаболизм лекарственных средств при гипотиреозе:
- а. повышается
  - б. снижается
  - в. не изменяется
  - г. вначале повышается, затем снижается
  - д. вначале снижается, затем повышается
24. Всасываемость лекарств у лиц пожилого возраста изменяется в результате
- а. снижения активного транспорта
  - б. повышения активного транспорта
  - в. снижения пассивной диффузии
  - г. повышения пассивной диффузии
  - д. снижения активного транспорта и повышения пассивной диффузии
25. Гипохлоридрия у лиц пожилого и старческого возраста:
- а. приводит к ослаблению всасывания лекарств, обладающих кислыми свойствами
  - б. приводит к ослаблению всасывания лекарств, обладающих щелочными свойствами

- в. не влияет на всасываемость лекарств
26. Уменьшения суточных доз у больных пожилого и старческого возраста требует применение
- а. трициклических антидепрессантов
  - б. сердечных гликозидов
  - в. антикоагулянтов и антиагрегантов
  - г. все перечисленное
  - д. ничего из перечисленного
27. Терапевтический индекс это:
- а. терапевтическая доза лекарства
  - б. отношение концентрации лекарства в органе или ткани к концентрации его в плазме крови
  - в. соотношение между минимальной терапевтической и токсической концентрациями лекарства в плазме
  - г. процент не связанного с белком лекарства
  - д. соотношение между минимальной и максимальной терапевтическими концентрациями лекарства
28. К рецепторным средствам конкурентного действия относятся:
- а. нестероидные противовоспалительные средства
  - б. бета-адреноблокаторы
  - в. петлевые диуретики
  - г. нитраты
  - д. фторхинолоны
29. Функцию и печени и почек следует учитывать при назначении:
- а. липофильных препаратов, образующих неактивные метаболиты
  - б. липофильных препаратов, образующих активные метаболиты
  - в. гидрофильных препаратов
  - г. гепатотоксичных препаратов
  - д. нефротоксичных препаратов
30. Селективность действия лекарственного вещества зависит от:
- а. периода полувыведения
  - б. способа приема
  - в. связи с белком
  - г. объема распределения
  - д. дозы
31. При патологии почек возникают следующие изменения фармакокинетики лекарств, кроме:
- а. нарушение почечной экскреции
  - б. увеличение концентрации лекарств в плазме крови
  - в. уменьшение связывания с белками плазмы
  - г. увеличение T<sub>1/2</sub>
  - д. уменьшение биодоступности
32. Цирроз печени вызывает следующие изменения фармакокинетики лекарств, кроме:
- а. снижение пресистемного метаболизма
  - б. уменьшение связывания с белками плазмы
  - в. увеличение T<sub>1/2</sub>
  - г. увеличение биодоступности
  - д. уменьшение объема распределения
33. Алкоголь приводит к:
- а. увеличению абсорбции лекарств
  - б. увеличению объема распределения лекарств
  - в. замедлению метаболизма в печени
  - г. снижение почечной экскреции
  - д. увеличение T<sub>1/2</sub>
34. Никотин приводит к:
- а. уменьшению абсорбции лекарств
  - б. увеличению объема распределения лекарств
  - в. увеличению связи с белками плазмы
  - г. ускорению метаболизма в печени
  - д. усилинию почечной экскреции лекарств

35. Толерантность к препарату это:
- повышение чувствительности к препарату после его повторного применения
  - низкая чувствительность к препарату при первом применении
  - высокая чувствительность к препарату при первом применении
  - снижение чувствительности к препарату после его повторного
  - снижение дозы препарата после его первого применения
36. При приеме препаратов железа внутрь возникают следующие побочные эффекты:
- диспептические расстройства
  - дизурические расстройства
  - окрашивание мочи в красный цвет
  - головная больньль
  - кашель
37. Характерные для аминогликозидов побочные эффекты:
- ототоксичность
  - усиление моторики желудка
  - проявление нефротоксичности во время лечения и после него
  - наличие высокого риска развития реакций гиперчувствительности подобно пенициллинам
  - нарушение мозгового кровообращения
38. У кормящей матери противопоказано назначение:
- метронидазола (трихопола)
  - эритромицина
  - хлорамфеникола (левомицетина)
  - линкомицина
  - ампициллина
39. Побочные эффекты витамина С включают:
- образование оксалатных камней в почках
  - образование холестериновых камней в почках
  - повышение клиренса мочевой кислоты
  - лейкопению
  - эритроцитоз
40. Строго дозозависимыми являются следующие группы побочных эффектов:
- фармацевтические
  - токсические
  - аллергические
  - мутагенные
  - синдром отмены
41. Перечислите группы препаратов с узким терапевтическим индексом:
- бета-адреноблокаторы
  - сердечные гликозиды
  - пенициллины
  - метилксантины
  - мощные диуретики
42. Наиболее характерные побочные эффекты препаратов железа:
- Тошнота
  - Диарея
  - Боли в эпигастрии
  - Брадикардия
  - Головные боли
43. Побочные эффекты, характерные дня сноторвных включают:
- Зависимость
  - Аллергические реакции
  - Гепатотоксичность
  - Анемия
  - Тромбоцитопения
44. Для побочных эффектов неаллергической природы характерно:
- Возникают при применении вещества в терапевтических дозах
  - Относятся к спектру фармакологического действия лекарственного вещества

- в. Их выраженность возрастает с увеличением дозы
  - г. Их выраженность не зависит от дозы
  - д. Их выраженность возрастает с уменьшением дозы
45. Для уменьшения риска развития побочного действия следует учитывать:
- а. принадлежность препарата к определенной фармакологической группе
  - б. возраст пациента
  - в. функциональное состояние органов и систем, участвующих в биотрансформации лекарственного средства
  - г. функциональное состояние органов выведения препарата
  - д. наличие сопутствующих заболеваний
  - е. все верно
46. Повышение активности глюкокортикоидов не отмечается при назначении вместе с:
- а. кетотифеном
  - б. эритромицином
  - в. препаратами калия
  - г. салицилатами
  - д. эстрогенами
47. Выведение теофиллинов пролонгированного действия из организма уменьшается при назначении их вместе с:
- а. фторхинолонами
  - б. ванкомицином
  - в. циметидином
  - г. сердечные гликозидами
  - д. цефалоспоринами
48. Наиболее целесообразные комбинации антигипертензивных средств:
- а. диуретики + бета-блокаторы
  - б. диуретики + ингибиторы АПФ
  - в. дигидропиридиновые антагонисты кальция + бета-блокаторы
  - г. антагонисты кальция + диуретики
  - д. бета-блокаторы + ингибиторы АПФ
49. Коррекция дозы непрямых антикоагулянтов может потребоваться при назначении:
- а. Глюкокортикоидов
  - б. Аспирина
  - в. Антацидов
  - г. Лазикса
  - д. Дигоексина
50. В зависимости от способа введения и характера взаимодействия различают следующие виды лекарственного взаимодействия:
- а. фармацевтическое взаимодействие
  - б. фармакокинетическое взаимодействие
  - в. фармакодинамическое взаимодействие
  - г. терапевтическое взаимодействие
  - д. лекарственное взаимодействие
51. Антабусный эффект при сочетании с алкоголем вызывают:
- а. нестероидные противовоспалительные препараты
  - б. снотворные средства
  - в. гипогликемические средства
  - г. противотуберкулезные препараты
  - д. нитрофураны
  - е. все верно
52. Под фармацевтическим взаимодействием лекарственных средств понимают:
- а. любое взаимодействие лекарственных средств
  - б. взаимодействие лекарств после введения в организм
  - в. только фармакокинетическое взаимодействие лекарств
  - г. взаимодействие лекарственных средств до введения в организм
  - д. взаимодействие лекарственных средств после выведения из организма
53. Под фармакодинамическим взаимодействием лекарственных средств понимают:

- а. взаимодействие на различных этапах движения лекарственного средства в организме
- б. взаимодействие на этапе взаимодействия лекарственного средства с рецепторами
- в. любое взаимодействие лекарственных средств
- г. взаимодействие лекарственных средств до введения в организм
- д. взаимодействие лекарственных средств после выведения из организма

54. Какие методы фармакоэкономического анализа считаются наиболее приемлемыми в деятельности клинического фармаколога:

- а. Анализ минимизации стоимости
- б. Анализ стоимость-эффективность
- в. Анализ стоимость-утилитарность
- г. Анализ стоимость-прибыль
- д. Подсчет затрат на лечение

55. Фармакоэкономический анализ стоимость-утилитарность подразумевает:

- а. оценку продолжительности жизни, достигаемой за счет лечения
- б. оценку качества жизни
- в. оценку стоимости 1 года жизни с абсолютным качеством (1 QALY)
- г. оценку получаемой за счет лечения прибыли
- д. оценку простоты применения метода лечения

56. Лечение с большей стоимостью будет менее экономически эффективным, чем лечение с меньшей стоимостью:

- а. когда лечение имеет одинаковую клиническую эффективности
- б. когда лечение имеет большую клиническую эффективность
- в. когда лечение имеет меньшую клиническую эффективность
- г. во всех случаях
- д. когда клиническую эффективность определить невозможно

57. В каких случаях лечение с меньшей стоимостью будет более экономически эффективным, чем лечение с большей стоимостью:

- а. в тех случаях, когда оно имеет такую же клиническую эффективность
- б. в тех случаях, когда оно имеет более высокую клиническую эффективность
- в. в тех случаях, когда преимущества более дорогостоящего лечения не оправдывают большую стоимость
- г. во всех случаях
- д. когда трудно оценить клиническую эффективность

58. Разработка формулярного списка лекарственных средств включает:

- а. анализ структуры заболеваемости и состояния лекарственного обеспечения
- б. отбор лекарственных средств для формулярного списка
- в. утверждение формулярного списка лекарственных средств
- г. установление поставщиков лекарственных средств
- д. штатное расписание фармацевтической службы

59. Прямые затраты на лечение включают:

- а. затраты на приобретение лекарственных препаратов
- б. затраты, связанные с использованием оборудования
- в. затраты на оплату труда медицинских работников
- г. затраты, связанные с потерей производительности
- д. стоимость непроизведенной пациентом продукции

60. Фармакоэкономический анализ минимизации стоимости применяется в тех случаях:

- а. когда сравниваемые методы лечения имеют различную стоимость
- б. когда сравниваемые методы лечения имеют различную клиническую эффективность
- в. когда сравниваемые методы лечения имеют одинаковую клиническую эффективность
- г. когда трудно установить клиническую эффективность сравниваемых методов
- д. когда сравниваемые методы лечения имеют одинаковую стоимость

61. Применение фармакоэкономического анализа стоимость-эффективность наиболее приемлемо:

- а. когда сравниваемые методы имеют одинаковую эффективность
- б. когда сравниваемые методы имеют одинаковую стоимость
- в. когда один из методов является более дорогим, но более эффективным
- г. когда трудно установить клиническую эффективность сравниваемых методов
- д. когда трудно установить стоимость сравниваемых методов

62. Фармакоэкономический анализ стоимость утилитарность оценивает:
- стоимость одного года спасенной жизни
  - стоимость одного года жизни, прожитого с абсолютным качеством жизни
  - стоимость предотвращения одного осложнения
  - стоимость предотвращения одного осложнения
  - общественную пользу эффективного лечения
63. С точки зрения анализа минимизации стоимости наиболее эффективным будет препарат:
- обладающий наибольшей клинической эффективностью при меньшей стоимости
  - обладающий одинаковой клинической эффективностью, но меньшей стоимостью
  - обладающий меньшей клинической эффективностью и меньшей стоимостью
64. С помощью анализа стоимость эффективность обычно определяют:
- какой препарат следует применить, чтобы сэкономить денежные средства
  - какой препарат следует применить, чтобы получить наибольшую клиническую эффективность
  - какую сумму денег надо дополнительно затратить, чтобы получить определенное клиническое преимущество
  - какой препарат дешевле
  - какой препарат дороже
65. Экономическая эффективность лечения определяется:
- только общими затратами на его проведение
  - только клинической эффективностью
  - затратами на его проведение и клинической эффективностью
  - только непрямыми затратами на лечение
  - только непрямыми затратами на лечение
66. Фармакоэкономический показатель эффективности лечения может выражаться стоимостью одного спасенного года жизни:
- при анализе стоимость-прибыль
  - при анализе стоимость-эффективность
  - при анализе минимизации стоимости
  - при анализе стоимость-утилитарность
  - при анализе прямых затрат на лечение
67. Формулярный список лекарственных средств является:
- ограничительным
  - рекомендательным
  - законодательным
  - расширительным
  - определительным
68. В формулярном списке обязательно используются наименования лекарственных средств:
- торговые
  - химические
  - генерические
  - принятые в данном лечебном учреждении
  - определенные клиническим фармакологом данного учреждения
69. К экономически эффективному лечению можно отнести:
- применение блокаторов рецепторов ангиотензина II у больных с мягкой артериальной гипертонией
  - применение ингибиторов ангиотензин-превращающего фермента у больных с хронической застойной сердечной недостаточностью
  - применение мегадоз витаминов у больных с заболеваниями сердечно-сосудистой системы
  - применение рибоксина у больных дисгормональной миокардиодистрофией
  - применение витамина Е у больных ишемической болезнью сердца
70. Непрямые затраты на лечение включают:
- затраты на приобретение лекарственных препаратов
  - затраты, связанные с использованием оборудования
  - затраты на оплату труда медицинских работников
  - затраты, связанные с потерей производительности
  - затраты, связанные с лечением осложнений терапии

71. Что входит в предмет изучения КФ?
- а. Фармакодинамика
  - б. Общая рецептура
  - в. Нежелательное действие лекарственных средств (ЛС)
  - г. Лекарственные взаимодействия
  - д. Фармакоэкономика
72. Что входит в предмет изучения КФ?
- а. Клинические испытания ЛС
  - б. Фармакокинетика
  - в. Влияние ЛС на качество жизни
  - г. Фармакоэпидемиология
  - д. Фармакогнозия
73. Что изучает фармакодинамика?
- а. а.Всасывание ЛС
  - б. б.Механизм действия ЛС
  - в. в.Эффекты ЛС в организме
  - г. г.Действие ЛС на рецепторы
  - д. д.Метаболизм ЛС
74. Что изучает фармакокинетика?
- а. Всасывание ЛС
  - б. Комплаентность
  - в. Распределение ЛС в организме
  - г. Экскрецию ЛС
  - д. Механизм действия ЛС
75. Что не изучает фармакокинетика?
- а. Метаболизм ЛС
  - б. Действие ЛС на органы-мишени
  - в. Связывание ЛС с белками
  - г. Механизм действия ЛС
  - д. Элиминацию ЛС
76. Какие существуют типы названий ЛС?
- а. Химическое
  - б. Торговое
  - в. Международное непатентованное
  - г. Международное патентованное
77. Что такое международное непатентованное название ЛС?
- а. Название, определяющее принадлежность ЛС к фармакологической группе
  - б. Название, отражающее химическую структуру ЛС
  - в. Название, которое присваивается фармацевтической компанией, производящей ЛС
78. Что такое торговое название ЛС?
- а. Название, которое присваивается ЛС национальным Фармакологическим комитетом
  - б. Международное название ЛС
  - в. Название, которое присваивается фармацевтической компанией, производящей ЛС
79. Что такое комплаентность?
- а. Приверженность пациента лечению
  - б. Разновидность нежелательных лекарственных реакций
  - в. Выполняемость пациентом врачебных рекомендаций
  - г. Правильное назначение ЛС
80. Какие факторы могут снижать комплаентность?
- а. Простая схема приема ЛС
  - б. Сложная схема приема ЛС
  - в. Пожилой возраст пациента
  - г. Монотерапия
  - д. Одновременное назначение нескольких ЛС
81. Какие факторы могут повышать комплаентность?
- а. Уверенность пациента в эффективности ЛС
  - б. Отсутствие выраженных симптомов заболевания

- в. Неуверенность пациента в эффективности ЛС  
г. Наличие выраженных симптомов заболевания  
д. Высокая стоимость ЛС
82. Какие факторы влияют на всасывание ЛС при приеме внутрь?
- Наличие пищи в желудке и кишечнике
  - Биодоступность ЛС
  - Характер лекарственной формы
  - Сопутствующий прием других ЛС
  - Состояние моторики ЖКТ
83. Какие факторы влияют на биодоступность ЛС?
- Путь введения
  - Концентрация ЛС в крови
  - Пресистемный метаболизм
84. Внутrimышечное введение в какую часть тела обеспечивает более быстрый эффект?
- Бедро
  - Плечо
  - Ягодица
85. Какой (ие) показатель (ли) позволяет (ют) наиболее объективно оценивать функцию почек?
- Уровень креатинина в сыворотке крови
  - Скорость клубочковой фильтрации
  - Уровень мочевины в сыворотке крови
  - Клиренс эндогенного креатинина
  - Интенсивность канальцевой реабсорбции
86. Факторы, способствующие усилению метаболизма ЛС
- Генетические факторы
  - Возраст старше 60 лет
  - Одновременный прием фенобарбитала
  - Заболевания печени
  - Курение
87. Факторы, способствующие ослаблению метаболизма ЛС
- Курение
  - Одновременный прием эритромицина
  - Насыщение метаболизирующих ферментов
  - Период новорожденности
  - Возраст старше 60 лет
88. Какие из указанных ниже препаратов являются пролекарствами?
- Преднизон
  - Преднизолон
  - Эналаприл
  - Диклофенак
  - Ампициллин
89. Что такое эффект "первого прохождения"?
- Пресистемный метаболизм ЛС
  - Действие ЛС в процессе всасывания в ЖКТ
  - Действие ЛС при прохождении через тканевой барьер
  - Метаболизм ЛС в стенке тонкого кишечника и печени до попадания в системный кровоток
90. Что характерно для лекарственной формы с контролируемым высвобождением?
- Большая кратность введения
  - Меньшая кратность введения
  - Более высокая комплаентность
  - Стабильные концентрации ЛС в крови
  - Кратковременный эффект
91. Какие ЛС могут вытеснять другие препараты из связи с белками плазмы?
- Ампициллин
  - Индометацин
  - Дигоксин

- г. Фенилбутазон  
д. Сульфадимезин
92. Какие ЛС следует принимать во время еды?
- Ампициллин
  - Гипотиазид
  - Гризофульвин
  - Каптоприл
  - Цефуроксим аксетил
93. Какие ЛС следует принимать за 1 час до еды?
- Калия хлорид
  - Тетрациклин
  - Каптоприл
  - Индометацин
  - Эритромицин
94. Цели проведения терапевтического лекарственного мониторинга?
- Выработка рекомендаций по коррекции дозы ЛС
  - Установление соответствия концентрации ЛС в крови терапевтическому диапазону
  - Установление закономерностей между вводимой дозой ЛС и его концентрацией в крови
  - Выявление нежелательного действия ЛС
95. Внутримышечное введение в какую часть тела является более безопасным?
- Ягодица
  - Плечо
  - Бедро
96. Факторы, увеличивающие распределение ЛС в организме:
- Липофильность ЛС
  - Эффект "первого прохождения"
  - Повышение дозы ЛС
  - Гидрофильность ЛС
97. Что характерно для фракции ЛС, не связанной с белками плазмы?
- Фармакологически активна
  - Фармакологически неактивна
  - Ее концентрация выше при гипопротеинемии
  - Ее концентрация ниже при гипопротеинемии
  - Ее концентрация может измениться при одновременном применении других ЛС
98. Какие ЛС метаболизируются в печени?
- Только водорастворимые
  - Только жирорастворимые
  - Растворимые в жирах и в воде
99. Укажите основные фармакокинетические параметры ЛС?
- Скорость всасывания
  - Объем распределения
  - Период полувыведения
  - Биодоступность
  - Клиренс
100. Какие параметры используются при расчете скорости клубочковой фильтрации у взрослых?
- Масса тела
  - Уровень креатинина в сыворотке крови
  - Уровень мочевины в сыворотке крови
  - Возраст
  - Содержание белка в моче
101. Какая формула используется для расчета скорости клубочковой фильтрации у взрослых?
- Шварца
  - Амбурже
  - Кокрофта и Голта
102. Что такое период полувыведения ЛС?

- a. Время, необходимое для метаболизма 50% введенного ЛС
  - б. Время, в течение которого концентрация ЛС в организме снижается в 2 раза
  - в. Время, необходимое для достижения равновесной концентрации ЛС в крови
103. Что такое биодоступность ЛС?
- а. Скорость и степень, с которой ЛС всасывается из лекарственной формы и доставляется в место действия
  - б. Концентрация не связанного с белками ЛС в крови
  - в. Степень всасывания ЛС в ЖКТ
104. Что такая равновесная концентрация ЛС?
- а. Концентрация, отражающая соотношение связанной и не связанной с белками фракций ЛС в крови
  - б. Постоянный уровень ЛС в крови при одинаковой скорости введения и выведения
  - в. Концентрация ЛС, развивающаяся через сутки от начала введения ЛС
105. Что такое объем распределения ЛС?
- а. Гипотетический объем жидкостей организма, необходимый для равномерного распределения ЛС в концентрации, равной его терапевтической концентрации
  - б. Гипотетический объем жидкостей организма, необходимый для равномерного распределения ЛС в концентрации, равной его концентрации в крови
  - в. Гипотетический объем жидкостей организма, необходимый для создания равновесной концентрации ЛС
106. Что такое клиренс ЛС?
- а. Количество ЛС, метаболизирующегося за единицу времени
  - б. Количество ЛС, выводимого через почки за единицу времени
  - в. Объем крови или плазмы, из которого ЛС выводится за единицу времени
107. Что такое терапевтический лекарственный мониторинг?
- а. Наблюдение на концентрацией ЛС в сыворотке крови
  - б. Наблюдение на эффектами ЛС в организме
  - в. Определение максимальной концентрации ЛС в сыворотке крови
108. Отметьте типы лекарственного взаимодействия
- а. Фармацевтическое
  - б. Фармакокинетическое
  - в. Фармакоэпидемиологическое
  - г. Фармакодинамическое
109. Что такое фармацевтическое взаимодействие?
- а. Взаимодействие между ЛС при смешивании в одном шприце
  - б. Взаимодействие между назначенными ЛС при приеме внутрь
  - в. Взаимодействие между ЛС после всасывания в кровь
110. Когда наиболее вероятно изменение действия ЛС, обусловленное вытеснением их из связь с белками плазмы?
- а. При исходном связывании ЛС с белками на 30-50%
  - б. При исходном связывании ЛС с белками на 50-80%
  - в. При исходном связывании ЛС с белками более чем на 85%
111. Отметьте ингибиторы микросомальных ферментов печени
- а. Эритромицин
  - б. Рифампицин
  - в. Флуконазол
  - г. Фенобарбитал
  - д. Циметидин
112. Отметьте индукторы микросомальных ферментов печени
- а. Гризофульвин
  - б. Рифампицин
  - в. Циметидин
  - г. Кларитромицин
  - д. Фенобарбитал
113. Усиление эффекта ЛС может отмечаться при сочетании с:
- а. Препаратором, замедляющим его экскрецию
  - б. Индуктором микросомальных ферментов печени

- в. Ингибитором микросомальных ферментов печени  
г. Препаратором, вытесняющим его из связи с белками плазмы  
д. Препаратором, усиливающим его экскрецию
114. Что можно отнести к фармакодинамическому взаимодействию?
- а. Усиление нежелательных реакций при одновременном назначении аминогликозидов и полимиксинов  
б. Синергизм пенициллинов с аминогликозидами  
в. Усиление метаболизма теофиллина под влиянием фенобарбитала  
г. Ослабление эффекта диуретиков под влиянием НПВС
115. Что можно отнести к фармакокинетическому взаимодействию?
- а. Усиление выведения из организма ацетилсалициловой кислоты при одновременном применении натрия бикарбоната  
б. Синергизм пенициллинов с аминогликозидами  
в. Усиление метаболизма теофиллина под влиянием фенобарбитала  
г. Усиление эффекта непрямых антикоагулянтов в результате вытеснения их из связи с белками плазмы салицилатами
116. Какие ЛС обладают дисульфирамоподобным эффектом?
- а. Оксациллин  
б. Метронидазол  
в. Цефоперазон  
г. Преднизолон  
д. Фуразолидон
117. Ослабление эффекта ЛС может отмечаться при сочетании с:
- а. Препаратором, вытесняющим его из связи с белками плазмы  
б. Препаратором, ускоряющим его элиминацию  
в. Индуктором микросомальных ферментов печени  
г. Ингибитором микросомальных ферментов печени
118. При назначении каких ЛС наиболее вероятно изменение их эффекта, обусловленное взаимодействием с другими препаратами?
- а. Теофиллин  
б. Дигоксин  
в. Непрямые антикоагулянты  
г. Пенициллины
119. Что характерно для нежелательного явления?
- а. Обязательно обусловлено приемом ЛС  
б. Не обязательно обусловлено приемом ЛС  
в. Возникает при введении ЛС в любой дозе  
г. Возникает только при введении ЛС в высокой дозе  
д. Непредсказуемость
120. Что характерно для нежелательной лекарственной реакции (НЛР)?
- а. Обязательно обусловлена приемом ЛС  
б. Не обязательно обусловлена приемом ЛС  
в. Возникает при введении ЛС в любой дозе  
г. Возникает только при введении ЛС в высокой дозе
121. Что характерно для побочного эффекта ЛС?
- а. Предсказуемость  
б. Возникает при передозировке ЛС  
в. Непредсказуемость  
г. Нежелателен в данной ситуации  
д. Нежелателен в любой ситуации
122. Укажите примеры псевдоаллергических реакций
- а. Пневмонит при приеме нитрофурантоина  
б. Ампициллиновая сыпь  
в. Анафилактоидная реакция при введении декстранов  
г. Крапивница при введении пенициллина
123. Укажите особые виды токсического воздействия ЛС
- а. Атерогенность

- б. Мутагенность
  - в. Канцерогенность
  - г. Тератогенность
  - д. Аллергогенность
124. Что характерно для идиосинкразии?
- а. Обусловлена генетическими нарушениями
  - б. Обусловлена возрастными факторами
  - в. Представляет собой врожденную патологическую реакцию на ЛС
  - г. Представляет собой усиленную качественно обычную реакцию на ЛС
125. Что относится к серьезным нежелательным явлениям?
- а. Анафилактический шок
  - б. Утрата слуха
  - в. Ампициллиновая сыпь
  - г. Смерть
126. Что характерно для достоверной связи приема ЛС с возникшим нежелательным явлением (НЯ)?
- а. НЯ возникает в период приема ЛС
  - б. НЯ уменьшается после отмены ЛС
  - в. Ответная реакция на повторное введение ЛС неизвестна
  - г. НЯ не может быть объяснено наличием существующих заболеваний и влиянием других факторов
127. Что относится к аллергическим реакциям немедленного типа?
- а. Анафилактический шок на введение пенициллина
  - б. Ампициллиновая сыпь
  - в. Бронхоспазм при приеме ацетилсалициловой кислоты
  - г. Анафилактоидная реакция на введение декстранов
128. Укажите факторы, предрасполагающие к развитию НЛР
- а. Возраст < 1 месяца
  - б. Женщины
  - в. Мужчины
  - г. 1-10-й день лечения
  - д. Возраст > 60 лет
129. Какие органы, ткани и системы наиболее подвержены развитию НЛР?
- а. Кожа
  - б. ЖКТ
  - в. Почки
  - г. ЦНС
  - д. КРОВЬ
130. Когда наиболее вероятно изменение действия ЛС, обусловленное вытеснением их из связывания с белками плазмы?
- г. При исходном связывании ЛС с белками на 30-50%
  - д. При исходном связывании ЛС с белками на 50-80%
  - е. При исходном связывании ЛС с белками более чем на 85%