

**ТЕСТОВЫЙ КОНТРОЛЬ
ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ
«ФАРМАЦИЯ»
Первая категория**

- 1. Право на осуществление фармацевтической деятельности регулируется:**
 - a) Законом об основах охраны здоровья граждан в РФ
 - b) Законом об образовании в РФ
 - c) Законом об обращении лекарственных средств
- 2. Аттестация на квалификационную категорию:**
 - a) Является обязательной
 - b) Является добровольной
 - c) Проводится по приказу руководителя
- 3. Присвоенная квалификационная категория специалисту:**
 - a) Действительна на всей территории России
 - b) Действительна на уровне субъекта, где проведена аттестация
- 4. Срок действия квалификационной категории:**
 - a) 5 лет
 - b) 3 года
 - c) бессрочно
- 5. Права и обязанности медицинских и фармацевтических работников регулируются:**
 - a) Законом об обращении лекарственных средств.
 - b) Законом об основах охраны здоровья граждан в РФ.
 - c) Приказом Минздрава РФ.
- 6. Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов в РФ утверждается:**
 - a) ежегодно
 - b) один раз в два года
 - c) действует до отмены действия
- 7. Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов ведется:**
 - a) Правительством РФ
 - b) Министерством здравоохранения РФ
 - c) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения
- 8. Фармацевтический маркетинг это**
 - a) вид деятельности, направленный на изучение нужд конкретного человека в фармацевтической помощи
 - b) вид деятельности, направленный на удовлетворение потребностей посредством обмена

- c) вид деятельности, направленный на изучение нужд конкретного человека в фармацевтической помощи и удовлетворения потребностей посредством обмена более эффективным, чем у конкурента способом

9. Основной единицей измерения в сфере маркетинга является

- a) прибыль
- b) сделка
- c) товар

10. Эффективность деятельности организации подразумевает

- a) удовлетворение потребностей потребителей
- b) достижение поставленных целей с минимальными затратами

11. Коммуникация это

- a) информация доведенная до исполнителей
- b) процесс обмена информацией, ведущей к взаимопониманию
- c) построение взаимопониманий в коллективе

12. Государственный контроль качества лекарственных средств возложен на :

- a) Департамент государственного контроля качества лекарственных средств
- b) Федеральную службу по надзору в сфере ЗО
- c) Федеральное агентство по здравоохранению
- d) Федеральную службу по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия населения

13. Направления, по которым осуществляется экспертиза качества лекарственных средств:

- a) Государственная регистрация лекарственных средств
- b) Предварительный контроль
- c) Выборочный контроль
- d) Повторный выборочный контроль
- e) Приемо-сдаточный
- f) Контроль потребителя

14. Обязательному посерийному контролю по всем показателям НД при проверке на соответствие подлежат :

- a) Лекарственные вещества, используемые для изготовления ЛС в условиях аптек
- b) Наркотические лекарственные средства
- c) Лекарственные средства для детей
- d) Лекарственные средства для наркоза
- e) Препараты инсулина

15. Возможно ли обращение лекарственного препарата для медицинского применения только с сертификатом системы менеджмента качества предприятия ?

- a) Да
- b) Нет

16. Отличие лекарственного средства от других товаров заключается в :

- a) несамостоятельном принятии конечным потребителем решения о покупке рецептурных лекарственных средств;
- b) невозможности оценки потребителем потребительских (качественных, лечебных) свойств лекарственных средств;
- c) отсутствие сортности лекарственных средств;
- d) необходимости оценки соотношения безопасности и эффективности лекарственных средств;
- e) необходимости ограничения рекламной информации;
- f) установление верхнего предела цен;
- g) порядке выставления продукции на прилавок

17. Нанесение на упаковку БАД сведений об их эффективности, не содержащихся в свидетельстве о государственной регистрации:

- a) Является обязательным
- b) Является запрещенным
- c) Является возможным после проведения добровольной сертификации и наличия сертификата « эффективности БАД»

18. Отпуск товара в аптечный пункт документально оформляется:

- a) по счету
- b) по доверенности
- c) по накладной-требованию
- d) по заказу-требованию
- e) по товарно-транспортной накладной

19. Рецепты на лекарственные средства с пометкой « statim» обслуживаются в срок , не превышающий с момента обращения больного в аптечную организацию :

- a) 2 рабочих дней
- b) 1 рабочего дня
- c) 2-х часов
- d) 6 часов

20. К основным задачам фармацевтической экспертизы рецепта не относятся:

- a) установление соответствия формы рецептурного бланка
- b) определение правомочности лица, выписавшего рецепт
- c) установление срока действия рецепта
- d) определение соответствия рецепта установленному порядку отпуска лекарственных средств
- e) определение стоимости лекарственных средств

21. Анаболические стероиды отпускаются из аптек по рецептам, выписанным на:

- a) Специальном бланке розового цвета
- b) Бланке формы 107-у
- c) Бланке формы 148-1/у-88

22. При отпуске рецептурных препаратов специалист аптеки делает отметку об отпуске препарата в графе «отпустил» с обязательным указанием :

- a) Названия аптечной организации
- b) Наименования отпущенного ЛС
- c) Дозировки отпущенного ЛС
- d) Количества отпущенного ЛС
- e) Даты отпуска
- f) Подписи отпустившего ЛС

23. В случае, когда выписан снотворный препарат - производное барбитуровой кислоты, больному с хроническим заболеванием на курс лечения, рецепт должен быть оформлен дополнительной надписью “По специальному назначению” скрепленной:

- a) Личной подписью врача
- b) Личной печатью врача
- c) Печатью ЛПУ “Для рецептов”
- d) Круглой печатью ЛПУ

24. Рецептурные лекарственные средства, кроме поставленных на предметно-количественный учет, действительны в течение:

- a) 5 дней
- b) 10 дней
- c) 2 месяцев

25. Больному можно отпустить СПИРТА ЭТИЛОВОГО «по специальному назначению» по экстемпоральному рецепту в смеси:

- a) 50 гр.
- b) 100 гр.
- c) 150 гр.

26. Для отпуска ЛС из аптечных организаций утверждено видов рецептурных бланков :

- a) 3
- b) 4
- c) 5
- d) 8

27. В левом верхнем углу всех видов рецептурных бланков, утвержденных Приказом МЗ РФ № 1175 от 20.12.12 г. обязательно проставляется:

- a) Штамп ЛПУ
- b) Штамп и адрес ЛПУ
- c) Штамп, адрес и номер телефона ЛПУ

28. В рецептурном бланке формы № 107-У ФИО врача

- a) Указывается полностью
- b) ИО указывается инициалами

- 29. Допускается ли оформление рецепта формы 107-У с использованием компьютерных технологий ?**
- a) Нет
 - b) Допускается частично
 - c) Допускается полностью
- 30. Рецепты, выписанные на бланках формы № 148-1/у-88, кроме личной печати и подписи врача, дополнительно заверяются:**
- a) печатью ЛПУ «Для рецептов»
 - b) круглой печатью ЛПУ
 - c) Подписью главного врача
- 31. Отпуск этилового спирта производится амбулаторным больным по рецептам врачей:**
- a) В чистом виде - до 50 гр. по рецептам с надписью "Для наложения компрессов" или "Для обработки кожи".
 - b) В смеси с другими ингредиентами при индивидуальном изготовлении лекарств - до 50 гр.
 - c) Больным с хроническим течением болезни - до 100 гр. в смеси по рецептам с надписью "По специальному назначению", отдельно скрепленной подписью врача и печатью ЛПУ "Для рецептов".
 - d) В чистом виде - до 150 гр. по рецептам с надписью "Для наложения компрессов" или "Для обработки кожи".
 - e) Больным с хроническим течением болезни - до 150 гр. по рецептам с надписью "По специальному назначению", отдельно скрепленной подписью врача и печатью ЛПУ "Для рецептов".
- 32. Для учета в ЛПУ всех видов рецептурных бланков утверждено форм журналов учета:**
- a) 2
 - b) 3
- 33. При выписывании рецепта длительного действия, врач делает пометку «Хроническому больному», указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска из аптечной организации. Это указание он заверяет:**
- a) Только личной подписью
 - b) Только личной подписью и печатью
 - c) Личной подписью и печатью, а также печатью ЛПУ «Для рецептов»
- 34. Врачи, занимающиеся частной практикой (индивидуальной трудовой деятельностью) не имеют право выписывать рецепты:**
- a) на наркотические лекарственные средства
 - b) на ядовитые лекарственные средства
 - c) на антибиотики
 - d) на спирт этиловый
- 35. Укажите срок действия рецепта, в котором выписан «спирт этиловый» в чистом виде:**
- a) 5 дней

- b) 10 дней
- c) 1 месяц
- d) 2 месяца
- e) 1 год

36. Сколько лет должны храниться журналы учета движения наркотических лекарственных средств в аптечных организациях с момента последней записи в них?

- a) 1 год
- b) 2 года
- c) 3 года
- d) 5 лет
- e) 10 лет

37. Основными требованиями, предъявляемыми ГФ к порошкам как лекарственной форме, являются:

- a) Сыпучесть
- b) Точность дозировки
- c) Удобство применения
- d) Определенный размер частиц
- e) Однородность
- f) Растворимость в воде
- g) Отсутствие относительно индифферентных веществ

38. Какой технологический процесс смешения сложных порошков в ступке считается правильным:

- a) Смешение ингредиентов от "меньшего к большему" равными количествами
- b) Одновременное смешение всех ингредиентов порошковой смеси, если они прописаны в примерно равных количествах
- c) Одновременное смешение ингредиентов порошковой смеси, если они прописаны в резко разных количествах
- d) Смешение ингредиентов от "большего к меньшему" равными количествами

39. Выберите из перечисленных ниже качеств достоинства таблеток по сравнению с порошками:

- a) Наличие вспомогательных веществ
- b) Механизация производства
- c) Возможность локализации действия
- d) Возможность коррекции вкуса, запаха, красящего действия лекарственных веществ
- e) Компактность
- f) Возможность регулирования высвобождения лекарственных веществ;
- g) Необходимость наличия специальных машин и аппаратов для производства лекарственных форм

40. В концентрации по массе готовят:

- a) Водные и спиртовые растворы лекарственных веществ

- b) Растворы твердых и жидких лекарственных веществ в вязких и летучих растворителях, дозируемых по массе
- c) Суспензии и эмульсии на вязкой и летучих растворителях
- d) Гомеопатические жидкие лекарственные средства

41. Пути использования ВМВ в фармации:

- a) Лекарственные вещества
- b) Вспомогательные вещества
- c) Тароупаковочные материалы
- d) Укупорочные средства

42. Укажите случаи образования водных суспензий:

- a) Гидрофильная дисперсная фаза не растворима в дисперсионной среде
- b) Гидрофобная дисперсная фаза не растворима в дисперсионной среде
- c) Превышен предел растворимости вещества
- d) Прописаны два порознь растворимых вещества, реагирующих между собой с образованием нерастворимого соединения
- e) Смена растворителя при смешении водных и спиртовых препаратов

43. Выбор режима экстракции обусловлен:

- a) Соотношением сырья и экстрагента
- b) Гистологической структурой сырья
- c) Измельченностью сырья
- d) Физико-химической природой действующих веществ
- e) Физико-химической природой сопутствующих веществ

44. Настойки – это:

- a) Окрашенные жидкие извлечения из лекарственного растительного сырья, изготавливаемые на 20 - 40% этаноле в соотношении 1:2
- b) Концентрированные спиртовые извлечения из лекарственного растительного сырья, используемые самостоятельно и в составе некоторых лекарственных форм (капель, микстур...)
- c) Окрашенные жидкие спиртовые или водно-спиртовые извлечения из лекарственного растительного сырья, получаемые без нагревания и удаления экстрагента
- d) Концентрированные извлечения из лекарственного растительного сырья в соотношении 1:1

45. Мази, которые применяются для лечения инфицированных ран, должны:

- a) Легко и полностью высвобождать лекарственные субстанции
- b) Хорошо всасываться
- c) Иметь определенные осмотические свойства
- d) Увлажнять поверхность, на которую нанесены
- e) Иметь значение pH, близкое к значению pH раны

46. К положительным признакам суппозиторий лекарств относятся:

- a) Большая скорость действия лекарственных веществ
- b) Возможность назначения лекарственных средств, неприятных на вкус и агрессивных по отношению к слизистой оболочке ЖКТ

- c) Возможность их использования в случаях тошноты, при поражениях печени, органов пищеварения
- d) Отсутствие взаимодействий в системе лекарственная субстанция вспомогательное вещество

47. В асептических условиях изготавливают:

- a) Лекарственные формы для инъекций
- b) Глазные лекарственные формы
- c) Лекарственные формы с антибиотиками
- d) Растворы для внутреннего и наружного применения для новорожденных детей
- e) Растворы, предназначенные для нанесения на раны и ожоговые поверхности
- f) Жидкие лекарственные средства в виде внутриаптечной заготовки

48. Лекаристика – это

- a) вид человеческой деятельности, направленной на удовлетворение нужд и потребностей посредством обмена
- b) наука о создании новых лекарств
- c) любая деятельность по продаже товаров или услуг тем, кто приобретает их с целью перепродажи или профессионального использования
- d) деятельность по управлению спросом и предложением путем стабилизации предложения и потребления

49. Лекарственные формы с модифицированным высвобождением лекарственных веществ характеризуются изменёнными по сравнению с обычными лекарственными формами:

- a) механизмом и характером высвобождения лекарственных веществ
- b) временем наступления терапевтического эффекта
- c) продолжительностью терапевтического эффекта
- d) выраженностью терапевтического эффекта

50. Преимуществами лекарственных форм пролонгированного действия являются:

- a) поддержание на определённом уровне заданного количества лекарственного вещества, необходимого для создания в организме нужной терапевтической концентрации
- b) сокращение общего количества лекарственного вещества, достаточного для достижения терапевтического эффекта
- c) экономию рабочего времени обслуживающего персонала, комплаенс пациента

51. Из приведенных ниже характеристик, выберите определение, соответствующее микрокапсулам:

- a) таблетки, спрессованные из микрокапсул с целью обеспечения продленного действия.
- b) микроскопические частицы твёрдых, жидких или газообразных лекарственных веществ, покрытые оболочками и обеспечивающие регулируемое высвобождение лекарственных веществ по времени (или) по месту действия их в организме.
- c) пероральные системы, высвобождение лекарственных веществ из которых регулируется осмотическим давлением.
- d) твёрдые желатиновые капсулы, заполненные смесью микрокапсул с жировыми оболочками различной толщины.

52. Какие из ниже перечисленных свойств, присущи иммобилизованным терапевтическим системам:

- a) Повышенная стабильность
- b) Длительность действия в организме
- c) Отсутствие вспомогательных веществ
- d) Определённые размеры частиц
- e) Маскировка вкуса, запаха, раздражающего действия

53. Каркасные таблетки это:

- a) таблетки, полученные на основе ионообменных солей лекарственных веществ
- b) таблетки с послойной дозировкой лекарственных веществ, обеспечивающих последовательность их высвобождения
- c) таблетки, имеющие нерастворимую пористую матрицу с включёнными в неё лекарственными веществами
- d) таблетка, покрытая полупроницаемой мембранной оболочкой с небольшим отверстием в мембране

54. Пролонгированное действие обеспечивают:

- a) таблетки с биodeградирующим наполнителем
- b) «просверленные» таблетки
- c) «плавающие» таблетки
- d) любые из перечисленных

55. Укажите из ниже перечисленных свойств достоинства трансдермальных терапевтических систем:

- a) Уменьшение пресистемного метаболизма лекарственных веществ в организме
- b) Возможность применять лекарственные вещества, эффективные лишь в больших дозах
- c) Снижение опасности передозировки лекарственных веществ
- d) Безболезненность введения лекарственных веществ
- e) Широкий ассортимент веществ, вводимых трансдермально

56. Взаимные пролекарства:

- a) являются результатом молекулярной модификации активных субстанций и не содержат носителей.
- b) это система «лекарственное вещество-носитель»
- c) система содержит два фармакологически активных вещества, каждый из которых действует как носитель другого

57. Самопрограммирующиеся терапевтические системы - это системы, в которых высвобождение лекарственного вещества происходит:

- a) Путём программированного распределения
- b) С учетом уровня вещества в крови
- c) Путем саморегулирования

58. Какими факторами обусловлена популярность гомеопатического метода лечения в настоящее время:

- a) относительной безопасностью гомеопатических лекарственных средств;
- b) простотой изготовления гомеопатических препаратов;
- c) отсутствием вспомогательных веществ;

- d) точностью дозировки гомеопатических лекарственных препаратов;
- e) экономичностью лечения.

59. Возможно ли ухудшение состояния больного после приёма гомеопатических лекарственных средств?

- a) да;
- b) нет.

60. Антидоты в гомеопатии – это:

- a) Лекарственные средства, которые могут снять ухудшение, вызванное другим лекарственным средством
- b) Внешние факторы, вызывающие облегчение или улучшение состояния больного
- c) Препараты, приготовленные из культур микробов, вирусов, из патологических секретов человека и животного

61. Нозоды в гомеопатии – это:

- a) Лекарственные средства, которые могут снять ухудшение, вызванное другим лекарственным средством
- b) Средства, вызывающие ухудшение состояния больного
- c) Препараты, приготовленные из культур микробов, вирусов, из патологических секретов человека и животного
- d) Материал, полученный от здоровых животных, из бактериальных культур, или различного рода растительные выделения и секреты

62. Подлежат ли гомеопатические лекарственные средства сертификации?

- a) да;
- b) нет

63. Как обозначаются средства, применяемые без разведения:

- a) Ø
- b) СК
- c) Д
- d) LM

64. Выберите из ниже указанного перечня, сотенные разведения:

- a) календула Æ;
- b) платинум металликум СН 10;
- c) хина ХЗ;
- d) ипекакуана ЗХ;
- e) игнация 6;
- f) лахезис Д 12;
- g) графит 2М;
- h) сульфур LM.

65. При потенцировании жидких лекарственных средств на каждой ступени разведения производят встряхивание:

- a) 3 раза;
- b) не менее 5 раз;

- c) не менее 10 раз;
- d) 15 раз.

66. Гомеопатические жидкие лекарственные средства изготавливают в концентрации:

- a) По массе
- b) По объёму
- c) Массо-объёмно
- d) Правильно всё

67. Оподелъдоки — это:

- a) вид таблеток;
- b) глазные лекарственные формы;
- c) ректальные лекарственные формы;
- d) мыльные линименты.

68. Какое количество гомеопатического препарата следует отпустить, если количество в рецепте не указано:

- a) 0,1
- b) 1,0
- c) 5,0
- d) 10,0

69. Лекарство перед применением необходимо встряхивать

- a) не менее 3 - 5 раз
- b) не менее 5-10 раз
- c) нет необходимости встряхивать

70. Гомеопатические препараты применяются:

- a) только до еды;
- b) только после еды;
- c) независимо от приема пищи;
- d) за полчаса до еды или через час после еды, а лучше утром натощак

71. Могут ли бактерии синтезировать белки человека?

- a) Да, если ввести соответствующий ген в бактерию
- b) Нет

72. Какие продукты генной инженерии используются в фармакологии?

- a) Искусственные подсластители
- b) Ароматические вещества
- c) Пищевые добавки
- d) Ферменты
- e) Антибиотики
- f) Гормоны
- g) Витамины

h) Пищевые красители

73. Первым лекарственным препаратом, произведённым бактериями был:

- a) инсулин
- b) пенициллин
- c) стрептокиназа
- d) соматрем
- e) интерферон
- f) интерлейкин-L

74. Пребиотики (эубиотики) –

- a) препараты нормальной микрофлоры человека.
- b) пищевые добавки, селективно стимулирующие рост и размножение так называемых дружественных человеку бактерий.
- c) комплексные препараты, содержащие пребиотики.

75. Трансгенными являются:

- a) организмы, содержащие фрагменты чужеродной ДНК
- b) вещества, вырабатываемые специальными железами или клетками животных, выделяемые в окружающую среду и имеющие сигнальное значение.

76. Типичным побочным эффектом неселективных β -блокаторов не считают

- a) депрессию
- b) брадикардию
- c) бронхоспазм
- d) повышение внутриглазного давления
- e) все они типичны

77. Обычная доза гипотиазида при лечении АГ

- a) 12,5 – 25 мг
- b) 25 – 50 мг
- c) 50 – 75 мг
- d) в зависимости от тяжести
- e) все названные дозы не верны

78. Одним из двух компонентов лечения АГ на второй ступени как правило является

- a) β -блокатор
- b) диуретик
- c) антикальциевый
- d) ингибитор АПФ
- e) любой равно вероятен

79. Толерантность возникает быстрее

- a) К стандартному нитроглицерину
- b) К нитратам пролонгированного действия

- c) При сочетании нитроглицерина с валидолом
- d) При любом варианте одинаково

80. Пропранолол при инфаркте миокарда

- a) Предупреждает аритмии
- b) Снижает размеры ишемизированной зоны
- c) Усиливает сердечные сокращения
- d) Все вышеуказанное
- e) Только a, b

81. К антиагрегантам не относится

- a) Гепарин
- b) Аспирин
- c) Дипиридамол
- d) Тиклопидин
- e) Все они антиагреганты

82. К основным группам препаратов, используемых при СН не относятся

- a) диуретики
- b) сердечные гликозиды
- c) БКК
- d) ингибиторы АПФ
- e) все эти группы относятся

83. Эффективность фармакотерапии СН повышает всё, кроме

- a) ограничения потребления соли
- b) снижения массы тела
- c) регулярного приёма небольших доз алкоголя
- d) разумного повышения физической активности
- e) все эти факторы важны

84. Гипокалиемию от диуретиков не усиливают

- a) ГКС
- b) ИАПФ
- c) сердечные гликозиды
- d) приём избытка натрия и воды
- e) все усиливают

85. К возможным нежелательным эффектам ИАПФ не относится

- a) гипокалиемия
- b) кашель
- c) ангионевротический отёк
- d) снижение почечной фильтрации
- e) всё это верно

86. К типичным побочным эффектам ГКС не относится

- a) Синдром Кушнга
- b) Гипогликемия
- c) Нарушения минерального обмена
- d) Риск генерализации инфекций
- e) Все это относится

87. Принятая суточная доза преднизолона для длительной терапии РА

- a) 5-10 мг
- b) 10-15 мг
- c) 15-20 мг
- d) 20-25 мг
- e) все указанные дозы не верны

88. Наибольшую продолжительность эффекта проявляет

- a) Гидрокортизон
- b) Преднизолон
- c) Метилпреднизолон
- d) Дексаметазон

89. Снижают антиагрегантный эффект аспирина

- a) Индометацин
- b) Диклофенак
- c) Ибупрофен
- d) Напроксен
- e) Ни один из них

90. При применении у беременных НПВС могут

- a) Ослаблять сокращения матки
- b) Вызвать у ребенка легочную гипертензию
- c) Вызвать преждевременное заращение боталлова протока
- d) Все это возможно
- e) Только а, с

91. Объект воздействия макролидов в основном

- a) Стрептококки
- b) Хламидии
- c) Микоплазма
- d) Легионелла
- e) Любое из перечисленного

92. В отношении азитромицина в сравнении с эритромицином неверно следующее

- a) Шире спектр
- b) Длительнее эффект
- c) Короче курс введения
- d) Сильнее гастротоксичность

е) Все указано верно

93. Когда фторхинолоны применяют у детей

- а) Никогда
- б) Как и у взрослых
- в) При низком риске побочных эффектов
- г) По жизненным показаниям, при неэффективности других антибиотиков
- е) По усмотрению лечащего врача

94. Указать преимущественный спектр антибактериальной активности ципрофлоксацина

- а) Стафилококки, грамотрицательные аэробы, в том числе синегнойная палочка
- б) Грампозитивная флора
- в) Грамотрицательная флора, исключая синегнойную палочку, бактероиды
- г) Равноэффективен при всех вариантах

95. I поколение ЦС характеризуется

- а) Выраженным влиянием на Гр+ и Гр– флору
- б) Выраженным влиянием на Гр+, слабым – на Гр– флору
- в) Слабым влиянием на Гр+, выраженным – на Гр– флору
- г) Общей низкой эффективностью
- е) Избирательным влиянием на анаэробов

96. Для терапии гипосекреторных гастритов обычно применяют

- а) Регулярное введение гистамина
- б) Регулярное введение пентагастрина
- в) Заместительную терапию
- г) Введение М-холинолитиков
- е) Все эти варианты равноценны

97. Неселективные М-холинолитики при ЯБ используют для

- а) Предотвращения рецидивов
- б) Начального купирования болевого синдрома
- в) Усиления эффекта блокаторов протонной помпы
- г) Все это имеет значение

98. Наиболее принятое время назначения H₂-блокаторов

- а) Утром
- б) На ночь
- в) Равные дозы на протяжении дня
- г) Все варианты равнозначны

99. Мизопростол клинически эффективен при

- а) Медиастральных язвах
- б) Рецидивирующей язве ДПК
- в) Эрозиях от НПВС

- d) Каллезных язвах
- e) Верного ответа нет

100. Антибиотиками выбора при диарее неясной этиологии сейчас считают

- a) Нитрофураны
- b) Оксихинолоны
- c) Фторхинолоны
- d) Тетрациклины
- e) Все они равноценны