

**1. Паспорт фонда оценочных средств**  
 по дисциплине/модулю, практике Клиническая фармакология  
 (наименование дисциплины)  
 по специальности 31.0868 Урология  
 (шифр, наименование )

| №<br>п/<br>п | Контролируемые разделы<br>(темы) дисциплины  | Код<br>контроли-<br>руемой<br>компетен-<br>ции | Результаты обучения по<br>дисциплине  | Наименован<br>ие<br>оценочного<br>средства |                 |
|--------------|--|--|---|--|-----------------|
|              |  |  |   | вид  | коли-<br>чество |
|              | <p>1. Общие вопросы клинической фармакологии; подходы к оптимизации эффективного и безопасного применения лекарств</p> <p>2. Сравнительная фармакологическая характеристика отдельных групп фармакологических препаратов</p> | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6                         | <p><b>Знать:</b><br/>                     Клинико-фармакологические характеристики основных групп лекарственных препаратов и рациональный выбор конкретных лекарственных средств при лечении основных патологических синдромов, заболеваний и неотложных состояний у взрослого населения.</p> <p><b>Уметь:</b><br/>                     - Оценивать тяжесть состояния больного<br/>                     -Подобрать и назначить лекарственную терапию<br/>                     -Оценивать результаты полученных инструментальных и лабораторных методов обследования<br/>                     -Обосновывать выбранную тактику лечебных мероприятий в соответствии с особенностями клинической фармакологии препаратов при индивидуальном течении заболевания у конкретного больного</p> <p><b>Владеть:</b><br/>                     - методами ведения медицинской учетно-</p> | Тесты<br>Сит. задачи                       | 34<br>13        |

|  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|
|  |  | <p>отчетной документации в т.ч. по вопросам клинической фармакологии в медицинских организациях терапевтического / педиатрического профиля;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- оценивать эффективность и безопасность проводимой фармакотерапии у пациента и давать рекомендации по ее рационализации</li> </ul> |  |  |
|--|--|--|--|--|

## 2. ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА

### 2.1. Тестовые задания по дисциплине

| Тестовые задания с вариантами ответов<br>(правильный ответ один)   | № компетенции, на формирование которой направлено это тестовое задание |
|--|--|
| 1. КЛИНИЧЕСКАЯ ФАРМАКОЛОГИЯ – ЭТО НАУКА, КОТОРАЯ<br>1) изучает взаимодействие лекарств с организмом человека, законы и закономерности этого взаимодействия, совокупность принципов, которые лежат в основе фармакотерапии;<br>2) изучает действие лекарств в опытах на животных;<br>3) контролирует правильность выполнения стандартов лечения при фармакотерапии                  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6;  |
| 2. ИНДИВИДУАЛИЗАЦИЯ ФАРМАКОТЕРАПИИ ЭТО:<br>1) Использование тех способов и методов лекарственного лечения, которые наиболее эффективны для данного больного<br>2) Использование тех способов и методов лекарственного лечения, которые врач лучше всего выучил в вузе<br>3) Использование тех лекарств, которые чаще всего используются в данном лечебном учреждении               | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6;  |
| 3. ЧТО ТАКОЕ МОНИТОРИНГ (по А.Н. Панченкову):<br>1) Это только регистрация<br>2) Это только контролирование<br>3) Это элемент управления сложной системой  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6;  |
| 4. ФАРМАКОКИНЕТИЧЕСКИЙ МОНИТОРИНГ ПРЕДПОЛАГАЕТ:<br>1) Изучение параметров фармакокинетической кривой после однократного введения лекарств внутривенно<br>2) Контроль фармакотерапии на основе слежения за сдвигами концентрации препарата в средах организма (в основном в крови)<br>3) Изучение параметров фармакокинетической кривой после однократного введения лекарств внутрь | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6;  |

|   |                         |
|---|-------------------------|
| <p><b>5. ЧТО ДЕЛАТЬ, ЕСЛИ ПРИ КУРСОВОМ ЛЕЧЕНИИ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПРЕПАРАТА ДОСТИГНЕТ УРОВНЯ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДИАПАЗОНА:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Перейти на применение доз поддерживающей терапии</li> <li>2) Уменьшить дозу лекарства</li> <li>3) Прекратить применение лекарства</li> </ol>   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>6. ЧТО ДЕЛАТЬ, ЕСЛИ ПРИ КУРСОВОМ ЛЕЧЕНИИ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПРЕПАРАТА ПРЕВЫСИТ УРОВЕНЬ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДИАПАЗОНА:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Уменьшить дозу лекарства</li> <li>2) Увеличить дозу лекарства</li> <li>3) Применить дополнительно синергично действующее лекарство</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>7. ЧТО ДЕЛАТЬ, ЕСЛИ ПРИ КУРСОВОМ ЛЕЧЕНИИ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПРЕПАРАТА ПОНИЗИТСЯ НИЖЕ УРОВНЯ ИНДИВИДУАЛЬНОГО ТЕРАПЕВТИЧЕСКОГО ДИАПАЗОНА:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Увеличить дозу/частоту применения лекарства</li> <li>2) Уменьшить дозу лекарства</li> <li>3) Отменить лекарственное лечение</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>8. ТЕСТИРУЮТСЯ ЛИ ГЕНЕРИКИ ПАРЕНТЕРАЛЬНОГО ВВЕДЕНИЯ НА БИОЭКВИВАЛЕНТНОСТЬ:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Нет</li> <li>2) Не всегда</li> <li>3) Да</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>9. МОГУТ ЛИ ЛЕКАРСТВА БЫТЬ ПРИЧИНОЙ НАЧАЛА ПАТОЛОГИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА?</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Да, в некоторых случаях;</li> <li>2) Да, всегда;</li> <li>3) Нет, никогда.</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>10. НЕЖЕЛАТЕЛЬНАЯ РЕАКЦИЯ НА ЛЕКАРСТВО:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, которая может быть связана с применением лекарственного препарата</li> <li>2) Непреднамеренная благоприятная реакция организма, которая может быть связана с применением лекарственного препарата</li> <li>3) Неблагоприятная реакция организма, которая не связана с применением лекарственного препарата</li> </ol> | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>11. ТИПЫ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ НА ЛЕКАРСТВО ПО МЕХАНИЗМУ РАЗВИТИЯ:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Частые, нечастые, редкие, очень редкие</li> <li>2) Реакции типов А, В, С, D</li> <li>3) Легкие, умеренные, тяжелые</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>12. РЕАКЦИИ ТИПА D НА ЛЕКАРСТВО:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Эффекты кумуляции</li> <li>2) Лекарственная зависимость, синдром отмены</li> <li>3) Мутагенное, тератогенное, канцерогенное действие</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>13. . РЕАКЦИИ ТИПА С НА ЛЕКАРСТВО:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Возникают при длительной терапии, редко, чаще предсказуемы</li> <li>2) Возникают после коротких курсов терапии</li> <li>3) Возникают часто</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| <p><b>14. . РЕАКЦИИ ТИПА В НА ЛЕКАРСТВО:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Обусловлены фармакологическими свойствами препарата</li> <li>2) Не зависят от дозы, не связаны с фармакологическими свойствами препарата</li> </ol>  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |

|   |                         |
|---|-------------------------|
| 3) Являются следствием основного (терапевтического) или вторичного фармакологического эффекта препарата   |                         |
| 15. АНАФИЛАКТИЧЕСКИЙ ШОК НА ВВЕДЕНИЕ ПЕНИЦИЛЛИНА В ВЕНУ РАЗВИВАЕТСЯ<br>1) сразу после введения пенициллина<br>2) между 6 и 12 часами после введения<br>3) через 12 часов после введения пенициллина<br>4) спустя 12 часов после введения  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 16. ПРИМЕНЕНИЕ РЕТИНОИДОВ У ЖЕНЩИН ТРЕБУЕТ КОНТРАЦЕПЦИИ:<br>1) Только у женщин, живущих половой жизнью<br>2) У всех женщин fertильного возраста<br>3) Не требуется  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 17. ВЫБЕРИТЕ ТЕРАТОГЕННЫЙ ПРЕПАРАТ:<br>1) Мизопростол<br>2) Амоксициллин<br>3) Талидомид  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 18. БАКТЕРИЦИДНЫМ ДЕЙСТВИЕМ ОБЛАДАЮТ<br>1) пенициллины<br>2) линкомицин<br>3) эритромицин<br>4) тетрациклин<br>5) хлорамфеникол   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 19. ВЫБРАТЬ ОДНУ ИЗ ОСНОВНЫХ НЕЖЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЙ АМИНОГЛИКОЗИДОВ:<br>1) Аллергические реакции<br>2) Расстройство со стороны ЖКТ<br>3) Нефротоксичность   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 20. КОМБИНАЦИЯ ГЕНТАМИЦИНА И АМИКАЦИНА СЧИТАЕТСЯ<br>1) нерациональной из-за риска высокой нейро- и нефротоксичности<br>2) нерациональной из-за риска высокой гепатотоксичности<br>3) нерациональной из-за снижения антибактериальной активности<br>4) рациональной вследствие уменьшения токсичности препаратов | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 21. АНТИБИОТИКОМ ВЫБОРА У ВЗРОСЛЫХ С ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИЕЙ БЕЗ СОПУТСТВУЮЩИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ И ФАКТОРОВ РИСКА ИНФИЦИРОВАНИЯ РЕДКИМИ И/ИЛИ ПОЛИРЕЗИСТЕНТНЫМИ ВОЗБУДИТЕЛФМИ ЯВЛЯЕТСЯ:<br>1) Амоксициллин<br>2) Левофлоксацин<br>3) Эртапенем   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 22. АНТИБИОТИКОМ ВЫБОРА У ВЗРОСЛЫХ С ВНЕБОЛЬНИЧНОЙ ПНЕВМОНИЕЙ БЕЗ СОПУТСТВУЮЩИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ И ФАКТОРОВ РИСКА ИНФИЦИРОВАНИЯ РЕДКИМИ И/ИЛИ ПОЛИРЕЗИСТЕНТНЫМИ ВОЗБУДИТЕЛФМИ ЯВЛЯЮТСЯ:<br>1) Амикацин<br>2) Ингибиторзахищенные пенициллины<br>3). Азитромицин  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 23. НАИБОЛЕЕ БЕЗОПАСНО ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ ПРИМЕНЕНИЕ СЛЕДУЮЩИХ АНТИМИКРОБНЫХ ПРЕПАРАТОВ<br>1) пенициллины<br>2) аминогликозиды<br>3) нитрофураны   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |

|   |                         |
|---|-------------------------|
| 4) ко-тrimоксазол<br>5) фторхинолоны  |                         |
| 24. НАИБОЛЕЕ БЕЗОПАСНЫЙ ПРЕПАРАТ У БЕРЕМЕННЫХ<br>1) амоксициллин<br>2) гентамицин<br>3) левомицетин<br>4) тетрациклин<br>5) ванкомицин  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 25. НАИБОЛЕЕ ТОКСИЧНЫЙ ИЗ АНТИБИОТИКОВ АМИНОГЛИКОЗИДНОЙ ГРУППЫ<br>1) неомицин<br>2) тобрамицин<br>3) амикацин<br>4) гентамицин<br>5) стрептомицин   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 26. ПРИЧИНА НЕЭФФЕКТИВНОСТИ АНТИБИОТИКОТЕРАПИИ<br>1) резистентность возбудителя инфекции к антибиотикам<br>2) одновременный прием витаминов<br>3) печеночная недостаточность<br>4) дисфункция кишечника<br>5) печеночная недостаточность  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 27. ПРИМЕНЕНИЕ КЛАВУЛНОВОЙ КИСЛОТЫ В СОЧЕТАНИИ С АМОКСИЦИЛЛИНОМ ПОЗВОЛЯЕТ<br>1) расширить спектр действия амоксициллина на штаммы бактерий, производящих бета-лактамазу<br>2) снизить токсичность амоксициллина<br>3) сократить частоту приема амоксициллина<br>4) увеличить проникновение амоксициллина в плаценту и костную ткань<br>5) уменьшить концентрацию амоксициллина в плазме | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 28. ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ МИКОПЛАЗМЕННОЙ ПНЕВМОНИИ НАИБОЛЕЕ ЭФФЕКТИВЕН<br>1) азитромицин<br>2) цефатоксим<br>3) цефазолин<br>4) бензилпенициллин<br>5) ампициллин   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 29. ПРОТИВОПОКАЗАН ДЕТЬЯМ ДО 7 ЛЕТ<br>1) тетрациклин<br>2) азитромицин<br>3) эритромицин<br>4) бензилпенициллин<br>5) амоксициллин  | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 30. В СРАВНЕНИИ С ИНДОМЕТАЦИНОМ У АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТЫ БОЛЕЕ ВЫРАЖЕНО<br>1) антиагрегантное действие на тромбоциты<br>2) угнетение синтеза простагландинов<br>3) анальгетическое действие<br>4) жаропонижающее действие<br>5) противовоспалительное действие   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 31. ВЫСОКОСЕЛЕКТИВНЫМ ИНГИБИТОРОМ ЦОГ-2 ЯВЛЯЕТСЯ<br>1) Целекоксив<br>2) Ибупрофен   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |

|   |                         |
|---|-------------------------|
| 3) Ацетилсалициловая кислота<br>4) Пироксикам   |                         |
| 32. ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ ЭРОЗИВНО-ЯЗВЕННЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ ПРИ ЛЕЧЕНИИ НЕСТЕРОИДНЫМИ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫМИ СРЕДСТВАМИ РЕКОМЕНДУЕТСЯ<br>1) Омепразол<br>2) Алгедрат+Магния гидроксид<br>3) Метилурацил<br>4) Сукралфат                           | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 33. ПЕРВЫЙ ШАГ ПРИ НАЧАЛЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПОРАЖЕНИЙ ПЕЧЕНИ:<br>1) максимально быстрая отмена препарата, вызвавшего развитие поражения;<br>2) симптоматическая терапия антигистаминными препаратами;<br>3) использование гепатопротекторов | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |
| 34. УРСОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА – ЭТО:<br>1) Эпимер хенодезоксихолевой кислоты<br>2) Рацемат желчных кислот<br>3) Нет правильного ответа   | УК-1;<br>ПК-5;<br>ПК-6; |

### ОТВЕТЫ К ТЕСТОВЫМ ЗАДАНИЯМ

|            |   |
|------------|---|
| <b>1.</b>  | 1 |
| <b>2.</b>  | 1 |
| <b>3.</b>  | 3 |
| <b>4.</b>  | 2 |
| <b>5.</b>  | 1 |
| <b>6.</b>  | 1 |
| <b>7.</b>  | 1 |
| <b>8.</b>  | 1 |
| <b>9.</b>  | 1 |
| <b>10.</b> | 1 |
| <b>11.</b> | 2 |
| <b>12.</b> | 3 |
| <b>13.</b> | 1 |
| <b>14.</b> | 2 |
| <b>15.</b> | 1 |
| <b>16.</b> | 2 |
| <b>17.</b> | 3 |
| <b>18.</b> | 1 |
| <b>19.</b> | 3 |
| <b>20.</b> | 1 |
| <b>21.</b> | 1 |
| <b>22.</b> | 2 |
| <b>23.</b> | 1 |
| <b>24.</b> | 1 |
| <b>25.</b> | 1 |
| <b>26.</b> | 1 |
| <b>27.</b> | 1 |
| <b>28.</b> | 1 |

|     |   |
|-----|---|
| 29. | 1 |
| 30. | 1 |
| 31. | 1 |
| 32. | 1 |
| 33. | 1 |
| 34. | 1 |

## 2.2 СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

| Вид | Код    | Текст названия трудовой функции/ текст элемента мини-кейса   |
|-----|--------|--|
|     |        |  |
| Н   | -      | 001  |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения   |
| ... |        |  |
| И   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>  |
| у   | -      | 34 -летнему больному с массой тела 50 кг, страдающему бронхиальной астмой назначен теофиллин. Необходимо, чтобы концентрация препарата в плазме достигла 15 мг/л. Примите, что объем распределения (Vd) теофиллина – составляет 0,5 л/кг массы тела, а биодоступность при внутривенном введении - 100%, а при приеме внутрь - 90%.   |
|     |        |  |
| В   | 1      | Дать определение понятия: Объем распределения  |
| Э   | -      | Объем распределения отражает предположительный объем жидкости, в котором распределяется вещество (условно принимается, что концентрация вещества в плазме и других жидких средах организма одинакова). В клинической фармакологии нередко используют параметр кажущийся объем распределения (Vd)   |
| P2  | -      | Определение дано верно.  |
| P1  | -      | Определение дано неполно: часть в определении упущена.   |
| P0  | -      | Определение дано неверно.  |
|     |        |  |
| В   | 2      | Дать определение понятия: Нагрузочная доза   |
| Э   | -      | Нагрузочная доза – эта доза, которую необходимо ввести для скорейшего достижения нужной концентрации в плазме крови.   |
| P2  | -      | Определение дано верно.  |
| P1  | -      | Определение дано неполно: часть в определении упущена.   |
| P0  | -      | Определение дано неверно.  |
|     |        |  |
| В   | 3      | Дать определение понятия: Биодоступность   |
| Э   | -      | Биодоступность - отражает количество неизмененного вещества, которое достигло плазмы крови, относительно исходной дозы препарата; измеряется в процентах. Биодоступность вещества при внутривенном введении принимают за 100%. О биодоступности можно судить и по выделению препарата с мочой при условии, если он не подвергается биотрансформации. В отдельных случаях критерием биодоступности может служить величина |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
|     |        | фармакологического эффекта, если возможно его точное количественное измерение.  |
| P2  | -      | Определение и его трактовка даны верно.   |
| P1  | -      | Определение и его трактовка даны неполно: часть в определении упущена.  |
| P0  | -      | Определение и его трактовка даны дано неверно.  |
|     |        |   |
| B   | 4      | Рассчитать нагрузочную дозу теофиллина при внутривенном введении.   |
| Э   | -      | <p>Нагрузочная доза LD рассчитывается по формуле <math>LD = Cp \times Vd</math>, где<br/> <math>Cp</math> – желаемая концентрация лекарства в плазме, а <math>Vd</math> – объем распределения.</p> <p>В задаче <math>Cp</math> составляет 15 мг/л, а <math>Vd = 0,5 \text{ л}/\text{кг} \times 50 \text{ кг} = 25 \text{ л}</math>, тогда</p> $LD = 15 \text{ мг}/\text{л} \times 25 \text{ л} = 375 \text{ мг.}$   |
| P2  | -      | Расчет сделан верно.  |
| P1  | -      | Ход расчета верный, но сделан с ошибкой.  |
| P0  | -      | Расчет не производился.   |
|     |        |   |
| B   | 5      | Рассчитать нагрузочную дозу теофиллина при приеме внутрь  |
| Э   | -      | <p>Нагрузочная доза LD рассчитывается по формуле <math>LD = Cp \times Vd</math>, где<br/> <math>Cp</math> – желаемая концентрация лекарства в плазме, а <math>Vd</math> – объем распределения.</p> <p>В задаче при внутривенном введении <math>Cp</math> составляет 15 мг/л, а <math>Vd = 0,5 \text{ л}/\text{кг} \times 50 \text{ кг} = 25 \text{ л}</math>, тогда .</p> $LD_{в/в} = 15 \text{ мг}/\text{л} \times 25 \text{ л} = 375 \text{ мг.}$ <p>При пероральном применении эта доза с учетом биодоступности составит 90%. Поэтому доза для перорального введения (LD п/о) должна быть рассчитана по формуле</p> $LD_{п/о} = LD_{в/в} \times 100\% / 90\%.$ <p>Результат расчета: <math>LD_{п/о} = 375 \text{ мг} \times 100\% / 90\% = 417 \text{ мг}</math></p> <p>Т.к. высшие разовая и суточная дозы составляют 0,4 и 1,2 г соответственно, то в реальности нагрузочная доза должна составить 400 мг.</p> |
| P2  | -      | Расчет сделан верно, учтена высшая разовая доза.  |
| P1  | -      | Расчет сделан верно, не учтена высшая разовая доза  |
| P0  | -      | Расчет не производился.   |
|     |        |   |
| H   | -      | 002   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
|     |        |   |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| У   | -      | 24-летняя женщина с массой тела 42 кг, страдающая бронхиальной астмой принимает препарат теофиллин.<br>Необходимо, чтобы концентрация препарата в плазме крови  |

|    |   |  |
|----|---|--|
|    |   | должна достигнуть 15 мг/л. Примите, что объем распределения (Vd) теофиллина – составляет 0,5 л/кг массы тела, а биодоступность препарата в суппозитории -60%.  |
| B  | 1 | Какие способы введения теофиллина существуют при бронхиальной астме?   |
| Э  | - | Препараты вводят внутривенно медленно (лучше капельно), внутримышечно, внутрь, через прямую кишку  |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ дан неполно.   |
| P0 | - | Ответ не дан.  |
| B  | 2 | В какие ткани проникают метилксантины (включая теофиллин) и длительность сохранения терапевтической концентрации?  |
| Э  | - | Метилксантины умеренно проникают в ткани; их Vd около 0,5 л/кг массы тела. Однако они достаточно хорошо проникают через гематоэнцефалический барьер, плаценту и в грудное молоко. Длительность сохранения терапевтической концентрации – от 4 до 5 часов, кратность назначения 4-6 раз в день.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 3 | Где осуществляется биотрансформация теофиллина, подвержена ли она вариабельности?  |
| Э  | - | Биотрансформация на 90% осуществляется в печени путем окисления и деметилирования с участием микросомальных ферментов. Наблюдается ее вариабельность у разных людей: замедляется у больных с циррозом печени, выраженной сердечной и почечной недостаточности и др.; биотрансформация ускоряется в возрасте от 1 до 10 лет, под влияниями таких препаратов как глюкортикоиды, барбитураты, рифампицин и др., а также при курении и обилии белков в пище. |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 4 | Рассчитать дозу теофиллина при введении в форме суппозитория.  |
| Э  | - | Доза D рассчитывается по формуле<br>$D = Cp \times Vd \times 100\% / \text{Биодоступность}\%$ ,<br>где<br>Cp – желаемая концентрация лекарства в плазме,<br>a Vd – объем распределения.<br>В задаче, подставляя известные величины из условий задачи, получаем $D = 15 \text{ мг/л} \times 0,5 \text{ л/кг} \times 42 \text{ кг} \times 100\% / 60\% = 525 \text{ мг}$ .   |
| P2 | - | Расчет сделан верно.   |
| P1 | - | Ход расчета верный, но сделан с ошибкой.   |
| P0 | - | Расчет не производился.  |
| B  | 5 | Приведите примеры фармакодинамического усиления  |

|     |        |  |
|-----|--------|--|
|     |        | бронхолитического действия теофиллина при одновременном приеме с другим препаратом; укажите какое фармако-клиническое значение это имеет?  |
| Э   | -      | Такой оказывают агонисты бета-2-адренорецепторов (например, сальбутамол) и М-холиноблокаторы (например, ипратропия бромид).<br>Это позволяет использовать препараты в меньших дозах.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
| H   | -      | 003  |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения   |
| ... |        |  |
|     |        |  |
| И   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>  |
| У   | -      | У курильщиков метаболизм теофиллина индуцирован в 2 раза.<br>У некурящих людей средняя поддерживающая доза, необходимая для сохранения концентрации Сср=10 мг/л, составляет 500 мг теофиллина/сут.<br>У некурящих людей суточная элиминация составляет 50%.  |
|     |        |  |
| B   | 1      | Дать определение: Поддерживающая доза; как она подбирается   |
| Э   | -      | Поддерживающая доза — количество лекарственного средства, нужное для поддержания терапевтического эффекта.<br>Поддерживающая доза подбирается индивидуально, когда принимая лекарственное средство в средних/высших терапевтических дозах достигнут нужный лечебный эффект и поддержание которого не требуется применением препарата в ранее принимаемых дозах |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ дан неполно.   |
| P0  | -      | Ответ не дан.  |
|     |        |  |
| B   | 2      | Как меняется метаболизм теофиллина при курении, какова длительность этого эффекта?   |
| Э   | -      | Биотрансформация ускоряется при курении из-за индукции микросомального окисления; эффект сохраняется до 1 года после прекращения курения.  |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
| B   | 3      | Рассчитать поддерживающую дозу теофилина у пациента - курильщика, если нужно достичь концентрации Ср= 10 мг/л  |
| Э   | -      | У курильщика метаболизм увеличивается в 2 раза, следовательно доза, требуемая для достижения Ср, также увеличивается в 2 раза (составляет 1000 мг/сут). Следовательно для достижения   |

|    |        |   |
|----|--------|---|
|    |        | концентрации 10 мг/л в сутки требуется поддерживающая доза 1000 мг/сут.   |
| P2 | -      | Ответ дан верно.  |
| P1 | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | -      | Ответ дан неверно.  |
|    |        |   |
| B  | 4      | Как устанавливается величина желаемой концентрации препарата в условиях терапевтического лекарственного мониторинга?  |
| Э  | -      | Терапевтический лекарственный мониторинг предполагает нахождение связи между концентрацией лекарства в крови и получаемыми клиническими эффектами. Желаемой называется та концентрация, при которой будет получен желаемый клинический (фармакодинамический) эффект.  |
| P2 | -      | Ответ дан верно.  |
| P1 | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | -      | Ответ дан неверно.  |
|    |        |   |
| B  | 5      | Какие клинические проявления можно ожидать у больного при превышении уровня желаемой концентрации теофиллина, какие лечебные мероприятия при этом должны быть выполнены?  |
| Э  | -      | Превышение уровня желаемой концентрации теофиллина приведет к передозировке. Симптомы: ажитация, спутанность сознания, судороги, тахикардия, аритмия, гипотония, тошнота, диарея, рвота с примесью крови, гипергликемия, гипокалиемия, метаболический ацидоз.<br>Лечение: назначение активированного угля, орошение кишечника комбинацией полиэтиленгликоля и солей; при выраженной тошноте и рвоте — метоклопрамид или ондансетрон (в/в), при судорогах — бензодиазепины, фенобарбитал (или тиопентал натрия) и периферические миорелаксанты; при необходимости — гемоперfusion. |
| P2 | -      | Ответ дан верно.  |
| P1 | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | -      | Ответ дан неверно.  |
|    |        |   |
|    |        |   |
| H  | -      | 004   |
| Ф  | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
|    |        |   |
| I  | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| Y  | -      | Мужчина 22 лет, поступил в клинику с жалобами на кашель с мокротой, ржавого цвета, боль в правом боку при вдохе, повышенную потливость, слабость, повышение температуры тела до 38,4°C.<br>Из анамнеза: заболел 2 дня назад, лечился народным средствами. Состояние средней тяжести. Кожные покровы бледные. При перкуссии справа в нижнебоковых отделах притупление легочного звука, при аусcultации в этой же зоне резкое ослабление дыхательных шумов, в остальных зонах – без особенностей, ЧД 25.  |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | Тоны сердца приглушенны, ритмичные, ЧСС – 92 уд/мин, АД 110/70 мм рт.ст. Анализ крови: эр. - $4,8 \times 10^{12}$ , Нв - 142 г/л, л - $9,2 \times 10^9$ , п - 5, с - 73, л - 12, м - 8, СОЭ - 25 мм/час.<br>При рентгенографии – затемнение в области нижней доли справа, синусы свободны.<br>Поставлен диагноз: внебольничная правосторонняя нижнедолевая пневмония, средней тяжести. ДН 1.  |
|    |   |   |
| B  | 1 | Какие возбудители наиболее часто вызывают внебольничную пневмонию?  |
| Э  | - | Этиология внебольничной пневмонии непосредственно связано с нормальной микрофлорой, колонизующей верхние отделы дыхательных путей. Наиболее часто пневмонию вызывают:<br><i>Streptococcus pneumoniae</i> (30-50% случаев заболевания)<br><i>Haemophilus influenzae</i> (10-20%).<br><i>Chlamydophila (Chlamydia) pneumoniae</i><br><i>Mycoplasma pneumoniae</i>   |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 2 | Перечислить лекарственные препараты и дозы для эмпирического лечения внебольничной пневмонии средней тяжести.   |
| Э  | - | Препаратами выбора являются пенициллины, в том числе с клавулановой кислотой, макролиды, и цефалоспорины 3-й генерации.<br>Рекомендуемая эмпирическая антибактериальная терапия внебольничной пневмонии средней степени тяжести.<br>Лекарственные средства антибактериальной монотерапии:<br>Амоксициллин/клавуланат 1000 мг 2 р в д перорально<br>(или в/в по 1,2 г. 3 р. в сут.) или<br>Ампициллин в/в или в/м 1-2 г. 4 р. в сут. или<br>Цефотаксим в/в или в/м по 1-2 г. 3 р. в сут. или<br>Цефтриаксон/в или в/м по 1-2 г. 1 р. в сут.<br>Примечание. В случае высокой эффективности выбранного антибиотика можно перейти на пероральную форму данного ЛС до суммарных 7-10 дней антибактериальной терапии.<br>При непереносимости бета-лактамных антибиотиков – макролиды, предпочтительно 16-членные:<br>Джозамицин 0,5 2-3 р в сутки перорально.<br><br>Альтернативная терапия:<br>Левофлоксацин в/в 0,5 г. 1 р. в сут. или<br>Моксифлоксацин в/в 0,4 г. 1 р. в сут. |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 3 | Перечислить механизмы резистентности к лечению антибиотиками при эмпирическом лечении внебольничной пневмонии   |
| Э  | - | Основные механизмы развития бактериальной резистентности к  |

|    |   |  |
|----|---|--|
|    |   | <p>противомикробным средствам для лечения внебольничной пневмонии средней тяжести.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• I механизм. Продукция ферментов - <math>\beta</math>-лактамаз (наиболее частый механизм).</li> </ul> <p>Эти ферменты нарушают целостность <math>\beta</math>-лактамного кольца, что приводит к инактивации антибиотиков.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• II механизм - Модификация мишени (изменение участка микробной клетки, на который действует антибиотик), это ведёт к тому, что антибиотик не может связаться с мишенью, на которую направлена его активность.</li> </ul> <p>Примером таких микроорганизмов является пенициллинрезистентный пневмококк.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• III механизм - активное выведение антибактериальных препаратов из микробной клетки (эффлюкс); характерно для выработки резистентности к макролидным антибиотикам 14- и 15-членного ряда.</li> </ul> |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
|    |   |  |
| B  | 4 | Способы контроля эффективности проводимой антимикробной терапии внебольничной пневмонии.   |
| Э  | - | <p>Первичная оценка эффективности антимикробной терапии в острой фазе производится не позже 48-72 часов с момента начала лечения.</p> <p>Оценивается динамика симптомов болезни, впоследствии - объективных рентгено-лабораторных и инструментальных признаков.</p> <p>Проводимое лечение успешно, когда отмечено:</p> <p>Улучшение и стабилизация общего соматического состояния;</p> <p>Стабилизация основных жизненно важных функций (без отрицательной динамики) – сознания, дыхания, кровообращения, диуреза;</p> <p>Тенденция к нормализации температуры;</p> <p>Положительная динамика рентгенологических и лабораторных данных.</p>  |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
|    |   |  |
| B  | 5 | Способы контроля побочных эффектов при проведении антимикробной терапии  |
| Э  |   | <p>К способам контроля побочных эффектов при проведении фармакотерапии относят появление отрицательной динамики по данным 1) клинической картины заболевания, 2) инструментальных и 3) лабораторным обследований, относящихся с достоверно возможным (описаны в базах данных, справочникам по лекарствам или аннотациях к лекарству) или вероятно возможным (не описаны в базах данных и т.д., но появившихся после назначения препарата) нежелательным лекарственным реакциям на применение данного конкретного препарата.</p>  |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
|     |        | <p>Данное положение относится и к антимикробной терапии.</p> <p>Наиболее часто встречающиеся нежелательные лекарственные реакции при проведении антимикробной терапии:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Аллергические реакции (симптомы :появление высыпаний на коже, зуд кожи, крапивница, ангионевротический отек, анафилактический шок, синдром Стивена-Джонса и др.; эозинофилия в крови, эозинофильные инфильтраты в легких и др.).</li> <li>- Кишечные дисбактериоз (симптомы: понос, запоры, вздутие живота, изменение нормальной флоры кишечника);</li> <li>- Кандидоз местный и системный;</li> <li>- Гепатотоксический эффект (для моксифлоксацина).</li> <li>- Местные реакции на месте введения (воспалительные реакции, образование абсцессов, аллергия, образование инфильтрата; флебит; дерматит или конъюнктивит).</li> <li>- Влияние на плод и новорожденного (во время беременности и кормления грудью категорически запрещается использование антибиотиков из группы фторхинолонов).</li> </ul>  |
| P2  |        | Ответ дан верно.  |
| P1  |        | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0  |        | Ответ дан неверно.  |
|     |        |   |
|     |        |   |
| H   | -      | 005   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
|     |        |   |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| у   | -      | <p>Больная М., 29 лет, поступила в стационар в связи с тем, что 5 дней назад появилась слабость, потливость, субфебрильная температура, кашель, лечилась амбулаторно с диагнозом внебольничная пневмония амоксициллином с клавулановой кислотой, амброксолом, парацетамолом без особого улучшения; одышка нарастала, сохранялась температура тела до 37,8°C; при рентгеноконтроле на 5 день заболевания определен небольшой участок инфильтрации в нижне-боковых отделах левого легкого, усиление легочного рисунка.</p> <p>Из анамнеза: женщина контактировала со знакомой, у которых имел место длительный кашель и субфебрилитет.</p> <p>Объективно: состояние средней тяжести. Кожные покровы влажные, обычной окраски. Перкуторно слева ниже 1У ребра определяется небольшое притупление легочного звука. Дыхание в этой зоне ослаблено. ЧД 20. Тоны сердца приглушенны, ритмичные, ЧСС 88 ударов в минуту, АД 115/65 мм рт.ст. Органы брюшной полости не изменены.</p> <p>Анализ крови: эр. - 4,2x10<sup>12</sup>, Нв - 140 г/л, л – 8.9x10<sup>9</sup>, э-10, п - 4, с - 68, л - 12, м - 6, СОЭ - 38 мм/час.</p> <p>Методом ПЦР в мокроте определяется <i>Micoplasma pneumoniae</i>.</p> |
|     |        |   |

|    |   |   |
|----|---|---|
| B  | 1 | Оценить правильность назначения лечения в амбулаторных условиях   |
| Э  | - | При неизвестной этиологии пневмонии лечение начинают с эмпирической противомикробной терапии. Препарат амоксициллин с клавулановой кислотой назначен правильно согласно стандарту эмпирического лечения внебольничной пневмонии. Он входит в препараты выбора. Однако, учитывая клиническую картину заболевания и данные анамнеза, следовало предположить наличие наиболее вероятного возбудителя – атипичного микробы. Поэтому более правильная тактика эмпирической терапии – макролиды или респираторные фторхинолоны. |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 2 | Какие данные позволили оценить эффективность лечения в амбулаторных условиях.   |
| Э  | - | Первоначально назначенное лечение оказалось неэффективным, о чем можно судить по субъективным и объективным данным: жалобы на слабость, потливость – сохраняются и нарастают; при инструментальных обследованиях найдены повышение температуры тела до 37,8°C, а при рентгеноконтроле - участок инфильтрации в нижне-боковых отделах левого легкого, усиление легочного рисунка, при лабораторных исследованиях - в анализе крови – признаки воспалительной реакции, эозинофilia.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 3 | Объяснить причину неэффективности фармакотерапии, наметить путь ее коррекции.   |
| Э  | - | Первоначально предположена пневмококковая этиология заболевания. Однако, недоучтены факторы риска этиологии атипичной флоры.<br>Рекомендована замена на макролиды или респираторные фторхинолоны.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 4 | С какими лекарственными препаратами можно комбинировать назначенную антибиотикотерапию?   |
| Э  | - | С муколитиками, отхаркивающими, жаропонижающими, витаминами, иммуномодуляторами.  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 5 | Как осуществить контроль побочных эффектов при проведении   |

|     |        |  |
|-----|--------|--|
|     |        | антибиотико-вирусной терапии у больной в стационаре.   |
| Э   | -      | <p>К способам контроля побочных эффектов при проведении фармакотерапии относят появление отрицательной динамики по данным 1) клинической картины заболевания, 2) инструментальных и 3) лабораторным обследований, относящихся с достоверно возможным (описаны в базах данных, справочникам по лекарствам или аннотациях к лекарству) или вероятно возможным (не описаны в базах данных и т.д., но появившихся после назначения препарата) нежелательным лекарственным реакциям на применение данного конкретного препарата.</p> <p>Наиболее частые побочные действия антибиотиков группы макролидов: отсутствие аппетита, тошнота, изжога, рвота, дисбактериоз и диарея, метеоризм, обложенность языка, спазмы в животе, нарушение функции печени, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, нарушение оттока желчи и желтуха. Возможны также отек стоп, дозозависимое преходящее нарушение слуха, кандидоз, кожные аллергические реакции (крапивница, сыпь), очень редко — лихорадка, общее недомогание. Возможно развитие лекарственной устойчивости бактерий.</p> <p>Наиболее частые побочные действия антибиотиков группы респираторных фторхинолонов: влияние на сухожилия; реакции гиперчувствительности; гепатотоксичность; действие на ЦНС; - Clostridium difficile-ассоциированная диарея; периферическую нейропатию; удлинение интервала QT; колебания уровня глюкозы в крови; фоточувствительность/фототоксичность; развитие лекарственной устойчивости бактерий.</p> |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
|     |        |  |
| H   | -      | 006  |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения   |
| ... |        |  |
|     |        |  |
| И   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>  |
| у   | -      | В реанимационном отделении лечится мужчина 22 лет с кандидозным сепсисом, в крови определяются грибы Candida tropicalis. Ранее получал лечение флуконазолом. Имеет место тяжелая печеночная недостаточность.   |
|     |        |  |
| B   | 1      | Подобрать препараты для лечения  |
| Э   | -      | Наибольшую доказательную базу имеют для лечения кандидозного сепсиса, вызванного Candida tropicalis, имеют препараты группы эхинокандинов. Сюда относятся анидулафунгин, каспофунгин, микафунгин. Однако, учитывая тяжелую печеночную недостаточность, препаратом выбора является анидулафунгин.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |

|    |   |  |
|----|---|--|
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 2 | Какие еще препараты для лечения кандидозного сепсиса вам известны?   |
| Э  | - | Флуконазол, вориконазол, амфотерицин В и его липидный комплекс, липосомальный амфотерицин В. Препараты целесообразно вводить внутривенно.  |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 3 | Назовите основные возможные лекарственные взаимодействия при назначении препарата анидулафунгин.   |
| Э  | - | Анидулафунгин не метаболизируется с участием цитохрома P450, не является ингибитором какой-либо СҮР-изоформы цитохрома P450 в клинически значимых концентрациях. Не отмечалось клинически значимого взаимодействия при совместном применении анидулафунгина с другими ЛС (в т.ч.с такими как вориконазол, такролимус, амфотерицин В [липосомальный], рифампицин), при использовании в терапевтических дозах коррекция доз этих ЛС не требуется. Анидулафунгин не влияет на метаболизм циклоспорина. Побочные эффекты, которые отмечались в исследовании при совместном назначении анидулафунгина с циклоспорином соответствовали тем, что наблюдались в исследованиях с применением только анидулафунгина. При одновременном использовании обоих ЛС корректировка дозы не требуется. |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 4 | Назовите побочные эффекты анидулафунгин.   |
| Э  | - | В качестве нежелательных реакций можно думать о гистаминопосредованных симптомах, включая сыпь, крапивницу, приливы крови к лицу, зуд, бронхоспазм, одышку, гипотензию. Возможны: диарея, повышение уровня ферментов печени, гипокалиемия, нейтропения, лейкопения, флебит, судороги, головокружение, головная боль, боль в глазах, нечеткость зрения, нарушение зрения, кашель, мерцательная аритмия, блокада правой ножки пучка Гиса, синусовая аритмия, желудочковая экстрасистолия, гиперемия кожи, прилив крови к лицу, артериальная гипертензия/гипотензия, поверхностный тромбофлебит, коагулопатия, тромбоцитопения, удлинение интервала QT на ЭКГ и др.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 5 | Какие противопоказания к назначению анидулафунгину известны?   |
| Э  | - | Гиперчувствительность, в том числе к другим эхинокандинам.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |

|     |        |  |
|-----|--------|--|
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
|     |        |  |
|     |        |  |
| H   | -      | 007  |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения   |
| ... |        |  |
|     |        |  |
| И   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>  |
| у   | -      | Девушка 23 лет в разгар эпидемии гриппа стала жаловаться на резкую головную боль, внезапный подъем температуры до 39 <sup>0</sup> , слабость, вялость, усталость, ломоту в костях, снижение аппетита. Больна вторые сутки. Объективно: состояние средней тяжести, температура 38,7, кожа чистая, розовая, влажная, зев гиперемирован умеренно, в легких дыхание везикулярное, ЧД 18, пульс 95, АД 105/65 мм рт. ст., живот мягкий, безболезненный, симптом Пастернацкого отрицательный. Дизурии нет. Стул оформленный. Участковый врач поставил диагноз - грипп, среднетяжелого течения, период разгара. |
|     |        |  |
| B   | 1      | Какие лекарственные препараты можно использовать в данной ситуации?  |
| Э   | -      | Противовирусные - прямого и непрямого действия.<br>Прямого: осельтамивир, занамивир, умифеновир.<br>Непрямого действия: интерферон-альфа--2b (виферон), интерферон-альфа--2b +тауирн+бензокайн (генферон) и др.  |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
| B   | 2      | Какие из них имеют доказательную базу при гриппе?  |
| Э   | -      | Осельтамивир Ia , занамивир Ia, умифеновир Ib .  |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
| B   | 3      | С какими препаратами в данной ситуации можно сочетать этиотропную терапию?   |
| Э   | -      | С индукторами эндогенной наработки интерферонов, интерферонами, жаропонижающими.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно.   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.   |
|     |        |  |
| B   | 4      | Побочные действия этиотропных препаратов?  |
| Э   | -      | Умифеновир: редко — аллергические реакции.   |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
|     |        | <p>Занамивир:</p> <p>со стороны иммунной системы: очень редко — аллергические реакции, включая отек лица и горлани;</p> <p>со стороны дыхательных путей: очень редко — бронхоспазм, затруднение дыхания;</p> <p>со стороны кожи и ее придатков: очень редко — сыпь, крапивница, тяжелые кожные реакции, включая полиморфную эритему, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз.</p> <p>Оセルтамивир: Самые частые — тошнота и рвота. Реже диарея, бронхит, боли в животе, головокружение, головная боль, кашель, нарушения сна, слабость; боли различной локализации, ринорея, диспепсия и инфекции верхних дыхательных путей. Возможны аллергические реакции. Гепатит, редко — нарушения сознания, дезориентация, возбуждение, тревога, ночные кошмары.</p>                                |
| P2  | -      | Ответ дан верно.  |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.  |
|     |        |   |
| B   | 5      | Критерии эффективности проводимой терапии?  |
| Э   | -      | Снижение температуры, уменьшение симптомов интоксикации, выздоровление.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно.  |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.  |
|     |        |   |
|     |        |   |
|     |        |   |
|     |        |   |
|     |        |   |
| H   | -      | 008   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| Y   | -      | Больная П., 20 лет, повторно поступила в клинику с жалобами на сильные боли в коленных, лучевых, плечевых суставах, их припухлость, ознобы, повышение температуры до 38 <sup>0</sup> , резкую слабость. Заболела остро 7 месяцев назад после чрезмерной инсоляции. При обследовании в клинике была диагностирована системная красная волчанка, по поводу которой больной был назначен дексаметазон в суточной дозе 4 мг. На фоне лечения состояние больной улучшилось, и на поддерживающей дозе 2 мг/сут. она была выписана на амбулаторное лечение; препарат стала принимать на ночь. Через 2 месяца обнаружена гипергликемия (8 ммоль/л), глюкозурия (10 г/сут.), уровень калия крови 2,9 ммоль/л (норма 3,5-5,2 ммоль/л). Эндокринолог отменил дексаметазон в связи с чем состояние больной ухудшилось и с |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | перечисленными жалобами больная была вновь госпитализирована в клинику.   |
| B  | 1 | Оцените первоначальный выбор ГКС для длительной терапии системной красной волчанки  |
| Э  | - | Препарат выбран правильно. Дексаметазон обладает разнонаправленным противовоспалительным действием, применяется в лечении системных заболеваний соединительной ткани  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 2 | Какие осложнения ГКС терапии имели место у больной  |
| Э  | - | Стероидный сахарный диабет или манифестация латентного сахарного диабета, гипокалиемия  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 3 | Возможные причины появления побочного эффекта   |
| Э  | - | Развитие сахарного диабета - стандартное побочное действие, связано с механизмом действия данной группы препаратов, другой возможной причиной является предрасположенность к сахарного диабету (наследственность, латентное течение сахарного диабета). Третья возможная причина - несоблюдение циркадного ритма приема препарата.  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 4 | Какова должна быть тактика врача при развитии стероидного диабета?  |
| Э  | - | Стероидный диабет особен тем, что сочетает в себе симптомы и СД 2 и СД 1. Заболевание начинается с того, что большое количество кортикоステроидов начинает повреждать бета-клетки поджелудочной железы.<br>Лечение этой формы диабета такое же, как и диабета 1 и 2 типа, сочетающегося с лечением основного заболевания: стол 9, сахароснижающие препараты, инъекции инсулина прописываются тогда, когда прием сахароснижающих препаратов не обеспечивает должного гипогликемического эффекта. |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 5 | Как корректировать гипокалиемию.  |
| Э  | - | Диета, содержащая большое количество К; при экстренной ситуации- препараты K <sup>+</sup> (KCl) рекомендуются вводить в виде 0,5 % раствора, совместно с глюкозой и инсулином, со скоростью не  |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
|     |        | превышающую 25 ммоль/ч; при не экстренных ситуациях – пероральные препараты типа аспаркама и панангина под контролем анализа крови на электролиты.  |
| P2  | -      | Ответ дан верно.  |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.  |
|     |        |   |
|     |        |   |
| H   |        | 009   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
|     |        |   |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| У   | -      | У юноши 19 лет, принимающего диклофенак натрия для лечения реактивного гонартрита, появилась изжога. В связи с этим он стал принимать фосфалюгель, что купировало изжогу. Однако это сопровождалось отсутствием стула в течение четырех последних суток (что ранее не наблюдалось). Анализы крови, мочи и кала на скрытую кровь – без выраженной патологии. |
| B   | 1      | Объясните возможные причины развития снижения моторики кишечника.   |
| Э   | -      | В составе фосфалюгель содержится алюминия фосфат. Он нормализует повышенную кислотность в желудке, реагируя с выработанной соляной кислотой. Однако ионы алюминия могут вызвать снижение моторики кишечника.  |
| P2  | -      | Ответ дан верно   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно   |
| B   | 2      | Не было ли противопоказаний к назначению препарата фосфалюгель?   |
| Э   | -      | Противопоказания: повышенная чувствительность к препарату, выраженные нарушения функции почек.<br>У пациента указаний на непереносимость фосфалюгеля в анамнезе и нарушение работы почек не отмечалось.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно   |
| B   | 3      | Сочетается ли назначение фосфалюгеля и диклофенаком?  |
| Э   | -      | Сочетается.   |
| P2  | -      | Ответ дан верно   |
| P1  | -      | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0  | -      | Ответ дан неверно   |
| B   | 4      | Какие возможны лекарственные взаимодействия при приеме фосфалюгеля?   |
| Э   | -      | Согласно инструкции, антибиотики тетрациклической группы, препараты железа, сердечные гликозиды следует принимать не ранее чем через 2 ч после приема Фосфалюгеля.  |
| P2  | -      | Ответ дан верно   |

|    |        |   |
|----|--------|---|
| P1 | -      | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | -      | Ответ дан неверно   |
| B  | 5      | Какие меры можно использовать для купирования этого побочного эффекта фосфалюгеля?  |
| Э  | -      | <p>Показаны: соблюдение режима достаточной физической активность, прием жидкости (до 2 л/сут) и пищи, богатой клетчаткой и растительными маслами. При недостаточном эффекте возможно назначение слабительных средств. Различают следующие группы слабительных:</p> <p><i>Препараты, тормозящие абсорбцию жидкости и стимулирующие секрецию (раздражение стенки кишки):</i> антрагликозиды (сенна, крушина, ревень), дериваты дифенилметана (изафенин, бисакодил), касторовое масло, сурфактанты (натрий- и кальцийдиоктилсукцинат).</p> <p><i>Средства, увеличивающие объем кишечного содержимого:</i> солевые слабительные (глауберовая соль, карловарская соль и др.), макрогели (макроголь) растительные слабительные (морская капуста, отруби, агар-агар, льняное семя, шелуха семян подорожника) сахара и их производные (сорбитол, лактиол), лактулоза (дуфалак).</p> <p><i>Средства, смазывающие слизистую оболочку кишечника: масла вазелиновое, миндалевое и др.</i></p> <p><i>Комбинированные средства:</i> Гутталакс (натрия пикосульфат + сорбит), Регулакс, Слабительные чаи.</p> <p><i>Другие средства</i> (глицериновые свечи и др.)</p> <p>С учетом удовлетворительного состояния пациента начать фармакотерапию целесообразно с растительных слабительных.</p> |
| P2 | -      | Ответ дан верно   |
| P1 | -      | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | -      | Ответ дан неверно   |
|    |        |   |
|    |        |   |
| H  |        | 010   |
| Ф  | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
|    |        |   |
|    |        |   |
| I  | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| У  | -      | Женщина 31 года лечилась по поводу ОРВИ медом, чаем с малиной, аспирином по 0,5 г 3 раза в день в течение трех дней с улучшением. На 4-й день состояние ухудшилось. Развился приступ удушья с затрудненным выдохом, экспираторными сухими хрипами. В анамнезе – эпизодические приступы кашля со свистящим дыханием при выходе на холода, физической нагрузке. К врачу не обращалась.  |
| B  | 1      | Предположительный диагноз?  |
| Э  | -      | Бронхиальная астма. Приступ, вероятнее всего, спровоцированный приемом ацетилсалициловой кислоты (в сочетании с медом, липой как облигатными аллергенами).  |
| P2 | -      | Ответ дан верно   |

|    |   |   |
|----|---|---|
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | - | Ответ дан неверно   |
| B  | 2 | Возможно ли развитие бронхиальной астмы в ответ на лечение?   |
| Э  | - | Да, при эффективном блокировании ЦОГ1 и ЦОГ2 ацетилсалициловой кислоты. В связи с этим метаболизм арахидоновой кислоты по этому пути полностью прекращается и переключается на лейкотриеновый путь; лейкотриены способствуют появлению экспираторной одышки и свистящего дыхания.   |
| P2 | - | Ответ дан верно   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | - | Ответ дан неверно   |
| B  | 3 | Ваша тактика на момент осмотра.   |
| Э  | - | Препараты выбора - бета2-адrenomиметики. Для купирования приступа применяются только препараты короткого действия (салбутамол, фенотерол).  |
| P2 | - | Ответ дан верно   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | - | Ответ дан неверно   |
| B  | 4 | 4. Какие побочные эффекты имеют бета2-агонисты?   |
| Э  | - | Со стороны нервной системы и органов чувств: трепет (обычно кистей), беспокойство, напряженность, повышенная возбудимость, головокружение, головная боль, нарушение сна, кратковременные судороги.<br>Со стороны сердечно-сосудистой системы и крови (кроветворение, гемостаз): сердцебиение, тахикардия, аритмия, расширение периферических сосудов, снижение диастолического АД или повышение систолического АД, ишемия миокарда, сердечная недостаточность, кардиопатия.<br>Со стороны органов ЖКТ: тошнота, рвота, сухость или раздражение в полости рта или глотке, потеря аппетита.<br>Прочие: фарингит, затрудненное мочеиспускание, потливость, увеличение содержания в крови глюкозы, свободных жирных кислот, аллергические реакции в виде эритемы, отека лица. |
| P2 | - | Ответ дан верно   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена  |
| P0 | - | Ответ дан неверно   |
| B  | 5 | Ваша тактика в отношении данной больной в отдаленном периоде?   |
| Э  | - | Продолжить лечение ОРВИ с исключением нестероидных противовоспалительных средств, продуктов, их содержащих, а также облигатных аллергенов. В качестве жаропонижающего средства рекомендуется прием парацетамола.<br>К лечению подключить антилейкотриеновые препараты (монтелукаст по 10 мг в сутки).<br>Исключить использование нестероидных противовоспалительных средств в дальнейшем.<br>При неэффективности терапии в отдаленном периоде – консультация пульмонолога.  |
| P2 | - | Ответ дан верно   |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена  |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
| P0  | -      | Ответ дан неверно   |
|     |        |   |
|     |        |   |
| H   | -      | 011   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| У   | -      | У больного М., 64 лет, впервые диагностирована стенокардия. Приступы возникают при ходьбе по ровной местности в нормальном темпе на 250-500 м и/или подъеме более чем на 1 этаж. В анамнезе - 5 лет назад было подозрение на облитерирующий эндартериит, в связи с чем он бросил курить. АД 120/60 мм рт. ст., ЧСС - 65 в мин. Назначена терапия нитросорбидом 10 мг 4 раза в день и нифедипином 10 мг 3 раза в день. На фоне начатой терапии у больного развился острый инфаркт нижней стенки без формирования зубца Q.  |
| B   | 1      | Какой патофизиологический механизм лежит в основе формирования симптома стенокардии?  |
| Э   | -      | Симптом стенокардии представляет собой комплекс ощущений по типу боли, дискомфорта, тяжести, жжения за грудиной или в области сердца, нередко с иррадиацией в левую или обе руки, в шею, нижнюю челюсть или под левую лопатку, возникающий в результате нарушения метаболизма миокарда при дефиците продукции АТФ и накоплении кислых продуктов метаболизма на фоне дисбаланса между потребностью сердечной мышцы в кислороде и энергетических субстратах и обеспечением этой потребности. Данная ситуация развивается как результат атеросклеротического стенозирования одной или нескольких коронарных артерий и ограничения притока крови к миокарду по этим артериям. |
| P2  | -      | Описание патофизиологического механизма дано верно.   |
| P1  | -      | Описание патофизиологического механизма дано неполно: часть в описании упущена.   |
| P0  | -      | Описание патофизиологического механизма дано неверно.   |
|     |        |   |
| B   | 2      | Препараты какого механизма действия являются средствами первого выбора для достижения цели снижения потребности миокарда в кислороде и энергосубстратах?  |
| Э   | -      | Поскольку основная доля АТФ в миокарде расходуется на обеспечение сокращения сердечной мышцы, средствами первого выбора при стенокардии являются препараты, уменьшающие частоту сердечных сокращений (препараты с отрицательным хронотропным эффектом) и силу сердечных сокращений (препараты с отрицательным инотропным эффектом). В выборе класса препаратов важно учитывать способность лекарства стабилизировать потенциал покоя мембранны кардиомиоцита,   |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | снижая вероятность развития аритмических событий, в том числе риск жизнеугрожающих аритмий (желудочковой тахикардии и фибрилляции желудочков). Всеми вышеперечисленными свойствами обладают препараты из группы селективных бета-1-адреноблокаторов.  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ дан неполно: часть существенных требований к выбору класса препаратов упущена.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 3 | Удовлетворяет ли назначение нитросорбida пациенту со стенокардией вышеперечисленным требованиям к выбору идеального препарата?  |
| Э  | - | <p>Нитросорбид – препарат из класса органических нитратов, основным механизмом действия которого является дилатация вен и снижение венозного возврата крови к сердцу, то есть снижение преднагрузки. Данный препарат, уменьшая наполнение камер сердца кровью во время диастолы, снижает силу последующего сокращения миокарда (по механизму, описываемому законом Франка-Старлинга), тем самым снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Однако, данный препарат, уменьшая наполнение сердца, способен быстро и существенно снизить системное артериальное давление, что стимулирует барорецепторы дуги аорты и каротидных синусов и повышает тонус симпатического отдела вегетативной нервной системы. Это ведет к росту частоты сердечных сокращений и нивелирует эффект снижения потребности миокарда в кровоснабжении. Кроме того, повышение симпатических влияний на сердце увеличивает вероятность желудочковых аритмий.</p> <p>В результате, нитросорбид не может считаться препаратом первого выбора при стенокардии.</p> |
| P2 | - | Описание механизма действия препарата и обоснование даны верно.   |
| P1 | - | Описание механизма действия препарата и обоснование даны неполно: часть в описании упущена.   |
| P0 | - | Описание механизма действия препарата и обоснование даны неверно.   |
|    |   |   |
| B  | 4 | Удовлетворяет ли назначение нифедипина пациенту со стенокардией вышеперечисленным требованиям к выбору идеального препарата?  |
| Э  | - | <p>Нифедипин – препарат из класса блокаторов кальциевых каналов (антагонистов кальция), основным механизмом действия которого является дилатация артериол и снижение системного артериального давления, то есть снижение постнагрузки. Данный препарат, уменьшая периферическое сопротивление артериального русла, снижает силу сокращения миокарда, тем самым снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Однако, данный препарат способен быстро и существенно снизить системное артериальное давление, что стимулирует барорецепторы дуги аорты и каротидных синусов и повышает тонус симпатического</p>  |

|     |        |  |
|-----|--------|--|
|     |        | отдела вегетативной нервной системы. Это ведет к росту частоты сердечных сокращений и нивелирует эффект снижения потребности миокарда в кровоснабжении. Кроме того, повышение симпатических влияний на сердце увеличивает вероятность желудочковых аритмий (проаритмогенное действие препарата и его способность повышать риск внезапной смерти у больных со стенокардией доказаны в крупных рандомизированных исследованиях).<br>В результате, нифедипин не может считаться препаратом выбора при стенокардии.  |
| P2  | -      | Описание механизма действия препарата и обоснование даны верно.  |
| P1  | -      | Описание механизма действия препарата и обоснование даны неполно: часть в описании упущена   |
| P0  | -      | Описание механизма действия препарата и обоснование даны неверно.  |
|     |        |  |
| B   | 5      | Какой антиангинальный препарат и в каком режиме дозирования надо было назначить для профилактики приступов стенокардии, безболевой ишемии миокарда и инфаркта миокарда?  |
| Э   | -      | Пациенту с диагностированной стенокардией, не имеющему артериальной гипертонии, требуется назначить препарат, снижающий потребность миокарда в кровоснабжении, не обладающий способностью вызывать симпатическую активацию и не имеющий проаритмогенного потенциала. Данным требованиям обладают препараты из группы бета-1-адреноблокаторов. Учитывая наличие облитерирующего эндартериита в анамнезе у пациента, желательно наличие у препарата способности вызывать умеренную дилатацию артериол. Данными свойствами в комплексе обладает единственный препарат из группы бета-1-адреноблокаторов – небиволол. Небиволол избирательно блокирует бета-1-адренорецепторы, стимулирует синтез эндотелиального релаксирующего фактора (NO). Период полувыведения препарата с учетом его активных метabolитов – около 24 ч. Начальная доза должна составлять 5 мг 1 раз в сутки. |
| P2  | -      | Выбор препарата и режим дозирования сделаны верно.   |
| P1  | -      | Выбор препарата сделан верно, но не учтены особенности фармакокинетики препарата и неверно выбран режим дозирования.   |
| P0  | -      | Выбор препарата и режим дозирования сделаны неверно.   |
|     | ...    | ...  |
| H   | -      | 012  |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения   |
| ... |        |  |
| I   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>  |
| У   | -      | У больного А., 46 лет, диагностирована стенокардия II ФК. АД   |

|    |   |  |
|----|---|--|
|    |   | 155/90 мм рт. ст., ЧСС 62 в мин. В анамнезе - язвенная болезнь 12-перстной кишки, в настоящее время - в стадии ремиссии (последнее обострение – 3 года назад, прошел курс противоязвенной терапии с полным заживлением язвы). Необходимо предложить базовую схему лечения пациента для предотвращения повторения приступов стенокардии, нормализации АД, профилактики развития сердечной недостаточности и инфаркта миокарда.  |
|    |   |  |
| B  | 1 | Какой класс антиангинальных препаратов показан для планового лечения больного?   |
| Э  | - | Патофизиологической основой стенокардии являются нарушения метаболизма миокарда при дефиците продукции АТФ и накоплении кислых продуктов метаболизма на фоне дисбаланса между потребностью сердечной мышцы в кислороде и энергетических субстратах и обеспечением этой потребности. Данная ситуация развивается как результат атеросклеротического стенозирования одной или нескольких коронарных артерий и ограничения притока крови к миокарду по этим артериям. Поскольку основная доля АТФ в миокарде расходуется на обеспечение сокращения сердечной мышцы, средствами первого выбора при стенокардии являются препараты, уменьшающие частоту сердечных сокращений (препараты с отрицательным хронотропным эффектом) и силу сердечных сокращений (препараты с отрицательным инотропным эффектом). В выборе класса препаратов важно учитывать способность лекарства стабилизировать потенциал покоя мембранны кардиомиоцита, снижая вероятность развития аритмических событий, в том числе риск жизнеугрожающих аритмий (желудочковой тахикардии и фибрилляции желудочек). Всеми вышеперечисленными свойствами обладают препараты из группы бета-адреноблокаторов. Поскольку бета-адреноблокаторы обладают гипотензивным эффектом, они показаны для лечения пациентов со стенокардией на фоне артериальной гипертонии. Таким образом, для планового лечения пациента нужно выбрать препарат из группы бета-адреноблокаторов. |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ дан неполно.   |
| P0 | - | Ответ не дан.  |
|    |   |  |
| B  | 2 | Какой из перечисленных препаратов из группы бета-адреноблокаторов должен быть назначен данному пациенту: пропранолол, пиндолол, метопролол?  |
| Э  | - | Пропранолол – неселективный бета-1 и бета-2 адреноблокатор без внутренней симпатомиметической активности. Он оказывает отрицательное хроно-, ино- и дромотропное действие на миокард, снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Не оказывает проаритмогенного действия. Но наличие бета-2-адреноблокирующей активности может вести к уменьшению симпатических влияний на ЖКТ, сдвигая баланс иннервации ЖКГ в пользу парасимпатических влияний, усиливая перистальтику и  |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | <p>секреторную функцию ЖКТ. Данные эффекты могут оказывать ульцерогенное действие у пациента с язвенной болезнью 12-перстной кишки в анамнезе.</p> <p>Пиндолол - неселективный бета-1 и бета-2 адреноблокатор с внутренней симпатомиметической активностью. Он оказывает недостаточное отрицательное хроно-, ино- и дромотропное действие на миокард, недостаточно снижает потребность миокарда в кровоснабжении, может провоцировать рост ЧСС, парадоксально повышая потребность миокарда в кислороде. Наличие бета-2-адреноблокирующей активности может вести к уменьшению симпатических влияний на ЖКТ, сдвигая баланс иннервации ЖКГ в пользу парасимпатических влияний, усиливая перистальтику и секреторную функцию ЖКТ. Данные эффекты могут оказывать ульцерогенное действие у пациента с язвенной болезнью 12-перстной кишки в анамнезе.</p> <p>Метопролол - селективный бета-1-адреноблокатор без внутренней симпатомиметической активности. Он оказывает отрицательное хроно-, ино- и дромотропное действие на миокард, снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Не оказывает проаритмогенного действия. Отсутствие бета-2-адреноблокирующей активности в терапевтических дозах не сдвигает баланс иннервации ЖКГ в пользу парасимпатических влияний, поэтому метопролол безопасен у пациентов с язвенной болезнью в стадии ремиссии.</p> <p>Таким образом, правильный выбор – метопролол.</p> |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: не дано обоснование выбора препарата.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 3 | Какой препарат должен быть назначен пациенту в дополнение к метопрололу, если на фоне терапии метопрололом ЧСС снизилась до 50 в мин, а АД остается в диапазоне 140—150/90-95 мм рт. ст.? Предлагаемые варианты: 1) Нифедипин, 2) Дилтиазем, 3) Рамиприл, 4) Моксонидин. Обосновать свой выбор.   |
| Э  | - | Нифедипин – препарат из класса блокаторов кальциевых каналов (антагонистов кальция), основным механизмом действия которого является дилатация артериол и снижение системного артериального давления, то есть снижение постнагрузки. Данный препарат, уменьшая периферическое сопротивление артериального русла, снижает силу сокращения миокарда, тем самым снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Однако, данный препарат способен быстро и существенно снизить системное артериальное давление, что стимулирует барорецепторы дуги аорты и каротидных синусов и повышает тонус симпатического отдела вегетативной нервной системы. Это ведет к росту частоты сердечных сокращений и нивелирует эффект снижения потребности миокарда в кровоснабжении. Кроме того, повышение симпатических влияний на сердце увеличивает вероятность желудочковых аритмий (проаритмогенное действие препарата и его способность повышать риск внезапной смерти у больных со стенокардией доказаны в крупных рандомизированных исследованиях). Также, у нифедипина, как и у других  |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | <p>антагонистов кальциевых каналов, отсутствует протективное действие в отношении сердечной недостаточности. В результате, нифедипин не может считаться препаратом выбора при стенокардии.</p> <p>Дилтиазем - препарат из класса блокаторов кальциевых каналов (антагонистов кальция), основным механизмом действия которого является дилатация артериол и снижение системного артериального давления, то есть снижение постнагрузки. Данный препарат, уменьшая периферическое сопротивление артериального русла, снижает силу сокращения миокарда, тем самым снижает потребность миокарда в кровоснабжении. Однако, данный препарат оказывает отрицательное хронотропное действие на миокард, еще больше снижая ЧСС. Также, у дилтиазема, как и у других антагонистов кальциевых каналов, отсутствует протективное действие в отношении сердечной недостаточности. В результате, дилтиазем не может считаться препаратом выбора у пациента со стенокардией и брадикардией на фоне приема метопролола и недостаточным снижением АД.</p> <p>Моксонидин – препарат из группы антагонистов центральных имидазолиновых <math>\text{I}1</math>-рецепторов, снижающий тонус симпатических вазопрессорных влияний на уровне сосудодвигательного центра ствола головного мозга. Он снижает артериальное давление, но у него отсутствует эффект предотвращения развития сердечной недостаточности. В результате, моксонидин не может считаться препаратом выбора в данной клинической ситуации.</p> <p>Рамиприл – ингибитор ангиотензин-превращающего фермента, предотвращающий образование ангиотензина-II и оказывающий системное вазодилатирующее действие. Рамиприл снижает АД, уменьшает постнагрузку на сердце, предотвращает ремоделирование миокарда, увеличивает клубочковую фильтрацию, уменьшает уровень альдостерона и задержку натрия, тем самым оказывает превентивное и лечебное действие в отношении артериальной гипертонии и сердечной недостаточности. Он не влияет на ЧСС. Таким образом, рамиприл удовлетворяет всем требованиям в данной клинической ситуации, и является препаратом выбора.</p> |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: не дано обоснование выбора препарата.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
|    |   |   |
| B  | 4 | Какой препарат должен быть назначен пациенту для предотвращения тромбообразования и снижения риска инфаркта миокарда? Предлагаемые варианты: 1) Ацетилсалициловая кислота, 2) Дипиридамол, 3) Клопидогрель. Обосновать свой выбор.  |
| Э  | - | Ацетилсалициловая кислота – необратимый ингибитор циклооксигеназы, блокирующий синтез простагландинов и, в частности, тромбоксана A <sub>2</sub> в тромбоцитах. Ее назначение ведет к резкому снижению агрегационной способности тромбоцитов, что предотвращает формирование тромбоцитарных тромбов и на 20-25% снижает риск развития инфаркта миокарда у пациентов с   |

|    |   |  |
|----|---|--|
|    |   | <p>коронарным атеросклерозом. Однако, блокируя синтез простагландинов, ацетилсалициловая кислота блокирует также синтез протективных простагландинов, обеспечивающих продукцию слизи мукоцитами слизистой оболочки желудка и 12-перстной кишки. В результате, прием ацетилсалициловой кислоты повышает риск рецидива язвенной болезни у данного пациента.</p> <p>Дипиридамол – антиагрегантный препарат, ингибитор фосфодиэстеразы, способствует накоплению цАМФ и снижению выработки тромбоксана А2. Обладает свойством вызывать резкую дилатацию артерий, не имеющих атеросклеротических сужений. При этом стенозированные артерии остаются суженными. В результате может развиться «синдром обкрадывания» - спровоцированная ишемия участков миокарда, кровоснабжаемыхstenозированными артериями. Таким образом, дипиридамол не должен назначаться пациентам с коронарной болезнью.</p> <p>Клопидогрель – антиагрегант, блокирующий тромбоцитарные рецепторы к аденоzinу, что предотвращает формирование тромбоцитарных тромбов и снижает риск развития инфаркта миокарда у пациентов с коронарным атеросклерозом. Не влияет на защитные функции слизистой ЖКТ и не вызывает «синдрома обкрадывания». Является препаратом выбора в данной клинической ситуации.</p> |
| P2 | - | Ответ дан верно.   |
| P1 | - | Ответ неполный: не дано обоснование выбора препарата.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.   |
| B  | 5 | <p>Какой класс препаратов должен быть обязательно назначен пациенту со стенокардией для предотвращения прогрессирования атеросклеротического процесса в коронарных артериях?</p> <p>Предлагаемые варианты: 1) Секвестранты желчных кислот, 2)Поливитаминные препараты, 3) Ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы. Обосновать свой выбор.</p>   |
| Э  | - | <p>Секвестранты желчных кислот – класс препаратов, которые связывают в кишечнике желчные кислоты, образуя нерастворимые комплексы, выводящиеся с фекалиями. Уменьшают всасывание жирных кислот и холестерина, стимулируют синтез желчных кислот из холестерина в печени (по механизму обратной связи). Оказывают умеренное холестерин-снижающее действие и не влияют на воспалительный компонент формирования атеросклеротической бляшки. Могут быть назначены при первичных гиперхолестеринемиях, но не тормозят прогрессирование сформированных атеросклеротических поражений и не снижают риска инфаркта миокарда при стенокардии. Не должны назначаться пациентам с документированной стенокардией.</p> <p>Поливитамины, несмотря на их теоретически обоснованную пользу при атеросклерозе, не снижают скорости прогрессирования атеросклероза и не доказали (в проведенных исследованиях) способности статистически значимо снижать риск острого коронарного синдрома и инфаркта миокарда. Не должны назначаться пациентам с документированной стенокардией как</p>   |

|     |        |   |
|-----|--------|---|
|     |        | <p>средство лечения атеросклероза.</p> <p>Ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы (или статины): ингибируют гидрокси-метил-глутарил-коэнзим-А-редуктазу в гепатоцитах – ключевой фермент в синтезе холестерина в печени из нелипидных предшественников. Наиболее эффективно снижают уровень ЛПНП (и холестерина) в плазме крови, умеренно повышают уровень антиатерогенных ЛПВП, замедляя скорость прогрессирования сформированных атеросклеротических бляшек, останавливая образование новых, уменьшают размер бляшек и степень их взрыва в просвет артерии. Это увеличивает остаточный просвет артерии и увеличивает кровоток. Кроме того, статины обладают доказанным противовоспалительным и антиагрегационным эффектом, что снижает вероятность разрыва покрышки атеросклеротической бляшки и образования тромба на месте повреждения эндотелия и, как следствие статистически значимо уменьшают вероятность острых коронарных событий, в том числе инфаркта миокарда.</p> <p>Таким образом, препаратами выбора у данного пациента являются ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы (или статины).</p> |
| P2  | -      | Ответ дан верно.  |
| P1  | -      | Ответ неполный: не дано обоснование выбора класса препаратов.   |
| P0  | -      | Ответ дан неверно.  |
| H   | -      | 013   |
| Ф   | A/02.7 | Назначение и контроль эффективности и безопасности медикаментозного и немедикаментозного лечения  |
| ... |        |   |
| И   | -      | <b>ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ</b>   |
| У   | -      | <p>Больной 52 лет, находится в отделении кардиореанимации по поводу острого инфаркта миокарда, получает комплексную терапию. В анамнезе – язвенная болезнь желудка и хронический тромбофлебит вен нижних конечностей, осложненный тромбоэмболией мелких ветвей легочной артерии.</p> <p>Необходимо предложить схему противотромботического лечения пациента.</p>  |
| B   | 1      | Какие противотромботические лекарственные препараты показаны пациенту в настоящее время?  |
| Э   | -      | <p>Больной с инфарктом миокарда в острой фазе (по условию – пациент находится в реанимационном отделении) нуждается в двойной противотромботической терапии: прямым антикоагулянтом гепарином и одним из препаратов с антиагрегационной способностью – ацетилсалациловой кислотой или клопидогрелем. Учитывая наличие язвенной болезни в анамнезе, препаратом выбора из класса антиагрегантов является клопидогрель, не оказывающий негативного действия на защитные механизмы слизистой желудка.</p>   |
| P2  | -      | Ответ полный: выбор препаратов сделан верно, дано обоснование выбора препаратов.  |
| P1  | -      | Ответ неполный: не дано обоснование выбора препаратов.  |

|    |   |   |
|----|---|---|
| P0 | - | Ответ не дан.   |
| B  | 2 | Какой способ введения и режим дозирования должен быть выбран для гепарина? Способ контроля адекватности дозы гепарина?  |
| Э  | - | Антикоагулянт прямого действия гепарин в острой фазе инфаркта миокарда должен быть назначен в виде непрерывной круглосуточной внутривенной инфузии. Скорость инфузии подбирается под контролем АЧТВ (активированного частичного тромбопластинового времени). АЧТВ должно увеличиться в 1,5-2,5 раза по сравнению с исходным уровнем.  |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: не описан способ контроля адекватности дозирования.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 3 | Как долго пациент должен находиться на внутривенной инфузии гепарина?   |
| Э  | - | До стабилизации гемодинамики пациента и не менее 2-х суток после прекращения расширения зоны инфаркта миокарда (по данным ежедневного ЭКГ- и эхокардиографического контроля).   |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: не дан полный перечень критериев отмены препарата.  |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 4 | Какие классы противотромботических препаратов должны быть назначены данному пациенту в первые 3 месяца после выписки из стационара? Обосновать свой выбор.  |
| Э  | - | В первые три месяца после острого коронарного события пациент с тромбоэмболией легочной артерии в анамнезе должен получать антиагрегант (при наличии язвенного анамнеза – клопидогрель) и антикоагулянт непрямого действия (варфарин). Монотерапия антиагрегантами недостаточна для предотвращения рецидива тромбоэмболии легочной артерии.   |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: не дано обоснование выбора класса препаратов.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |
| B  | 5 | Опишите основные принципы дозирования и контроля безопасности варфарина.  |
| Э  | - | Варфарин – активный антикоагулянт непрямого действия, эффект которого оценивается по уроню показателя МНО (лабораторный контроль). Целевые показатели МНО – от 2,0 до 3,0. Контроль МНО крови проводится 1 раза в 3-5 дней в период подбора дозы, далее – ежемесячно. Доза титруется по уровню МНО: если МНО менее 2,0, доза варфарина должна быть увеличена; если МНО выше 3,0, доза варфарина должна быть уменьшена; при МНО от 2 до 3,0, сохраняется прежняя доза.<br>Показатели эффективности лечения варфарином:<br>отсутствие объективных и субъективных признаков тромбообразования, |

|    |   |   |
|----|---|---|
|    |   | <p>стабилизация местного (и системного) кровообращения, снижение (до полного исчезновения) признаков нарушения местного (и системного) кровообращения; поддержание МНО в пределах от 2 до 3,0.</p> <p>Контроль безопасности – отслеживание возможных нежелательных побочных реакций при лечении варфарином, что может потребовать корректировки терапии. Нежелательные реакции включают :</p> <p>(очень часто) кровоточивость (в различных органах; обусловлена тем, что показатель эффективности лечения находится на границе развития кровотечений), поэтому у пациента могут развиваться незначительные кровотечения (в т.ч. например микрогематурия, кровоточивость десен);</p> <p>(часто) повышенная чувствительность к варфарину после длительного применения; рвота, тошнота, диарея</p> <p>(редко и очень редко) мелена, васкулит, некроз кожи, алопеция, сыпь, крапивница, зуд, синдром фиолетового пальца, холестериновая эмболия, повышение уровня печеночных ферментов, желтуха</p> |
| P2 | - | Ответ дан верно.  |
| P1 | - | Ответ неполный: часть данных упущена.   |
| P0 | - | Ответ дан неверно.  |

### 3. ПОКАЗАТЕЛИ И КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ КОМПЕТЕНЦИЙ

#### 3.1. Критерии и шкалы оценивания выполнения тестовых заданий

| Код компетенции  | Качественная оценка уровня подготовки |                     | Процент правильных ответов |
|------------------|---------------------------------------|---------------------|----------------------------|
|                  | Балл                                  | Оценка              |                            |
| УК-1, ПК-5, ПК-6 | 5                                     | Отлично             | 90-100%                    |
|                  | 4                                     | Хорошо              | 80-89%                     |
|                  | 3                                     | Удовлетворительно   | 70-79%                     |
|                  | 2                                     | Неудовлетворительно | Менее 70%                  |

#### 3.2. Критерии и шкала оценивания знаний обучающихся

| Код компетенции  | Оценка 5 «отлично»  | Оценка 4 «хорошо»  | Оценка 3 «удовлетворительно»   | Оценка 2 «неудовлетворительно»  |
|------------------|---|--|--|---|
| УК-1, ПК-5, ПК-6 | Глубокое усвоение программного материала, логически стройное его изложение, дискуссионность данной проблематики, умение связать теорию с возможностями ее применения на практике, | Твердые знания программного материала, допустимы несущественные неточности в ответе на вопрос, правильное применение теоретических положений при решении вопросов и задач, умение выбирать конкретные методы решения | Знание основного материала, допустимы неточности в ответе на вопросы, нарушение логической последовательности в изложении программного материала, умение решать простые задачи | Незнание значительной части программного материала, неумение даже с помощью преподавателя сформулировать правильные ответы на задаваемые вопросы, невыполнение практических |

|  |  |   |  |         |
|--|--|---|--|---------|
|  | свободное решение задач и обоснование принятого решения, владение методологией и методиками исследований, методами моделирования | сложных задач, используя методы сбора, расчета, анализа, классификации, интерпретации данных, самостоятельно применяя математический и статистический аппарат | на основе базовых знаний и заданных алгоритмов действий, испытывать затруднения при решении практических задач | заданий |
|--|--|---|--|---------|

### **3.3. Критерии и шкала оценивания знаний обучающихся при проведении промежуточной аттестации в форме зачета**

«ЗАЧТЕНО» – обучающийся дает ответы на вопросы, свидетельствующие о знании и понимании основного программного материала; раскрывает вопросы Программы по дисциплине верно, проявляет способность грамотно использовать данные обязательной литературы для формулировки выводов и рекомендаций; показывает действенные умения и навыки; излагает материал логично и последовательно; обучающийся показывает прилежность в обучении.

«НЕ ЗАЧТЕНО» - обучающийся дает ответы на вопросы, свидетельствующие о значительных пробелах в знаниях программного материала по дисциплине; допускает грубые ошибки при выполнении заданий или невыполнение заданий; показывает полное незнание одного из вопросов билета, дает спутанный ответ без выводов и обобщений; в процессе обучения отмечаются пропуски лекций и занятий без уважительных причин, неудовлетворительные оценки по текущей успеваемости.