

| Sıra №si | T e s t l ər   | Testin çətlük dərəcəsi (A); orta (O) və çətin (Ç) olmaqla hər bir testin qarşısında yazılmalı | İstifadə edilmiş ədəbiyyat |
|----------|--|---|----------------------------|
| 1        | <p>Patologiya fənninin hissələrini ardıcıl düzün.</p> <p>A) Tipik patoloji proseslər, ümumi nozologiya, orqan və sistemlərin patofiziologiyası</p> <p>B) Orqan və sistemlərin patofiziologiyası, tipik patoloji proseslər, ümumi nozologiya</p> <p>C) Ümumi nozologiya, tipik patoloji proseslər, orqan və sistemlərin patofiziologiyası</p> <p>D) Ümumi nozologiya, orqan və sistemlərin patofiziologiyası, tipik patoloji proseslər</p> <p>E) Tipik patoloji proseslər, orqan və sistemlərin patofiziologiyası, ümumi nozologiya</p> | A   | 1-səh 4-5                  |
| 2        | <p>Patologiya tədqiqat üsullarını göstərin.</p> <p>A) Eksperimental, klinik, eksplantasiya</p> <p>B) Autopsiya, eksplantasiya, klinik</p> <p>C) Selektiv, klinik, autopsiya</p> <p>D) heç biri</p> <p>E) Klinik, selektiv, eksperimental</p>   | A   | 1-səh 6-8                  |

|   |  |   |         |
|---|--|---|---------|
| 3 | <p>Tipik patoloji proses nədir?</p> <p>A) Zədələnmiş toxuma, orqan və ya orqanizmidə patogen nəticəsində törənən, qanunauyğun surətdə, müəyyən ardıcılıqla inkişaf edən patoloji və qoruyucu-uyğunlaşma reaksiyalarının məcmusudur</p> <p>B) Müxtəlif xəstəliklərin komponenti olub, hər hansı orqan və toxumalarda eyni komplekslər şəklində təsadüf edilərkən təkamül prosesində formalaşmış müəyyən qanunauyğunluqlarla inkişaf edən patoloji prosesdir</p> <p>C) Orqanizmin orqan və ya toxumalarının funksiya və quruluşunun uzunmüddətli pozulmasıdır</p> <p>D) Xarici və daxili mühit amillərinin təsiri nəticəsində struktur və funksiyaları pozulmuş orqanizmin kompensasiya-uyğunlaşma mexanizmlərinin reaktiv səfərbəyliy şəraitində keçən həyatdır. E) Xarici və daxili mühit amillərinin qıcıqlara qarşı orqanizmin qısa müddətli verdiyi cavab reaksiyasıdır</p> | O | 1-səh 6 |
|---|--|---|---------|

|   |   |   |         |
|---|---|---|---------|
| 4 | <p>Tipik patoloji prosesləri seçin.</p> <p>A)Hüceryə zədələnməsi ,iltihab, qızdırma,allergiya, şiş, mikrosirkulyasiyanın,periferik qan dövranının, maddələr mübadiləsinin tipik pozulmaları pnevmoniya,ekstremal vəziyyətlər</p> <p>B)Hüceryə zədələnməsi, iltihab,qızdırma,allergiya, şiş, mikrosirkulyasiyanın pozulması,anemiya,maddələr mübadiləsinin pozulması,podaqra,ekstremal vəziyyətlər</p> <p>C) Hüceryə zədələnməsi ,iltihab, qızdırma, allergiya, şiş,periferik qan dövranının tipik pozulmaları,bronxit,qastrit,ekstremal vəziyyətlər</p> <p>D)Hüceryə zədələnməsi ,iltihab, qızdırma, allergiya, şiş, ,periferik qan dövranının, maddələr mübadiləsinin tipik pozulmaları,ekstremal vəziyyətlər.</p> <p>E)Heç biri</p> | O | 1-səh 6 |
| 5 | <p>Tipik patoloji proseslərin səciyyəvi xüsusiyyətlərini seçin.</p> <p>A)Polietiolojidir,mono patogenetikdir,ümumi inkişaf qanunauyğunluqlarına malikdir.</p> <p>B)Monoetiolojidir,polipatogenetikdir,ümumi inkişaf qanunauyğunluqlarına malikdir</p> <p>C)Polietiolojidir,monopatogenetikdir,ümumi inkişaf qanunauyğunluqlarına malik deyildir</p> <p>D)Monoetiolojidir,monopatogenetikdir, ümumi inkişaf qanunauyğunluqlarına malik deyil</p> <p>E)Monoetiolojidir,monopatogenetikdir, ümumi inkişaf qanunauyğunluqlarına malikdir.</p>   | O | 1-səh 6 |

|   |   |   |           |
|---|---|---|-----------|
| 6 | <p>Eksplantasiya üsulunun çatışmayan cəhətini göstərin</p> <p>A)Təcrid edilmiş toxuma yalnız sinir sisteminin tənziminin nəzarəti altındadır</p> <p>B)Təcrid edilmiş toxuma yalnız endokrin sisteminin tənziminin nəzarəti altındadır</p> <p>C)Təcrid edilmiş toxuma orqanizmin tənzimedicilərinin mexanizmlərinin təsirindən mərhumdur</p> <p>D)Təcrid edilmiş toxumaya tənzimedicilərinin mexanizmləri təsir edir</p> <p>E)Heç biri</p> | O | 1-səh 6-8 |
| 7 | <p>Xronik eksperimentin kəskin eksperimentdən fərqli olan xüsusiyyətlərinin göstərin</p> <p>A)Heyvan üzərində bir neçə saat ərzində tədqiqat aparılır</p> <p>B)Heyvan üzərində bir neçə dəqiqə ərzində tədqiqat aparılır</p> <p>C)Heyvan üzərində uzun müddətli tədqiqat aparılır</p> <p>D)Heç biri</p> <p>E)Heyvan üzərində bir neçə gün ərzində tədqiqat aparılır</p>   | A | 1-səh 6-7 |
| 8 | <p>Hansı qədim kitabda xəstəliklərin səbəbləri ,xəstəlik törədici amillərin orqanizmə daxil olma barədə düzgün fikirlər vardır?</p> <p>A)Ayurveda B)Avesta C)Tövrat D)İncil E)Quran</p>   | A | 1-səh 14  |

|    |   |   |                |
|----|---|---|----------------|
| 9  | Hansı qədim yunan alimi humoral nəzəriyyəni inkişaf etdirmiş,tempramentin 4 tipini təsvir etmiş, orqanizmin tamlığı,etialogiya haqqında fikir söyləmişdir?<br>A)Aristotel B)Alkmeon C)Empedoki D)Hippokrat E)Platon   | A | 1-səh<br>14-15 |
| 10 | Qədim Romanın hansı tanınmış həkimi tarixdə ilk dəfə xəstəliklərin təsnifatını yaratmış, müxtəlif xəstəliklər zamanı bədən temperaturunun yüksəlməsindən aslı olaraq, nəbzin tezliyini artmasını öyrənmiş,iltahabın 4 əlamətini təsvir etmişdir<br>A )Sels B)Qalen C)Asklepiad D)Epekur E)Lükressin | A | 1-səh<br>15-16 |
| 11 | Qədim Romanın hansı alimi iltihabın xarici kardinal əlamətlərindən beşincisi olan funksiyanın pozulmasını təsvir etmişdir<br>A)Akslepiad B)Lükressin C)Sels D)Epekur E)Qalen  | A | 1-səh<br>15-16 |
| 12 | Xəstəliklərin orqanolokalistik prinsipə əsaslanan təsnifatını kim yaratmışdır?<br>A)F.K.Bişa B)U.Harvey C)Q.Fallopi D)C.Morqani E)P.Dekart  | A | 1-səh<br>17-18 |
| 13 | Aterosklerozun patogenezi haqqında infiltrativ nəzəriyyənin kim irəli sürmüşdür?<br>A) E.S.London B)N.N.Aniçkov C)S.S.Xalatov D)N.P.Prafkov E)İ.P.Petrov  | A | 1-səh<br>23-24 |

|    |   |   |                |
|----|---|---|----------------|
| 14 | <p>Nevrizm ideasını patologiyada kim inkişaf etdirmişdir</p> <p>A)D.Y.Alperin B)A.N.Çernok C)A.D.Ado<br/>D)K.M.Bikov E)A.B.Speranski</p>  | O | 1-səh<br>21-23 |
| 15 | <p>Hansı görkəmli fizioloq eksperimental nevrozu yaratmışdır</p> <p>A)İ.P.Pavlov B)C.N.Botken C)A.A.Uxtomiski<br/>D)A.D.Sprenanski E)İ.M.Seçonov</p>  | A | 1-səh<br>21-23 |
| 16 | <p>Hansı tanınmış rus patafizioloqu 1922-ci ildə Bakıya dəvət edilir,onun təşkil etdiyi ümumi patologiya kafedriyası 1925-ci ildən patofiziologiya kafedriyası adlanır</p> <p>A)V.V.Paşutin B)N.Q.Uşinski C)A.N.Kazımbəy<br/>D)A.D.Ado E)A.B.Çernok</p> | A | 1-səh<br>27-28 |
| 17 | <p>Bu alimlərdən hansı Azərbaycan dilində patofiziologiya üzrə mühazirə oxuyan ilk professordur?</p> <p>A)T.H.Paşayev B)Ə.H.Ələkbərov<br/>C)M.M.Mirsəlimov D)C.Ə.Quliyeva<br/>E)G.Ə.Hüseynov</p>  | A | 1-səh<br>27-28 |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 18 | <p>Ümumi nozologiya nəyi öyrənir?</p> <p>A) Xəstəliyin mahiyyətini, diaqnostikasını, müalicə üsullarını B)</p> <p>Xəstəliyin etiologiyasını, patogenezi, profilaktikasını</p> <p>C) Xəstəliyin etiologiyasını, patogenezi, mahiyyətini, nomenklaturasını və təsnifatını</p> <p>D) Xəstəlik və sağalmanın, həmçinin müalicədə istifadə olunan dərman preparatlarının təsir mexanizmini</p> <p>E) Xəstə orqanizmindəki morfoloji dəyişiklikləri tdir</p> | A | 1-Səh 5<br>6     |
| 19 | <p>Norma nədir?</p> <p>A) Tipik standart vəziyyətdir</p> <p>B) Optimal dəyişən prosesdir</p> <p>C) Sağlam insanın göstəriciləridir</p> <p>D) Təkamüldə formalaşmış sabit parametrlərdir</p> <p>E) Optimal vəziyyətdir</p>  | A | 1-Səh<br>30      |
| 20 | <p>Sağlamlıq anlayışını necə qiymətləndirmək olar?</p> <p>A) Orqanizmin normal vəziyyəti kimi</p> <p>B) Orqanizmin ruhi və fiziki halının vəhdəti kimi</p> <p>C) Ətraf mühitə uyğunlaşmaq üçün optimal mexanizmlərinin mövcudluğu kimi</p> <p>D) Xəstəliklərin və fiziki qüsurların olmaması kimi</p> <p>E) Orqanizmin sabit vəziyyəti kimi</p>  | A | 1-Səh<br>29 - 30 |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 21 | <p>Xəstəlik nədir? A)</p> <p>Xəstəlik orqanizmin ətraf mühitlə qeyri - sabit, əlverişsiz uyğunlaşmasıdır</p> <p>B) Zədələnmiş orqanizmin müdafiə mexanizmlərinin işə düşməsinin mümkünsüzlüyüdür</p> <p>C) Təkamüldə formalaşmış müdafiə mexanizmlərinin təkmilləşməməsinin nəticəsidir</p> <p>D) Stereotip adaptiv proqramların müvafiq şəraitdə işə düşməsidir</p> <p>E) Orqanizmin ətraf mühitə optimal uyğunlaşmasıdır</p> | A | 1-Səh<br>31 - 32 |
| 22 | <p>Xəstəliyin hansı mərhələsində sağalma başlayır?</p> <p>A) Latent dövrdə B)</p> <p>Prodromal dövrdə C)</p> <p>Klinik təzahürlər dövrdə D)</p> <p>Nəticədə E)</p> <p>Hər bir dövrdə</p>   | O | 1-Səh<br>45 - 46 |
| 23 | <p>Aşağıdakı fikirlərdən hansı düzdür?</p> <p>A) Sağalma xəstəliyin geriyə inkişafıdır</p> <p>B) Sağalma xəstəliyinin inkişafının dayanmasıdır</p> <p>C) Sağalma keyfiyyətcə yeni prosesdir</p> <p>D) Sağalma xəstəliyin sonudur</p> <p>E) Sağalma patoloji prosesin olmamasıdır</p>   | A | 1-Səh<br>47 - 48 |



|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 24 | <p>Ölüm prosesində orqanizmin toxuma və orqanları hansı ardıcılıqla sıradan çıxır?</p> <p>A) Sinir toxuması, birləşdirici toxuma, parenximatoz orqanlar</p> <p>B) Beyin qabığı, beyin kötüyü, qabıqaltı nüvələr, parenximatoz orqanlar</p> <p>C) Beyin qabığı, qabıqaltı nüvələr, dəri və selikli qişalar, parenximatoz orqanlar</p> <p>D) beyin qabığı, qabıqaltı nüvələr, beyin kötüyü, onurğa beyni, parenximatoz orqanlar</p> <p>E) Sinir toxuması, epitel toxuması, birləşdirici toxuma, əzələ toxuması</p> | A | 1-Səh<br>50      |
| 25 | <p>Terminal halın mərhələlərinin düzgün ardıcılığını göstərin:</p> <p>A) Preaqonal vəziyyət, terminal fasilə, aqoniya, klinik ölüm</p> <p>B) Preaqonal vəziyyət, aqoniya, terminal fasilə, klinik ölüm</p> <p>C) Klinik ölüm, terminal fasilə, aqoniya, klinik ölüm</p> <p>D) Terminal fasilə, preaqonal vəziyyət, aqoniya, klinik ölüm</p> <p>E) Bütün variantlar səhvdir</p>   | A | 1-Səh<br>51 - 52 |

|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 26 | <p>Bioloji ölüm nə vaxtdan başlayır?</p> <p>A) Qan dövranı və tənəffüs dayandıqdan sonra</p> <p>B) Beyin qabığı və qabıqaltı mərkəzlərin fəaliyyəti dayandıqdan sonra C)</p> <p>Beyin qabığı hüceyrələrində geridönməyən morfoloji dəyişikliklər yarandıqdan sonra</p> <p>D) Qabıqaltı mərkəzlərdə morfoloji dəyişikliklər yarandıqdan sonra E)</p> <p>Beyin qabığı hüceyrələrində funksional dəyişikliklər yarandıqdan sonra</p> | A | 1-Səh<br>51      |
| 27 | <p>Semiotika nədir?</p> <p>A) Xəstəliklərin əlamətləri haqqında təlimdir</p> <p>B) Xəstəliklərin səbəbləri haqqında təlimdir</p> <p>C) Xəstəliklərin əlamətləri və yaranma səbəbləri haqqında elmdir</p> <p>D) Xəstəliklərin inkişaf mexanizmləri haqqında təlimdir</p> <p>E) Xəstəliklərin inkişaf mexanizmi haqqında elmdir</p>   | A | 1-Səh<br>42      |
| 28 | <p>Etiologiya nədir?</p> <p>A) Xəstəliklərin əlamətləri haqqında təlimdir</p> <p>B) Xəstəliklərin səbəbi və yaranma şəraiti haqqında təlimdir C)</p> <p>Xəstəliklərin inkişaf mexanizmi haqqında təlimdir</p> <p>D) Xəstəliklərin səbəbi haqqında təlimdir</p> <p>E) Xəstəliklərin yaranma şəraiti haqqında elmdir</p>  | A | 1-Səh<br>57 - 58 |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 29 | <p>Patogenez nədir? A)</p> <p>Xəstəliklərin yaranmasının səbəbini, şəraitini, inkişaf mexanizmlərini öyrənən təlimdir</p> <p>B) Xəstəliklərin əlamətlərini və onların inkişaf mexanizmlərini öyrənən təlimdir</p> <p>C) Xəstəliklərin inkişaf mexanizmini, gedişi və nəticəsi haqqında təlimdir</p> <p>D) Xəstəliklərin səbəb və nəticəsini öyrənən təlimdir</p> <p>E) Xəstəliklərin səbəbini, əlamətlərini və nəticəsini öyrənən elmdir</p>   | A | 1-Səh<br>63      |
| 30 | <p>Patoloji proses nədir?</p> <p>A) Patogen amilin təsirindən sonra orqanizmdə yaranan zədələyici reaksiyalardır</p> <p>B) Patogen amilin təsirindən sonra orqanizmdə yaranan kompensator uyğunlaşma reaksiyalarıdır</p> <p>C) Patogen amilin təsirindən sonra orqanizmdə yaranan xəstəliyin inkişaf mexanizmidir</p> <p>D) Patogen amilin təsirindən sonra orqanizmdə yaranan zədələyici və kompensator uyğunlaşma reaksiyalarının vəhdətidir</p> <p>E) Patogen amilin təsirindən sonra orqanizmin vəziyyətidir</p> | A | 1-Səh<br>40 - 41 |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 31 | <p>Qüsurlu dövran nədir?</p> <p>A) Səbəb və nəticə əlaqələri elə münasibət alır ki, patogenezin müəyyən mexanizmləri ardıcıl proseslərdən sonra yenidən özünün daha da güclənməsinə gətirib çıxarır</p> <p>B) Müxtəlif patogenetik mexanizmlər eyni nəticəyə gətirib çıxarır C)</p> <p>Patogenezin müəyyən prosesi bir neçə nəticəyə gətirib çıxarır D)</p> <p>Bir proses özündən əvvəlkinin nəticəsi, özündən sonrakının səbəbi olur</p> <p>E) Heç biri düz deyil</p> | A | 1-Səh<br>71 - 72 |
| 32 | <p>Aşağıdakı mülahizələrdən hansı doğru deyil?</p> <p>A) Patoloji proses həmişə xəstəliyə gətirib çıxarmır</p> <p>B) Patoloji proses olmadan xəstəlik yarana bilməz</p> <p>C) Patoloji proses və xəstəlik anlayışları eynidir</p> <p>D) Eyni patoloji proses müxtəlif xəstəliklərin yaranmasında iştirak edə bilər</p> <p>E) Patoloji proses patoloji vəziyyətə keçə bilər.</p>  | A | 1-Səh<br>40 -41  |
| 33 | <p>Patoloji reaksiya nədir?</p> <p>A) Qıçığa qısa müddətli qeyri -adi cavab</p> <p>B) Qıçığa uzunmüddətli qeyri - adi cavab</p> <p>C) Zəif sürətlə inkişaf edən patoloji proses</p> <p>D) Zədələnmiş toxumanın müdafiə reaksiyası</p> <p>E) Zədələnmiş toxumanın kompensasiya reaksiyası</p>   | A | 1-Səh<br>40      |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 34 | <p>Aşağıdakılardan hansı tipik patoloji prosesə aiddir?</p> <p>A) Ateroskleroz<br/> B) İltihab<br/> C) 12 barmaq bağırsağ xorası<br/> D) Şəkərli diabet<br/> E) Hipertoniya</p>                      | A | 1-Səh<br>40 -41  |
| 35 | <p>Xal aşağıdakılardan hansına aiddir?</p> <p>A) Patoloji prosesə<br/> Patoloji vəziyyətə<br/> Patoloji reaksiyaya<br/> Tipik patoloji prosesə<br/> Heç birinə</p> <p>B)<br/> C)<br/> D)<br/> E)</p> | A | 1-Səh<br>41 - 43 |
| 36 | <p>Etioloji amillərin düzgün təsnifatını göstərin:</p> <p>A) Fiziki və bioloji<br/> B) Fiziki və kimyəvi<br/> C) Psixi və ictimai<br/> D) İrsi və qazanılma<br/> E) Endogen və ekzogen</p>           | A | 1-Səh<br>58      |

|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 37 | <p>Xəstəliyin yaranma şəraiti dedikdə nə nəzərdə tutulur?</p> <p>A) Xəstəliyin yaranması üçün mütləq əhəmiyyəti olan amillərin toplusu</p> <p>B) Xəstəliyin yaranması üçün mütləq əhəmiyyəti olan bir amil</p> <p>C) Xəstəliyin yaranması üçün heç bir əhəmiyyəti olmayan amillər</p> <p>D) Xəstəliyin yaranması üçün mütləq əhəmiyyəti olmayan amillərin toplusu</p> <p>E) Hər biri düzdür</p>   | O | 1-Səh<br>58 - 59 |
| 38 | <p>Xəstəliktörəddici amilin orqanizmdə yayılma yollarından ibarət variantı göstərin:</p> <p>A) Humoral, toxuma və sinir yolu</p> <p>B) Qan, limfa və toxumaarası maye yolu</p> <p>C) Qan, limfa və sinir yolu</p> <p>D) Humoral, toxuma və reflektor yol</p> <p>E) Hamısı düzdü</p>   | A | 1-Səh<br>66 - 67 |
| 39 | <p>Spesifik əlamətlər nədir?</p> <p>A) Bir sıra xəstəlikdə müşahidə olunan eyni əlamətlər</p> <p>B) Bir sıra xəstəlikdə müşahidə olunan əlamətlər toplusu</p> <p>C) Konkret xəstəlikdə təzahür edən əlamətlərin cəmi</p> <p>D) Təkamüldə formalaşmış və genetik proqramlaşdırılmış mexanizmlər</p> <p>E) Səbəb amilindən asılı olan və xəstəliyin əsas xarakterini müəyyən edən ilk əlamətlər</p> | O | 1-Səh<br>72 - 74 |

|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 40 | <p>Aşağıdakılardan hansı adaptasiya reaksiyalarına aiddir?</p> <p>A) Orqanizmin pozulmuş homeostazının bərpasına yönəlmiş reaksiyalar</p> <p>B) Zədələnməni aradan qaldıra bilməyən reaksiyalar</p> <p>C) Sağlam orqanizmi xarici mühitin şəraitinə uyğunlaşdıran reaksiyalar</p> <p>D) Funksional dəyişikliklərin fonunda törənmiş morfoloji dəyişikliklər</p> <p>E) Morfoloji dəyişikliklərin fonunda törənmiş funksional dəyişikliklər</p>   | O | 1-Səh<br>74 - 75 |
| 41 | <p>Aşağıdakılardan hansı kompensasiya reaksiyalarına aiddir:</p> <p>A) Orqanizmin pozulmuş homeostazının bərpasına yönəlmiş reaksiyalar</p> <p>B) Zədələnməni aradan qaldıra bilməyən reaksiyalar</p> <p>C) Sağlam orqanizmi xarici mühitin şəraitinə uyğunlaşdıran reaksiyalar</p> <p>D) Funksional dəyişikliklərin fonunda törənmiş morfoloji dəyişikliklər</p> <p>E) Morfoloji dəyişikliklərin fonunda törənmiş funksional dəyişikliklər</p> | O | 1-Səh<br>74 - 75 |

|    |   |   |               |
|----|---|---|---------------|
| 42 | <p>Xəstəliyin mərhələlərinin düzgün ardıcılığı hansıdır? A) latent, prodromal, xəstəliyin tam inkişaf dövrü, nəticəsi</p> <p>B) Prodromal, xəstəliyin tam inkişaf dövrü, latent, nəticə C)</p> <p>Xəstəliyin tam inkişaf dövrü, latent, prodromal, nəticə D)</p> <p>prodromal, nəticə, latent, xəstəliyin tam inkişaf dövrü E)</p> <p>Düzgün variant yoxdur</p> | A | Səh 45 - 46   |
| 43 | <p>Xəstəliyin neçə nəticəsi ola bilər?</p> <p>A) 1 B) 2 C) 3 D)4 E) 5</p>   | A | 1-Səh 47      |
| 44 | <p>Normal göstəricilərin fərdi tərəddüdlərini ifadə etmək üçün hansı anlayışdan istifadə olunur?</p> <p>A) Dinamik norma</p> <p>B) Adaptiv norma</p> <p>C) Statistik norma</p> <p>D) Sağlamlıq</p> <p>E) Heç biri</p>   | A | 1-Səh 30 - 31 |
| 45 | <p>"Xəstəlik zədələnmiş orqanizmin pozulmuş funksiyalarının kompensasiyası şəraitində keçən həyatdır, xəstəlik insanın əmək qabiliyyətini azaldır" tərifini kimə məxsusdur?</p> <p>A) İ.R.Petrov</p> <p>B) D.Y.Alpern</p> <p>C) A.D.Ado</p> <p>D) P.N.Vesyolkin</p> <p>E) R.Virxov</p>  | O | 1-Səh 32 - 33 |



|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 46 | Xəstəlikönü vəziyyət anlayışını elmə kim gətirmişdir?<br>A) R.Virxov<br>B) Y. Konheyım<br>C) A.D.Ado<br>D) S.M.Pavlenko<br>E) Heç biri  | A | 1-Səh<br>34      |
| 47 | Xəstə insanın əmək qabiliyyətinin bərpa olunması necə adlanır?<br>A) Rekonvalessensiya<br>B) Reabilitasiya<br>C) Restitutio<br>D) Substitutio<br>E) Residiv   | A | 1-Səh<br>47      |
| 48 | Etiologiya haqqında təlimdə xəstəliktörədici amilin əhəmiyyətini həddindən artıq qiymətləndirən nəzəriyyə necə adlanır?<br>A) Kondisionalizm<br>B) Freydizm<br>C) Konstitusionalizm<br>D) Determinizm<br>E) Monokauzalizm | A | 1-Səh<br>59 - 60 |
| 49 | Patoloji prosesin bütün mərhələlərinin inkişafına səbəb olan əsas dəyişiklik necə adlanır?<br>A) Qüsurlu dövrən<br>B) Patogenezin əsas mərhələsi<br>C) Patoloji reaksiya<br>D) Kompensasiya<br>E) Heç biri                | A | 1-Səh<br>71 - 72 |

|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 50 | <p>Hansı variant xəstəliktörədici amilin orqanizmdə yayılma yollarına aid deyil?</p> <p>A) Xəstəlik amilinin zədələnmiş toxumalarla təmasda olan sağlam toxumalara keçməsi</p> <p>B) Miogen</p> <p>C) Nevrogen</p> <p>D) Limfogen</p> <p>E) Hematogen</p> | A | 1-Səh<br>66      |
| 51 | <p>Xəstəliyin mahiyyəti haqqında "Funksional patologiya" nəzəriyyəsinin müəllifi kimdir?</p> <p>A) Rikker</p> <p>B) İ.P.Pavlov</p> <p>C) İ.M.Secenov</p> <p>D) Berqman</p> <p>E) H.Selye</p>  | Ç | 1-Səh<br>37      |
| 52 | <p>Orqanizmin orqan və toxumalarının funksiya və quruluşunun uzun müddətli pozulması necə adlanır?</p> <p>A) Patoloji reaksiya</p> <p>B) Xəstəlik</p> <p>C) Patoloji vəziyyət</p> <p>D) Patoloji proses</p> <p>E) Tipik patoloji proses</p>               | O | 1-Səh<br>40 - 41 |
| 53 | <p>Təzahür olunma xarakterinə görə xəstəliyin əlamətlərini göstərin:</p> <p>A) Erkən və gecikmiş</p> <p>B) Gizli və aşkar</p> <p>C) Spesifik və qeyri - spesifik</p> <p>D) Ümumi və yerli</p> <p>E) Obyektiv və subyektiv</p>                             | O | 1-Səh<br>45      |

|    |   |   |                  |
|----|---|---|------------------|
| 54 | <p>Diaqnostik və patogenetik əhəmiyyətinə görə xəstəliyin əlamətlərini göstərin:</p> <p>A) Erkən və gecikmiş</p> <p>B) Gizli və aşkar</p> <p>C) Spesifik və qeyri - spesifik</p> <p>D) Ümumi və yerli</p> <p>E) Obyektiv və subyektiv</p>   | A | 1-Səh<br>45 - 46 |
| 55 | <p>Yaranma müddətinə görə xəstəliyin əlamətlərini göstərin:</p> <p>A) Erkən və gecikmiş</p> <p>B) Gizli və aşkar</p> <p>C) Spesifik və qeyri - spesifik</p> <p>D) Ümumi və yerli</p> <p>E) Obyektiv və subyektiv</p>  | A | 1-Səh<br>45      |
| 56 | <p>Xəstəliyin gizli dövrünü xarakterizə edin.</p> <p>A) Xəstənin ümumi vəziyyətində dəyişiklik aşkar edilmir</p> <p>B) Qeyri-spesifik əlamətlər üstünlük təşkil edir</p> <p>C) Klinik əlamətlər aydın şəkildə təzahür edir</p> <p>D) Xəstəliyə xas olan sindrom aşkarlanır</p> <p>E) Heç biri</p> | O | 1-səh<br>45      |
| 57 | <p>Quduzluq viruslarının orqanizmdə yayılan yolların göstərin.</p> <p>A) Sinir liflərin vasitəsilə</p> <p>B) Qan damarları vasitəsilə</p> <p>C) Limfa damarları vasitəsilə</p> <p>D) Bronxlar vasitəsilə</p> <p>E) Heç biri</p>   | O | 1-səh<br>67      |

|    |  |   |                  |
|----|--|---|------------------|
| 58 | İrsi xəstəliklər zamanı ilkin zədələnmə hansı səviyyədə olur.<br>A)Toxuma<br>B)Hüceyrə<br>C)Molekulyar<br>D)Orqan<br>E)Orqanizm  | O | 1-səh<br>67-68   |
| 59 | Toxumalarda baş verən patoloji proses yerli adaptasiya mexanizmləri ilə məhdudlaşarsa, homeostazn hansı göstəriciləri dəyişikliyə uygundur<br>A)EÇS<br>B)Bədən temperaturu<br>C)Qanda leykositlərin miqdarı<br>D)Maddələr mübadiləsinin intensivliyi<br>E)Heç biri | O | 1-Səh<br>74 - 75 |
| 60 | Göstərilən xəstəliklərdən hansı "sivilizasiya xəstəliyi" hesab olunur?<br>A)Ateroskleroz<br>B)Miokard infarktı<br>C)Hipertoniya xəstəliyi<br>D) Allergiya<br>E)Heç biri  | O | 1-səh<br>79      |
| 61 | Bioloji xəstəliktərədici amillərə aid olmayanı göstərin<br>A)Viruslar<br>B)Söz<br>C)Rikketsiyalar<br>D)bakteriyalar<br>E)Helimintlər   | A | 1-səh<br>39-40   |

|    |  |   |             |
|----|--|---|-------------|
| 62 | Xəstəliklərin elmi cəhətdən əsaslandırılmış ilk təsnifatı hansı prinsip üzrə hazırlanmışdır<br>A)Etioloji<br>B)Patogenetik<br>C)Topoqrafo-anatomik<br>D)Ekoloji<br>E)Yaş və cinsə görə | O | 1-səh<br>43 |
| 63 | Preaqonal vəziyyət üçün hansı nəbz növü xarakterikdir<br>A)Periferik arterialada nəbzın olmaması<br>B)Ritmik,gərgin<br>C)Paradoksal<br>D)Monokrotik və dikrotik<br>E)Aritmik           | O | 1-səh<br>52 |
| 64 | Terminal halın ikinci mərhələsini göstərin.<br>A)Preaqoniya<br>B)Aqoniya<br>C)Klinik ölüm<br>D)Terminal fasilə<br>E)Bioloji ölüm   | O | 1-səh<br>52 |
| 65 | Terminal fasilənin davam etmə müddəti nə qədərdir<br>A)1-5 saat<br>B)10-12 dəqiqə<br>C)10-40 saniyə<br>D)Bir neçə saniyədən 3-4 dəqiqəyə qədər<br>E)1-2 gün                            | A | 1-səh<br>52 |

|    |  |   |                     |
|----|--|---|---------------------|
| 66 | <p>Terminal hal zaman zədələnmiş hüceyrədə hansı dəyişikliklər baş verir</p> <p>1.Asidoz<br/>2.Alkaloz<br/>3.Kalium ionlarının miqdarının artması<br/>4.Natrium ionlarının miqdarının artması<br/>5.Kalsium ionlarının miqdarının artması<br/>A)1,4,5 B)2,4,5 C)1,3,5 D)2,3,5 E)1,2,3.</p> | Ç | 1-səh<br>52         |
| 67 | <p>Terminal fasilə zamanı ürək fəaliyyəti necə dəyişir?</p> <p>A)Ürək ritmi seyrəkləşir bəzən asistoliya inkişaf edir.<br/>B)Sinus taxikardiyası inkişaf edir<br/>C)Paroksizmal taxikardiya inkişaf edir<br/>D)Səyrici aritmiya inkişaf edir<br/>E)Sinus bradikardiyası inkişaf edir.</p>  | O | 1-sih.52-<br>53     |
| 68 | <p>Terminal fasilə zamanı tənəffüs necə dəyişir?</p> <p>A)Taxipnoe<br/>B)Apnoe<br/>C)Hiperpnoe<br/>D)Kussmaul tənəffüs<br/>E)Biot tənəffüs</p>   | O | 1-<br>səh.52-<br>53 |
| 69 | <p>Terminal fasilə zamanı hansı sinirin fəallığı artır?</p> <p>A)Simpatik<br/>B)Onurğa beyinin arxa kökləri<br/>C)Dil udlaq sinirinin<br/>D)Üçlü sinirin<br/>E)Azan sinirin</p>  | O | 1-<br>səh.52-<br>53 |

|    |  |   |                     |
|----|--|---|---------------------|
| 70 | <p>Aqaniya mərhələsində mərkəzi sinir sisteminin hansı şöbəsində oyanma baş verir?</p> <p>A) Böyük beyin yarım kürələri qabığı</p> <p>B) Ara beyin</p> <p>C) Beyincik</p> <p>D) Uzunsov beyin</p> <p>E) Onurğa beyin</p>                                       | O | 1-<br>səh.52-<br>53 |
| 71 | <p>Aqoniyanın əsas əlaməti nədir?</p> <p>A) Dərin nəfəsalmanın meydana çıxması</p> <p>B) Bioloji ölümün meydana çıxması</p> <p>C) Arterial təzyiqin sıfıra qədər kəskin enməsi</p> <p>D) Tənəffüs aktının kəsilməsi</p> <p>E) Taxikardiyanın əmələ gəlməsi</p> | A | 1 -<br>səh.52       |
| 72 | <p>Aqoniya mərhələsi üçün hansı patoloji tənəffüs tipi xarakterikdir?</p> <p>A) Kussmaul</p> <p>B) Qaspiq tənəffüs</p> <p>C) Apnoe</p> <p>D) Ceyn-Stoks</p> <p>E) Biot tənəffüs</p>  | A | 1 -<br>səh.52       |
| 73 | <p>Qaspiq tənəffüsü terminin mənası?</p> <p>A) Tezləşmiş səthi</p> <p>B) Dövri</p> <p>C) Zəifləmiş</p> <p>D) Spastik</p> <p>E) Heç biri</p>  | A | 1 -səh<br>52        |

|    |   |   |               |
|----|---|---|---------------|
| 74 | Terminal halın hansı mərhələsində Qaspiq tənəffüsü inkişaf edir?<br>A)Preaqoniya<br>B)Terminal fasilə<br>C)Klinik ölüm<br>D)Bioloji ölüm<br>E)Aqoniya   | A | 1 - səh.52    |
| 75 | Aqonal tənəffüs üçün nə xarakterikdir?<br>A)Oyadıcı afferentasiyanın artıqlığı inkişaf edir<br>B)Alveolyar ventilyasiya 20%- i ötüb keçmir<br>C)Arterial qanda oksigenin parsial təzyiqi artır<br>D)Tənəffüsün tezliyinin reflektor azalması baş verir<br>E)Tənəffüsün tezliyinin reflektor artması baş verir | A | 1 - səh. 52   |
| 76 | Mərkəzi sinir sisteminin hansı şöbəsi hipoksiyaya daha davamlıdır?<br>A)Uzunsov beyin<br>B)Beyincik<br>C)Böyük beyin yarımkürələri qabığı<br>D)Retikulyar formasiya<br>E)Ara beyin  | A | 1 - səh 52-53 |
| 77 | Aqoniya zamanı tənəffüsün xarakterikini təyin edin.<br>A)Ekspirator<br>B)İnspirator<br>C)Polipnoe<br>D)Hiperpnoe<br>E)Heç biri  | A | 1 - səh 52    |



|    |   |   |                     |
|----|---|---|---------------------|
| 78 | <p>Dərin hipotermiya şəraitində klinik ölümün davam etmə müddəti necə dəyişir ?</p> <p>A)Hipotermiya şəraitində klinik ölüm inkişaf etmir</p> <p>B)Bu mərhələ uzanır</p> <p>C)Bu mərhələ qısalır</p> <p>D)Hipotermiya klinik ölümün davamətə müddətinə təsir etmir</p> <p>E)Heç biri</p>  | A | 1-səh<br>52-53      |
| 79 | <p>Klinik ölüm zamanı ürək fəaliyyəti necə dəyişir?</p> <p>A)Sinus taxikardiyası</p> <p>B)Sinus aritmiyası</p> <p>C)Fibrillyasiya və asistoliya</p> <p>D)Sinus bradikardiyası</p> <p>E)Paroksizmal taxikardiya</p>  | A | 1-<br>səh.52-<br>53 |
| 80 | <p>Terminal fasilə zamanı tənəffüsün kəskin dayanmasının səbəbini göstərin</p> <p>A)Ürək damar sisteminin funksiyasının pozulması baş verir</p> <p>B)Tənəffüs mərkəzinin işemiyası baş verir</p> <p>C)Oyadıcı afferentasiyanın artıqlığı baş verir</p> <p>D)Kəskin artan hipoksiya azan sinirin nüvəsini oyadır</p> <p>E)Heç biri</p> | O | 1-səh<br>52-53      |

|    |  |   |                 |
|----|--|---|-----------------|
| 81 | <p>Klinik ölüm vəziyyətinə düşmüş insanın həyatını bərpa etmək üçün hansı prosesin qarşısı alınmalıdır?</p> <p>A)Asidoz<br/>B)Hipoksiya<br/>C)Hipokapniya<br/>D)Hiperkapniya<br/>E)Alkoloz</p>   | A | 1-səh<br>52-53  |
| 82 | <p>Klinik ölüm vəziyyətinə düşmüş insanda ilk növbədə hansı sistemlərin fəaliyyəti bərpa olunmalıdır?</p> <p>A)Sinir,tənəffüs və ürək damar<br/>B)Ürək damar<br/>C)Tənəffüs və ürək damar<br/>D)Tənəffüs<br/>E)Sinir</p>   | A | 1-səh<br>52-53  |
| 83 | <p>Klinik ölüm müddətinin uzadılması yollarını göstərin</p> <p>mübdiləsini sürətləndirməklə aradan qaldırmaqla</p> <p>aradan qaldırmaqla qan dövranı yaratmaq və maddələr mübadiləsini zəiflətməklə</p> <p>A)Maddələr<br/>B)Asidozu<br/>C)Alkolozu<br/>D)Süni<br/>E)Heç biri</p> | O | 1-səh.<br>52-53 |
| 84 | <p>Postreanimasion xəstəliyinin gedişində neçə mərhələ ayırd edilir</p> <p>A) 1 B) 2 C) 3 D) 4 E) 5</p>  | A | 1-səh.<br>54-55 |

|    |   |   |                      |
|----|---|---|----------------------|
| 85 | <p>Postreanimasion xəstəliyi nədir?</p> <p>A)Orqanizmin funksiyalarının müvəqqəti sabitləşməsi.</p> <p>B)Orqanizmdə yeni patoloji dəyişiklərin qanuna uyğun inkişafı</p> <p>C)Canlandırılmış orqanizmin vəziyyətinin ağırlaşması</p> <p>D)Orqanizmin funksiyalarının normallaşması</p> <p>E) Bütün variantlardır.</p> | O | 1-<br>səh.55-<br>56  |
| 86 | <p>Postreanimasiya xəstəliyinin gedişində neçə mərhələ ayırd olunur?</p> <p>A) 1 B) 2 C) 3 D) 4 E) 5</p>  | A | 1-səh.<br>54-55      |
| 87 | <p>Mexaniki travmaların yerli əlamətlərini göstərin.</p> <p>A)Travmatik şok</p> <p>B)Sınıqlar</p> <p>C)Ağrı</p> <p>D)Uzunmüddətli sıxılma sindromu</p> <p>E)Qanaxmalar</p>  | A | 1-səh.<br>80         |
| 88 | <p>İnfrasəs dalğalarının tezliyini göstərin.</p> <p>A)16 hs-dən aşağı</p> <p>B)20 hs-dən yuxarı</p> <p>C)20.000 hs-dən yuxarı</p> <p>D)10.000 hs-dən yuxarı</p> <p>E)50.000hs-dən yuxarı</p>  | A | 1 -<br>səh.86-<br>87 |
| 89 | <p>Ultrasəs dalğalarının tezliyini göstərin.</p> <p>A)16 hs-dən aşağı</p> <p>B)20 hs-dən yuxarı</p> <p>C)20.000 hs-dən yuxarı</p> <p>D)10.000 hs-dən aşağı</p> <p>E)30.000hs-dən yuxarı</p>   | A | 1 - səh.<br>86-87    |

|    |   |   |                |
|----|---|---|----------------|
| 90 | <p>Hipertermiyanın kompensasiya mərhələsində istilikvermə necə dəyişir?</p> <p>A)Sabit qalır<br/>B)Artır<br/>C)Azalır<br/>D)Dəyişmir<br/>E)Gah artır gah azalır</p>   | O | 1 - səh. 91-92 |
| 91 | <p>Hipertermiyanın dekompensasiya mərhələsində istilikvermə necə dəyişir.</p> <p>A)Sabit qalır<br/>B)Artır<br/>C)Azalır<br/>D)Dəyişmir<br/>E)Gah artır gah azalır</p>   | O | 1 - səh.91-92  |
| 92 | <p>Hipertermiya zamanı orqanizmdə hansı müdafiə-kompesator reaksiyalar inkişaf edir?</p> <p>A)Periferik damarların spazmı<br/>B)Tər ifrazı azalması<br/>C)Tənəffüsün zəifləməsi<br/>D)Periferik damarların genişlənməsi<br/>E)Qan cəryanının zəifləməsi</p> | O | 1 - səh.91-92  |
| 93 | <p>Yanıqlar zamanı hansı ümumi dəyişiklər baş verir?</p> <p>A)Lekositlərin azalması<br/>B)Yanıq toksemiyası<br/>C)Dövrən edən qanın həcmnin artması<br/>D)Qanın durulaşması<br/>E)Orqanizmdə intoksikasiyanın olmaması</p>                                  | O | 1 - səh.90-91  |

|    |   |   |                        |
|----|---|---|------------------------|
| 94 | <p>Toxumaların ionlaşdırıcı radiasiyanın təsirinə qarşı həssaslığı nədən aslıdır?</p> <p>A)Toxumanın rigidliyindən<br/> B)Toxumanın regenerasiya qabiliyyətindən<br/> C)Toxumanın sıxlığından<br/> D)Hüceyrələrin bölünmə qabiliyyətindən<br/> E)Heç birindən</p>   | O | 1 - səh<br>102-104     |
| 95 | <p>İonlaşdırıcı radiasiyanın birbaşa təsiri nəticəsində hüceyrələrdə hansı dəyişiklər baş verir?</p> <p>A)Sərbəst radikalların azalması<br/> B)Sərbəst radikalların dəyişməməsi<br/> C)Xromosomların sayının dəyişməsi<br/> D)Hüceyrə orqanoidlərinin dəyişikliyə uğramaması<br/> E)DNT molekulunun parçalanması</p>  | O | 1 -<br>səh.102-<br>104 |
| 96 | <p>Kəskin şüa xəstəliyi zamanı əvvəlcə qanın hansı hüceyrələri azalır?</p> <p>A)Bazofillər<br/> B)Trombositlər<br/> C)Qranulositlər<br/> D)Limfositlər<br/> E)Eritrositlər</p>  | A | 1 -<br>səh.105-<br>106 |
| 97 | <p>Aşağı atmosfer təzyiqi şəraitində hansı patogen amillər orqanizmə təsir edir?</p> <p>A)Qanda karbon qazının miqdarının artması<br/> B)Qanda oksigenin miqdarının artması<br/> C)Atmosfer havasında oksigenin parsial təzyiqinin azalması<br/> D)Atmosfer havasında oksigenin parsial təzyiqinin artması<br/> E)Atmosfer havasında karbon qazının parsial təzyiqinin azalması</p> | A | 1 -<br>səh.113         |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 98  | <p>Yüksək atmosfer təzyiqi şəraitində hansı patogen amillər orqanizmə təsir edir?</p> <p>A)Dəm qazı<br/>B)Hipoksiya<br/>C)Karbon qazı<br/>D)Oksigen<br/>E)Azot</p>  | A | 1 -<br>səh.116-<br>117 |
| 99  | <p>Elektrik cərəyanın termik təsirini göstərin.</p> <p>A)Skelet əzələlərində oyanma<br/>B)Yanıqlar<br/>C)Qıcolmalar<br/>D)Sinir reseptorlarında oyanma<br/>E)Elektroliz prosesi</p>                         | A | 1 -<br>səh.110-<br>111 |
| 100 | <p>Elektrik cərəyanın mexaniki təsirindən nə baş verir,?</p> <p>A)Skelet əzələlərində oyanma<br/>B)Yanıqlar<br/>C)Qıcolmalar<br/>D)Sinir reseptorlarında oyanma<br/>E)Toxuma tamlığının pozulması</p>       | A | 1 -<br>səh.110-<br>111 |
| 101 | <p>Elektrik cərəyanının təsirindən baş verən ölümün səbəbi nədir?</p> <p>A)Sklet əzələlərində oyanma<br/>B)Yanıqlar<br/>C)Elektroliz<br/>D)Tənəffüs mərkəzinin iflici<br/>E)Toxuma tamlığının pozulması</p> | A | 1 -<br>səh.110-<br>111 |
| 102 | <p>İnfraqırmızı şüaların intensiv təsirini göstərin.</p> <p>A)Mexaniki<br/>B)Termiki yanıt<br/>C)İonlaşdırıcı<br/>D)Fotokimyəvi<br/>E)Travmatik</p>   | A | 1 -<br>səh.101         |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 103 | <p>Ultrabənövşəyi şüaların orqanizmə yerli təsirini göstərin.</p> <p>A)Mutasiya<br/>B)İonlaşdırıcı<br/>C)Yanıqlar<br/>D)Travmalar<br/>E)Eritemalar</p>                      | O | 1 -<br>səh.98-<br>99   |
| 104 | <p>Ultrabənövşəyi şüaların uzun müddətli təsirindən yaranan ağırlaşmaları göstərin.</p> <p>A)Fotokimyəvi<br/>B)Mutasiya<br/>C)Yanıqlar<br/>D)Travmalar<br/>E)Eritemalar</p> | O | 1 -<br>səh.98-<br>99   |
| 105 | <p>Kimyəvi patogen amillərə aiddir.</p> <p>A)Yüksək temperatur<br/>B)Zərbə dalğası<br/>C)Zəhərlər<br/>D)İonlaşdırıcı radiasiya<br/>E)Mikroorqanizmlər</p>                   | A | 1 -<br>səh.118-<br>119 |
| 106 | <p>Bioloji patogen amilləri göstərin.</p> <p>A)Zəhərlər<br/>B)Aşağı temperatur<br/>C)Yüksək atmosfer təzyiqi<br/>D)İonlaşdırıcı radiasiya<br/>E)Mikroorqanizmlər</p>        | A | 1 -<br>səh.120-<br>121 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 107 | <p>Dalğıc suyun üzərinə qalxarkən qəflətən qıcolmalar baş verdi və o huşunu itirdi. Dekompressiya sindromunda patogenezin əsas zəncirini nə təşkil edir.</p> <p>A)Qaz emboliyası<br/> B)Oksigenin toksiki təsiri<br/> C)Hipoksiya<br/> D)Azotun toksik təsiri<br/> E)Hiperkapniya</p> | O | 1 -<br>səh.116-<br>117 |
| 108 | <p>Mexaniki amillərin təsiri ilə toxumaların tamlığının pozulması necə adlanır?</p> <p>A)Kontuziya<br/> B)Yaralanma<br/> C)Ağrı<br/> D)Kinetoz<br/> E)Ataksiya</p>  | A | 1 -<br>səh.80          |
| 109 | <p>Təcilin orqanizmdə yaratdığı patologiyayı göstərin.</p> <p>A)Kontuziya<br/> B)Yaralanma<br/> C)Taxikardiya<br/> D)Arterial təzyiqin artması<br/> E)Kinetoz</p>   | O | 1 -<br>səh.82-<br>83   |
| 110 | <p>Yanıq xəstəliyinin II dövrü necə adlanır?</p> <p>A)Yanıq şoku<br/> B)Yanıq septikotoksemiyası<br/> C)Yanıq toksemiyası<br/> D)Üzülmə<br/> E)Yanıq xəstəliyi</p>  | A | 1 -<br>səh.90-<br>91   |



|     |   |   |               |
|-----|---|---|---------------|
| 111 | <p>Yanıq şoku zamanı qanda hansı dəyişikliklər yaranır?</p> <p>A)Dövr edən qanın ümumi həcmi azalır</p> <p>B)Qanın qatılığı azalır</p> <p>C)Damar divarının keçiriciliyi azalır</p> <p>D)EÇS azalır</p> <p>E )Leykositlər azalır</p>                  | O | 1 - səh.90-91 |
| 112 | <p>Yanıq zamanı baş verən hemolizin əsas səbəbini göstərin.</p> <p>A)Qanın qatılaşması</p> <p>B)Qanın durulaşması</p> <p>C)Dövr edən qanın həcmnin artması</p> <p>D)Toksik maddələrin yanıq nahiyəsindən qana keçməsi</p> <p>E)Plazmanın azalması</p> | O | 1 - səh.90-91 |
| 113 | <p>Yanıq xəstəliyinin III dövrü necə adlanır?</p> <p>A)Yanıq şoku</p> <p>B)Yanıq septikotoksemiyası</p> <p>C)Yanıq toksemiyası</p> <p>D)Sağalma</p> <p>E)Üzülmə</p>   | A | 1 - səh.90-91 |
| 114 | <p>Yanıq xəstəliyinin I dövrü necə adlanır?</p> <p>A)Yanıq şoku</p> <p>B)Yanıq septikotoksemiyası</p> <p>C)Yanıq toksemiyası</p> <p>D)Üzülmə</p> <p>E)Sağalma</p>   | A | 1 - səh.90-91 |

|     |  |   |                       |
|-----|--|---|-----------------------|
| 115 | <p>Yanıq şokunun erektil fazasında sinir sistemində hansı dəyişiklik baş verir?</p> <p>A)Mərkəzi sinir sistemində şiddətli oyanma<br/> B)Qabıqaltı nüvələrin fəaliyyətinin ləngiməsi<br/> C)Parasimpatik şöbənin tonusunun artması<br/> D)Qan plazmasında katexolaminlərin miqdarının azalması<br/> E)Bioloji aktiv maddələrin azalması</p>      | O | 1 -<br>səh.90-<br>91  |
| 116 | <p>Yanıq şokunun torpid fazasında sinir sistemində hansı dəyişikliklər baş verir?</p> <p>A)Şiddətli oyanma<br/> B)Parasimpatik şöbənin tonusunun azalması<br/> C)Beyin qabığının və qabıqaltı nüvələrin fəaliyyətinin ləngiməsi<br/> D)Beyin qabığının və qabıqaltı nüvələrin fəaliyyətinin artması<br/> E)Bioloji aktiv maddələrin azalması</p> | O | 1 -<br>səh.90-<br>91  |
| 117 | <p>İnfraqırmızı şüaların dalğa uzunluğu:</p> <p>A)750nm-dən çox<br/> B)10-nm<br/> C)200-nm<br/> D)300-nm<br/> E)400-nm</p>   | A | 1 -<br>səh.101        |
| 118 | <p>Ultrasəs dalğalarının,toxumalara zədələyici təsiri:</p> <p>A) Bioloji,kimyəvi, termiki<br/> B)Psixi,bioloji,mexaniki<br/> C)Mexaniki,termiki,kimyəvi<br/> D)Kimyəvi,termiki,psixi<br/> E)Bioloji,mexaniki,kimyəvi</p>   | O | 1 -<br>səh.99-<br>100 |

|     |  |   |                 |
|-----|--|---|-----------------|
| 119 | <p>Hipertermiya necə əmələ gəlir?</p> <p>A)İnfeksiyon amillərin təsiri nəticəsində</p> <p>B)Ətraf mühitin temperaturunun yüksəlməsi nəticəsində</p> <p>C)Orqanizmdə pirogen maddələrin artması nəticəsində</p> <p>D)Tsiklik 3, 5-AMF-ın miqdarının artması nəticəsində</p> <p>E)Kimyəvi amillərin təsiri nəticəsində</p> | O | 1 - səh.92      |
| 120 | <p>Porfiriya zamanı dəridə baş verən dəyişiklər nə ilə əlaqədardır?</p> <p>A)Fotosensibilizasiya ilə</p> <p>B)Kavitasiya ilə</p> <p>C)Desensibilizasiya ilə</p> <p>D)Sensibilizasiya ilə</p> <p>E)Kimyəvi proses ilə</p>   | Ç | 1 - səh.100     |
| 121 | <p>İnfraqırmızı şüaların yerli təsirini göstərin.</p> <p>A)Damar keçiriciliyinin azalması</p> <p>B)Bədən temperaturunun yüksəlməsi</p> <p>C)Maddələr mübadiləsinin sürətlənməsi</p> <p>D)Bədən temperaturunun aşağı enməsi</p> <p>E)Damar divarının keçiricilik qabiliyyətinin artması</p>                               | O | 1 - səh 101     |
| 122 | <p>Kəskin şüa xəstəliyinin III dövrü necə adlanır?</p> <p>A)Gizli dövr</p> <p>B)İlkin əlamətlər dövrü</p> <p>C)Xəstəliyin qızğın inkişaf dövrü</p> <p>D) Xəstəliyin nəticəsi</p> <p>E)Sağalma dövrü</p>  | O | 1 - səh.105-106 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 123 | <p>Kəskin şüa xəstəliyinin II dövrü necə adlanır?</p> <p>A)İlkin əlamətlər dövrü<br/> B)Gizli dövr<br/> C)Xəstəliyin qızğın inkişaf dövrü<br/> D) Xəstəliyin nəticəsi<br/> E)Sağalma dövrü</p>             | O | 1 -<br>səh.105-<br>106 |
| 124 | <p>Elektrik cərəyanı neçə volt gərginlikdə mütləq öldürücü hesab edilir.</p> <p>A)40 V<br/> B)100 V<br/> C)200-250 V olarsa<br/> D)500V cox olarsa<br/> E)200 V</p>  | O | 1 -<br>səh.110-<br>111 |
| 125 | <p>Dəniz səviyyəsindən 4000-5500 m hündürlük necə adlanır?</p> <p>A)Böhran zonası<br/> B)İndiferent zona<br/> C) Dözülməzlik zonası<br/> D)Natamam kompensasiya zonası<br/> E)Tam kompensasiya zonası</p>  | A | 1 -<br>səh.113-<br>114 |
| 126 | <p>Dəniz səviyyəsindən 1500-2000 m hündürlük necə adlanır?</p> <p>A)Böhran zonası<br/> B)İndifFerent zona<br/> C) Dözülməzlik zonası<br/> D)Natamam kompensasiya zonası<br/> E)Tam kompensasiya zonası</p> | A | 1 -<br>səh.113-<br>114 |
| 127 | <p>"Yüksəklik emfizeması"dəniz səviyyəsindən neçə kilometr hündürlükdə yaranır?</p> <p>A)3 km<br/> B)5 km<br/> C)10 km<br/> D)15 km<br/> E)19 km və daha artıq</p>   | O | 1 - səh.<br>113-114    |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 128 | <p>Reaktivliyə verilən təriflərdən hansı doğrudur?</p> <p>A)Orqanizmin adi və xəstəliktörədici qıcıqlara hər bir konkret şəraitə müvafiq şəkildə cavab vermək qabiliyyətidir.</p> <p>B)Orqanizmin yüksək müqavimətlə patogen amillərə qarşı verdiyi cavab reaksiyasıdır.</p> <p>C)Orqanizmin qıcıqlara yüksək həssaslıqla verdiyi cavab reaksiyasıdır.</p> <p>D)Orqanizmin yoluxucu xəstəliklərə tutulmamaq qabiliyyətidir.</p> <p>E) Kompensator reaksiyadır?</p> | O | 1 - səh<br>127         |
| 129 | <p>Reaktivliyin təsnifatına aid deyil:</p> <p>A)Bioloji</p> <p>B)Ləng tipli</p> <p>C)Qrup</p> <p>D)Fərdi</p> <p>E)İmmunoloji</p>   | A | 1 -<br>səh.128         |
| 130 | <p>Rezistentliyin növünə aid deyil:</p> <p>A)Təbii</p> <p>B)Aktiv</p> <p>C)Passiv</p> <p>D)Steril</p> <p>E)Qazanılmış</p>  | A | 1 -<br>səh.140-<br>141 |
| 131 | <p>Fərdi reaktivliyi müəyyən edən amilə aid deyil:</p> <p>A)Peşə</p> <p>B)Cinsiyyət</p> <p>C)Yaş</p> <p>D)İrsiyyət</p> <p>E)Konstitusiya</p>   | A | 1 -<br>səh.129-<br>130 |
| 132 | <p>Reaktivlikdə birləşdirici toxumanın rolunun göstəricisi:</p> <p>A)Həssaslıq</p> <p>B)Regenerasiya</p> <p>C)Komplementin titri</p> <p>D)Xronaksiya</p> <p>E)Qıcıqlanma</p>   | A | 1 -<br>səh.137-<br>138 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 133 | Endokrin sisteminin vəziyyətini xarakterizə edən reaktivlik göstəricisi hansıdır?<br>A)Hormonların qanda miqdarı<br>B)Xronaksiya<br>C)Pirogenlərin qanda konsentrasiyası<br>D)Oyanıqlıq<br>E)Komplementin titri  | A | 1 -<br>səh.136-<br>137 |
| 134 | Bioloji reaktivliyin təzahürünə aiddir.<br>A)Faqositoz<br>B)Fəslı anabioz<br>C)İltihab<br>D)Allergiya<br>Şok E )   | A | 1 -<br>səh.128-<br>129 |
| 135 | Hippokratın konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:<br>A)Sanqvinik, fleqmatik, xolerik, melanxolik<br>B)Atletik, piknik, astenik<br>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz, astenik<br>D)Bədii və mütəfəkkir<br>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik | A | 1 -<br>səh.168         |
| 136 | Siqonun konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:<br>A)Tənəffüs, həzm, əzələ, beyin<br>B)Atletik, piknik, astenik<br>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz, astenik<br>D)Bədii və mütəfəkkir<br>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik                  | A | 1 -<br>səh.169         |
| 137 | Kreçmerin konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:<br>A)Tənəffüs, həzm, əzələ, beyin<br>B)Atletik, piknik, astenik<br>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz<br>D)Bədii və mütəfəkkir<br>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik                         | A | 1 -<br>səh.169         |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 138 | <p>Çernorutskinin konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:</p> <p>A)Tənəffüs, həzm, əzələ, beyin</p> <p>B)Atletik, piknik, astenik</p> <p>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz</p> <p>D)Bədii və mütəfəkkir</p> <p>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik</p>   | A | 1 -<br>səh.169         |
| 139 | <p>Boqomoletsin konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:</p> <p>A)Qüvvətli,müvazinətli,mütəhərrik;qüvvətli,müvazi nətli qeyri-mütəhərrik;qüvvətli müvazinətsiz;zəif</p> <p>B)Sanqvinik, fleqmatik, xolerik, melanxolik</p> <p>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz astenik</p> <p>D)Bədii və mütəfəkkir</p> <p>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik</p> | A | 1 -<br>səh170-<br>171  |
| 140 | <p>Pavlovun konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:</p> <p>A)Qüvvətli,müvazinətli,mütəhərrik;qüvvətli,müvazi nətli qeyri-mütəhərrik;qüvvətli müvazinətsiz;zəif</p> <p>B)Sanqvinik, fleqmatik, xolerik, melanxolik</p> <p>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz astenik</p> <p>D)Bədii və mütəfəkkir</p> <p>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik</p>     | A | 1 -<br>səh.171-<br>172 |
| 141 | <p>Şeldonun konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:</p> <p>A)Sanqvinik, fleqmatik, xolerik, melanxolik</p> <p>B)Ektomorf,mezomorf,endomorf</p> <p>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz</p> <p>D)Bədii və mütəfəkkir</p> <p>E)Normostenik, hipostenik, hiperstenik</p>  | A | 1 -<br>səh.170-<br>171 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 142 | Eppingerin və Hessin konstitusional tiplərə verdiyi təsnifatı göstərin:<br>A)Vaqotonik,simpatik<br>B)Ektomorf,mezomorf,endomorf<br>C)Fibroz, lipomatoz, pastoz<br>D)Bəddii və mütəfəkkir<br>E) Sanqvinik, fleqmatik, xolerik, melanxolik | A | 1 -<br>səh.171         |
| 143 | Pavlovun təsnifatındakı "qüvvətli,müvazinətli,mütəhərrik"tip Hippokratın təsnifatında olan hansı tipə uyğun gəlir?<br>A)Fleqmatik<br>B)Melanxolik<br>C)Sanqvinik<br>D)Xolerik<br>E)Heç biri  | O | 1 -<br>səh.171-<br>172 |
| 144 | Astenik tipə məxsus olmayan əlaməti göstərin.<br>A)Uca boy<br>B)Ensiz döş qəfəsi<br>C)Hipoqlikemiya meyillilik<br>D)Ağciyərlərin uzunsov olması<br>E)Piylənməyə meyillilik   | O | 1 -<br>səh.170         |
| 145 | Hipersteniklərdə hansı xəstəliklərin inkişaf etmə ehtimalı daha çoxdur?<br>A)Vərəm<br>B)Mədə 12barmaq bağırsağ xorası<br>C)Şəkərli diabet<br>D)Hipotoniya<br>E)Xroniki kolit   | O | 1 -<br>səh.170-<br>172 |
| 146 | Asteniklərdə hansı xəstəliklərin inkişaf etmə ehtimalı daha çoxdur?<br>A)Hipotoniya<br>B)Şəkərli diabet<br>C)Ateroskleroz<br>D)Hipertoniya<br>E)Öd daşı xəstəliyi  | O | 1 -<br>səh.170-<br>172 |



|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 147 | Aşağıdakı müəlliflərdən hansı konstitusional tipin formalaşmasında irsiyyətin rolunu inkar edir?<br>A)Tandlerin<br>B)Siqo<br>C)Markus<br>D)Otto<br>E)Bayuer   | O | 1 -<br>səh.171-<br>172 |
| 148 | Kariotip nədir?<br>A)Orqanizmin bütün əlamət və xassələrinin cəmi<br>B)Orqanizmin hüceyrələrində olan xromosomların ümumi sayı<br>C)İrsi əlamətlərin sıçrayışla dəyişməsi<br>D) Hamısı<br>E) Heç biri                                 | A | 1 -<br>səh.176         |
| 149 | Klaynfelter sindromunun kariotipini göstərin:<br>A)XX<br>B)XO<br>C)YO<br>D)XXY<br>E)XXX   | Ç | 1 -<br>səh.184         |
| 150 | Şereşevski-Terner sindromunun kariotipi:<br>A)XXXY<br>B)XY<br>C)XO<br>D)XX<br>E)XXX   | Ç | 1 -<br>səh.184         |
| 151 | Gen mutasiyası nədir?<br>A)Xromosomların seqmentlərinin yerdəyişməsi<br>B)Xromosomların sayının dəyişməsi<br>C)DNT molekullarının nukleotidlərinin ardıcılığının pozulması<br>D)Xromosomların ikiləşməsi<br>E)xromosomların bölünməsi | A | 1 -<br>səh.177         |

|     |  |   |                 |
|-----|--|---|-----------------|
| 152 | <p>Fenotip nədir?</p> <p>A) İrsi əlamtlərin sıçrayışla dəyişməsidir.</p> <p>B) Orqanizmin bütün əlamət və xassələrinin cəmidir</p> <p>C) Morfoloji, fizioloji və biokimyəvi xüsusiyyətlərinin valideynlərdən övladlara verilməsidir.</p> <p>D) Biokimyəvi xüsusiyyətlərin cəmidir</p> <p>E) Əlamət və xassələrin dəyişməsidir</p>        | A | 1 - səh.176     |
| 153 | <p>Hansı dəyişikliklər gen xəstəliklərinin inkişafına səbəb olur?</p> <p>A) Fenotipin dəyişikləri</p> <p>B) Xromosomların strukturunda gedən dəyişikliklər</p> <p>C) Xromosom və genom mutasiyaları</p> <p>D) Genin tərkibində olan nukleotidlərdən birinin başqa nukleotidlə əvəz olunması</p> <p>E) Xromosomların yerini dəyişməsi</p> | O | 1 - səh.177     |
| 154 | <p>Patau sindromu zamanı hansı xromosom cütündə dəyişiklik baş verir?</p> <p>A) 5-ci</p> <p>B) 13-cü</p> <p>C) 18-ci</p> <p>D) 21-ci</p> <p>E) 15 - ci cüt</p>   | O | 1 - səh.183     |
| 155 | <p>'Pişik səsi" sindromunda hansı xromosom cütündə dəyişiklik baş verir?</p> <p>A) 5-ci</p> <p>B) 13-cü</p> <p>C) 18-ci</p> <p>D) 21-ci</p> <p>E) 20 - ci</p>  | O | 1 - səh.183-184 |

|     |   |   |                    |
|-----|---|---|--------------------|
| 156 | <p>Histamin azad edən hüceyrə hansıdır?</p> <p>A) Tosqun hüceyrələr</p> <p>B) Fibroblastlar</p> <p>C) Neytrofillər</p> <p>D) Endotel hüceyrələr</p> <p>E) Limfositlər</p>   | O | 1 - səh.186        |
| 157 | <p>Mutasiya əleyhinə təsir göstərən sitemin patologiyası ilə əlaqədar olan xəstəliyi göstərin.</p> <p>A) Piqment kserodermiyası</p> <p>B) Porfiriya</p> <p>C) Fenilketonuriya</p> <p>D) Axondroplaziya</p> <p>E) Heç biri</p>   | O | 1 - səh 202 - 203  |
| 158 | <p>Peroksidləşmə yolu ilə oksidləşmənin bioloji əhəmiyyəti nədən ibarətdir?</p> <p>A) Membran keçiriciliyinin tənzim edilməsindən</p> <p>B) Hüceyrələrin proliferasiyasının zəifləməsindən</p> <p>C) Hüceyrə fəaliyyətinin pozulmasından</p> <p>D) Membranın yeniləşməsindən</p> <p>E) Əhəmiyyəti yoxdur</p>                                      | O | 1 - səh. 202 - 203 |
| 159 | <p>Hüceyrə zədələnməsinin endogen səbəbləri:</p> <p>A) Alkoqolizm, narkomaniya, fiziki gərginlik</p> <p>B) Denervasiya, emboliya, sensibilizasiya, mutasiya</p> <p>C) Ultrabənövşəyi şüalar, polifaqiya, emosional gərginlik</p> <p>D) Radiasiya, yüksək temperatur, qurd invaziyası</p> <p>E) Saturasiya, dekompressiya, kinetoz, kavitasiya</p> | O | 1 - səh.235        |

|     |  |   |                 |
|-----|--|---|-----------------|
| 160 | <p>Antioksidant sistemin fermentləri hansılardır?</p> <p>A) Fosforilaza, liqaza, monoaminoksidaza</p> <p>B) Katalaza, qlutationperoksidaza, superoksiddismutaza</p> <p>C) Hekzokinaza, transminaza, transferaza</p> <p>D) Endonukleaza, polimeraza, amilaza</p> <p>E) Hialuronidaza, liqaza, fosfolipaza</p> | O | 1 - səh.191-192 |
| 161 | <p>Qeyri-fermentativ antioksidant maddələr hansılardır?</p> <p>A) E və C vitaminləri</p> <p>B) SOD(superoksiddismutaza)</p> <p>C) Qlükuronidaza</p> <p>D) Transferrin, ferritin</p> <p>E) Fe<sup>2+</sup> ionları</p>  | O | 1 - səh.191-192 |
| 162 | <p>Hüceyrə patologiya nəzəriyyəsi kimə məxsusdur?</p> <p>A) Y. Konheyim</p> <p>B) Klod Bernar</p> <p>C) R. Virxov</p> <p>D) P. Pavlov</p> <p>E) İ. Meçnikov</p>  | A | 1 - səh.200     |
| 163 | <p>Hüceyrənin hansı orqaniodləri daha erkən və aktiv olaraq zədələnmə prosesinə cəlb olunur?</p> <p>A) Nüvə, xromoson</p> <p>B) Endoplazmatik şəbəkə</p> <p>C) Mitoxondri və lizosom</p> <p>D) Ribosom və Holci aparatı</p> <p>E) Peroksisomlar</p>  | O | 1 - səh.201     |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 164 | <p>Hüceyrə zədələnməsinin qeyri-spesifik əlamətini göstərin.</p> <p>A)Xromosomun delesiyası<br/> B)Hemoliz<br/> C)Asidoz<br/> D)Aksonal transportun pozulması<br/> E)Xromosomun translokasiyası</p>  | O | 1 -<br>səh.201-<br>202 |
| 165 | <p>Zədələnmiş toxumaların reparasiyası zamanı intensiv proliferasiya edən hüceyrə tipini göstərin.</p> <p>A)Kardiomiositlər<br/> B)Adipositlər<br/> C)Hepatositlər<br/> D)Neyronlar<br/> E)Miositlər</p>   | O | 1 -<br>səh.198         |
| 166 | <p>Zədələnmiş DNT molekulunun bərpa edilməsinə yardım göstərən sistemini göstərin.</p> <p>A)Bufer sistem<br/> B)Detoksikasiya<br/> C)Antimutasion<br/> D)Antioksidant<br/> E)Heç biri</p>  | A | 1 -<br>səh.203         |
| 167 | <p>Poligen xəstəliklər:</p> <p>A)Yalnız bir gendə baş verən mutasiyalardır<br/> B)Autosom-dominant tip üzrə verilən xəstəliklərdir<br/> C)Autosom-recessiv tip üzrə verilən xəstəliklərdir<br/> D)Bir neçə genin ətraf mühit amilləri ilə qarşılıqlı təsiri nəticəsində yaranan və irsi meyilli olan xəstəliklərdir<br/> E) Heç biri</p> | Ç | 1 -<br>səh.248         |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 168 | <p>Hüceyrə zədələnməsinin ekzogen səbəbləri:</p> <p>A)Asidoz, alkaloz, hipoksiya, hipoqlikemiya</p> <p>B)İşemiya, tromboz, ekssudasiya, mutasiya</p> <p>C)Ateroskleroz, qlikogenoz, denervasiya, ödem</p> <p>D)Travma, radiasiya, viruslar, dərman preparatları</p> <p>E)Apoptoz, atrofiya, mutasiya, ageneziya</p>   | Ç | 1 -<br>səh.236         |
| 169 | <p>Fosforlu üzvi birləşmələrin təsiri ilə yaranan hüceyrə zədələnməsinin spesifik dəyişikliyi göstərin.</p> <p>A)Heksokinaza fermentinin aktivliyinin azalması</p> <p>B)Xolinesteraza fermentinin aktivləşməsi</p> <p>C)Heksokinaza fermentinin aktivliyinin artması</p> <p>D)Xolinesteraza fermentinin inaktivləşməsi</p> <p>E)Heç biri</p>                | Ç | 1 -<br>səh.193-<br>194 |
| 170 | <p>Hüceyrədaxili detoksikasiyanın əsas prinsipi nədən ibarətdir?</p> <p>A)Hüceyrələri turş və qələvi xassəli zədələyici maddələrdən mühafizə etmək</p> <p>B)Lipidlərin peroksid oksidləşməsinin qarşısının almaq</p> <p>C)DTN molekulunun zədələnmələrini aradan qaldırmaq</p> <p>D)Hidrofob maddələri hidrofil birləşmələrə çevirmək</p> <p>E)Heç biri</p> | Ç | 1-səh.200-<br>201      |
| 171 | <p>Hansı termin zədələnmə mənasını verir?</p> <p>A)Eksudasiya</p> <p>B)Sensibilizasiya</p> <p>C)Emiqrasiya</p> <p>D)Proliferasiya</p> <p>E)Alterasiya</p>   | A | 1-səh.200-<br>201      |

|     |   |   |               |
|-----|---|---|---------------|
| 172 | <p>Komplementin fəallaşması yollarına aid deyil:</p> <p>A)Alternativ<br/>B)Lektin<br/>C)Klassik<br/>D)Properdin<br/>E)Peptik</p>  | Ç | 1-səh.201-202 |
| 173 | <p>Hüceyrə zədələnməsinin spesifik əlamətini göstərin.</p> <p>A)Proteazaların aktivləşməsi<br/>B)Asidoz<br/>C)Hüceyrənin şişməsi<br/>D)Zülalların denaturasiyası<br/>E)Hemoliz</p>  | O | 1-səh.193-194 |
| 174 | <p>Nekroz hansı proseslə başlayır?</p> <p>A)Disproteinemiya ilə<br/>B)Distrofiya ilə<br/>C)Displaziya ilə<br/>D)Hipernatriemiya ilə<br/>E)Heç biri ilə</p>  | A | 1-səh.192-193 |
| 175 | <p>Hüceyrə zədələnməsi zamanı hansı dəyişiklik müşahidə olunur?</p> <p>A)Hüceyrə proteazaların təbii inhibitorların fəallığı artır.<br/>B)Orqanoidlərin fermentləri ərtaf mühitə keçə bilmir.<br/>C)Hüceyrə proteazaları aktivləşdirir, onların inhibitorların fəallığı zəifləyir.<br/>D)Hüceyrə proteazaları inaktivləşir.<br/>E)Proteoliz nəticəsində protoplazmanın pH-ı dəyişmir.</p> | O | 1-səh.191-194 |

|     |   |   |               |
|-----|---|---|---------------|
| 176 | Hüceyrə zədələnməsi zamanı sitoplazmada baş verən dəyişiklikləri göstərin.<br>A)Koaqulyasiya, kariopiknoz<br>B)Plazmoreksis, plazmoliz, karioliz<br>C)Kariopiknoz, karioreksis, karioliz<br>D)Koaqulyasiya, plazmoreksis, plazmoliz<br>E)heç biri       | O | 1-səh.199     |
| 177 | Nekrozun mərhələlərinə aid olmayan variantı seçin.<br>A)Nekroz<br>B)Nekrobioz<br>C)Autoliz<br>D)Paranekroz<br>E)Piknoz  | A | 1-səh.192-193 |
| 178 | Mexaniki amilin təsirindən baş verən hüceyrə zədələnməsinin spesifik əlamətini göstərin.<br>A)Membranın tamlığının pozulması<br>B)Membranın potensialının dəyişməsi<br>C)Zülallarının denaturasiyası<br>D)Fermentlərin aktivliyinin dəyişməsi<br>E)Ödem | A | 1-səh.193     |
| 179 | İonlaşdırıcı şüaların təsirindən baş verən hüceyrə zədələnməsinin spesifik əlamətini göstərin.<br>A)Membranın tamlığının pozulması<br>B)Hüceyrə daxili asidoz<br>C)Zülalların denaturasiyası<br>D)Sərbəst radikalların miqdarının artması<br>E)Heç biri | A | 1-səh.193-194 |



|     |   |   |               |
|-----|---|---|---------------|
| 180 | <p>Yanıqlar zamanı hüceyrə zədələnməsinin spesifik əlamətini göstərin.</p> <p>A) Fermentlərin aktivliyinin dəyişməsi</p> <p>B) Zülalların denaturasiyası</p> <p>C) Hüceyrədaxili asidoz</p> <p>D) Hüceyrə membranının tamlığının pozulması</p> <p>E) Travmatik ödem</p> | A | 1-səh.193     |
| 181 | <p>Mikrosirkulyator sistemin arterial və venoz hissələrində hansı proseslər gedir?</p> <p>A) Reabsorbsiya, diffuziya</p> <p>B) Diffuziya, filtrasiya</p> <p>C) Filtrasiya, reabsorbsiya</p> <p>D) Reabsorbsiya, filtrasiya</p> <p>E) Diffuziya, reabsorbsiya</p>        | O | 1-səh.207-208 |
| 182 | <p>Filtrasiya və reabsorbsiya təzyiqləri fərqi nə qədərdir?</p> <p>A) 5mm c.st; 15mm c.st.</p> <p>B) 6 mm c.st; 9mm c.st</p> <p>C) 9mm c.st; 6mm c.st</p> <p>D) 15mm c.st; 5mm c.st</p> <p>E) 8mm c.st, 16mm c.st.</p>  | O | 1-səh.207-208 |
| 183 | <p>Filtrasiya və reabsorbsiya gündəlik həcmi nə qədərdir?</p> <p>A) 1,8L; 2 L</p> <p>B) 2L; 1.8L</p> <p>C) 14ml; 12.5ml</p> <p>D) 20L; 18L</p> <p>E) 12L, 10L</p>   | A | 1-səh.207-208 |

|     |  |   |               |
|-----|--|---|---------------|
| 184 | Gün ərzində filtrasiyaya uğrayan mayenin hansı hissəsi limfa damarları vasitəsilə daşınır.<br>A)0.2l<br>B)2l<br>C)4l<br>D)20l<br>E)5l  | A | 1-səh.208     |
| 185 | Mikrosirkulyasiya sistemi patologiyasının növlərini seçin.<br>A)Damardaxili, damarxarici, rezorbsion,dinamik,qarışıq.<br>B)Damar divarında,damardaxili, damarxaric,qarışıq<br>C) Damar divarında,rezorbsion,dinamik,qarışıq.<br>D)Mexaniki,rezorbsion,dinamik,qarışıq<br>E)Mexaniki,damarxarici,damardaxili. | O | 1-səh.110-111 |
| 186 | Limfa dövrəni patologiyasının növlərini seçin.<br>A)Dinamik, damardanxaric, damardaxili<br>B)Rezorbsion, damardaxili, damardanxaric<br>C)Mexaniki, dinamik, rezorbsion<br>D)Rezorbsion, damardaxili, qarışıq<br>E)Damardaxili,damarxarici,qarışıq  | A | 1-səh.213-214 |
| 187 | Fillik(elefantiaz)xəstəliyinin səbəbi nədir?<br>A)Arterial hiperemiya<br>B)Venoz hiperemiya<br>C)Slac<br>D)Xroniki limfa durğunluğu<br>E)Kəskin limfa durğunluğu   | A | 1-səh.213-214 |

|     |   |   |               |
|-----|---|---|---------------|
| 188 | <p>Arterial hiperemiyanın növlərini seçin.</p> <p>A)Fizioloji(iş,reflektor,şərti reflektor)və patoloji(angionevrotik,postanemik, kollateral,vakat,iltihabi,arteriovenoz)</p> <p>B)Fizioloji(reflektor, şərti reflektor, kollateral) və patoloji (angionevrotik, postanemik, vakat, iltihabi, arteriovenoz)</p> <p>C)Fizioloji (iş,kollateral, şərti reflektor) və patoloji (angionevrotik, postanemik, reflektor, vakat, iltihabi, arteriovenoz)</p> <p>D)Fizioloji(iş, angionevrotik, reflektor) və patoloji (postanemik, şərti reflektor, kollateral, iltihabi, arteriovenoz)</p> <p>E)Hamısı</p> | O | 1-səh.216-217 |
| 189 | <p>Venoz hiperemiyanın etioloji amillərini seçin.</p> <p>A)Vena mənfəzinin tutulması, venaların sıxılması, kardioskleroz, kapilyar keçiriciliyin artması</p> <p>B)Vena mənfəzinin tutulması, venaların sıxılması, ürək çatışmazlığı, kapilyar keçiriciliyin artması</p> <p>C)Vena mənfəzinin tutulması, venaların sıxılması, ateroskleroz, kapilyar keçiriciliyin azalması</p> <p>D)Ürək çatışmazlığı, vena mənfəzinin tutulması, venaların sıxılması, damar keçiriciliyinin azalması</p> <p>E)Vena mərkəzinin genişlənməsi,ürək çatışmazlığı,kardioskleroz.</p>                                    | A | 1-səh.219-220 |

|     |  |   |               |
|-----|--|---|---------------|
| 190 | <p>Aşağıdakılar hansı periferik qan dövranı patologiyasının əlamətləridir mikrosirkulyator sistemdə qan cəryanının və limfa dövranının sürətlənməsi, toxuma və orqanları həcmnin böyüməsi, temperaturunun artması, al-qırmızı rəng boyaması</p> <p>A) Staz<br/>B) Arterial hiperemiya<br/>C) Slac<br/>D) Venoz hiperemiya<br/>E) Heç biri</p>                              | A | 1-səh.216-225 |
| 191 | <p>Aşağıdakılar hansı periferik qan dövranı patologiyasını təyin edin:</p> <p>Qanın hərəkət sürətinin azalması, damarların qanla həddən artıq dolması, hipoksiya, fermentlərin aktivliyinin azalması, sianoz, temperaturun azalması:</p> <p>A) Staz<br/>B) Arterial hiperemiya<br/>C) İşemiya<br/>D) Venoz hiperemiya<br/>E) Slac</p>                                      | A | 1-səh.216-217 |
| 192 | <p>İşemiyanın növlərini seçin.</p> <p>A) Angiospastik, reflektor, şərti reflektor, kompression<br/>B) Angiospastik, reflektor, kollateral, obturasion<br/>C) Angiospastik, vakat, qanın qeyri-bərabər paylanması nəticəsində<br/>D) Angiospastik, obturasion, kompression, qanın qeyri-bərabər paylanması nəticəsində<br/>E) Fizoloji, reflektor, angiospastik, vakant</p> | A | 1-səh.221-224 |

|     |  |   |               |
|-----|--|---|---------------|
| 193 | <p>Stazın növlərini seçin.</p> <p>A) Venoz, həqiqi kapilyar, kollateral</p> <p>B) İşemik, reflektor, həqiqi kapilyar</p> <p>C) həqiqi kapilyar, iş, angiospastik</p> <p>D) İşemik, venoz, həqiqi kapilyar</p> <p>E) Heç biri</p>   | A | 1-səh.224-225 |
| 194 | <p>İnfarktın növlərini seçin.</p> <p>A) Ağ qırmızı, qarışıq</p> <p>B) Qırmızı, hialin, qırmızı haşiyəli ağ</p> <p>C) Ağ, qırmızı, qırmızı haşiyəli ağ</p> <p>D) Qırmızı, qırmızı haşiyəli ağ, qarışıq</p> <p>E) Heç biri</p>   | A | 1.səh.225-227 |
| 195 | <p>İnfarktın növlərinin ən çox müşahidə edildiyi orqanları aşağıdakı ardıcılıqla düzün: Ağ qırmızı, qırmızı haşiyəli ağ</p> <p>A) Beyin, ürək əzələsi, dalaq</p> <p>B) Ürək əzələsi, dalaq, böyrəklər</p> <p>C) Ağciyərlər, beyin, dalaq</p> <p>D) Dalaq, ağciyərlər, ürək əzələsi</p> <p>E) Ürək əzələsi, beyin, dalaq.</p>   | Ç | 1.səh.225-227 |
| 196 | <p>İnfarkt nəticəsində koagulyasion və kollikvasion nekrozun əmələ gəldiyi orqanları seçin</p> <p>A) Bağırsaqlar, qara ciyər, dalaq, beyin, mədə.</p> <p>B) Dalaq, bağırsaqlar, mədə, ürək əzələsi, beyin.</p> <p>C) Böyrəklər, dalaq, beyin, ürək əzələsi, ağciyərlər.</p> <p>D) Ürək əzələsi, böyrəklər, dalaq, beyin, bağırsaqlar.</p> <p>E) Bağırsaqlar, ağciyərlər, beyin dalaq, mədə, ürək əzələsi</p> | Ç | 1.225-227     |

|     |   |   |                |
|-----|---|---|----------------|
| 197 | <p>İnfarkın göstərilən nəticələrini aşağıdakı ardıcılıqla düzün. Kolagen liflərlə zəngin birləşdirici toxumanın əmələ gəlməsi, kalsium duzların çökməsi, dəmir birləşmələrinin çökməsi.</p> <p>A) Orqanizasiya, vaskulyarizasiya, hemosideroz.<br/> B) Orqanizasiya, petrifikasiya, hemosideroz<br/> C) Petrifikasiya, hemosideroz , vaskulyarizasiya<br/> D) Orqanizasiya, kanalizasiya , vaskulyarizasiya<br/> E) Hemosideroz , koaqulyasiya, petrifikasiya.</p>  | Ç | 1. 225-227     |
| 198 | <p>Trombozun növlərini seçin</p> <p>A) Ağ, qırmızı, qarışıq, hialin.<br/> B) Ağ, qırmızı, qırmızı haşiyəli ağ , hialin,<br/> C) Qırmızı, qırmızı haşiyəli, koaqulyasion, ağ.<br/> D) Qırmızı, koaqulyasion, kollikvasion, hialin.<br/> E) Qarışıq, ağ, koaqulyasion, kollikvasion</p>   | O | 1. səh.227-229 |
| 199 | <p>Trombozun əmələ gəlmə məhəzlərini lazımı ardıcılıqla düzün.</p> <p>A) Fibrinin koaqulyasiyası, trombositlərin aqlütinasiyası, eritrositlərin aqlütinasiyası<br/> B) Eritrositlərin aqlütinasiyası fibrinin koaqulyasiyası, trombositlərin aqlütinasiyası,<br/> C) Eritrositlərin aqlütinasiyası, trombositlərin aqlütinasiyası, fibrinin koaqulyasiyası,<br/> D) Trombositlərin aqlütinasiyası,, fibrinin koaqulyasiyası , eritrositlərin aqlütinasiyası<br/> E) Trombositlərin aqlütinasiyası, eritrositlərin aqlütinasiyası fibrinin koaqulyasiyası,</p> | C | 1. səh.227-229 |
| 200 | <p>Trombozun nəticələrini ardıcılıqla düzün.</p> <p>A) Aqlütinasiya, vaskulizasiya, koaqulizasiya<br/> B) Koaqulizasiya, aqlütinasiya , kanalizasiya.<br/> C) Kanalizasiya, vaskulizasiya, orqanizasiya,<br/> D) Orqanizasiya kanalizasiya, vaskulizasiya,<br/> E) Aqlütinasiya, orqanizasiya, vaskulizasiya,</p>   | O | 1. səh.227-229 |

|     |   |   |                       |
|-----|---|---|-----------------------|
| 201 | <p>Arterial hiperemiyanın patogenetik təsnifatını seçin.</p> <p>A)Neyroparalitik ,iş,şəti reflekslər.<br/> B)Neyroparalitik,mioparalitik ,miotonik.<br/> C)Neyrotonik neyroparalitik,mioparalitik<br/> D)İş,reflektor, şəti reflektor.<br/> E)Angonevrotik , neyroparalitik,mioparalitik</p>    | O | 1.<br>səh.217-<br>218 |
| 202 | <p>Periferik qan dövranının hansı pozulmasına xasdır.</p> <p>Maddilər mübadiləsinin sürətlənməsi,orqanların fəaliyyətinin artması,baş gicəllənmə,qulaqlarda küy,yuxusuzluq,beyinə qansızma.</p> <p>A)Staz<br/> B)Tromboz<br/> C)Venoz hiperemiya<br/> D)Arterial hiperemiya<br/> E)Emboliya</p> | A | 1.<br>səh.216-<br>226 |
| 203 | <p>Dovşanın qulağına efirdə isladılmış pambıq sürtməklə periferik qan dövranının hansı patologiyasını müşahidə etmək olar?</p> <p>A)Emboliya<br/> B)İşemiya<br/> C)Venoz hiperemiya<br/> D)Staz<br/> E)Arteryal hiperemiya</p>  | O | 1.<br>səh.217-<br>218 |
| 204 | <p>Dovşanın və ya siçovulun böyrək arteriyasını liqatura ilə bağlamaqla periferik qan dövranının hansı patologiyasını almaq olar?</p> <p>A)Venoz hiperemiya<br/> B)İnfarkt<br/> C)Staz<br/> D)İşemiya<br/> E)Slac</p>   | O | 1.<br>səh.226-<br>229 |

|     |  |   |                       |
|-----|--|---|-----------------------|
| 205 | Bunlardan hansı işemiyanın yaranma səbəblərinə aid deyildir.<br>A)Angiospastik<br>B)Obturation<br>C)Kollateral<br>D)Kompression<br>E)Qanın toxumalar arasında qeyri bərabər paylanması                             | A | 1.<br>səh.221-<br>222 |
| 206 | İltihab ocağında proliferasiyaya stimuledici təsir göstərən amilləri göstərin.<br>A)Keylonlar<br>B)Meneralokortikoidlər<br>C)Qlükokortikoidlər<br>D)Böyümə faktorlarının inhibitorları<br>E)Limfokinlər            | O | 1.<br>səh.246-<br>247 |
| 207 | İltihab zamanı irinli eksudatın transsudatdan fəqi nədir?<br>A)Qan hüceyrələri və zülalın çoxluğu<br>B)Tək-tək qan hüceyrələri<br>C)Az miqdarda zülalın olması<br>D)Laxtalanmaması<br>E)Xüsusi çəkisinin az olması | O | 1.<br>səh.246         |



|     |   |   |                   |
|-----|---|---|-------------------|
| 208 | <p>İltihab ocağında ödemnin inkişaf səbəblərini göstərin. A)Qan plazmasında onkotik təzyiğin artması,hüceyrəarası mayedə onkotik təzyiğin azalması.</p> <p>B)Hüceyrəarası mayedə onkotik və osmotik təzyiğin artması,damar divarının keçiriciliyi artması</p> <p>C)Hüceyrəarası mayenin osmotik təzyiğinin azalması və damar divarının keçiriciliyinin artması</p> <p>D)Qan plazmasında onkotik təzyiğinin azalması</p> <p>E)Kapilyarların venoz şəbəsində təzyiğin azalması və damar divarlarının keçiriciliyinin azalması</p> | O | 1.<br>səh.238-240 |
| 209 | <p>İltihab ocağına leykositlərin keçməsinə stimula edən maddələri göstərin.</p> <p>A)Tromboksanlar,komplementC5b komponenti</p> <p>B)İnterkin-12,komplementC9 komponenti</p> <p>C)LeykotreinB4,interleykin-8 komplementC5a komponenti</p> <p>D)Leykotrien C4, D4</p> <p>E)Leykotrien E4</p>   | Ç | 1.<br>səh.244-247 |
| 210 | <p>İltihab zamanı qızdırma nə ilə əlaqədardır?</p> <p>A)Tromboksanlar</p> <p>B)Leykotreinlər</p> <p>C)Limfokinlər</p> <p>D)Mikroorqanizmlərin toksinləri</p> <p>E)Biogen aminlər</p>  | Ç | səh.246-249       |

|     |   |   |                |
|-----|---|---|----------------|
| 211 | <p>İltihab zamanı sümük iliyində leykopoezin sürətlənməsi nə ilə əlaqədardır?</p> <p>A) Tromboksanlar<br/> B) İnterleykin-1<br/> C) Mikroorqanizmlərin toksinləri<br/> D) Zədələnmiş toxumanın parçalanma məhsulları<br/> E) Prostaqlandin E-1, E-2</p>   | O | 1. səh.238-240 |
| 212 | <p>İltihab zamanı EÇS-in artması nə ilə əlaqədardır?</p> <p>A) Kəskin faza zülallarının sintezinin artması<br/> B) Qanda yaranan asidoz<br/> C) Leykositoz və eritrositoz<br/> D) Albuminlərin konsentrasiyasının azalması<br/> E) Fibrinogenin, qlobulinlərin miqdarının azalması</p>                    | O | 1. səh.248-250 |
| 213 | <p>Leykositlərin faqositar aktivliyinə ləngidici təsir göstərən hormonlar hansılardır?</p> <p>A) Androgenlər<br/> B) İnsulin<br/> C) Tireoid hormonlar<br/> D) Meneralokortikoidlər<br/> E) Qlükokortikoidlər</p>   | O | 1. səh.238-241 |
| 214 | <p>Hipergik iltihab nə ilə xarakterizə olunur</p> <p>A) Transudantın üstünlük təşkil etməsi ilə<br/> B) Eksudantın üstünlük təşkil etməsi ilə<br/> C) Proliferasiyanın üstünlük təşkil etməsi ilə<br/> D) Alterasiyanın üstünlük təşkil etməsi ilə<br/> E) Regenarasiyanın üstünlük təşkil etməsi ilə</p> | O | 1. səh.232-233 |

|     |   |   |                |
|-----|---|---|----------------|
| 215 | <p>Hansı əlamətlər orqanizmdə iltihabi prosesin olmasından xəbər verir?</p> <p>A) Leykositoz, qızdırma, EÇS in artması<br/> B) Eritrositoz, EÇS-in artması<br/> C) Hipoprotene miya, qızdırma<br/> D) Qanda C-reaktiv zülalının azlması, leykopeniya<br/> E) Leykopeniya, hiperproteinemiya</p> | A | 1.səh248-252   |
| 216 | <p>Kəskin faza zülallarının iltihab zamanı rolu nədən ibarətdir?</p> <p>A) Qızdırmanın əmələ gəlməsinə səbəb olur<br/> B) Toksinləri zərərsizləşdirir<br/> C) İntoksikasiyanın əmələ gəlməsinə səbəb olur<br/> D) Poteolitik fermentləri aktivləşdirir<br/> E) Faqasitozu həyata keçirir</p>    | Ç | 1. səh.251-254 |
| 217 | <p>Humoral mənşli iltihb mediatorlarını göstərin.</p> <p>A) Monokinlər<br/> B) Araxidon turşusunun törəmələri<br/> C) Limfokinlər<br/> D) Biogen amillər<br/> E) Kininlər</p>   | O | 1. səh.236-240 |
| 218 | <p>Göstərilən mediatorlardan hansı araxidon turşusunun tsikloksigenaza yolu ilə gedən metabolizm məhsuludur?</p> <p>A) Histamin, serotonin<br/> B) Leykotreinlər<br/> C) Prostaqlandinlər, prostatsiklin, tromboksan<br/> D) Neyromediatorlar<br/> E) Komplement sisteminin komponentləri</p>   | Ç | 1. səh.236-240 |

|     |   |   |                       |
|-----|---|---|-----------------------|
| 219 | <p>İltihab zamanı damar divarının keçiriciliyini artırən mediatorlar hansıdır</p> <p>A)Heparin ,histamin<br/>B)Histamin ,serotonin,bradikinin<br/>C)interferon bradikinin<br/>D)Noradrenalin,serotonin<br/>E)Adrenalin, kallidin</p>      | A | 1.<br>səh.236-<br>240 |
| 220 | <p>Kəskin iltihab ocağında baş verən fiziki-kimyəvi dəyişikləri göstərin</p> <p>A)Hipoonkiya<br/>B)Alkoloz<br/>C)Hipoosmiya,hipotoniya<br/>D)Hiperosmiya,hipertonoya,asdoz<br/>E)Ca ionlarının hüceyrə daxilində miqdarının artması .</p> | O | 1.<br>səh.238-<br>240 |
| 221 | <p>İltihab zamanı intoksikasiyanın yaranması nə ilə əlqədardır?</p> <p>A)Alterasiya məhsulları<br/>B)Limfokinlər<br/>C)Tromboksanlar<br/>D)Leykotrenilər<br/>E)Prostoqlandinlər</p>   | O | 1.<br>səh.250-<br>253 |
| 222 | <p>İltihab əleyhinə təsir göstərən hormonlar hansıdırlar?</p> <p>A)İnsulin<br/>B)Parathormon<br/>C)Qlikokortikoidlər<br/>D)Meneralokortikoidlər<br/>E)Tireoid homon</p>   | A | 1.<br>səh.238-<br>240 |

|     |  |   |                       |
|-----|--|---|-----------------------|
| 223 | <p>İltihab lehinə təsir göstərən hormonlar hansıdırlar?</p> <p>A)Qlikokortikoidlər<br/> B)Parathormon adrenalin<br/> C)insulin<br/> D)Vazopressin<br/> E)Meneralokoetikoidlər,androjenlər</p>                        | O | 1.<br>səh.238-<br>240 |
| 224 | <p>Hansı hormonların daha çox ifrazı hipeergik iltihabın yaranmasına təkan verir?</p> <p>A)Qlükokortikoidlər<br/> B)Tireoid hormonlar,adrenalin<br/> C)Vazopressin<br/> D)İnsulin<br/> E)Parathormon androgenlər</p> | Ç | 1.<br>səh.250-<br>253 |
| 225 | <p>Kəskin faza zülallarını göstərin.</p> <p>A)C-reaktiv zülalı,seruloplazmin<br/> B)Lizosim,interferon<br/> C)Öd turşuları,xolesterin<br/> D)Biogen amillər<br/> E)Eykozanoidlər</p>                                 | O | 1.<br>səh.242-<br>243 |
| 226 | <p>Qalen iltihab ın hansı əlaməti haqqında məlumat vermişdir?</p> <p>A)Rubor<br/> B)Tumor<br/> C)Funktio iaesa<br/> D)Calor<br/> E)Dolor</p>   | A | 1. 248-<br>249        |

|     |  |   |                 |
|-----|--|---|-----------------|
| 227 | <p>Hünterin iltihab haqqında mühazirələri nədən ibarət olmuşdur?</p> <p>A)İltihab ocağında olan dəyişikləri yerli proses hesab edirdi</p> <p>B)İltihabı arzu olunmaz proses hesab edirdi</p> <p>C)İltihabı zədələnmiş toxumaların mühafizə reaksiyası hesab edirdi</p> <p>D)İltihab ocağında olan dəyişikləri hüceyrələrin çoxalması ilə əlaqələndirirdi.</p> <p>E)İltihab ocağında olan dəyişikləri maddələr mübadiləsinin pozulması ilə izah edirdi.</p> | O | 1. səh.233-234  |
| 228 | <p>Eksperimental şəraitdə leykositlərin emiqrasiyası kim tərəfindən öyrənilmişdir?</p> <p>A)Konheymski</p> <p>B)Şklyarevski A.S</p> <p>C)Voronin V.V</p> <p>D)Virxov R</p> <p>E)Meçnikov İ.İ.</p>  | A | 1. səh. 233-234 |
| 229 | <p>İltihabın mexanizmi haqqında fiziki-kimyəvi nəzəriyyənin banisi kimdir?</p> <p>A)Şade</p> <p>B)Voronin V.V.</p> <p>C)Virxov R..</p> <p>D)Konheymski</p> <p>E)Meçnikov İ.İ.</p>  | A | 1. səh .233-234 |
| 230 | <p>İltihab haqqında nutritiv nəzəriyyənin banisi kimdir?</p> <p>A)Henle</p> <p>B)Virxov</p> <p>C)Brusse</p> <p>D)Hünter</p> <p>E)Samuel</p>  | O | 1. səh-233-234  |

|     |   |   |                |
|-----|---|---|----------------|
| 231 | <p>Konheym nəzəriyyəsinə görə iltihabın mahiyyəti nədən ibarətdir?</p> <p>A)İltihab ocağında olan dəyişiklər hüceyrələrin sürətlə qidalanması və çoxalması ilə əlaqədardır</p> <p>B)İltihab zədələnmiş toxumaların mühafizə reaksiyasıdır.</p> <p>C)İltihabın gedişində damar reaksiyası üstünlük təşkil edir.</p> <p>D)İltihabın gedişində birləşdirici toxumanın ara maddəsinin rolu böyükdür.</p> <p>E)İltihab ocağında baş verən dəyişiklər vazomotor sinirlərin fəaliyyətinin pozulması ilə əlaqədardır.</p> | O | 1. səh.233-234 |
| 232 | <p>İltihabın mahiyyətini damarların genişlənməsi və toxumaların qızarması ilə izah edən alim kimdir?</p> <p>A)Brusse</p> <p>B)Henle</p> <p>C)Virxov</p> <p>D)Konheym</p> <p>E)Samuel</p>  | Ç | 1. səh.233-234 |
| 233 | <p>İltihabın etiologiyasında ekzogen mənşəli filoloqogen amilləri göstərin.</p> <p>A)Öd turşuları</p> <p>B)İmmun komplekslər</p> <p>C)zəhərlər</p> <p>D)Bədxassəli şişlərin parçalanma məhsulları</p> <p>E)Azotlu birləşmələrin parçalanma məhsulları.</p>  | A | 1. səh.235-237 |
| 234 | <p>Klinik -morfoloji əlamətlərinə görə iltihabın patogenevizində neçə mərhələ ayırd edilir?</p> <p>A) 3</p> <p>B) 2</p> <p>C) 4</p> <p>D) 5</p> <p>E) 6</p>   | A | 1. səh.235     |

|     |  |                            |   |                |
|-----|--|----------------------------|---|----------------|
| 235 | Leykositlərin emiqrasiyasında neçə mərhələ ayırılır?<br>1<br>2<br>3<br>4<br>5  | A)<br>B)<br>C)<br>D)<br>E) | A | səh.242-244    |
| 236 | Lekyositlərin damar divarından iltihab ocağına çıxması hansı mərhələdə başlayır?<br>A)Arterial hiperemiya<br>B)Arteriollarin qısa müddətli spazmı<br>C)Venoz hiperemiya<br>D)İşemiya<br>E)Staz |                            | O | 1. səh.242-244 |
| 237 | Artyus-Saxarov fenomeni iltihabın hansı növü ilə müşayiət olunur?<br>A)Hiperergik<br>B)Normergik<br>C)Hipergik<br>D)Heç biri<br>E)Hamısı   |                            | Ç | 1. səh.242-244 |
| 238 | Ekssudantın tərkibinə görə iltihabın neçə növü var?<br>A)8 B)7 C)6 D)5 E)Heç biri  |                            | O | 1. səh.244-246 |



|     |  |   |                |
|-----|--|---|----------------|
| 239 | <p>Ekssudasiyaya səbəb olan amilləri göstərin.</p> <p>A) Mikrosirkulyator sistemində damar keçiriciliyinin azalması, damarlarda hidrostatik təzyiğin artması      B) İltihab ocağını qidalandıran hidrostatik təzyiğin yüksəlməsi, toxumaarası sahədə kolloid-osmotik təzyiğin azalması</p> <p>C) Mikrosirkulyator sistemdə damar keçiriciliyinin və iltihablaşmış toxumada kolloid-osmotik təzyiğin artması</p> <p>D) Heç biri</p> <p>E) Mikrosirkulyator sistemdə onkotik və hidrostatik təzyiğin azalması</p> | O | 1. səh.243-247 |
| 240 | <p>Konheymə görə iltihab damar reaksiyaları neçə mərhələdən ibarətdir?</p> <p>A) 2</p> <p>B) 3</p> <p>C) 4</p> <p>D) 5</p> <p>E) Heç biri</p>  | O | 1. səh.240-242 |
| 241 | <p>Alterasiyanın morfoloji əlamətlərinin ağırlığı hansı amillərdən asılıdır?</p> <p>A) Orqanizmin reaktivliyindən</p> <p>B) Patogen amilin zədələyici gücündən</p> <p>C) Toxumanın növündən</p> <p>D) Hamısından</p> <p>E) Orqanizmin funksional vəziyyətindən</p>   | A | 1. səh.235-238 |

|     |   |   |                 |
|-----|---|---|-----------------|
| 242 | <p>İltihab ocağında osmos təzyiqi necə dəyişir?</p> <p>A)5-6 atmosfer təzyiqindən 9-10atmosfer təzyiqinə qədər.</p> <p>B)7-8 atmosfer təzyiqindən 9-10atmosfer təzyiqinə qədər.</p> <p>C)4-5 atmosfer təzyiqindən 7-8 atmosfer təzyiqinə qədər</p> <p>D)7-8 atmosfer təzyiqindən 9-19 atmosfer təzyiqinə qədər</p> <p>E)3-4 atmosfer təzyiqindən az</p> | O | 1. səh.238-240  |
| 243 | <p>Adheziyanı təmin edən amilləri göstərin.</p> <p>A)İnterleykinlər</p> <p>B)Ca<sup>2+</sup> ionları və inteqrinlər</p> <p>C)Neyromediatorlar</p> <p>D)K<sup>+</sup> və H<sup>+</sup> ionları</p> <p>E)Prostaqlandinlər</p>   | Ç | 1. səh.240-242  |
| 244 | <p>Opsoninləri göstərin.</p> <p>A)C3a, C5a</p> <p>B)İgG, C3b</p> <p>C)Leykotrienlər</p> <p>D)C4a</p> <p>E)İgA, İgE</p>  | O | 1 - səh.235-240 |
| 245 | <p>İltihab ocağında neytrofillərin maksimal səviyyədə toplanması hansı müddətdə baş verir?</p> <p>A) 2 saat sonra</p> <p>B) 4 saat sonra</p> <p>C) 6 saat sonra</p> <p>D) 12 saat sonra</p> <p>E) 24 saat sonra</p>   | Ç | 1 - səh.242-244 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 246 | Kəskin iltihab zamanı qanda hansı formalı elementlərin miqdarı artır?<br>A)Neytrofillərin<br>B)Limfositlərin<br>C)Trombositlərin<br>D)Monositlərin<br>E)Heç biri  | Ç | 1 -<br>səh.242-<br>244 |
| 247 | Damar tonusuna və keçiriciliyinə təsir edən iltihab mediatorlarını göstərin.<br>A)Fibrinolizin<br>B)Kininlər<br>C)Qlobulinlər<br>D)Leykotrienlər<br>E)Komplement sistemi  | O | 1 -<br>səh.241-<br>243 |
| 248 | Leykositlərin funksional xassəsinə təsir göstərən iltihab mediatorlarını göstərin.<br>A)Kininlər<br>B)Prostaqlandinlər<br>C)Komplement sistemi<br>D)Neyromediatorlar<br>E)Biogen aminlər                          | Ç | 1 -<br>səh.238-<br>241 |
| 249 | Proliferasiya dövrünə qədər tələf olan hüceyrələr hansılardır?<br>A)Adventisiya hüceyrələri<br>B)Endotel hüceyrələr<br>C)Limfositlər,monositlər<br>D)Neytrofillər, eozinofilər<br>E)Biogen aminlər                | Ç | 1 -<br>səh.246-<br>247 |
| 250 | 'Empiema' nədir?<br>A)Aortanın orta təbəqəsinin iltihabı<br>B)Toxumalarda olan məhdud irinli iltihab<br>C)Damarın daxili qişasının iltihabı<br>D)Bədən boşluqlarında irinin toplanması<br>E)Ağciyərlərin iltihabı | O | 1 -<br>səh.248-<br>251 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 251 | <p>Qranulositlərin bazal membrandan keçməsinə təmin edən amilləri göstərin.</p> <p>A)Histamin<br/>B)Kollagenaza və elastaza<br/>C)Adheziv zülallar<br/>D)Komplementin C3a vəC5a komponentləri<br/>E)Ca<sup>2+</sup> ionları</p> | Ç | 1 -<br>səh.243-<br>245 |
| 252 | <p>İltihab ocağında pH-ın müəyyən müddət sabit səviyyədə qalmasına xidmət edən sistemi göstərin.</p> <p>A)Mutasiya əleyhinə<br/>B)Komplement<br/>C)Bufer<br/>D)Detoksikasiya<br/>E)Antioksidant</p>                             | Ç | 1 -<br>səh.238-<br>240 |
| 253 | <p>Qurd invaziyaları fonunda yaranan iltihab zamanı qanda hansı leykositlərin miqdarı artır?</p> <p>A)Monositlərin<br/>B)Neytrofillərin<br/>C)Eozinofillərin<br/>D)Bazofillərin<br/>E)Limfositlər</p>                           | O | 1 -<br>səh.244-<br>250 |
| 254 | <p>Hemorragik eksudata xas olan xüsusiyyəti göstərin.</p> <p>A)Xoşagəlməz iyi olur<br/>B)Tərkibində çoxlu eritrosit olur.<br/>C)Yarımsəffafdır.<br/>D)Xüsusi çəkisi yüksəkdir<br/>E)Tərkibində zülalların miqdarı az olur.</p>  | A | 1 -<br>səh.250-<br>251 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 255 | İltihabi proses klinik və morfoloji əlamətlərinə görə hansı növə ayırd edilir?<br>A)Seroz,kataral,fibrinoz,hemorragik<br>B)Spesifik,qeyri-spesifik<br>C)Kəskin,yarımkəskin,xroniki<br>D)Hipergik,hiperergik,dizergik<br>E)Alterativ,ekssudativ,proliferativ   | Ç | 1 -<br>səh.249-<br>252 |
| 256 | Burnun selikli qişasının iltihabı necə adlanır?<br>A)Laringit<br>B)Pnevmoniya<br>C)Zökəm<br>D)Faringit<br>E)Empiema   | A | 1 -<br>səh.249-<br>250 |
| 257 | Qızdırmanın birinci mərhələsində istilik balansını necə dəyişir?<br>A)İstilikyanma azalır, istilikvermə dəyişmir.<br>B)İstilikyanma və istilikvermə bərabər dərəcədə azalır.<br>C)İstilikyanma artır, istilikvermə azalır.<br>D)İstilikyanma dəyişmir, istilikvermə azalır.<br>E)İstilikyanma və istilikvermə bərabər dərəcədə artır. | Ç | 1 -<br>səh.255-<br>256 |
| 258 | Bunlardan hansı həqiqi qızdırma reaksiyası deyil?<br>A)Neoplaziyalar zamanı yaranan qızdırma<br>B)Autoimmun reaksiyalar zamanı yaranan qızdırma<br>C)Aseptik iltihabi proseslərdə rast gəlinən qızdırma<br>D)Miokard infarktı zamanı yaranan qızdırma<br>E)Tireotoksikoz zamanı yaranan qızdırma                                      | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>259 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 259 | <p>Bunlardan hansı düzdür?</p> <p>A)Qızdırma zamanı termorequlyasiya mərkəzi fəaliyyət göstərir.</p> <p>B)Qızdırma zamanı termorequlyasiya mərkəzi fəaliyyət göstərmir.</p> <p>C)Nə qızdırma,nə də hipertermiya zamanı termorequlyasiya mərkəzi fəaliyyət göstərmir.</p> <p>D)Hipertermiya zamanı termorequlyasiya mərkəzi fəaliyyət göstərir.</p> <p>E)Həm qızdırma, həm də hipertermiya zamanı termorequlyasiya mərkəzi fəaliyyət göstərir.</p> | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |
| 260 | <p>Aşağıdakılardan hansı pirogen effektə malikdir?</p> <p>A)Adrenalin</p> <p>B)Adrenokortikotrop hormon</p> <p>C)Biogen aminlər</p> <p>D)Kininlər</p> <p>E)İnterleykin-1</p>  | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>262 |
| 261 | <p>Aşağıdakılardan hansı pirogen effektə malik deyil?</p> <p>A)İnterleykin-1</p> <p>B)İnterleykin-6</p> <p>C)Lipopolisaxaridlər</p> <p>D)Şişin nekroz amili</p> <p>E)Bradikinin</p>   | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>261 |
| 262 | <p>Hüceyrələrdən hansı II-li(endogen) pirogen maddə əmələ gəlir?</p> <p>A)Meqakariositlər</p> <p>B)Eritrositlər</p> <p>C)Trombositlər</p> <p>D)Makrofaqlar</p> <p>E)Retikulositlər</p>  | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>262 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 263 | <p>Temperatur əyrisi aslı deyil:</p> <p>A)Müalicə tipindən</p> <p>B)Orqanizmin reaktivliyindən</p> <p>C)Atmosfer havasının temperaturundan</p> <p>D)Orqanizmin immun sisteminin xüsusiyyətindən</p> <p>E)Etioloji amildən</p>  | Ç | 1 -<br>səh.259-<br>262 |
| 264 | <p>Hipertermiyanın dekompensasiya mərhələsinin əsas səbəbi nədir?</p> <p>A)İstilikyaranmanın kəskin azalması</p> <p>B)İstilikyaranmanın kəskin artması</p> <p>C)İstilikvermənin kəskin azalması</p> <p>D)İstilikvermənin kəskin artması</p> <p>E)İstilik tənzimləmə mexanizmlərinin fəaliyyətinin pozulması</p>  | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>263 |
| 265 | <p>Qızdırmanın I və II mərhələlərində termorequlyasiya mərkəzinin neyronlarında hansı dəyişiklik baş verir?</p> <p>A)Soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı azalır.</p> <p>B)Soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı artır.</p> <p>C)Həm istiyəhəssas,həm də soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı eyni dərəcədə azalır.</p> <p>D)Həm istiyəhəssas,həm də soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı eyni dərəcədə artır</p> <p>E)İstiyəhəssas neyronların oyanıcılığı artır</p> | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>264 |
| 266 | <p>Bakterial lipopolisaxaridlər birbaşa hipotalamusun termorequlyator neyronları nahiyəsinə yeridilərsə,nə baş verər?</p> <p>A)Bədən hərarəti əvvəl artar,sonra isə azalar.</p> <p>B)Bədən hərarəti əvvəl azalar,sonra isə artır.</p> <p>C) Bədən hərarəti artır</p> <p>D)Bədən hərarəti azalır</p> <p>E)Bədən hərarəti dəyişməz və ya cüzi dəyişir</p>  | Ç | 1 -<br>səh.260-<br>263 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 267 | <p>İnterleykin-1 birbaşa hipotalamusun termorequlyator neyronları nahiyyəsinə yeridilərsə, nə baş verər?</p> <p>A)Bədən hərarəti azalar<br/> B)Bədən hərarəti artar<br/> C)Bədən hərarəti dəyişməz və ya cüzi dəyişər<br/> D)Bədən hərarəti əvvəl azalar, sonra artar<br/> E)Bədən hərarəti əvvəl artar, sonra azalar</p>  | Ç | 1 -<br>səh.262-<br>264 |
| 268 | <p>Prostaqlandin E birbaşa hipotalamusun termorequlyator neyronları nahiyyəsinə yeridilsə, nə baş verər?</p> <p>A)Bədən hərarəti azalar<br/> B)Bədən hərarəti artar<br/> C)Bədən hərarəti dəyişməz və ya cüzi dəyişər<br/> D)Bədən hərarəti əvvəl azalar, sonra artar<br/> E)Bədən hərarəti əvvəl artar, sonra azalar</p>  | Ç | 1 -<br>səh.261-<br>264 |
| 269 | <p>Qızdırmanın III mərhələsində termorequlyasiya mərkəzinin neyronlarında hansı dəyişiklik baş verir?</p> <p>A)İstiyəhəssas neyronların oyanıcılığı azalır.<br/> B)Soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı artır.<br/> C)Həm istiyə, həm də soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı eyni dərəcədə azalır.<br/> D)Həm istiyə, həm də soyuğahəssas neyronların oyanıcılığı eyni dərəcədə artır.<br/> E)İstiyəhəssas neyronların neyronların oyanıcılığı artır.</p> | Ç | 1 -<br>səh.261-<br>263 |
| 270 | <p>Hipertermiyanın kompensasiya mərhələsi üçün aşağıdakı reaksiyalardan hansı xarakterikdir?</p> <p>A)Termorequlyasiyanın tam sıradan çıxması<br/> B)Bradipnoe<br/> C)Periferik vazokonstriksiya<br/> D)Periferik vazodilatasiya<br/> E)Bradipnoe</p>  | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |



|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 271 | Hipertermiyanın dekompensasiya mərhələsi üçün aşağıdakılardan hansı xarakterikdir?<br>A)Hemodilyusiya (hiperhidremiya)<br>B)Termorequlyasiyanın tam sıradan çıxması<br>C)Taxipnoe<br>D)Taxikardiya<br>E)Poliuriya                                | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |
| 272 | Hipotermiyanın kompensasiya mərhələsi üçün aşağıdakı dəyişikliklərdən hansı xarakterikdir?<br>A)Periferik vazokonstriksiya<br>B)Hipoqlikemiya<br>C)Periferik vazokodilatasiya<br>D)Tər ifrazının artması<br>E)Oliquriya                          | Ç | 1 -<br>səh.256-<br>261 |
| 273 | Hipotermiyanın dekompensasiya mərhələsi üçün aşağıdakı reaksiyalardan hansı xarakterikdir?<br>A)Əzələ titrəməsi<br>B)Arterial hipertenziya<br>C)Arterial hiperemiya<br>D)Termorequlyasiyanın tam sıradan çıxması<br>E)Periferik vazokonstriksiya | Ç | 1 - səh.94-<br>96      |
| 274 | Aşağıdakı vəziyyətlərdən hansında piroterapiyanı aparmaq məqsədə uyğundur?<br>A)Orqanizmin ekstermal vəziyyətlərində<br>B)Xronik iltihabi proseslərdə<br>C)Kəskin iltihabi proseslərdə<br>D)Neoplastik proseslərdə<br>E)Hipoksiya zamanı         | Ç | 1 -<br>səh.255-<br>260 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 275 | Aşağıdakı vəziyyətlərdən hansı piroterapiyanı aparmaq məqsədə uyğun deyil?<br>A)Xronik iltihabi proseslərdə<br>B)Kəskin iltihabi proseslərdə<br>C)Renal mənşəli hipertoniyalarda<br>D)Faqositar aktivliyin zəiflədiyi hallarda<br>E)Qazanılmış immun çatışmazlığında                            | Ç | 1 -<br>səh.255-<br>260 |
| 276 | Malyariya üçün hansı qızdırma əyrisi xarakterikdir?<br>A)Febris hectica<br>B)Febris remittens<br>C)Febris continua<br>D)Febris intermittens<br>E)Febris recurrens   | Ç | 1 -<br>səh.256-<br>257 |
| 277 | Qayıdan yatalaq üçün hansı qızdırma əyrisi xarakterikdir?<br>A)Febris hectica<br>B)Febris remittens<br>C)Febris continua<br>D)Febris intermittens<br>E)Febris recurrens   | Ç | 1 -<br>səh.256-<br>257 |
| 278 | Pirogenlərin təsir effektinə aid olmayan xüsusiyyəti göstərin.<br>A)Toxuma baryelərinin keçiriciliyinin azalması<br>B)Antitel sintezinin artması<br>C)Komplement sisteminin aktivliyinin artması<br>D)Leykositlərin faqositar aktivliyinin azalması<br>E)Qanda leykositlərin miqdarının artması | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 279 | <p>Tireotoksikozu olan xəstələrdə qızdırmanın yaranması nə ilə əlaqədardır?</p> <p>A)İstilik tənzimi mərkəzinin reflektor qıcıqlanması<br/> B)Toxuma və hüceyrələrin destruksiyası<br/> C)Zülalların denaturasiyası<br/> D)Oksidləşmə proseslərinin sürətlənməsi<br/> E)Simpatik sinir sisteminin tonusunun artması</p> | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>260 |
| 280 | <p>Qarın yatalağı zamanı bradikardiyanın inkişaf səbəbi:</p> <p>A)Simpatik sinir sisteminin tonusunun azalması<br/> B)Simpatik sinir sisteminin tonusunun artması<br/> C)Azan sinirin tonusunun artması<br/> D)Azan sinirin tonusunun azalması<br/> E)Heç biri</p>  | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |
| 281 | <p>Venadaxili inyeksiyalar zamanı yarana bilən temperatur əyrisini göstərin.</p> <p>A)Dalğavari<br/> B)Efemer<br/> C)Üzücü<br/> D)Təhrif olunmuş<br/> E)Qayıdan</p>   | Ç | 1 -<br>səh.256-<br>261 |
| 282 | <p>Bədən temperaturunun yüksəlmə dərəcəsinə görə təsnifata aid deyil?</p> <p>A)Yüksək<br/> B)Hipertermik<br/> C)Mötədil<br/> D)Subfebril<br/> E)Hiperpiretik</p>  | O | 1 -<br>səh.255-<br>256 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 283 | Bədən temperaturunun kritik enməsinin nəticəsi:<br>A)Hiperqlikemiya<br>B)Ağrı<br>C) Koma<br>D)Hipotermiya<br>E)Kollaps   | O | 1 -<br>səh.256-<br>260 |
| 284 | Qızdırmanın birinci mərhələsində diurezin artma səbəbi:<br>A)Böyrəklərdə qan dövranının sürətlənməsi<br>B)Aldosteron sekresiyasının artması<br>C)Böyrəklərdə filtrasiyanın zəifləməsi<br>D)Böyrək reabsorbsiyanın sürətlənməsi<br>E)Renin ifrazı artması   | Ç | 1 -<br>səh.255-<br>256 |
| 285 | Qızdırma zamanı asetilsalisil turşusunun təsir mexanizmi nə ilə əlaqədardır?<br>A)Prostaqlandin E sintezinin artması<br>B)Leykotrienlərin sintezinin azalması<br>C)Prostaqlandin E sintezinin azalması<br>D)3, 5 tsiklik AMF-in miqdarının artması<br>E)Fosfodiesteraza fermentinin inaktivləşməsi | Ç | 1 -<br>səh.261-<br>263 |
| 286 | Qızdırma zamanı orqanizmdə hansı hormonların sintezi artır?<br>A)Katexolaminlər<br>B)Kortikosteroidlər<br>C)Adrenokortikotrop<br>D)Tireotrop<br>E)Hər biri   | O | 1 -<br>səh.261-<br>263 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 287 | Psixi gərginlik zamanı yaranan qızdırma tipinin göstərin:<br>A)Duz<br>B)Neyrogen<br>C)İnfeksion<br>D)Zülal<br>E)Heç biri   | O | 1 -<br>səh.258-<br>259 |
| 288 | Antipiretiklərin təsirindən yaranan astmoid vəziyyəyin səbəbini göstərin<br>A)Prostaqlandin E sintezinin artması<br>B)Leykotrienlərin sintezinin azalması<br>C)Prostaqlandin E sintezinin azalması<br>D)Leykotrienlərin sintezinin artması<br>E)Heç biri | Ç | 1 -<br>səh.264-<br>265 |
| 289 | Qızdırma zamanı hansı patoloji dəyişiklik yarana bilər?<br>A)Maddələr mübadiləsinin pozulması<br>B)Sinir sisteminin fəaliyyətinin pozulması<br>C)Ürək fəaliyyətinin artması<br>D)Alveolyar ventilyasiyanın pozulması<br>E)Hər biri                       | O | 1 -<br>səh.264-<br>266 |
| 290 | Piroterapiya hansı xəstəliklər zamanı tətbiq olunur?<br>A)Sümük-oynaq vərəmi<br>B)Xroniki artit<br>C)Qonoreya<br>D)Sifilis<br>E)Hər biri   | Ç | 1 səh 186              |
| 291 | II-li pirogenə aiddir:<br>A)Kofein<br>B)Lipopolisaxaridlər<br>C)Ekzogen zülal<br>D)İnterleykin-1<br>E)Heç biri   | Ç | 1 -<br>səh.259-<br>261 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 292 | Hansı bədən temperaturu hiperpiretik hesab olunur?<br>A)37°-38°C<br>B)38°-39° C<br>C)39°-41°C<br>D)41° C və ondan yuxarı<br>E)Heç biri  | A | 1 -<br>səh.256         |
| 293 | Patologiyalardan hansı qızdırmanın intensivliyinin azalması ilə müşahidə olunur?<br>A)Qrip<br>B)Tireotoksikoz<br>C)Miksödem<br>D)Hipofizinin ön payının hiperfunksiyası<br>E)Hər biri                                       | Ç | 1 -<br>səh.258-<br>261 |
| 294 | Bədən temperaturunun 1°C yüksəlməsi zamanı üək vurğularının sayı necə dəyişir<br>A)8-10 vurğu azalır<br>B)8-10 vurğu artar<br>C)Ürək vurğularının sayı dəyişmir<br>D)Əvvəl azalır,sonra artır<br>E)Əvvəl artır,sonra azalır | O | 1 -<br>səh.266         |
| 295 | Pirogenlərin təsnifatına aiddir:<br>A)Təbii və suni<br>B)Ekzogen və endogen<br>C)İnfeksion və qeyri-infeksion<br>D)I-li və II-li<br>E)Hər biri  | O | 1 -<br>səh.260-<br>261 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 296 | <p>Qızdırmanın II mərhələsində taxikardiyanın əmələ gəlmə səbəbi:</p> <p>A)Hipoksiya<br/> B)Hipoqlikemiya<br/> C)Qanın qeyri-bərabər paylanması<br/> D)Ürək çatışmazlığı<br/> E)İsti qanın sinus düyününü stimula etməsi</p>  | O | 1 -<br>səh.254-<br>256 |
| 297 | <p>Ekstremal vəziyyəti xarakterizə edin.</p> <p>A)Tənzimedicilə mexanizmlərin gərginləşməsi və ya üzülməsidir.<br/> B)Orqanizmdə müdafiə reaksiyanın güclənməsidir<br/> C)Reparativ proseslərin zəifləməsidir<br/> D)Bərpa proseslərinin zəifləməsidir<br/> E)Qoruyucu funksiyaların qüvvətlənməsidir</p> | O | 1 -<br>səh.345-<br>346 |
| 298 | <p>Bunların hansı ekstremal vəziyyətə aid deyil?</p> <p>A)Şok<br/> B)Qızdırma<br/> C)Kollaps<br/> D)Koma<br/> E)Stress</p>  | A | 1 -<br>səh.345-<br>347 |
| 299 | <p>Ekstremal vəziyyətə xas olmayan xüsusiyyəti göstərin.</p> <p>A)Simpoadrenal sistemin fəallaşması<br/> B)Bioloji fəal maddələr(histamin,serotin,kinin və.s)<br/> C)Toxuma hipoksiyasının inkişafı<br/> D)Hemodinamikanın və mikrosirkulyasiyanın pozulması<br/> E)Eritropoezin sürətlənməsi</p>         | Ç | 1 -<br>səh.345-<br>347 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 300 | <p>Ekstremal vəziyyətin etioloji amilini göstərin.</p> <p>A)İrsiyyət<br/>B)Yaş<br/>C)Fövqəladə qıcıqlanma<br/>D)Cinsiyyət<br/>E)Konstitusional tip</p>  | O | 1 -<br>səh.345-<br>347 |
| 301 | <p>Variantlardan hansı ekstremal vəziyyətlərdə olan ağrı hissini əmələ gətirmir?</p> <p>A)Qanda eritrositlərin miqdarını artması<br/>B)Zədələyici amilin təsiri ilə yaranan psixofizioloji vəziyyət<br/>C)Hər hansı qüvvətli qıcıqlandırıcının təsiri ilə yaranan hissiyat<br/>D)&lt;&lt;Nosiseptorlarla&gt;&gt;qəbul edilən hissiyyat<br/>E)Heç biri</p> | Ç | 1 -<br>səh.347-<br>349 |
| 302 | <p>Ağrı üçün səciyyəvi deyil:</p> <p>A)Yandırıcı<br/>B)Deşici<br/>C)Küt<br/>D)Əhval-ruhiyyənin yüksəlməsi<br/>E)&lt;&lt;Ölüm qorxusu&gt;&gt; ilə müşayiət olunan</p>  | O | 1 -<br>səh.349-<br>351 |
| 303 | <p>Stenokardiya və miokard infarktı zamanı ağrının diaqnostik əhəmiyyət kəsb edən səciyyəvi xüsusiyyətini göstərin.</p> <p>A)Küt<br/>B)Qida qəbulu ilə əlaqədar olması<br/>C)Kəskin<br/>D)Zaxarin-Hed zonaları üzrə yayılması<br/>E)&lt;&lt;Nitroqliserin sınağı&gt;&gt;ilə keçməməsi</p>   | Ç | 1 -<br>səh.145-<br>151 |



|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 304 | <p>Simptomatik ağrının növünü ayırd edin.</p> <p>A)Kəskin<br/>B)Küt<br/>C)Deşici<br/>D)Yandırıcı<br/>E)Somatik</p>   | O | 1 -<br>səh.149-<br>151 |
| 305 | <p>Somatik ağrıların ən geniş yayılan forması seçin.</p> <p>A)Dış ağrısı<br/>B)Erkən ağrılar<br/>C)Baş ağrısı<br/>D)Qulaq ağrısı<br/>E)Gecikmiş ağrılar</p>                                    | O | 1 səh.149-<br>151      |
| 306 | <p>Hansı variant visseral ağrıların növünə aid deyil?</p> <p>A)Böyrək sancısı<br/>B)Qaraciyər sancısı<br/>C)Baş ağrısı<br/>D)Appendisit xəstəliyi zamanı yaranan ağrılar<br/>E)Mədə ağrısı</p> | Ç | 1 -<br>səh149-<br>151  |
| 307 | <p>Sinir boyunca yayılan ağrı necə adlanır?</p> <p>A)Somatik<br/>B)Miqren xəstəliyində yaranan ağrı<br/>C)Visseral<br/>D)Böyrək sancısı<br/>E)Proyeksiyaedici</p>                              | Ç | 1 -<br>səh.149-<br>151 |
| 308 | <p>İrradiasiyaedici və ya əksedici ağrını ayırd edin.</p> <p>A)Visseral<br/>B)Nevralgiya<br/>C)Somatik<br/>D)Zaxarin-Hed zonalarındakı<br/>E)Proyeksiyaedici</p>                               | Ç | 1 -<br>səh.149-<br>151 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 309 | <p>Toxuma trofikasının pozulması, şiddətli tər ifrazı və vazomotor dəyişikliklərə müşayiət olunan əzabverici ağrılara aiddir:</p> <p>A)Kauzalgiya<br/>B)Nevralgiya<br/>C)Somatik<br/>D)Proyeksiyaedici<br/>E)Visseral</p>   | O | 1 -<br>səh.149-<br>151 |
| 310 | <p>Aşağıdakılardan hansı mərkəzi və periferik mənşəli nosisepsiya pozulmalarının təsnifatına aiddir?</p> <p>A)Kauzalgiya<br/>B)Simptomatik ağrılar<br/>C)Nevralgiyalar<br/>D)Baş ağrıları<br/>E)Hiper-algeziya</p>  | Ç | 1 -<br>səh.149-<br>151 |
| 311 | <p>Ağrı zamanı orqanizmdə baş verən neyro-endokrin dəyişikliklərə aid deyil:</p> <p>A)Ürək fəaliyyətinin sürətlənməsi<br/>B)Eritropoezin zəifləməsi<br/>C)Arterial təzyiqin yüksəlməsi<br/>D)Əzələ tonusunun artması<br/>E)Həzm şirələrinin sekresiyasının azalması</p>                 | Ç | 1 -<br>səh.149-<br>151 |
| 312 | <p>Ağrıların reflektor təsiri ilə əlaqədar deyil:</p> <p>A)Simpatik sinir sisteminin fəallığı<br/>B)Hipofizin arxa payının hormonlarının qana ifrazının artması<br/>C)Adrenalinin qana ifrazının artması<br/>D)Əzələ tonusunun azalması<br/>E)Kortikosteroidlərin ifrazının artması</p> | Ç | 1 -<br>səh.149-<br>151 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 313 | Ağrıya qarşı fiziki müalicə üsullarına aid deyil:<br>A)Massaj<br>B)Diatermiya<br>C)Lumbal anesteziya<br>D)Soyudulma<br>E)Qızdırma   | Ç | 1 -<br>səh.349-<br>351 |
| 314 | Sinir impulslarının ötürülmə yollarını blokada etməklə aparılan farmakoloji müalicə üsulunu göstərin.<br>A)Lumbal anesteziya<br>B)Yerli anesteziya<br>C)Ağrıya qarşı laqeydliyin yaradılması<br>D)Ümumi narkoz preparatları<br>E)Heç biri   | Ç | 1 -<br>səh.349-<br>351 |
| 315 | Hansı xüsusiyyətə malik olan qıcıqlandırıcı stress amili adlanır?<br>A)Stereotip qıcıqlandırıcı<br>B)Qüvvətli qıcıqlandırıcı<br>C)MSS-ni gərginləşdirən fəvqəladə qıcıqlandırıcı<br>D)Endogen qıcıqlandırıcı<br>E)Ekzogen qıcıqlandırıcı  | O | 1 -<br>səh.342-<br>351 |
| 316 | Selyenin <<ümumi adaptasiya sindromunu>> xarakterizə edin.<br>A)Bərpa-regenerasiya prosesidir.<br>B)Stress amilinə qarşı qeyri-spesifik uyğunlaşma reaksiyasıdır.<br>C)Orqanizmdə stereotip xarakterli dəyişiklikdir.<br>D)Orqanizmin kompensator reaksiyasıdır.<br>E)Orqanizmin müdafiə reaksiyasıdır. | O | 1 -<br>səh.352-<br>354 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 317 | <p>Aşağıdakılardan hansı stress amilinin təsiri ilə əlaqədar deyil?</p> <p>A)Böyrəküstü vəzin sekretor fəaliyyətinin artması<br/> B)Böyrəküstü vəzin hipertrofiyası<br/> C)Eritrositopeniya<br/> D)Limfopeniya, eozinopeniya<br/> E)Mədə və bağırsağın selikli qişasına qansızma</p>  | Ç | 1 -<br>səh.352-<br>354 |
| 318 | <p>Aşağıdakı mərhələlərdən hansı ümumi adaptasiya sindromuna aid deyil?</p> <p>A)Həyəcanlanma<br/> B)Rezistenlik<br/> C)Antişok<br/> D)Üzülmə<br/> E)Kompensasiya</p>   | O | 1 -<br>səh.352-<br>354 |
| 319 | <p>Aşağıdakılardan hansı Selyenin adaptasiya xəstəliklərinə aid deyil?</p> <p>A)Böyrək xəstəlikləri<br/> B)Revmatizm<br/> C)Bronxit astma<br/> D)Virus infeksiyaları<br/> E)Ürək-damar xəstəlikləri</p>   | O | 1 -<br>səh.352-<br>354 |
| 320 | <p>Selyenin &lt;&lt; Ümumi adaptasiya sindromu &gt;&gt; nəzəriyyəsinin çatışmayan xüsusiyyətini göstərin .</p> <p>A)Xarici mühit amillərinin rolunu şişirdirdi<br/> B)MSS-nin və hipotalamusun rolunu düzgün qiymətləndirmirdi<br/> C)Endogen amilin rolunu azaldırdı<br/> D)Hipofizin rolunu qiymətləndirmirdi<br/> E)İltahabı sürətləndirən və onun əleyhinə təsir edən hormonları eyniləşdirirdi</p> | Ç | 1 -<br>səh.352-<br>354 |

|     |   |   |                     |
|-----|---|---|---------------------|
| 321 | <p>Qlikokortikoidlərlə aparılan müalicənin çatışmayan cəhətini göstərin.</p> <p>A) Damar keçiriciliyinin azalması.</p> <p>B) Kəsilmə sindromu.</p> <p>C) Antianabolik təsir.</p> <p>D) Zədələnmənin intensivliyinin azalması.</p> <p>E) Bioloji membranın tamlığını bərpa etməsi.</p>                           | O | 1 - səh.352-354     |
| 322 | <p>Şoka xas olmayan xüsusiyyəti xarakterizə edin.</p> <p>A) Müxtəlif mənşəli hipoksiyalar baş verir.</p> <p>B) Qanyaranma prosesi sürətlənir</p> <p>C) Kəskin hemodinamik pozulmalar olur</p> <p>D) Fövqaladə qıcıqlandırıcıların təsiri ilə baş verir</p> <p>E) MSS-in gərginləşməsi baş verir.</p>            | A | 1 - səh.355-359     |
| 323 | <p>Etioloji təsnifata görə aşağıdakılardan hansı şokun növünə aid deyil?</p> <p>A) Travmatik</p> <p>B) Hemorragik</p> <p>C) Yanıq</p> <p>D) Kardiogen</p> <p>E) Hipovolemik</p>   | A | 1 - səh.355-359səh. |
| 324 | <p>Şokun patogenetik təsnifatına aid deyil.</p> <p>A) Posthemorragik</p> <p>B) Travmatik</p> <p>C) Kardiogen</p> <p>D) Turniket</p> <p>E) Pankreatik</p>  | O | 1 - səh.355-359     |
| 325 | <p>Şok zamanı qan dövranı çatışmazlığının inkişaf mexanizmində rol oynamır:</p> <p>A) Qanın reoloji xüsusiyyətlərinin pozulması</p> <p>B) Damar tonusunun artması</p> <p>C) Damarın periferik müqavimətinin azalması</p> <p>D) Ürəyin dəqiqəlik həcmnin azalması</p> <p>E) Dövr edən qanın həcmnin azalması</p> | A | 1 - səh. 355-359    |

|     |  |   |                  |
|-----|--|---|------------------|
| 326 | <p>Şokun patogenezinə hansı hemodinamik pozulmalar proqnostik cəhətdən o qədər də təhlükəli sayılır?</p> <p>A) Digər daxili orqanların qan təchizatının pozulması</p> <p>B) Böyrəklərin qan təchizatının pozulması</p> <p>C) Beyin qan dövranının pozulması</p> <p>D) Dərinin qan dövranının pozulması</p> <p>E) Tac damarlarında qan dövranının pozulması</p> | A | 1 - səh. 355-359 |
| 327 | <p>Şokun inkişaf mərhələsinə aid olmayanı göstərin.</p> <p>A) Eretil</p> <p>B) Rezistentlik</p> <p>C) Başlanğıc sarsıntı</p> <p>D) Torpid</p> <p>E) Sarsıdıcı ləngimə</p>  | O | 1 - səh. 355-359 |
| 328 | <p>Ağır dərəcəli şoku Allqever göstəricisi əmsalına (nəbz tezliyinin arterial təzyiqə nisbəti) əsasən təyin edin</p> <p>A) 0,3-0,5</p> <p>B) 0,5-0,6</p> <p>C) 0,7-0,8</p> <p>D) 0,9-1,2</p> <p>E) 1.3-dən artıq</p>   | O | 1 - səh. 355-359 |
| 329 | <p>Şokun patogenezi haqqındakı nəzəriyyələrə aid olmayanı göstərin.</p> <p>A) Vazomotor</p> <p>B) Toksemiya</p> <p>C) Nevrogen</p> <p>D) Akapniya</p> <p>E) Respirator</p>   | O | 1 - səh. 355-359 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 330 | <p>Şokun patogenezinə geridönməyən dəyişikliklər törətməyən amili göstərin.</p> <p>A)Nəbz dolğunluğunun artması<br/> B)Hipoksiya<br/> C)İntoksikasiya<br/> D)Asidoz<br/> E)Ümumi qan dövranı pozulması</p>   | O | 1 -<br>səh.355-<br>359 |
| 331 | <p>Şokəleyhinə kompleks müalicədə tətbiq olunmur:</p> <p>A)Ağrı impulslarının blokadası<br/> B)Tənəffüs mərkəzinin oyanıcılığının artırılması<br/> C)Hipotenziv dərmanların verilməsi<br/> D)Hipoksiya əleyhinə<br/> E)Qan dövranı pozulmasının aradan qaldırılması</p>                  | O | 1 -<br>səh.355-<br>359 |
| 332 | <p>Kollaps üçün xarakterik olmayan əlaməti seçin.</p> <p>A)Dövr edən qanın həcmnin azalması<br/> B)Nəbz təzyiqinin artması<br/> C)Damar tonusunun aşağı düşməsi<br/> D)İlkin damar çatışmazlığı<br/> E)Arterial təzyiqin enməsi</p>  | O | 1 -<br>səh.359-<br>360 |
| 333 | <p>Hansı müalicə üsulu kollaps əleyhinə olan tədbirlərə aid deyil?</p> <p>A)Hipotenziv preparatların tətbiqi<br/> B)Hipertenziv dərmanların təyin edilməsi<br/> C)Hipoksiyanın aradan qaldırılması<br/> D)Səbəbin aradan qaldırılması<br/> E)Mikrosirkulyator qan dövranının bərpası</p> | Ç | 1 -<br>səh.359-<br>360 |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 334 | <p>Bayılmanın inkişafının əsas patogenetik amilini ayırd edin.</p> <p>A)Kəskin tənəffüs çatışmazlığı</p> <p>B)Mənfi emosiyalar</p> <p>C)Ürək fəliyyətinin zəifləməsi</p> <p>D)Beyin qan dövranının qısa müddətli pozulması</p> <p>E)Tac damarların spazmı</p> | A | 1 -<br>səh.359-<br>360 |
| 335 | <p>Bayılmanın inkişaf mərhələsinə aiddir</p> <p>A)Oyanma</p> <p>B)Ləngimə</p> <p>C)Həyacanlanma</p> <p>D)Rezistentlik</p> <p>E)Huşun itirilməsi</p>   | A | 1 -<br>səh.359-<br>360 |
| 336 | <p>Komanı xarakterizə etməyən xüsusiyyəti göstərin</p> <p>A)Arterial təzyiqin yüksəlməsi</p> <p>B)Huşun itirilməsi</p> <p>C)Hemodinamikanın və maddələr mübadiləsinin pozulmaları</p> <p>D)Tənəffüsün pozulmaları</p> <p>E)Patoloji dərin yuxu</p>            | O | 1 -<br>səh360-<br>361  |
| 337 | <p>Hansı variant düzgün deyildir?</p> <p>A)Ortostatik koma</p> <p>B)Malyariya koması</p> <p>C)Qaraciyər koması</p> <p>D)Hipoqlikemik koma</p> <p>E)Diabetik koma</p>  | A | 1 -<br>səh.360-<br>361 |



|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 338 | <p>Komaların patogenezinə rol oynamayan mexanizmi göstərin:</p> <p>A) Beyin qan dövranının pozulması<br/> B) Qan dövranının sürətlənməsi<br/> C) Hormonal pozulmalar<br/> D) Kəllə daxili təzyiqin artması<br/> E) Elektrolit balansının pozulması</p>  | A | 1 -<br>səh.360-<br>361 |
| 339 | <p>Sürətli allergiya reaksiyalarının mediatoru hesab olunmur:</p> <p>A) Ləng təsirli substansiya<br/> B) Lizosim<br/> C) Bradikinin<br/> D) Histamin<br/> E) Serotonin</p>  | O | 1.<br>səh.374-<br>375  |
| 340 | <p>Sensibilizasiya vəziyyəti üçün hansı əlamət xarakterikdir?</p> <p>A) Dəridə səpgilərin olması<br/> B) Yerli ödem<br/> C) Spesifik immunoqlobulin titrinin miqdarının artması<br/> D) Dəridə qansızmaların olması<br/> E) Qan dövranının funksiyasının pozulması</p>  | Ç | 1 -<br>səh370-<br>375  |
| 341 | <p>Allergik reaksiyalar zamanı orqanizmin qeyri-spesifik desensibilizasiya üsulunu göstərin.</p> <p>A) Antibiotiklərin tətbiqi<br/> B) Qan köçürmə<br/> C) Sakitləşdirici preparatlardan istifadə<br/> D) Allergenin kiçik dozadan başlayıb tədricən artırmaqla yeridilməsi<br/> E) Kortikosteroid preparatların təyin edilməsi</p> | O | 1 -<br>səh.370-<br>376 |

|     |  |   |                        |
|-----|--|---|------------------------|
| 342 | İnsanda allergiya əlamətləri keçdikdən sonra desensibilizasiya vəziyyəti nə qədər qalır?<br>A)6-12 həftə<br>B)30-35 gün<br>C)Bir neçə ay<br>D)2-3 həftə<br>E)Uzun illər  | Ç | 1 -<br>səh.376-<br>379 |
| 343 | Spesifik desensibilizasiyanı hansı üsulla aparmaq olar?<br>A)Parenteral olaraq antihistamin preparatların yeridilməsi ilə<br>B)Askorbin turşusunun qəbul edilməsi ilə<br>C)Getdikcə artmaqla spesifik allergenin kiçik dozasının inyeksiya<br>D)Spazmolitiklərin qəbul edilməsi ilə<br>E)Kortikosteroid preparatlarının qəbul edilməsi ilə | Ç | 1 -<br>səh.370-<br>379 |
| 344 | Ləng tipli allergiyaya aiddir:<br>A)Pollinozlar<br>B)Tuberkulin sınağı<br>C)Serum xəstəliyi<br>D)Anafilaksiya<br>E)Kvinke ödemi  | O | 1 -<br>səh.382-<br>384 |
| 345 | Artyus fenomeni hansı tip iltihabla müşayiət olunur?<br>A)Hiperergik<br>B)Normergik<br>C)Anergik<br>D)Hipergik<br>E)Heç biri   | Ç | 1 -<br>səh.380         |

|     |   |   |                        |
|-----|---|---|------------------------|
| 346 | Ləng tipli allergiya mediatorunu göstərin.<br>A)Ləng təsirli substansiya<br>B)Bradikinin<br>C)Asetilxolin<br>D)Biogen aminlər<br>E)T-limfositlərin blasttransformasiya amili  | Ç | 1 -<br>səh.375-<br>380 |
| 347 | Anafilaktik şok üçün xarakterik olmayan əlaməti göstərin.<br>A)Selikli qişaların ödemi<br>B)Taxikardiya<br>C)Bronxların sayə əzələlərinin spazmı<br>D)Qanda T-limfositlərin miqdarının artması<br>E)Arterial təzyiqin kəskin enməsi | O | 1 -<br>səh.377-<br>379 |
| 348 | Reagin tip üzrə inkişaf edən allergik reaksiya üçün xarakterik deyil:(2)<br>A)Kvinke ödemi<br>B)Serum xəstəliyi<br>C)Pollinozlar<br>D)Anafilaktik şok<br>E)Bronxial astma   | O | 1.<br>səh.380-<br>382  |
| 349 | Sürətli allergik reaksiyalar üçün xarakterik olmayan mediator:<br>A)Serotonin<br>B)Leykotrienlər<br>C)Limfotoksin<br>D)Histamin<br>E)Prostaqlandinlər   | O | 1 -<br>səh.377-<br>379 |
| 350 | Autoallergiya törədən allergeni göstərin.<br>A)Qida allergenləri<br>B)Məişət tozları<br>C)Sənaye allergenləri<br>D)Qalxanabənzər vəzin follikulyar hüceyrələri<br>E)Boya allergenləri   | Ç | 1 -<br>səh.384-<br>385 |

|     |  |    |                 |
|-----|--|----|-----------------|
| 351 | <p>Allergiyanın ümumi patogenezinə bu mərhələ olmur:</p> <p>A)İmmum reaksiyaları</p> <p>B)Sensibilizasiya</p> <p>C)Patokimyəvi</p> <p>D)Gizli dövr</p> <p>E)Patofizioloji</p>  | Ç  | 1 - səh.370-375 |
| 352 | <p>Yalnız eksperimentlə alınan allergiya reaksiyasını göstərin.</p> <p>A)Serum xəstəliyi</p> <p>B)Sanarellii və Şvarsman fenomeni</p> <p>C)Kvinke ödemi</p> <p>D)Pollinoz</p> <p>E)Anafilaktik şok</p>   | Os | 1 - səh.377-379 |
| 353 | <p>Göstərilən mərhələrdən hansı anafilaksiya olmur?</p> <p>A)Desensibilizasiya</p> <p>B)Sensibilizasiya</p> <p>C)Prodromal</p> <p>D)Şok</p> <p>E)Heç biri</p>  | OS | 1 - səh.373-375 |
| 354 | <p>Sitotoksit tipli allergik reaksiyaların inkişafı haqqında olan fikirlərdən hansı doğru deyil?</p> <p>A)İmmum reaksiyalarda T-limfositlər əsas rol oynayır.</p> <p>B)Hədəf hüceyrələrin komplementdən asılı lizisi mümkündür.</p> <p>C)İmmun cavab reaksiyalarında İgG və İgM əsas rol oynayır.</p> <p>D)Hüceyrənin səthində təsbit olunmuş haptən antigen kimi təsir göstərir.</p> <p>E)Sirkulyasiya edən antitellər komplementdən asılı toksikliyə malikdir.</p> | ÇS | 1 - səh.374-377 |

|     |  |    |                 |
|-----|--|----|-----------------|
| 355 | <p>Allergiya zamanı əmələ gələn immun komplekslər hansı patologiyaların inkişafına səbəb olmur?</p> <p>A)Ensefalit<br/>B)Vaskulit<br/>C)Orxit<br/>D)Qlomerulonefrit<br/>E)Leykoz</p>   | ÇS | 1 - səh.372-375 |
| 356 | <p>Qoruyucu immun reaksiyanın allergiyaya keçməsində hansı mexanizm əhəmiyyət kəsb etmir?</p> <p>A)İmmun cavab mediatorları arasındakı disbalansın olması<br/>B)Faqositozun pozulması<br/>C)İmmunkompetent hüceyrələrin disfunksiyası ilə müşayiət olunan immun cavab reaksiyaları<br/>D)Ali sinir fəaliyyətinin pozulması<br/>E)Baryerlərin keçiriciliyinin artması</p> | ÇS | 1 - səh.373-375 |
| 357 | <p>Ekzoallergenləri göstərin.</p> <p>A)Qalxanabənzər vəzin follikulyar hüceyrələri<br/>B)Dərman maddələri<br/>C)Yumurtalıq hüceyrələri<br/>D)Neyroqliya hüceyrələri<br/>E)Toxumluq hüceyrələri</p>   | OS | 1 - səh.367-368 |
| 358 | <p>Aşağıdakılardan hansı A,D,Adonun allergik reaksiyalara verdiyi təsnifata aiddir?</p> <p>A)Sitotoksik reaksiyaları<br/>B)Reagin tipli allergiya reaksiyaları<br/>C)Həqiqi və yalançı allergiya reaksiyaları<br/>D)Hüceyrə zədələnməsi ilə müşayiət olunan reaksiyalar<br/>E)Artyus tipli reaksiyalar</p>   | OS | 1 - səh.369     |

|     |  |    |                        |
|-----|--|----|------------------------|
| 359 | Autotolerantlığa nəzarət etməyən mexanizm:<br>A)Klonal anergiya<br>B)Periferik tolerantlıq<br>C)Klonal delesiya<br>D)T-limfositlərlə əlaqəli olan immun supressiya<br>D)heç biri           | ÇS | 1 -<br>səh.384-<br>385 |
| 360 | II tip hiperhəssaslıqla gedən autoimmun xəstəliyi göstərin.<br>A)Revmatoid artrit<br>B)Sistem vaskuliti<br>C)Autoimmun tireoidit<br>D)Qırmızı qurdeşənəyi<br>E)Autoimmun hemolitik anemiya | OS | 2 -<br>səh.384-<br>385 |
| 361 | III tip hiperhəssaslıqla gedən autoimmun xəstəliyi göstərin.<br>A)Sistem vaskuliti<br>B)Autoimmun trombotopeniya<br>C)Anafilaktik şok<br>D)Pernisioz anemiya<br>E)Kontakt dermatiti        | ÇS | 2 -<br>səh.384-<br>386 |
| 362 | IV tip immun zədələnmə ilə gedən autoimmun xəstəliyi göstərin.<br>A)Pernisioz anemiya<br>B)Anafilaktik şok<br>C)Tireoidit<br>D)Hemolitik anemiya<br>E)Qırmızı qurdeşənəyi                  | OS | 2 -<br>səh.384-<br>386 |
| 363 | Sitokinlərə aid olmayan mediator:<br>A)İnterleykin-2<br>B)İnterferon<br>C)Xemokinlər<br>D)Adrenalin<br>E)Koloniyastimuləedici amil   | OS | 1 -<br>səh.374-<br>375 |

|     |  |    |                        |
|-----|--|----|------------------------|
| 364 | <p>I tip allergik reaksiyalarda irsi meylik özünü nədə bürüzə verir?</p> <p>A)T-limfositlərin qeyri-adekvat fəallaşması B)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşmasında<br/>C)Bir sinifdən olan immunoqlobulinin əvəzinə digər sinifdən olan immunoglobulinin sintez olunmasında D)Antigenin hüceyrə səthinə yapışmasında E)Heç biri</p>              | ÇS | 2 - səh.-<br>145-146   |
| 365 | <p>II tip allergik reaksiyalarda irsi meylik özünü nədə bürüzə verir?</p> <p>A)T-limfositlərin qeyri-adekvat fəallaşması<br/>B)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşmasında<br/>C)Bir sinifdə olan immunoqlobulinin əvəzinə digər sinifdən olan immunoglobulinin sintez olunmasında<br/>D)Antigenin hüceyrə səthinə yapışmasında<br/>E)Heç biri</p>  | ÇS | 2 -<br>səh.150-<br>152 |
| 366 | <p>III tip allergik reaksiyalarda irsi meylik özünü nədə bürüzə verir?</p> <p>A)T-limfositlərin qeyri-adekvat fəallaşması<br/>B)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşmasında<br/>C)Bir sinifdə olan immunoqlobulinin əvəzinə digər sinifdən olan immunoglobulinin sintez olunmasında<br/>D)Antigenin hüceyrə səthinə yapışmasında<br/>E)Heç biri</p> | ÇS | 2.<br>səh.153-<br>155  |

|     |   |    |                   |
|-----|---|----|-------------------|
| 367 | <p>IV tip allergik reaksiyalarda irsi meylik özünü nədə büruzə verir?</p> <p>A)T-limfositlərin qeyri-adekvat fəallaşması<br/> B)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşmasında<br/> C)Bir sinifdə olan immunoqlobulinin əvəzinə digər sinifdən olan immunoglobulinin sintez olunmasında<br/> D)Antigenin hüceyrə səthinə yapışmasında<br/> E)Heç biri</p> | ÇS | 2.<br>səh.156-157 |
| 368 | <p>I tip allergik reaksiyalarda allergenlə antitel harada birləşir?</p> <p>A)Antitel olmur.<br/> B)Allergen olmur.<br/> C)Hədəf hüceyrələrin səthində<br/> D)Tosqun hüceyrələrin səthində<br/> E)Maye mühidə</p>  | ÇS | 2.<br>səh.145-146 |
| 369 | <p>II tip allergik reaksiyalarda allergenlə antitel harada birləşir?</p> <p>A)Antitel olmur.<br/> B)Allergen olmur.<br/> C)Hədəf hüceyrələrin səthində<br/> D)Tosqun hüceyrələrin səthində<br/> E)Maye mühidə</p>   | ÇS | 2.<br>səh.150-152 |
| 370 | <p>III tip allergik reaksiyalarda allergenlə antitel harada birləşir?</p> <p>A)Antitel olmur.<br/> B)Allergen olmur.<br/> C)Hədəf hüceyrələrin səthində<br/> D)Tosqun hüceyrələrin səthində<br/> E)Maye mühidə</p>  | ÇS | 2.<br>səh.153-154 |



|     |   |    |                   |
|-----|---|----|-------------------|
| 371 | <p>IV tip allergik reaksiyalarda allergenlə antitel harada birləşir?</p> <p>A)Antitel olmur.</p> <p>B)Allergen olmur.</p> <p>C)Hədəf hüceyrələrin səthində</p> <p>D)Tosqun hüceyrələrin səthində</p> <p>E)Maye mühitdə</p>  | ÇS | 2.<br>səh.156-157 |
| 372 | <p>I tip allergik reaksiyaların patogenetik mexanizmini göstərin.</p> <p>A)T-limfositlərin fəallaşması,sitokinlərin ifrazı və makrofaqların fəallaşması,T-hüceyrə ilə əlaqəli sitotoksiklik.</p> <p>B)İgG və İgM sinfindən olan immunoqlobulinlərin sintezi, onların hüceyrələrin səthində olan antigenlərlə birləşməsi,hədəf hüceyrələrin faqositozu və ya lizisi (Fc reseptorların və ya komplementin fəallaşması nəticəsində)</p> <p>C)İgE sinfindən olan immunoqlobulinlərin sintezi,tosqun hüceyrələrdən vazoaktiv aminlərin və digər mediatorların ifraz,iltihab hüceyrələrinin toplanması (gecikmiş mərhələ)</p> <p>D)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşması,komplementin aktivləşməsi,komplement sisteminin komponentlərinin və ya Fc reseptorunun hesabına leykositlərin toplanması,fermentlərin və digər molekulların ifrazı</p> <p>E)Düzgün cavab yoxdu</p> | ÇS | 2.<br>səh.145-146 |

|     |  |    |                       |
|-----|--|----|-----------------------|
| 373 | <p>İltip allergik reaksiyaların patogenetik mexanizmini göstərin.</p> <p>A)T-limfositlərin fəallaşması,sitokinlərin ifrazı və makrofaqların fəallaşması,T-hüceyrə ilə əlaqəli sitotoksiklik.</p> <p>B)İgG və İgM sinfindən olan immunoqlobulinlərin sintezi, onların hüceyrələrin səthində olan antigenlərlə birləşməsi,hədəf hüceyrələrin faqositozu və ya lizisi (Fc reseptorların və ya komplementin fəallaşması nəticəsində)</p> <p>C)İgE sinifindən olan immunoqlobulinlərin sintezi,tosqun hüceyrələrdən vazoaktiv aminlərin və digər mediatorların ifraz,iltihab hüceyrələrinin toplanması (gecikmiş mərhələ)</p> <p>D)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşması,komplementin aktivləşməsi,komplement sisteminin komponentlərinin və ya Fc reseptorunun hesabına leykositlərin toplanması,fermentlərin və digər molekulların ifrazı</p> <p>E)Düzgün cavab yoxdu</p> | ÇS | 2.<br>səh.150-<br>152 |
|-----|--|----|-----------------------|

|     |  |    |                       |
|-----|--|----|-----------------------|
| 374 | <p>III tip allergik reaksiyaların patogenetik mexanizmini göstərin.</p> <p>A) T-limfositlərin fəallaşması, sitokinlərin ifrazı və makrofaqların fəallaşması, T-hüceyrə ilə əlaqəli sitotoksiklik.</p> <p>B) İgG və İgM sinfindən olan immunoqlobulinlərin sintezi, onların hüceyrələrin səthində olan antigenlərlə birləşməsi, hədəf hüceyrələrin faqositozu və ya lizisi (Fc reseptorların və ya komplementin fəallaşması nəticəsində)</p> <p>C) İgE sinifindən olan immunoqlobulinlərin sintezi, tosqun hüceyrələrdən vazoaaktiv aminlərin və digər mediatorların ifraz, iltihab hüceyrələrinin toplanması (gecikmiş mərhələ)</p> <p>D) Antigen-antitel komplekslərinin depolaşması, komplementin aktivləşməsi, komplement sisteminin komponentlərinin və ya Fc reseptorunun hesabına leykositlərin toplanması, fermentlərin və digər molekulların ifrazı</p> <p>E) Düzgün cavab yoxdu</p> | ÇS | 2.<br>səh.153-<br>154 |
|-----|--|----|-----------------------|

|     |  |    |                   |
|-----|--|----|-------------------|
| 375 | <p>IV tip allergik reaksiyaların patogenetik mexanizmini göstərin.</p> <p>A)T-limfositlərin fəallaşması,sitokinlərin ifrazı və makrofaqların fəallaşması,T-hüceyrə ilə əlaqəli sitotoksiklik.</p> <p>B)İgG və İgM sinfindən olan immunoqlobulinlərin sintezi, onların hüceyrələrin səthində olan antigenlərlə birləşməsi,hədəf hüceyrələrin faqositozu və ya lizisi (Fc reseptorların və ya komplementin fəallaşması nəticəsində)</p> <p>C)İgE sinifindən olan immunoqlobulinlərin sintezi,tosqun hüceyrələrdən vazoaaktiv aminlərin və digər mediatorların ifraz,iltihab hüceyrələrinin toplanması (gecikmiş mərhələ)</p> <p>D)Antigen-antitel komplekslərinin depolaşması,komplementin aktivləşməsi,komplement sisteminin komponentlərinin və ya Fc reseptorunun hesabına leykositlərin toplanması,fermentlərin və digər molekulların ifrazı</p> <p>E)Düzgün cavab yoxdu</p> | ÇS | 2.<br>səh.156-157 |
| 376 | <p>Hansı antigenlərə qarşı birinci tip allergik reaksiya yaranır?</p> <p>A)Səthində antigen daşıyan hüceyrələrə</p> <p>B)Hüceyrə daxilində yerləşən allergenlərə</p> <p>C)İgE sintezinə səbəb olan</p> <p>D)Maye mühitdə olan və İgM-İgG sintezinə səbəb olan allergenlərə</p> <p>E)Hamısına</p>   | S  | səh.146           |

|     |   |    |                |
|-----|---|----|----------------|
| 377 | <p>Hansı antigenlərə qarşı ikinci tip allergik reaksiya yaranır?</p> <p>A)Səthində antigen daşıyan hüceyrələrə<br/> B)Hüceyrə daxilində yerləşən allergenlərə<br/> C)İgE sintezinə səbəb olan<br/> D)Maye mühitdə olan və IgM-IgG sintezinə səbəb olan allergenlərə<br/> E)Hamısına</p>   | S  | səh.50-152     |
| 378 | <p>Hansı antigenlərə qarşı üçüncü tip allergik reaksiya yaranır?</p> <p>A)Səthində antigen daşıyan hüceyrələrə<br/> B)Hüceyrə daxilində yerləşən allergenlərə<br/> C)İgE sintezinə səbəb olan<br/> D)Maye mühitdə olan və IgM-IgG sintezinə səbəb olan allergenlərə<br/> E)Hamısına</p>   | ÇS | 2. səh.153-154 |
| 379 | <p>Hansı antigenlərə qarşı dördüncü tip allergik reaksiya yaranır?</p> <p>A)Səthində antigen daşıyan hüceyrələrə<br/> B)Hüceyrə daxilində yerləşən allergenlərə<br/> C)İgE sintezinə səbəb olan<br/> D)Maye mühitdə olan və IgM-IgG sintezinə səbəb olan allergenlərə<br/> E)Hamısına</p> | ÇS | 2. səh.156-157 |
| 380 | <p>I tip allergik reaksiyalarda sensiblizasiya nəyin hesabına yaranır?</p> <p>A)IgD<br/> B)IgM və IgG<br/> C)Sitotoksik T-limfositlər<br/> D)IgA<br/> E)IgE</p>   | OS | 2. səh.145-146 |

|     |   |    |                   |
|-----|---|----|-------------------|
| 381 | <p>II tip allergik reaksiyalarda sensiblizasiya nəyin hesabına yaranır?</p> <p>A)IgD<br/>B)IgM və IgG<br/>C)Sitotoksik T-limfositlər<br/>D)IgA<br/>E)IgE</p>  | OS | 2.<br>səh.150-152 |
| 382 | <p>III tip allergik reaksiyalarda sensiblizasiya nəyin hesabına yaranır?</p> <p>A)IgD<br/>B)IgM və IgG<br/>C)Sitotoksik T-limfositlər<br/>D)IgA<br/>E)IgE</p>   | OS | 2.<br>səh.153-154 |
| 383 | <p>IV tip allergik reaksiyalarda sensiblizasiya nəyin hesabına yaranır?</p> <p>A)IgD<br/>B)IgM və IgG<br/>C)Sitotoksik T-limfositlər<br/>D)IgA<br/>E)IgE</p>  | OS | 2.<br>səh.156-157 |
| 384 | <p>I tip allergik reaksiyalarda zədələnmənin xüsusiyyətini göstərin.</p> <p>A)Hüceyrənin faqositozu və lizisi, iltihab<br/>B)İrinli və hemorragik iltihab<br/>C)Mikrosirkulyator sistem damarların genişlənməsi, saya əzələlərin yığılması, selik ifrazı iltihab<br/>D)İltihab, nekrozlaşan vaskulit<br/>E)Perivaskulyar hüceyrə infiltratı, ödem, hüceyrə destruksiyası, qranuloma</p> | OS | 2.<br>səh.145-146 |

|     |   |    |                |
|-----|---|----|----------------|
| 385 | <p>II tip allergik reaksiyalarda zədələnmənin xüsusiyyətini göstərin.</p> <p>A)Hüceyrənin faqositozu və lizisi, iltihab</p> <p>B)İrinli və hemorragik iltihab</p> <p>C)Mikrosirkulyator sistem damarların genişlənməsi, saya əzələlərin yığılması, selik ifrazı iltihab</p> <p>D)İltihab, nekrozlaşan vaskulit</p> <p>E)Perivaskulyar hüceyrə infiltratı, ödem, hüceyrə destruksiyası, qranuloma</p>  | OS | 2. səh.150-152 |
| 386 | <p>III tip allergik reaksiyalarda zədələnmənin xüsusiyyətini göstərin.</p> <p>A)Hüceyrənin faqositozu və lizisi, iltihab</p> <p>B)İrinli və hemorragik iltihab</p> <p>C)Mikrosirkulyator sistem damarların genişlənməsi, saya əzələlərin yığılması, selik ifrazı iltihab</p> <p>D)İltihab, nekrozlaşan vaskulit</p> <p>E)Perivaskulyar hüceyrə infiltratı, ödem, hüceyrə destruksiyası, qranuloma</p> | OS | 2. səh.153-154 |
| 387 | <p>IV tip allergik reaksiyalarda zədələnmənin xüsusiyyətini göstərin.</p> <p>A)Hüceyrənin faqositozu və lizisi, iltihab</p> <p>B)İrinli və hemorragik iltihab</p> <p>C)Mikrosirkulyator sistem damarların genişlənməsi, saya əzələlərin yığılması, selik ifrazı iltihab</p> <p>D)İltihab, nekrozlaşan vaskulit</p> <p>E)Perivaskulyar hüceyrə infiltratı, ödem, hüceyrə destruksiyası, qranuloma</p>  | OS | 2. səh.156-157 |

|     |   |     |                   |
|-----|---|-----|-------------------|
| 388 | <p>Hansı variantda yalnız I tip allergik xəstəliklər verilib?</p> <p>A)Məxmərək, revmatoid artrit, vərəm<br/> B)Serum xəstəliyi, qlomerulonefrit, sklerodermiya<br/> C)Atopik bronxial asma, Kvinke ödemi, anafilaktik şok<br/> D)Autoimmun trombositopeniya, autoimmun neytropeniya, autoimmun hemolitik anemiya<br/> E)Transplantantın ayrılma reaksiyaları, kontakt dermatiti, tuberkulin reaksiyası</p>   | OS  | 2.<br>səh.145-146 |
| 389 | <p>Hansı variantda yalnız II tip allergik xəstəliklər verilib?</p> <p>A)Məxmərək, revmatoid artrit, vərəm<br/> B)Serum xəstəliyi, qlomerulonefrit, sklerodermiya<br/> C)Atopik bronxial asma, Kvinke ödemi, anafilaktik şok<br/> D)Autoimmun trombositopeniya, autoimmun neytropeniya, autoimmun hemolitik anemiya<br/> E)Transplantantın ayrılma reaksiyaları, kontakt dermatiti, tuberkulin reaksiyası</p>  | OS  | 2.<br>səh.150-152 |
| 390 | <p>Hansı variantda yalnız III tip allergik xəstəliklər verilib?</p> <p>A)Məxmərək, revmatoid artrit, vərəm<br/> B)Serum xəstəliyi, qlomerulonefrit, sklerodermiya<br/> C)Atopik bronxial asma, Kvinke ödemi, anafilaktik şok<br/> D)Autoimmun trombositopeniya, autoimmun neytropeniya, autoimmun hemolitik anemiya<br/> E)Transplantantın ayrılma reaksiyaları, kontakt dermatiti, tuberkulin reaksiyası</p> | O S | 2.<br>səh.150-152 |



|     |  |     |                   |
|-----|--|-----|-------------------|
| 391 | <p>Hansı variantda yalnız IV tip allergik xəstəliklər verilib?</p> <p>A)Məxmərək, revmatoid artrit, vərəm<br/> B)Serum xəstəliyi, qlomerulonefrit, sklerodermiya<br/> C)Atopik bronxial asma, Kvinke ödemi, anafilaktik şok<br/> D)Autoimmun trombositopeniya, autoimmun neytropeniya, autoimmun hemolitik anemiya<br/> E)Transplantantın ayrılma reaksiyaları, kontakt dermatiti, tuberkulin reaksiyası</p> | O S | 2.<br>səh.156-157 |
| 392 | <p>Şişin residiv vermə səbəbini göstərin.</p> <p>A)Yerli immunitet amilinin zəifləməsi<br/> B)Şiş hüceyrəsinin DNT fraqmentinin normal hüceyrə genomuna daxil olması<br/> C)Antisellyulyar mexanizmlərin aktivliyinin azalması D)Şişin RNT fraqmentinin normal hüceyrəyə daxil olması<br/> E)Şiş xaric etdikdən və ya dağıtdıqdan sonra yaşama qabiliyyəti olan şiş hüceyrələrinin qalması</p>               | O   | 1.<br>səh.396-397 |
| 393 | <p>Aşağıdakılardan hansı şişlərin orqanizmdənkənar eksperimentdə alınma üsuludur?</p> <p>A)Eksplantasiya<br/> B)Heterotransplantasiya<br/> C)İzotransplantasiya<br/> D)Homotransplantasiya<br/> E)Autotransplantasiya</p>  | A   | 1.<br>səh.396-404 |

|     |  |   |                       |
|-----|--|---|-----------------------|
| 394 | <p>Onkoprotein nədir?</p> <p>A)Şiş proqressiyasını stimülə edən zülaldır.</p> <p>B)Normal hüceyrələri şiş hüceyrəsinə transformasiya edən zülaldır.</p> <p>C)Hüceyrə tənəffüsünü blokada blokada edən zülaldır.</p> <p>D)Onkogen tərəfindən kodlaşdırılan zülaldır.</p> <p>E)Qlikolizi zəiflədən zülaldır.</p>   | O | 1.<br>səh.401-<br>404 |
| 395 | <p>Toxumaların patoloji hipertrofiyası nədir?</p> <p>A)Gərgin fiziki yükləndən sonra orqan və toxumaların kütləsinin və həcmnin artmasıdır.</p> <p>B)Patoloji amillərin təsiri nəticəsində orqan və toxumaların kütləsinin və həcmnin artmasıdır.</p> <p>C)Orqan və toxumalarının formalaşması başa çatdıqdan sonra onların kütləsinin və həcmnin (funksiyasının artmasına müfəfiq) artmasıdır.</p> <p>D)Gərgin fiziki işləndən sonra hüceyrələrin sürətlə böyünməsi hesabına toxumaların kütləsinin və həcmnin artmasıdır</p> <p>E)Heç biri</p> | A | 1.<br>səh.390-<br>391 |