

EXEMPLE DE GRILE PENTRU EXAMENUL DE DIPLOMA
SPECIALIZAREA BIOTEHNOLOGII MEDICAL VETERINARE
2017

MICROBIOLOGIE

1. Gruparea cocilor în lanțuri lungi poartă denumirea de:
 - a. stafilococ
 - b. streptococ
 - c. micrococ
2. Cocii grupați câte opt, în cuburi sau pachete, datorită diviziunii în cele trei planuri perpendiculare sunt cunoscuți sub denumirea de:
 - a. sarcina
 - b. lampropedia
 - c. palisadă
3. Diferența majoră dintre spirili și spirochete este:
 - a. spirilii au formă de virgulă, iar spirochetele sunt spire rigide
 - b. spirilii au spire flexibile, iar spirochetele sunt spire rigide
 - c. spirilii au spire rigide, iar spirochetele sunt spire flexibile
4. Din punct de vedere taxonomic, Actinomicele sunt:
 - a. Bacterii filamentoase
 - b. Fungi filamentosi
 - c. Fungi unicelulari
5. Actinomicele sunt utilizate în:
 - a. producerea de antibiotice
 - b. obținerea de bioetanol
 - c. producerea de acid citric
6. Protoplaștii bacterieni reprezintă:
 - a. celule bacteriene lipsite de perete celular
 - b. celule bacteriene cu perete celular incomplet
 - c. organite celulare citoplasmatice
7. Funcțiile peretelui celular bacterian sunt:
 - a. determină forma celulei, asigură protecția osmotică a celulei, determină puterea patogenă a bacteriei
 - b. determină forma celulei, asigură protecția osmotică a celulei, au rol esențial în transmiterea informației genetice
 - c. asigură protecția osmotică a celulei, determină puterea patogenă a bacteriei, are rol esențial în respirație
8. Peretele celular la bacteriile Gram pozitive se caracterizează prin:
 - a. structură relativ simplă, conținut ridicat în petidoglican (mureină), prezența acizilor teichoici
 - b. structură complexă, conținut ridicat în petidoglican (mureină), absența acizilor teichoici
 - c. structură relativ simplă, conținut scăzut în petidoglican (mureină), absența acizilor teichoici
9. Peretele celular la bacteriile Gram negative se caracterizează prin:
 - a. structură complexă, conținut ridicat în petidoglican, prezența acizilor teichoici
 - b. structură complexă, conținut ridicat în petidoglican, prezența lipoproteinelor și a lipopolizaharidelor

- c. structură relativ simplă, conținut scăzut în petidoglican, prezența lipoproteinelor și a lipopolizaharidelor
10. Alegeți afirmația corectă:
- membrana citoplasmatică la bacterii învelește la exterior citoplasma, este organizată după "modelul mozaicului fluid" și conține steroli
 - membrana citoplasmatică la bacterii este organizată după "modelul mozaicului fluid" și nu conține steroli
 - membrana citoplasmatică la bacterii este organizată după "modelul mozaicului fluid" și învelește nucleul la exterior
11. Membrana citoplasmatică la bacterii este:
- organizată după "modelul mozaicului fluid" și este unicul sediu al citocromilor și al enzimelor metabolismului respirator
 - organizată după "modelul mozaicului fluid" și nu este implicată în metabolismul respirator
 - organizată compartmentat și reglează presiunea osmotica
12. Citoplasma bacteriilor este caracterizată de:
- stare permanentă de sol-gel și curenți citoplasmatici
 - gel permanent, fără curenți citoplasmatici
 - gel permanent și curenți citoplasmatici
13. Aparatul nuclear la bacterii este:
- de tip procariot, fără membrană nucleară
 - de tip eucariot, fără membrană nucleară
 - de tip procariot, cu membrană nucleară
14. Alegeți afirmația corectă:
- nucleoidul bacterian prezintă membrană nucleară și conține un unic cromozom circular
 - nucleoidul bacterian nu prezintă membrană nucleară și conține un unic cromozom circular
 - nucleul bacterian prezintă membrană nucleară și conține un unic cromozom circular
15. Celula bacteriană prezintă acizi nucleici în:
- nucleul propriu-zis
 - mitocondrii
 - nucleoid și plasmide
16. Endosporul bacterian are rol în:
- multiplicarea bacteriană
 - rezistență și adaptare la condiții nefavorabile de mediu
 - multiplicarea bacteriană și rezistență la condiții nefavorabile de mediu
17. Trecerea de la starea latentă la starea activă a sporului presupune parcurgerea a trei etape: activarea, germinare și formarea noii celule vegetative. În care dintre aceste etape aplicarea antibioticelor are efect inhibitor?
- activare și germinare
 - germinare
 - formarea noii celule vegetative
18. Mutuplicarea bacteriile se realizează, în general, prin:
- spori sexuați
 - diviziune simplă, binară, izomorfă
 - înmugurire
19. Ce grupă de bacterii se pot dezvolta la temperaturile de refrigerare (4-6°C):
- bacteriile termofile
 - bacteriile psihrofile

- c. bacteriile mezofile
20. Bacteriile stenoterme se caracterizează prin:
- a. dezvoltare într-un interval restrâns de temperatură
 - b. dezvoltare într-un interval larg de temperatură
 - c. dezvoltare într-un interval restrâns de pH
21. Totipotența protoplastilor de drojdie reprezintă:
- a. capacitatea protoplastilor de a-și reface peretele celular
 - b. capacitatea protoplastilor de a produce enzime hidrolitice
 - c. capacitatea protoplastilor de a fuziona interspecific
22. Citoplasma drojdiilor este caracterizată de:
- a. stare permanentă de sol-gel și curenți citoplasmatici
 - b. gel permanent, fără curenți citoplasmatici
 - c. gel permanent și curenți citoplasmatici
23. Ribozomii la drojdie prezintă următoarele caracteristici:
- a. pot fi atașați mitocondriilor și reticulului endoplasmatic, având rol principal în sinteza proteică
 - b. pot fi atașați mitocondriilor și aparatului Golgi, având rol principal în fotosinteză
 - c. sunt liberi în citoplasma și au rol în ereditate
24. Principalul rol al reticulului endoplasmatic în celula eucariotă este de:
- a. sistem circulator intraplasmatic
 - b. asigurarea formei celulei
 - c. digestie intracelulară
25. Sediul digestiei intracelulare la drojdie se află în:
- a. reticulului endoplasmatic
 - b. lizozomi
 - c. mitocondrii
26. Mitocondriile drojdiilor au rol principal în:
- a. respirație celulară
 - b. degradarea ATP
 - c. transport intracelular
27. Mitocondriile sunt organite specifice:
- a. drojdiilor
 - b. bacteriilor filamentoase
 - c. procariotelor
28. Vacuolele la drojdie au rol în :
- a. plutire în medii apoase
 - b. asigurarea formei celulei
 - c. depozitarea substanțelor metabolice intermediare
29. În cazul fungilor unicellulari nucleul este:
- a. individualizat prin prezența membranei nucleare
 - b. difuz în masa citoplasmatică
 - c. nici unul din cele două variante
30. Alegeți afirmația corectă:
- a. drojdiile au flageli, fiind mobile
 - b. drojdiile nu au flageli și nu sunt mobile
 - c. drojdiile au cili, fiind mobile
31. Alegeți enunțul greșit:
- a. drojdiile nu prezintă cili sau flageli
 - b. drojdiile se pot înmulți prin înmugurire
 - c. drojdiile nu prezintă membrană nucleară

32. Drojdiile se reproduc:

- a. asexuat, prin înmugurire
- b. sexuat, prin diviziune transversală
- c. asexuat, prin producere de spori care se unesc prin conjugare

33. Rezultatul procesului de înmugurire la drojdii este:

- a. formarea unei celule fiice cu același număr de cromozomi ca al celulei mamă
- b. formarea unei celule fiice cu număr dublu de cromozomi decât în celulei mamă
- c. formarea unei celule fiice cu număr înjumătățit de cromozomi în raport cu cei ai celulei mamă

34. Rezultatul procesului de sporulare la drojdii este:

- a. formarea de celule fiice cu același număr de cromozomi ca al celulei mamă
- b. formarea de celule fiice cu număr dublu de cromozomi decât în celulei mamă
- c. formarea de celule fiice cu număr înjumătățit de cromozomi decât al celulei mamă

35. Alegeți răspunsul corect:

- a. în aerobioză drojdiilor fermentază glucoza cu formare de alcool etilic
- b. în anaerobioză drojdiilor fermentază glucoza cu formare de alcool etilic
- c. în anaerobioză drojdiilor fermentază lactoza cu formare de alcool etilic

36. Fazele multiplicării unei populații de drojdii sunt:

- a. faza de lag, faza exponențială, faza staționară, faza de învecire
- b. faza de lag, faza de creștere liniară, faza staționară, faza de declin
- c. faza de latență, faza exponențială, faza staționară, faza de declin

37. Pe parcursul multiplicării unei populații de drojdii faza de lag (latență) se caracterizează prin:

- a. adaptarea celulelor la condițiile de mediu
- b. creșterea exponențială a numărului de celule
- c. oprirea din activitate a metabolismului celular

38. Pe parcursul multiplicării unei populații de drojdii faza staționară se caracterizează prin:

- a. creșterea exponențială a numărului de celule
- b. adaptarea celulelor la condițiile de mediu
- c. stabilirea unui echilibru între procesul de diviziune și moartea celulelor

39. Pe parcursul multiplicării unei populații de drojdii faza de declin se caracterizează prin:

- a. stabilirea unui echilibru între procesul de diviziune și moartea celulelor
- b. adaptarea celulelor la condițiile de mediu
- c. scăderea treptată a numărului de celule viabile, urmată de moartea acestora

40. Pe parcursul multiplicării unei populații de drojdii faza exponențială se caracterizează prin:

- a. adaptarea celulelor la condițiile de mediu
- b. multiplicarea cu viteză progresivă a numărului de celule
- c. oprirea din activitate a metabolismului cellular

41. Forma vegetativă de dezvoltare a mucegaiurilor este:

- a. filament lung, fin, ramificat, denumit hifă
- b. celulă unică în formă de bastonaș
- c. celulă unică rotund-ovală

42. Totalitatea hifelor fungilor filametoși formează:

- a. un biofilm
- b. o tetradă
- c. un miceliu

43. Alegeți enunțul greșit:

- a. fungii filamentoși dispun de un echipament enzimatic foarte complex
 - b. fungii filamentoși sunt organisme fotosintetizante
 - c. fungii filamentoși sunt organisme de tip eucariot
44. Bazidiosporii sunt spori perfecti formați prin:
- a. reproducerea asexuată a fungilor filamentoși
 - b. diviziunea celulară a mucegaiuilor
 - c. reproducerea sexuată a fungilor filamentoși
45. Mucegaiurile se pot reproduce:
- a. numai pe cale vegetativă, prin intermediul hifelor
 - b. numai asexuat prin sporulare
 - c. vegetativ, prin intermediul hifelor sau prin sporulare
46. Artosporii sunt:
- a. spori asexuați ai mucegaiurilor formați prin fragmentarea hifei miceliene
 - b. spori sexuați formați ai mucegaiurilor formați la exteriorul hifei
 - c. spori asexuați ai mucegaiurilor formați în interiorul unui sac
47. Conidiosporii sunt:
- a. spori asexuați ai mucegaiurilor formați la exteriorul hifei
 - b. spori sexuați formați ai mucegaiurilor formați la exteriorul hifei
 - c. spori asexuați ai mucegaiurilor formați în interiorul unui sac
48. Spornagiosporii sunt:
- a. spori asexuați ai mucegaiurilor formați la exteriorul hifei
 - b. spori sexuați formați ai mucegaiurilor formați la exteriorul hifei
 - c. spori asexuați ai mucegaiurilor formați în interiorul unui sac
49. Alegeti enunțul greșit de mai jos:
- a. fungii filamentoși se pot utiliza în industria alimentară
 - b. fungii filamentoși se pot utiliza ca agenți de depoluare ai apelor reziduale
 - c. fungii filamentoși nu pot fi utilizati în biotehnologii, fiind microorganisme cu caracter patogen
50. Micotoxinele sunt metaboliți ai :
- a. drojdiilor
 - b. fungilor filamentoși
 - c. bacteriilor

BIOCHIMIE

1. Hidrogenarea monoglucidelor la nivelul grupării carbonil duce la formare de:
 - a) grupare carboxil;
 - b) polialcoolii;
 - c) grupare amino.
2. Sorbitolul se formează la reducerea:
 - a) inozitolului;
 - b) manitolului;
 - c) glucozei și fructozei.
3. În plante mezoinozitolul contribuie la formarea:
 - a) fitinei;
 - b) fitazei;
 - c) metilpentozelor.
4. Enzimele implicate în reducerea monoglucidelor în plantă sunt:
 - a) hidrolaze;
 - b) hidrogenaze;

c) dehidrogenaze.

5. Acidul glucuronic, compus cu rol biochimic important pentru organism se poate obține prin:

- a) oxidare blândă;
- b) oxidare energetică;
- c) oxidare protejată.

6. Acid glucozaharic se poate obține prin:

- a) oxidare blândă;
- b) oxidare energetică;
- c) oxidare protejată.

7. Monoglucidele prezintă caracter reducător datorită:

- a) grupării carbonil;
- b) grupării hidroxil;
- c) grupării carboxil.

8. Prin tratarea monoglucidelor cu acid cianhidric se obține:

- a) hidroxilamină;
- b) fenilhidrazină;
- c) cianhidrină.

9. Esterii fosforici ai monoglucidelor se obțin prin tratarea monoglucidelor cu:

- a) acizi anorganici;
- b) acizi organici;
- c) acizi organici și anorganici.

10. Pentru organismul animal glicozidele au rol fiziologic important, multe fiind întrebuințate ca:

- a) medicamente;
- b) enzime;
- c) coenzime.

11. Alegeți afirmația incorectă despre aminoglucide:

- a) se formează din monoglucide prin înlocuirea unui hidroxil cu o grupă aminică;
- b) se formează prin reacția monoglucidelor cu amoniacul sau cu iodura de metil;
- c) se formează prin reacția monoglucidelor cu amoniacul sau cu o hidroxilamină.

12. Deoxiglucidele se obțin din monoglucide:

- a) prin înlocuirea unei grupări carbonil cu hidrogen;
- b) prin înlocuirea unei grupări hidroxil cu hidrogen;
- c) prin oxidare.

13. Alegeți afirmația incorectă despre pentoze:

- a) sub acțiunea acizilor minerali concentrați se oxidează;
- b) sub acțiunea acizilor minerali concentrați se deshydratează;
- c) sub acțiunea acizilor minerali concentrați formează furfural.

14. Tratarea monoglucidelor cu fenilhidrazină în exces, la cald duce la formare de:

- a) glicozaide;
- b) osazone;
- c) ciclitoli.

15. Diglucide nereducătoare sunt:

- a) maltoza și lactoza;
- b) manzoza și lactoza;
- c) zaharoza și trehaloza.

16. Prin hidroliza maltozei se obțin:

- a) 2 molecule de β -galactoză;
- b) 2 molecule de α -glucoză;

- c) moleculă de β -galactoză și una de α -glucoză.
17. Prin hidroliza celobiozei se obțin:
- 2 molecule de β -galactoză;
 - 2 molecule de β -glucoză;
 - o moleculă de β -galactoză și una de β -glucoză.
18. Alegeți afirmația incorectă despre zahar invertit:
- are caracter reducător;
 - are caracter nereductor;
 - se formează prin hidroliza zaharozei.
19. Caramelizarea zaharozei se face prin:
- oxidarea zahărului;
 - hidroliza zahărului;
 - deshidratarea zahărului la temperaturi ridicate.
20. Hidroliza enzimatică completă a celulozei se face în prezența enzimelor:
- fosforilază și α -1,6 glucozidază;
 - amilază și celobiază;
 - celulază și celobiază.
21. Amiloza prezintă unități structurale de:
- maltoză;
 - izomaltoză;
 - maltoză și izomaltoză.
22. Amilopectina prezintă unități structurale de:
- maltoză;
 - izomaltoză;
 - maltoză și izomaltoză.
23. Agar-agarul este format din resturi de:
- β -glucoza;
 - β -galactoza;
 - β -glucoza și β -galactoza.
24. Prin hidroliza completa a chitinei se formează:
- β -glucosamina și acid acetic;
 - β -glucoza și acid acetic;
 - β -glucoza și amoniac.
25. Alegeți afirmația incorectă despre glicogen:
- are legături α -1,4 și α -1,6 glicoziidice;
 - este o poliglucidă nereductoare;
 - are structură ramificată asemănătoare amilozei.
26. Acizii grasi nesaturati predomina cantitativ:
- în organismele animale care trăiesc la mare altitudine;
 - în organismele vegetale;
 - în organismele animale.
27. Acizii grasi esențiali sunt foarte importanți deoarece:
- intră în constitutia vitaminei D;
 - sunt implicați în sinteza colesterolului;
 - participă la formarea membranelor celulare și la sinteza prostaglandinelor.
28. Sunt definiti acizi grasi esențiali:
- acizii grasi saturati cu catena de carbon neramificata;
 - acizii grasi polienici;
 - acizii grasi nesaturati cu o dubla legatura în moleculă.
29. În natură și în alimente sunt prezenti cu preponderență urmatorii acizi grasi saturati:

- a) oleic, linoleic, lauric și miristic;
- b) palmitic, stearic, oleic și arahidonic;
- c) lauric, miristic, palmitic și stearic.

30. Sunt acizi grași esențiali:

- a) acizii arahidonic și oleic;
- b) acizii linoleic și linolenic;
- c) acizii palmitic și stearic.

31. Acidul oleic:

- a) se gaseste preponderent in grăsimile vegetale;
- b) este izomerul trans al acidului linoleic;
- c) se gaseste preponderent in margarina.

32. Reactia de hidrogenare a acidului oleic decurge cu formare de:

- a) acid lauric;
- b) acid palmitic;
- c) acid stearic.

33. Reactia prin care se formeaza acroleina este:

- a) oxidarea glicerolului;
- b) deshidratarea glicerolului;
- c) hidroliza aldehydei glicerice.

34. Aminoalcoolii care fac parte din structura lipidelor complexe sunt:

- a) colina, inozitolul, sfingozina si fitosfingozina;
- b) colina, colamina, sfingozina si glicerolul;
- c) colina, colamina, sfingozina si fitosfingozina.

35. Glicerolul este un polialcool aciclic, in structura caruia intra:

- a) trei atomi de carbon, trei grupari hidroxil si o legatura dubla;
- b) trei atomi de carbon si trei grupari hidroxil;
- c) trei atomi de carbon si trei grupari carboxil.

36. Alegeti informatia incorecta cu privire la colesterol:

- a) este necesar pentru organism, fiind implicat in sinteza acizilor biliari, a hormonilor steroidici si a vitaminei D;
- b) este prezent in toate grăsimile vegetale;
- c) se poate depune pe peretii interior ai vaselor de sange, generand arteroscleroza.

37. Urmatorii compusi chimici sunt considerati lipide:

- a) gliceridele, colesterolul, lecitinele, cefalinele;
- b) gliceridele, lecitinele, cefalinele, sfingomielina;
- c) glicerolul, lecitinele, cefalinele, sfingozina.

38. Gliceridele se obtin din acizii grași, care formeaza cu glicerolul:

- a) eteri;
- b) esteri;
- c) saruri.

39. Prin hidrogenarea totală a trioleinei rezultă:

- a) tripalmitină;
- b) palmitostearina;
- c) tristearină.

40. Reactia de hidroliza a gliceridelor:

- a) este catalizata de oxidaze;
- b) decurge cu formare de glicerol si acizi grasi;
- c) are loc prin scindarea legaturilor glicozidice.

41. Gliceridele conțin în structura lor:

- a) un rest de glicerol și trei resturi acil;

- b) un rest de glicerol și un radical fosfat;
- c) un rest de glicocol și trei resturi carboxil.

42. Reactia de saponificare a gliceridelor în prezență de KOH decurge cu formare de:
a) glicerol liber și acizi grași liberi;
b) glicerol liber și sare ale acizilor grași compoziți;
c) glicerol liber și săpunuri de sodiu ai acizilor grași compoziți.

43. Margarina se obține prin:
a) halogenarea gliceridelor care contin în moleculă acizi grasi saturati;
b) hidrogenarea gliceridelor care contin în moleculă acizi grasi nesaturati;
c) oxidarea gliceridelor în prezența de NaOH.

44. Sfingomielinele au în compoziția lor:
a) acizi grași, sfingozină, colina și colesterol;
b) acizi grași, sfingozină, acid fosforic și colina;
c) acizi grași, sfingozină, acid fosforic și glicerol.

45. Componenții chimici prezenti în structura lecitinelor sunt:
a) acizi grași, glicerol, acid fosforic și colina;
b) acizi grași, glicerol, acid fosforic și colamina;
c) acizi grași, glicocol, acid fosforic și colina.

46. Acizii fosfatidici intra în structură:
a) lecitinelor, cefalinelor, serinfosfolipidelor;
b) gliceridelor, glicerofosfolipidelor, glicerolului;
c) lecitinelor, cefalinelor, glucidelor.

47. Formează în soluție amfioni:
a) acizii fosfatidici, lecitinele, cefalinele;
b) lecitinele, cefalinele, gliceridele;
c) lecitinele, cefalinele, serinfosfolipidele.

48. În structura sfingofosfolipidelor au fost identificate următoarele aminoalcooluri:
a) sfingozina, fitosfingozina, dihidrosfingozina;
b) sfingozina, fosfatosfingozina, dihidrosfingozina;
c) sfingozina, fitosfingozina, dioxosfingozina.

49. Sfingofosfolipidele nu conțin:
a) glicerol;
b) acizi grași;
c) lipide.

50. Acidul fosforic intra în structura următorilor compuși biochimici:
a) gliceride;
b) sfingomieline;
c) colesterol.

CONDITIONAREA SI CONSERVAREA PRODUSELOR

1. Uscarea prin conduction termică

- a. se realizează în uscatoare cu placi (sistem discontinuu) sau cu cilindrii rotativi (sistem continuu).
- b. se aplică tuturor produselor în stare solidă;
- c. prezintă dezavantaj din punct de vedere economic dar este recomandată pentru păstrarea valorii nutritive a produsului.

2. Crioconcentrarea

- a. presupune pierderi însemnante de aromă și culoare a produsului alimentar supus acestei operații;

- b. se realizează prin separarea sub formă de cristale a apei conținută în produs, ca urmare a răcirii acestuia sub o anumită valoare a temperaturii;
 - c. presupune consum mare de energie electrică în comparație cu concentrarea prin evaporare.
3. Permeabilitatea materialelor de ambalare la vaporii de apă pot conduce la
- a. adsorbirea apei de către produsele higroscopice și cristalizarea unor substanțe amorfă;
 - b. pierderi în greutate;
 - c. ambele variante (a și b)
4. Brunificarea produselor vegetale
- a. este rezultatul proceselor de natură enzimatică și neenzimatică;
 - b. are loc numai sub acțiunea polifenoloxidazei și peroxidazei;
 - c. nici una dintre variantele prezentate.
5. Apa legată fizic denumită și apă liberă
- a. este o apă puternic legată care nu poate fi îndepărtată din produs;
 - b. poate fi îndepărtată prin evaporare, presare, centrifugare sau separare prin congelare;
 - c. este reținută în țesuturi prin forțe magnetice.
6. Produsele liofilizate, după ambalare, necesită temperaturi de depozitare cuprinse între:
- a. -20°C ... -18°C;
 - b. +2°C ... +4°C;
 - c. +20°C... +25°C.
7. Care dintre următoarele afirmații este adevărată?
- a. Apa obținută prin osmoză inversă nu este pură.
 - b. Echipamentele cu proces de osmoză inversă necesită tratarea chimică în prealabil a apei pentru eliminarea impurităților biologice din apă.
 - c. O instalație cu osmoză inversă produce în afară de apă pură și apă reziduală care conține impuritățile din apă de intrare.
8. Care dintre următoarele afirmații este falsă?
- a. Concentrarea prin evaporare presupune eliminarea unei părți din lichidul volatil al produsului alimentar și concentrarea acestuia în component nevolatil.
 - b. O instalație de evaporare cu efect multiplu și preluări de abur presupune scoaterea aburului secundar dintr-o instalație și utilizarea lui ca sursă de energie termică în alte instalații.
 - c. Vâscozitatea produsului supus concentrării descrește odată cu creșterea concentrației în component nevolatil a produsului respectiv.
9. Concentrarea prin atomizare:
- a. este un procedeu prin care se asigură o suprafață de evaporare foarte mare raportată la cantitatea de produs;
 - b. este un proces de durată în care este afectată calitatea nutrițională a produsului;
 - c. prezintă dezavantajul unei suprafețe de evaporare foarte mici a produsului supus atomizării.
10. Activitatea apei este definită ca fiind:
- a. procentul de apă disponibilă activității microorganismelor,
 - b. modificarea stării apei în urma congelării;
 - c. procentul de apă care se îndepărtează prin liofilizare.
11. Care dintre următoarele afirmații este falsă?
- a. Osmoza poate fi aplicată ca pretratament pentru congelare sau uscare cu aer, uscare vacuum, uscare cu microunde.

- b. Osmoza presupune difuzia moleculelor de apă într-o membrană selectivă, dintr-o zonă cu concentrație mai mare, într-o zonă cu concentrație mai mică.
- c. Osmoza prezintă dezavantaj din punct de vedere energetic în comparație cu procesul de uscare cu aer.
12. Produsele liofilizate se utilizează după un tratament preliminar care constă în:
- decongelare la temperatura de 20-22°C ;
 - reconstituire prin rehidratare;
 - tratare termică.
13. Conservarea reprezintă:
- un proces de păstrare în stare condiționată a produselor perisabile în scopul menținerii calității nutritive a acestora;
 - o metodă de condiționare a produselor alimentare în vederea creșterii duratei de păstrare;
 - procesul de îmbunătățire a calității produselor agroalimentare.
14. Liofilizarea este un proces de eliminare a apei din produs prin:
- congelarea produsului și depozitare în stare congelată perioada îndelungată;
 - presare și centrifugare;
 - eliminarea apei dintr-un produs congelat în prealabil, prin sublimare în vid.
15. Microorganismele psihrofile prezintă sisteme enzimatic active la temperaturi scăzute deoarece:
- temperatura scăzuta nu influențează activitatea enzimatică;
 - conțin în membrana plasmatică o concentrație mai mare de acizi grași nesaturați (acid linoleic);
 - temperatura optimă de acțiune a enzimelor este mai mică de 0°C;
16. Brunificarea neenzimatică
- are loc sub acțiunea enzimelor endogene;
 - este rezultatul unei reacții chimice complexe dintre zaharuri și aminoacizi (reacția Maillard), acizi organici, acid ascorbic și polifenoli.
 - ambele variante
17. Congelarea produselor alimentare constă în răcirea produselor până la:
- temperaturi inferioare punctului de solidificare a apei conținute în produs;
 - temperaturi superioare punctului de solidificare a apei conținute în produs;
 - temperaturi cuprinse între -15 și -10 grade C;
18. Temperatura optimă de creștere a microorganismelor psihrofile este cuprinsă în intervalul:
- 20 – 30°C;
 - 10 – 15°C;
 - 0 – 7°C;
19. La congelarea unui produs alimentar au loc următoarele fenomene fizice:
- solidificarea într-o anumita proporție a apei conținute în produs, mărirea volumului produsului, mărirea consistenței;
 - îmbunătățirea proprietăților organoleptice;
 - îmbunătățirea valorii nutritive a produsului alimentar;
20. Centrul termic al unui produs alimentar congelat este definit ca fiind:
- punctul cu temperatură cea mai scăzută la un moment dat;
 - punctul cu temperatură cea mai ridicată la un moment dat și care reprezintă un indicator al aprecierii stadiului congelării;
 - nici una dintre variante;
21. Hipobioza
- rezintă procesul prin care microorganismele supraviețuiesc sub acțiunea frigului prin reducerea activității metabolice;

- b. reprezintă mecanismul prin care microorganismele sunt distruse sub acțiunea temperaturilor scăzute;
- c. reprezintă procesul prin care are loc accelerarea reacțiilor biochimice complexe specifice metabolismului microorganismelor;

22. Uscarea produselor alimentare

- a. presupune eliminarea apei din produs sub acțiunea căldurii, prin evaporarea umidității și îndepărțarea vaporilor formați;
- b. implică creșterea activității apei pentru a împiedica dezvoltarea microorganismelor;
- c. nu este considerată o metodă de condiționare a produselor alimentare.

23. Viteza de congelare se definește ca fiind:

- a. viteza cu care scade temperatura superficială a produsului supus congelării;
- b. viteza de creștere a cristalelor de gheăță;
- c. viteza cu care avansează frontul de formare a cristalelor de gheăță de la suprafața produsului spre interiorul acestuia;

24. Permeabilitatea materialelor plastice de ambalare la vaporii de apă se exprimă în:

- a. $\text{g}/\text{m}^2 \times 24\text{h}$;
- b. $\text{cm}^3/\text{m}^2 \times 24\text{h}$;
- c. $\text{cm}^3/\text{mm} \times \text{cmHg}$;

25. Principalii parametri ai aerului utilizat în procesul de răcire a produselor sunt:

- a. temperatura aerului și viteza aerului la nivelul produselor;
- b. umiditatea relativă a aerului;
- c. a și b;

26. Cutiile rectificate

- a. se mai numesc și „cutii albe”;
- b. sunt confecționate din tablă cositorită lăcuită;
- c. ambele variante;

27. Ambalajele din material plastic se pot obține prin următoarele metode:

- a. formare sub vid și formarea prin suflare;
- b. turnare, sudare, ondulare și decupare;
- c. ambele variante;

28. În cazul congelării prin contact cu suprafețe metalice:

- a. transferul de căldură se face prin convecție forțată;
- b. transferul de căldură se face prin circulația aerului;
- c. căldura este preluată de la produse prin conducție de către suprafața răcitată;

29. Care din următoarele afirmații este falsă?

- a. congelarea nu este o metodă de îmbunătățire a calității produselor;
- b. toxinele produse de bacteriile patogene nu sunt inactivate prin scăderea temperaturii;
- c. conservarea prin frig este o metodă de distrugere a microorganismelor;

30. La ambalarea produselor alimentare, materialele de ambalare trebuie să aibă următoarele proprietăți fizico-chimice:

- a. rezistență la temperaturi scăzute, stabilitate chimică față de apă, acizi, baze, săruri, grăsimi, compatibilitate cu lacurile și vopselele de etichetare;
- b. să fie lipsite de gust sau miros propriu;
- c. ambele variante (a și b);

31. Temperatura optimă de creștere a microorganismelor mezofile este cuprinsă în intervalul:

- a. $20 - 30^\circ\text{C}$;
- b. $30 - 40^\circ\text{C}$;
- c. $55 - 65^\circ\text{C}$;

32. Conservarea prin congelare și depozitare în stare congelată se bazează pe:

- a. încetinirea puternica sau inhibarea completa a dezvoltării microorganismelor;
- b. reducerea vitezei reacțiilor chimice si biochimice;
- c. a si b;

33. Principalii parametri ai aerului utilizat într-un proces de refrigerare sunt:

- a. temperatura, umiditatea relativă, viteza la nivelul produselor;
- b. temperatura, umiditatea relativă, durata de răcire, dimensiunile și forma produsului supus refrigerare;
- c. temperatura, pH-ul produsului supus refrigerării,umiditatea relativă a aerului, viteza și durata de refrigerare;

34. Pentru ambalarea produselor alimentare acide agresive se folosesc

- a. cutii din tablă cositorită nelăcuită și cutii cu corpul din tablă cositorită și capacele lăcuite;
- b. cutii complet lăcuite și cutii revernisate;
- c. cutii rectificate și cutii din tablă cositorită nelăcuită;

35. Utilizarea absorbanților de oxigen în ambalarea activă

- a. reduce cantitatea de agenți conservanți și antioxidanți utilizați;
- b. imprimă gust și miros specific produselor alimentare ambalate;
- c. determină modificări de culoare ale produselor alimentare ambalate

36. Un spațiu de refrigerare cu aer cuprinde următoarele elemente:

- a. o incintă izolată termic, produse alimentare supuse răciri, schimbător de căldură, circulația aerului între răcitor-produs-răcitor;
- b. o incintă izolată termic, produse alimentare supuse răciri, atomizor, schimbător de căldură, pulverizator.
- c. o incintă izolată termic, produse alimentare supuse răciri, atomizor, schimbător de căldură, agent de răcire.

37. Modificarea pasivă a atmosferei din ambalaj

- a. este o consecință a respirației produselor care consumă O₂ și elimină CO₂;
- b. se realizează prin vacuumarea incintei de ambalare și introducerea unui amestec de gaze;
- c. se realizează prin utilizarea absorbanților/emițătorilor de O₂, CO₂ sau etilenă;

38. Refrigerarea produselor se caracterizează prin:

- a. duree mari de păstrare a produsului (luni sau ani);
- b. păstrarea în cea mai mare măsură a caracteristicilor inițiale ale produselor, în special din punct de vedere al aspectului și structurii;
- c. consumuri energetice și cheltuieli de dotare sporite pe toate verigile lanțului frigorific în comparație cu congelarea produsului;

39. Absorbanții de CO₂ conțin substanțe active absorbante care sunt:

- a. cărbune activ, pământ activ;
- b. Ca(OH)₂;
- c. ambele variante

40. Generatorii de dioxid de carbon sunt substanțe utilizate la ambalarea fructelor și legumelor în scopul

- a. creșterii consumului de oxigen;
- b. intensificării metabolismului fructelor și legumelor;
- c. încetinirii vitezei de respirație;

41. Congelarea produselor alimentare se caracterizează prin:

- a. duree mici de păstrare ale produselor, care implică duree reduse între producție și consum;
- b. modificări în aspectul și structura produselor alimentare supuse congelării;

c. consumuri energetice și cheltuieli de dotare scăzute pe toate verigile lanțului frigorific.

42. Coeficientul de temperatură Q10

a. arată de câte ori crește viteza de reacție la creșterea temperaturii cu 10°C , celelalte condiții rămânând neschimbate;

b. arată de câte ori scade viteza de reacție la creșterea temperaturii cu 10°C ;

c. arată cum scade temperatura atunci când viteza de reacție crește de 10 ori.

43. În cazul umplerii la rece a borcanelor cu închidere Omnia se lasă un spațiu liber din volumul recipientului de cel puțin:

a. 20%.

b. 0,6 %;

c. 6 %;

44. Temperatura minimă de creștere a microorganismelor este definită ca fiind:

a. temperatura la care mai poate avea loc creșterea microorganismelor și sub a cărei valoare creșterea este opriță;

b. temperatura la care rata specifică de creștere a microorganismelor este maximă;

c. temperatura la care creșterea microorganismelor este încă posibilă și prin a cărei depășire efectul devine letal.

45. Râncezirea grăsimilor de origine animală:

a. poate fi de tip oxidativ, hidrolitic, enzimatic și proteolitic.

b. este cauzată de acumularea de compuși cu sulf formați în timpul hidrolizei lipidelor din mușchi;

c. de tip hidrolitic se produce prin hidroliza enzimatică a grăsimilor cu eliberare de acizi grași.

46. Succesiunea etapelor într-un proces tehnologic de refrigerare este următoarea:

a. tratament preliminar, refrigerarea propriu-zisă, depozitare în stare refrigerată, încălzirea superficială în vederea evitării condensării vaporilor de apă din aer pe produse la scoaterea din depozit, transportul.

b. refrigerarea propriu-zisă, depozitare în stare refrigerată, tratament preliminar, încălzirea superficială în vederea evitării condensării vaporilor de apă din aer pe produse la scoaterea din depozit, zvântare, transportul.

c. refrigerarea propriu-zisă, uscarea, depozitare în stare refrigerată, tratament preliminar, transportul.

47. Prin denaturarea culorii produselor vegetale se înțelege:

a. formarea unor colorații anormale datorită temperaturii ridicate și/sau prezentei metalelor grele;

b. apariția unor nuanțe violacee la fructele bogate în antociani;

c. ambele variante.

48. N_2 utilizat la ambalarea în atmosferă modificată este:

a. fungistatic și bacteriostatic;

b. un gaz de umplere utilizat pentru prevenirea strângerii ambalajului sau exudării (la carne de exemplu);

c. un gaz care modifică pH-ul produsului alimentar, reducând astfel activitatea enzimatică.

49. Uscarea prin convecție termică

a. presupune folosirea unui agent de uscare lichid;

b. presupune folosirea unui agent de uscare gazos (aer, gaze de ardere, abur supraincalzit)

c. nu se realizează utilizând aer încălzit.

50. Sticla ca material de ambalare nu prezintă o structură cristalină, motiv pentru care ea este:

- a. izotropă;
- b. anizotropă;
- c. azeotropă;

INSTALATII BIOTEHNOLOGICE

1. Produsele obținute prin biotehnologii clasice sunt de regulă:

- a) produse de volum mic și valoare mare (pe unitatea de produs)
- b) produse de volum mare și valoare mică (pe unitatea de produs)
- c) produse de volum mare și valoare mare (pe unitatea de produs)

2. Într-un bioproces clasic, majoritatea etapelor (fazelor tehnologice) sunt de natură:

- a) biologică
- b) chimică
- c) fizică

3. Un proces biotecnologic se deosebește de alte tipuri de procese din industria de proces (alimentară, farmaceutică, chimică) prin:

- a) existența unui număr mai mare de etape "bio" decât de etape chimice
- b) existența a cel puțin o etapă "bio"
- c) existența unui număr mai mare de etape "bio" decât de etape fizice și chimice

4. Utilajele ce formează o instalație biotecnologică sunt:

- a) întotdeauna specifice instalației respective
- b) întotdeauna nespecifice, fiind întâlnite și în alte tipuri de instalații
- c) majoritatea sunt nespecifice

5. Un proces discontinuu se deosebește de un proces continuu prin:

- a) modul de alimentare al materiilor prime
- b) modul de evacuare al produselor obținute
- c) atât prin modul de alimentare al materiilor prime cât și prin modul de evacuare al produselor obținute

6. Un proces tehnologic ai cărui parametri nu se modifică în timp este:

- a) staționar
- b) nestaționar
- c) discontinuu

7. Un proces tehnologic discontinuu este:

- a) întotdeauna nestaționar
- b) întotdeauna staționar
- c) de obicei staționar

8. În procesele continue ideale, variația parametrilor este caracterizată prin:

- a) amplitudine mare
- b) durată mică
- c) amplitudine și durată neglijabile

9. Variațiile parametrilor unui proces tehnologic pot fi neglijate atunci când:

- a) au amplitudine foarte mare și sunt foarte rapide (în raport cu timpul caracteristic al bioprocessului)
- b) au amplitudine mică și sunt fie foarte lente, fie foarte rapide (în raport cu timpul caracteristic al bioprocessului)
- c) au amplitudine mare și durată aproximativ egală cu cea a timpului caracteristic al bioprocessului

10. Timpul caracteristic al unui proces biotecnologic poate fi aproximat de:

- a) durata sărjei
- b) 1/e din durata sărjei

c) timpul necesar reducerii concentrației substratului la jumătate

11. O fluctuație a unui parametru tehnologic poate fi considerată rapidă dacă raportul dintre durata sa (t_f) și timpul caracteristic al procesului (t_{car}) este:

- a) $t_f/t_{car} > 1$
- b) $t_f/t_{car} < 0,1$
- c) $t_f/t_{car} > 10$

12. Procesele discontinue sunt preferate proceselor continue atunci când:

- a) agentul biotecnologic este stabil și disponem de materii prime de calitate constantă
- b) piața produsului este stabilă (nu există variații mari ale cererii)
- c) cantitatea de produs cerută pe piață este relativ redusă și este necesară obținerea unei producții diversificate

13. Procesele continue sunt preferate proceselor discontinue atunci când:

- a) agentul biotecnologic este stabil și viteza de reacție este mare
- b) piața produsului nu este stabilă (există variații mari ale cererii)
- c) produsul este obținut pe baza unei tehnologii noi și trebuie lansat rapid pe piață

14. Unul din principalele avantaje ale proceselor continue îl constituie:

- a) productivitate mare
- b) posibilitatea asigurării trasabilității
- c) flexibilitatea mare a instalației

15. Unul din principalele avantaje ale proceselor discontinue îl constituie:

- a) productivitatea mare și necesarul de manoperă redus
- b) investiție redusă și flexibilitate mare
- c) obținerea unor produse de calitate constantă

16. O instalație de fermentație continuă este alimentată cu un debit cu 100 g/L glucoză. Dacă efluentalul din fermentator conține 39,1 g/L etanol și 10 g/L glucoză, performanța bioprocessului poate fi exprimată prin:

- a) $C_{utilă}=0,765$;
- b) $\eta=0,765$;
- c) $C_{totală}=0,85$

17. Un bioprocес este format din două etape: fermentație și separare. Dacă randamentul fazelor de separare este $\eta_f=0,80$ și randamentul fazelor de separare este $\eta_s=0,9$, randamentul total al procesului η_T este:

- a) $\eta_T=0,80$
- b) $\eta_T=0,72$
- c) $\eta_T=0,89$

18. O instalație de fermentație este alimentată continuu cu un debit de 3,6 m³/h. Dacă instalația funcționează în regim stationar și concentrația produsului la ieșirea din fermentator este 30 g/L, instalația are o productivitate de:

- a) 108 g/h
- b) 108 kg/h
- c) 10,8 kg/h

19. Regimul de curgere al fluidelor prin conducte este laminar dacă:

- a) $Re < 2300$
- b) $Re < 4000$
- c) $Re > 2300$

20. Regimul de curgere al fluidelor prin conducte este turbulent dacă:

- a) $Re > 1000$
- b) $Re > 2300$
- c) nici una din variantele de mai sus

21. La creșterea debitului unei pompe centrifuge se observă întotdeauna:

- a) creșterea înălțimii manometrice de pompare
- b) creșterea randamentului
- c) creșterea puterii consummate

22. În relația: $X = (H_2 - H_1) + \frac{1}{2g}(w_2^2 - w_1^2) + \frac{p_2 - p_1}{\rho g} + \sum h f_{is}$, X reprezintă:

- a) puterea pompei
- b) înălțimea de pompare
- c) energia specifică de pompare

23. Valoarea $NPSH_{disp}$ poate fi mărită prin:

- a) creșterea presiunii de vaporii a lichidului
- b) creșterea presiunii din vasul de aspirație
- c) creșterea debitului de pompare

24. În calculul $NPSH_{disp}$ se ține seama de:

- a) nivelul maxim al lichidului în vasul de aspirație
- b) nivelul maxim al lichidului în vasul de refulare
- c) presiunea de vaporii a lichidului la temperatura maxima de funcționare

25. Pentru buna funcționare a pompelor centrifuge în sistemele în care sunt montate este obligatoriu ca:

- a) $NSPH_{nec} > NPSH_{disp}$
- b) $NSPH_{nec} < NPSH_{disp}$
- c) $NSPH_{nec} > 4NPSH_{disp}$

26. O pompa centrifugă ce funcționează la turata n_1 are un consum de putere P_1 . Dacă turația se dublează, ($n_2 = 2n_1$), puterea consumată (P_2) va satisface relația:

- a) $P_2 = 2P_1$
- b) $P_2 = 8P_1$
- c) $P_2 = 4P_1$

27. Printre avantajele pompelor centrifuge se numără:

- a) posibilitatea transportului fluidelor cu concentrații mari de gaze dizolvate
- b) menținerea unui debit constant, indiferent de presiunea din sistem
- c) costuri de achiziție și întreținere scazute

28. Pentru vehicularea fluidelor sterile vom alege:

- a) pompa cu piston
- b) pompa cu roți dințate
- c) pompa peristaltică

29. Pentru vehicularea fluidelor ce conțin cantități mari de solide în suspensie vom folosi:

- a) pompa cu piston
- b) pompa cu membrana
- c) pompa rotativă

30. Viteza de sedimentare a particulelor rigide, nedeformabile crește dacă:

- a) mărim densitatea fluidului
- b) mărim dimensiunile particulei
- c) mărim coeficientul de frecare

31. Cum se modifică viteza de sedimentare dacă diametrul particulelor se dublează:

- a) crește de 2 ori
- b) crește de 1,41 de ori
- c) crește de 4 ori

32. Regimul de curgere la sedimentarea particulelor în câmp gravitational este laminar dacă:

- a) $Re_p < 1$
- b) $Re_p < 100$
- c) $1 < Re_p < 100$

33. Care din următoarele alternative determină o creștere mai mare a factorului de centrifugare (k_c sau z):

- a) marirea diametrului de 4 ori
- b) marirea turatiei de 4 ori
- c) dublarea concomitenta a turatiei si diametrului

34. În filtrarea clasica, pentru menținerea unui debit de filtrat constant, este necesara:

- a) marirea diferenței de presiune dintre cele două fete ale materialului filtrant
- b) micsorarea diferenței de presiune dintre cele două fete ale materialului filtrant
- c) menținerea constantă a diferenței de presiune dintre cele două fete ale materialului filtrant

35. În filtrarea de suprafață, separarea fazelor solide de fază lichida se bazează pe:

- a) diferența de densitate dintre solid și lichid
- b) retinerea particulelor solide în interiorul porilor materialului filtrant
- c) diferența dintre diametrul porilor și diametrul particulelor solide

36. Utilizarea adjuvantilor de filtrare are drept scop:

- a) marirea compresibilității turtei
- b) marirea permeabilității turtei
- c) micsorarea vascozității suspensiei

37. Care din următoarele tipuri de membrane separă particule de dimensiuni mai mari?

- a) membranele de microfiltrare
- b) membranele de ultrafiltrare
- c) membranele de osmoza inversă (hiperfiltrare)

38. Pentru separarea biomasei de drojdie de mediul de cultură poate fi utilizată:

- a) ultrafiltrarea
- b) hiperfiltrarea
- c) microfiltrarea

39. Pentru îndepărțarea virusilor din produsele terapeutice se poate folosi:

- a) hiperfiltrarea
- b) ultrafiltrarea
- c) microfiltrarea

40. *Limita de excludere nominală* este o caracteristică specifică:

- a) tuturor proceselor de separare prin membrane
- b) proceselor de microfiltrare
- c) proceselor de ultrafiltrare

41. Membranele de ultrafiltrare separă compuși cu masa moleculară de ordinul a:

- a) 10 Da
- b) 100 kDa
- c) 100 Da

42. Care din următoarele tipuri de membrane separă particule de dimensiuni mai mari?

- a) membranele de ultrafiltrare
- b) membranele de microfiltrare
- c) membranele de osmoza inversă

43. Pentru care din procedeele de separare primă membrane este necesară o diferență mai mare de presiune:

- a) hiperfiltrarea
- b) ultrafiltrarea
- c) microfiltrarea

44. Valoarea energiei de activare pentru distrugere termică variază în ordinea:

- a) vitamine < celule vegetative < spori
- b) spori < aminoacizi < vitamine

c) celule vegetative < vitamine < spori

43. Timpul de reducere decimal reprezinta durata de mentinere a mediului de cultura la temperatura prescrisa, necesara reducerii contaminarii cu:

- a) 10%
- b) 90%
- c) 99%

45. Care este durata de mentinere la 121°C necesara reducerii contaminării de la valoarea initială de 1000 UFC/mL la 1 UFC/mL dacă valoarea D₁₂₁ este 2 minute:

- a) 2 min.
- b) 6 min.
- b) 8 min

46. Sterilizarea continuă este preferată sterilizării discontinue deoarece:

- a) necesită o investiție mai redusă
- b) este superioară sterilizării discontinue atunci când mediul conține particule de dimensiuni aflate în suspensie
- c) reduce degradarea termică a substanelor termolabile din mediu

47. Sterilizarea realizată la temperatură mare cu durată redusă este utilizată deoarece:

- a) viteza de inactivare a vitaminelor crește mai lent la mărirea temperaturii decât viteza de inactivare termică a microorganismelor
- b) viteza de inactivare a vitaminelor crește mai rapid la mărirea temperaturii decât viteza de inactivare termică a microorganismelor
- c) creșterea temperaturii influențează în egală măsură viteza de degradare/inactivare a tuturor componentelor mediului de cultură, indiferent de natura lor, dar durata sterilizării este mai mică

48. În majoritatea proceselor industriale de sterilizare continuă a mediului de cultură, cea mai mare contribuție la distrugerea contaminanților este datorată:

- a) perioadei de incalzire
- b) perioadei de menținere
- c) perioadei de racire

49. Este necesară umplerea rapidă a unui vas tampon cu o soluție cu vascozitate apropiată de cea a apei. Cea mai bună alegere o reprezintă:

- a) pompa centrifugă
- b) pompa cu piston
- c) pompa cu roți dintate

50. Dorim obținerea unui concentrat enzimatic printr-un bioprocес de biosinteza cu drojdie. Enzima este extracelulară. În fabrică există urmatoarele utilaje: fermentator (F), modul de ultrafiltrare (UF), Centrifuga (C), Instalație de sterilizare (S). Ordinea corectă a operațiilor pentru obținerea produsului este

- a) (S)-(F)-(C)-(UF)
- b) (F)-(S)-(C)-(UF)
- c) (S)-(F)-(UF)-(C)

ENZIMOLOGIE GENERALA

1. O unitate internațională de activitate enzimatică (UI) definește conversia:

- a. unui μ mol de substrat într-o secundă;
- b. unui mol de substrat într-un minut;
- c. unui μ mol de substrat într-un minut.

2. Un katal corespunde conversiei:

- a. unui μ mol de substrat într-o secundă;

- b. unui mol de substrat intr-un minut;
 - c. unui mol de substrat intr-o secunda.
3. Activitatea enzimatica specifica se calculeaza raportand valoarea activitatii enzimaticce la:
- a. mg complex enzima-substrat ES;
 - b. mg proteina;
 - c. mg substrat.
4. Enzimele sunt:
- a. nedializabile si termolabile;
 - b. dializabile si termostabile;
 - c. nedializabile si termostabile.
5. Structura quaternara a enzimelor este conditionata de existenta:
- a. doua sau mai multe subunitati;
 - b. doua sau mai multe subunitati identice;
 - c. doua sau mai multe subunitati diferite.
6. Situsul catalitic reprezinta:
- a. o zona extinsa din structura apoenzinei;
 - b. o zona cu dimensiuni medii ce variaza in limite foarte largi;
 - c. o zona extrem de restransa din structura apoenzimei.
7. Situsul catalitic este constituit din:
- a. 3-5 aminocizii;
 - b. minim 50 aminoacizi;
 - c. maxim 100 aminoacizi.
8. Situsul catalitic al enzimei este situat la nivelul:
- a. cofactorului enzimatic ;
 - b. apoenzimei;
 - c. efecteurului enzimatic.
9. Holoenzima este alcatauita din:
- a. apoenzima + inhibitor;
 - b. apoenzima + activator;
 - c. apoenzima + cofactor enzimatic.
10. Apoenzima este de natura:
- a. lipidica;
 - b. proteica;
 - c. glucidica.
11. Cofactorul enzimatic este:
- a. de natura proteica;
 - b. de natura glucidica;
 - c. de natura chimica diferita.
12. O coenzima poate functiona drept cofactor enzimatic pentru:
- a. numai o anumita enzima;
 - b. mai multe enzime ce catalizeaza acelasi tip de reactie;
 - c. toate enzimele.
13. Cuplarea substratului la situsul catalitic al enzimei se face la nivelul aminoacizilor:
- a. catalitici;
 - b. auxiliari;
 - c. structurali.
14. Aminoacizii catalitici au rolul de a:
- a. lega cofactorul enzimatic;
 - b. lega substratul;

- c. asigura flexibilitate situsului catalitic.
15. Aminoacizii auxiliari au rolul de a:
- a. lega cofactorul enzimatic;
 - b. lega substratul;
 - c. asigura flexibilitate situsului catalitic.
16. Stereospecificitatea este conferita de:
- a. apoenzima;
 - b. activator;
 - c. cofactor enzimatic.
17. Specificitatea de substrat este conferita de:
- a. cofactor enzimatic
 - b. apoenzima;
 - c. inhibitor.
18. Specificitatea de reactie este conferita de:
- a. apoenzima;
 - b. situsul catalitic;
 - c. cofactorul enzimatic.
19. Care dintre urmatoarele enzime manifesta specificitate de substrat absoluta:
- a. amilaza;
 - b. lactatdehidrogenaza;
 - c. fosfataza.
20. Care dintre urmatoarele enzime manifesta specificitate de substrat absoluta:
- a. ureaza;
 - b. lipaza;
 - c. fosfataza.
21. Care dintre urmatoarele enzime manifesta specificitate de substrat relativa:
- a. ureaza;
 - b. lipaza;
 - c. arginaza.
22. Care dintre urmatoarele enzime manifesta specificitate de substrat relativa:
- a. lactatdehidrogenaza;
 - b. succinatdehidrogenaza;
 - c. alcooldehidrogenaza.
23. Ipoteza mecanismului "lacat-cheie" explica:
- a. specificitatea de reactie;
 - b. specificitatea de substrat absoluta;
 - c. specificitatea de substrat relativa.
24. Ipoteza mecanismului "potrivirii induse" explica:
- a. specificitatea de reactie;
 - b. specificitatea de substrat absoluta;
 - c. specificitatea de substrat relativa.
25. Energia de activare reprezinta:
- a. diferenta dintre nivelul energetic al starii initiale si cel al starii finale;
 - b. diferenta dintre nivelul energetic al starii activate si cel al starii initiale;
 - c. diferenta dintre nivelul energetic al starii activate si cel al starii finale.
26. Temperatura optima a unei enzime reprezinta:
- a. valoarea la care viteza reactiei enzimatice este minima;
 - b. valoarea la care viteza de reactie este maxima;
 - c. valoarea la care viteza de reactie este nula.
27. Temperatura de inactivare a enzimei corespunde unei activitati enzimatice:

- a. maxime;
 - b. moderate;
 - c. nule.
28. pH-ul optim al unei enzime reprezinta:
- a. valoarea la care viteza reactiei enzimatiche este jumata din viteza maxima;
 - b. valoarea la care viteza de reactie este nula;
 - c. valoarea la care viteza de reactie este maxima.
29. pH-ul izoelectric al unei enzime reprezinta:
- a. valoarea la care viteza reactiei enzimatiche este jumata din viteza maxima;
 - b. valoarea la care viteza de reactie este nula;
 - c. valoarea la care viteza de reactie este maxima.
30. Ecuatia Michaelis-Menten exprima:
- a. dependenta vitezei de reactie de concentratia de substrat;
 - b. dependenta vitezei de reactie de timp;
 - c. dependenta vitezei de reactie de concentratia produsilor de reactie.
31. Viteza unei reactii catalizate enzimatic este:
- a. mai mare decat a celei necatalizate si mai mare decat a celei catalizate chimic;
 - b. mai mare decat a celei necatalizate si mai mica decat a celei catalizate chimic;
 - c. mai mica decat a celei necatalizate si mai mica decat a celei catalizate chimic.
32. Conform teoriei starii stationare (Briggs si Haldane, 1925), pentru perioade foarte scurte de timp, viteza de formare a complexului enzimatic ES este:
- a. mai mica decat viteza de transformare a acestuia in produsi de reactie;
 - b. egala cu viteza de transformare a acestuia in produsi de reactie;
 - c. mai mare decat viteza de transformare a acestuia in produsi de reactie.
33. Valoarea constantei Michaelis K_M este indicator al:
- a. afinității enzimei pentru substrat;
 - b. specificitatei de reacție;
 - c. gradului de inhibiție.
34. Constanta Michaelis K_M reprezinta concentratia de substrat pentru care viteza de reactie este:
- a. nula;
 - b. jumata din viteza maxima;
 - c. maxima.
35. Afinitatea unei enzime pentru substratul asupra caruia actioneaza este mai mare pentru valori ale constantei Michaelis K_M :
- a. $10^{-8} - 10^{-5}$ mol/l;
 - b. $10^{-5} - 10^{-3}$ mol/l;
 - c. $10^{-3} - 10^0$ mol/l.
36. Avand la dispozitie preparate enzimatiche cu specificitate de reactie similara, pentru acelasi substrat, pe care il alegem, luand in considerare valoarea constantei Michaelis K_M ?
- a. 1 mol/l;
 - b. 0.001 mol/l;
 - c. 1×10^{-5} mol/l.
37. Efectorii enzimatici sunt compusi care:
- a. incetinesc viteza reactiei enzimatiche;
 - b. accelereaza viteza reactiei enzimatiche;
 - c. modifica viteza reactiei enzimatiche.
38. Prin „otrava catalitica” desemnam:
- a. inhibitorii ireversibili;

- b. inhibitorii competitivi;
 - c. inhibitorii necompetitivi.
39. Inhibitorul competitiv se ataseaza la:
- a. substrat;
 - b. complexul enzima-substrat;
 - c. enzima la nivelul situsului catalitic.
40. Inhibitorul necompetitiv se ataseaza la:
- a. substrat;
 - b. enzima la nivelul situsului catalitic;
 - c. enzima intr-o zona diferita de cea a situsului catalitic.
41. Inhibitorul incompetitiv se ataseaza la:
- a. substrat;
 - b. enzima;
 - c. complex enzima-substrat.
42. Convertirea proenzimei in enzima are loc sub actiunea:
- a. unui activator;
 - b. cofactorului enzymatic;
 - c. substratului.
43. Scaderea efectului unui inhibitor competitiv, in conditiile mentinerii concentratiei de inhibitor constanta, se poate realiza prin:
- a. cresterea concentratiei enzimei;
 - b. cresterea concentratiei substratului;
 - c. cresterea temperaturii.
44. *In vivo*, recuperarea activitatii unei enzime afectate de un inhibitor ireversibil depinde de:
- a. viteza de indepartare a inhibitorului din tesut;
 - b. viteza de sintetizare a unui activator;
 - c. viteza de sintetizare a unei cantitati suplimentare de enzima.
45. Care dintre urmatoarele enzime catalizeaza o reactie de oxido-reducere:
- a. celulaza;
 - b. catalaza;
 - c. decarboxilaza.
46. Transferul unei grupari chimice se poate realiza prin intermediul unei:
- a. transhidrogenaze;
 - b. transelectronaze;
 - c. transferaze.
47. Care dintre urmatoarele enzime catalizeaza o reactie de oxido-reducere:
- a. lactatdehidrogenaza;
 - b. lactaza;
 - c. lipaza.
48. Proteinele sunt degradate hidrolitic sub actiunea:
- a. pectinazelor;
 - b. pentoziltransferazelor;
 - c. peptidilhidrolazelor.
49. Hidroliza amidonului se poate realiza enzymatic cu:
- a. aminotransferaze;
 - b. amilaze;
 - c. arginaza.
50. Invertaza catalizeaza o reactie de:
- a. oxidare;

- b. transfer a unei grupari chimice;
- c. hidroliza.

INGINERIE GENETICA

1. Cum se numește fenomenul care asigură păstrarea ADN exogen recombinat (gena de interes introdusă într-un vector specific) într-o gazdă bacteriană corespunzătoare:
 - a. transducție
 - b. transformare genetică
 - c. sexducție
2. Precizați care este principalul scop al experimentelor de clonare în bacteriile din genul *Bacillus*:
 - a. clarificarea structurii și funcțiilor genelor eucariote
 - b. stabilirea de noi vectori de clonare pentru bacterii Gram negative
 - c. obținerea de tulpini recombinante capabile să producă fie cantități sporite de enzime hidrolitice
3. Utilizarea drept gazde pentru transferul de gene a unor tulpini de *E.coli* producătoare de enzime de restricție determină:
 - a. selectarea mai eficientă a clonetelor recombinante
 - b. fragmentarea și apoi distrugerea moleculelor de ADN recombinant
 - c. producerea unor cantități sporite din compusul de interes
4. Avantajul principal al utilizării bacteriilor din genul *Bacillus* drept gazde pentru clonare este legat de:
 - a. Capacitatea acestora de a secreta produsii de interes în mediul de cultivare
 - b. Asigură prelucrarea posttranscriptională a ARNm a genelor eucariote clonate
 - c. Exprimarea tuturor tipurilor de vectori de clonare comercializati
5. Printre dezavantajele clonării genelor de interes în *Escherichia coli* se numără și:
 - a. Producerea de lipaze
 - b. Formarea de corpi de inclusiune insolubili
 - c. Absența unor vectori de clonare specifici
6. Printre avantajele clonării genelor de interes în *Escherichia coli* se numără și:
 - a. Absența oricărei patogenități a tulpinilor
 - b. Existența unei stări naturale, fiziológice, de competență
 - c. Este un organism fără pretenții nutriționale deosebite
7. Care dintre următoarele afirmații se referă la avantaje ale clonării de gene straine în *E.coli*:
 - a. Prezintă o rată scăzută de multiplicare
 - b. Au fost stabilite metode eficiente de selecție a clonetelor recombinante
 - c. Proteinele heterologe sintetizate raman în interiorul celulelor recombinante
8. Precizați care dintre următoarele afirmații referitoare la clonarea de gene în *E.coli* sunt adevărate:
 - a. În această gazdă pot fi clonate și exprimate toate tipurile de gene, inclusiv genele cu structură discontinuă din genomul eucariot
 - b. Exprimarea eficientă presupune existența la nivelul vectorului de clonare a secvenței promotor, a situsului de legare la ribosomi și a secvenței de terminare specifice gazdei
 - c. Clonarea în această gazdă prezintă siguranță absolută în privința eficienței transferului și a recuperării produsului de interes
9. Clonarea genelor straine în bacteriile din genul *Streptomyces* are drept scop principal:
 - a. Obținerea de celule producătoare a unor cantități sporite de antibiotice naturale
 - b. Clonarea genelor pentru diferiți hormoni de origine vegetala
 - c. Obținerea de protoplasti

10. Care dintre următoarele tipuri de bacterii utilizate drept gazde pentru transferul de gene sunt de interes pentru obținerea de alimente fermentate:
- Escherichia coli*
 - Bacillus subtilis*
 - Lactococcus lactis*
11. Care este cel mai cunoscut produs obținut prin tehnologia ADNrec utilizat în practică:
- Humulina
 - Alfa-amilaza pancreatică
 - Serin proteaza
12. Cum se obțin genele utilizate pentru obținerea insulinei umane în celule bacteriene?
- Prin clivare cu enzime de restricție a ADN genomic
 - Prin tehnologia PCR
 - Prin sinteză chimică
13. Pentru obținerea insulinei umane în gazde microbiene se utilizează:
- Gene distincte ce codifică fiecare catenă a insulinei
 - Gena completă izolată din genomul celulelor pancreaticice
 - O genă sintetică ce conține informația genetică pentru ambele catene ale insulinei
14. Pentru clonarea genelor pentru catenele insulinei umane se utilizează:
- Un vector ce permite eliminarea proteinei în spațiul extracelular
 - Un vector de exprimare ce asigură obținerea unei proteine de fuziune cu beta-galactozidaza
 - Un vector viral de înlocuire
15. Selecția celulelor bacteriene ce conțin gena de interes (pentru insulina umană) se realizează:
- Pe mediu selectiv ce conține kanamicină
 - Pe mediu selectiv ce conține antibiotic, Xgal și inductorul IPTG
 - Pe mediu minimal fără sursă de carbon
16. Obținerea humulinei funcționale se realizează prin:
- Utilizarea enzimei beta-galactozidază pentru clivarea lactozei
 - Reunirea catenelor insulinei produse separat de bacterii recombinante și tratare cu bromură de cianogen
 - Biosinteza separată a catenelor pentru insulină, purificare, amestecare și oxidare pentru formarea punților disulfidice
17. Humulina obținută prin tehnologia ADNrec este utilizată pentru:
- Tratarea pancreatitelor
 - Tratarea diabetului insipid
 - Tratarea diabetului zaharat
18. Pentru obținerea somatotropinei umane (hGH) în celule bacteriene se utilizează:
- Gena ce codifică hormonul obținută prin reverstranscriere
 - O genă hibridă ce conține o parte a ADNc pentru gena umană și o secvență sintetică
 - O genă sintetică obținută prin sisnteză chimică
19. Pentru putea fi exprimată în gazda bacteriană, gena pentru hGH trebuie:
- Să fie clonată sub controlul unui promotor bacterian
 - Să conțină intronii și exonii originari
 - Să fie obținută prin clivarea cu enzime de restricție a genomului uman
20. Secreția hGH în spațiul periplasmic al celulei bacteriene transformate se datorează:
- Secvenței poliA de la nivelul ARNm corespunzător genei clonate
 - Secvenței semnal bacteriene introduse la nivelul genei clonate

- c. Intronilor existenți în gena clonată
21. Hormonul uman de creștere obținut prin tehnologia ADNrec se utilizează pentru:
- a. Tratarea acromegaliei
 - b. Tratarea nanismului hipofizar
 - c. Tratarea nanismului tiroidian
22. Pentru obținerea vaccinurilor cele mai utilizate gazde sunt:
- a. Virusurile vegetale
 - b. Celulele vegetale
 - c. Drojdiile
23. Condiția principală pentru a obține vaccinuri prin tehnologia ADNrec este:
- a. Cunoașterea antigenelor de la agentul infecțios care sunt importante pentru inducerea răspunsului imun
 - b. Existența unor vectori de origine virală
 - c. Cunoașterea particularităților morfologice ale gazdei utilizate pentru clonare
24. Pentru obținerea vaccinului împotriva virusului hepatitei B se utilizează:
- a. Întreg genomul viral
 - b. Gena pentru antigenul de suprafață (AgHBs) al virusului
 - c. Gena ce codifică proteinele din învelișul extern al virusului
25. Pentru selecția clonelor recombinante de drojdie care conțin gena pentru AgHBs se utilizează:
- a. Mediu selectiv cu antibiotice
 - b. Mediu minimal ce nu permite dezvoltarea celulelor de drojdie care nu conțin vectorul de clonare
 - c. Mediu minimal suplimentat cu diverse surse de carbon și azot
26. Care dintre următoarele exemple de gazde sunt preferate în ultimii ani pentru obținerea de vaccinuri:
- a. Drojdiile metilotrofe
 - b. Bacteriile Gram negative
 - c. Celulele vegetale
27. Care dintre următoarele exemple de baccinuri se obțin prin folosirea drojdiilor drept gazde:
- a. Vaccinul împotriva poliomielitei
 - b. Vaccinul împotriva HPV
 - c. Vaccinul antirabic
28. Care dintre următoarele exemple se referă la enzime obținute prin tehnologia ADN rec și sunt comercializate:
- a. Enzime de restricție
 - b. Insulină
 - c. Somatostatină
29. Cele mai utilizate gazde pentru obținerea de enzime hidrolitice de origine eucariotă (de exemplu, lipaze), utilizabile în practică sunt:
- a. Bacteriile Gram genative
 - b. Fungi filamentoși din genul *Aspergillus*
 - c. Bacterii din genul *Pseudomonas*
30. Obținerea unor aminoacizi de interes prin utilizarea tehnologiei ADNrec presupune utilizarea drept gazde a celulelor bacteriene aparținând genurilor:
- a. *Corynebacterium* și *Brevibacterium*
 - b. *Pseudomonas* și *Bacillus*
 - c. *Rhizobium* și *Escherichia coli*

31. Obținerea de antibiotice noi, recombinante sau a unor cantități crescute de antibiotice presupune transferul controlat de gene în specii ale genului:
- Streptomyces*
 - Aspergillus*
 - Trichoderma*
32. Hirudina (proteină sintetizată în mod natural de lipitoare) care are rol inhibitor pentru trombină, având astfel importanță pentru terapie ca agent anticoagulant, a fost obținută în cantitate mare în urma clonării genei codificatoare în:
- Celule tumorale
 - Streptomicete
 - Drojdi metilotrofe
33. Care dintre următoarele vitamine au fost obținute prin tehnologia ADNrec , prin clonarea genelor în bacterii:
- Vitamina A
 - Vitamina C
 - Vitamina D
34. Pentru obținerea plantelor transgenice ce conțin gene de interes se utilizează, de regulă, sistemul de clonare bazat pe:
- Transformarea genetică indusă de bacteriile din genul *Agrobacterium*
 - Fuziunea de protoplaști
 - Mutageneza chimică
35. Obținerea plantelor transgenice rezistente la insecte dăunătoare presupune utilizarea:
- Genelor implicate în mecanismul de interferență mediată de ARN (iARN)
 - Genelor ce codifică delta-endotoxina de origine bacteriană
 - Genelor virale provenite de la virusul Y al cartofului
36. Pentru exprimarea în plante a genelor ce asigură rezistență la dăunători sunt necesare o serie de elemente reglatoare cum ar fi:
- Promotorul 35S de la CaMV
 - Regiunea de terminare a genei *cry1A*
 - Promotorul genei *lacZ*
37. Care dintre următoarele tipuri de plante transgenice rezistente la atacul insectelor dăunătoare sunt aprobată pentru cultivare și comercializare:
- Grâu
 - Porumb
 - Sfeclă de zahăr
38. Ce specie bacteriană ce produce proteine inhibitoare pentru insecte reprezintă sursa pentru genele de tip *cry*:
- Bacillus subtilis*
 - Bacillus thuringiensis*
 - Bacillus amyloliquefaciens*
39. Care este cea mai utilizată metodă de introducere a moleculelor de ADN recombinant în celulele vegetale:
- Transformarea mediată de CaCl_2
 - Metoda biolistică
 - Metoda microinjectării
40. Care dintre următoarele exemple de plante transgenice rezistente la acțiunea unor fitopatogeni sunt cultivate în scop comercial:
- tomate rezistente la atacul lui *Fusarium*
 - cartof rezistent la atacul cu *Phytophtora*

- c. nu există variante comerciale ale plantelor transgenice rezistente la fitopatogeni
41. Care dintre următoarele exemple se referă la mecanisme de rezistență a plantelor transgenice la acțiunea erbicidelor:
- a. Supraexprimarea proteinei țintă asupra căreia acționează erbicidul
 - b. Inactivarea erbicidului prin utilizarea unei enzime endogene, specifice gazdei
 - c. Inducerea de mutații la nivelul proteinelor membranare
42. Plantele transgenice rezistente la acțiunea glifosatului presupun exprimarea:
- a. unei gene heterologe pentru sinteza proteinei EPSPS rezistentă la acțiunea erbicidulu
 - b. unei gene clonate pentru nitrilază care inactivează erbicidul
 - c. supraexprimarea unei gene proprii rezistentă la acțiunea erbicidului
43. Care dintre următoarele exemple de plante transgenice rezistente la erbicide sunt cultivate în scop comercial în diferite țări ale lumii:
- a. Porumb, soia, bumbac
 - b. Tomate, sfeclă de zahăr
 - c. Grâu, rapiță, tutun
44. La ce specie vegetală au fost obținute rezultate importante legate de transferul genei pentru tioesteraza C12 ce determină sinteza și acumularea de acid lauric, acid gras ce reprezintă materie primă pentru săpunuri, creme și detergenți:
- a. Grâu
 - b. Porumb
 - c. rapiță
45. Care sunt particularitățile cartofului transgenic Amflora acceptat pentru cultivare în scop comercial în Europa:
- a. acumularea în tuberculi a unei forme de amidon format numai din amilopectină
 - b. acumularea în tuberculi a unei forme de amidon format din amiloză și amilopectină
 - c. acumularea în tuberculi a glicogenului
46. Strategia de clonare folosită pentru obținerea cartofului Amflora este:
- a. Reverstranscrierea
 - b. Strategia antisens
 - c. Interferența ARN
47. Orezul transgenic denumit Gloden rice, obținut prin tehnologia ADNrec, conține:
- a. gene de origine vegetală și de origine bacteriană ce condifică enzime implicate în biosinteza beta carotenului
 - b. gene de origine bacteriană ce codifică enzime implicate în biosinteza vitaminei C
 - c. gene de origine vegetală implicate în procesul de biosintează a provitaminei D
48. Obținerea de plante transgenice capabile să sintetizeze cantități crescute de metaboliți secundari se bazează pe utilizarea sistemului reprezentat de:
- a. Transformarea mediată de *Agrobacterium tumefaciens*
 - b. Transformarea mediată de *Agrobacterium rhizogenes*
 - c. Transformarea mediată de tulpini recombinante de *Escherichia coli*
49. Aplicarea pe scară industrială a tehnologiilor de obținere a metaboliștilor secundari utilizând plante transgenice presupune:
- a. Cultivarea la nivel de bioreactor a celulelor vegetale înalt producătoare de metaboliți secundari
 - b. Cultivarea pe scară largă, pe suprafețe mari, a plantelor modificate genetic

- c. Recoltarea organelor plantelor în care se acumulează cea mai mare cantitate de compus dorit
50. Care este soluția pentru a se împiedica răspândirea la buruieni a transgenelor ce asigură rezistență la erbicide totale, aşa cum este glifosatul:
- a. Clonarea țintită a genelor în mitocondrii
 - b. Introducerea transgenei de rezistență direct în cloroplaste
 - c. Integrarea stabilă a transgenelor de interes în genomul nuclear

BIOTEHNOLOGII IN INDUSTRIA MEDICAMENTELOR

1. Care este primul component al unui proces biotecnologic?
 - a. produsul;
 - b. agentul biologic;
 - c. substratul.
2. Treapta de prelucrare fizică A cuprinde:
 - a. operații de pregătire și sterilizare a mediilor de cultură și a utilajelor;
 - b. operații de bioconversie și biotransformare;
 - c. operații de formulare.
3. Treapta biochimică B cuprinde:
 - a. operații de condiționare a produselor;
 - b. operații de sterilizare a aerului tehnologic;
 - c. fermentație aerobă, anaerobă, bioconversie și biotransformare.
4. Selecția unor tulpini microbiene cu productivitate ridicată are loc în:
 - a. faza biofarmaceutică;
 - b. faza farmacologică;
 - c. faza toxicologică.
5. Caracterizarea fizico-chimică a substanței active sau a produsului biofarmaceutic are loc în faza:
 - a. clinică;
 - b. biochimică;
 - c. biofarmaceutică.
6. Selecția primară a unor substanțe ce ar putea fi folosite ca medicamente se face prin:
 - a. screening farmacodinamic;
 - b. screening biochimic;
 - c. screening biologic.
7. Selecționarea unor substanțe terapeutice într-un anumit domeniu al farmacodinamiei se face prin:
 - a. screening farmaceutic;
 - b. screening farmacodinamic dirijat;
 - c. screening farmacodinamic.
8. Farmacocinetica unui medicament se realizează prin:
 - a. studii de farmacodinamie aprofundată;
 - b. studii de patogenitate;
 - c. studii histologice.
9. Screeningul molecular se referă la:
 - a. sisteme noi orientate pe ținte la nivel molecular sau chiar al genei;
 - b. sisteme de screening cu debit redus;
 - c. sisteme de manipulare cu debit în gama nanolitică.
10. Pentru stabilirea acțiunii bactericide, bacteriostatice și fungicide a unui produs biofarmaceutic se efectuează studii:
 - a. anatomicopatologice;

- b. microbiologice;
 - c. histochimice.
11. Cerința care trebuie întotdeauna respectată într-un process biotehnologic este:
- a. concordanța dintre alegerea agentului biologic și principiul tehnologic;
 - b. utilizarea unui sistem de cultivare submers;
 - c. adaosul în mod continuu de precursori.
12. Un număr limitat de drojdi elaborează capsule extracelulare, cum ar fi:
- a. *Hansenula polymorpha*;
 - b. *Candida utilis*;
 - c. *Cryptococcus neoformans*.
13. Pseudomiceliile sau pseudohifele se întâlnesc la unele drojdi, ca:
- a. *Candida boidinii*;
 - b. *Candida lipolytica*;
 - c. *Candida utilis*.
14. Rezistența la temperatură ridicată a sporilor bacterieni este data de:
- a. acidul lactic;
 - b. acidul dipicolinic;
 - c. acidul malic.
15. Din punct de vedere morfologic, *Treponema pallidum*, *Leptospira* și *Borrelia* se prezintă sub formă de :
- a. vibrion;
 - b. spiril;
 - c. spirochetă.
16. Bacteriile sub formă de coci care formează lanțuri mai lungi sau mai scurte constituie forma de:
- a. micrococ;
 - b. streptococ;
 - c. pediococ.
17. Bacteriile sub formă de coci, care se dispun sub formă de ciorchine alcătuiesc:
- a. stafilococul;
 - b. diplococul;
 - c. pneumococul.
18. Flagelii, pilii, cromatoforii întâlniți în celula bacteriana fac parte din elementele structurale:
- a. multicelulare;
 - b. contante;
 - c. inconstante.
19. Care specii de fungi produc antibiotice?
- a. *Penicillium notatum*, *Penicillium chrysogenum*;
 - b. *Trichoderma viride*, *Trichoderma harzianum*;
 - c. *Penicillium roquefortii*, *Geotrichum candidum*.
20. După necesitățile față de mediul de cultură, microorganismele industriale pot fi clasificate în:
- a. aerobe, anaerobe, facultative;
 - b. imobilizate, incapsulate, legate covalent;
 - c. liofilizate, uscate, filtrate.
21. Care grup de microorganisme realizează atât un metabolism aerob (respirator) cât și unul anaerob (fermentativ) ?
- a. anaerobe;
 - b. facultative;

- c. strict aerobe.
22. Ce tip de metabolism fermentativ are ca rezultat obținerea unui singur produs principal?
- a. ortofermentativ;
 - b. heterofermentativ;
 - c. homofermentativ.
23. Aminoacizii, acizii organici și vitaminele sunt:
- a. metaboliți semisintetici;
 - b. metaboliți primari;
 - c. metaboliți extractivi.
24. Antibioticele, alcaloizii, hormonii de creștere sunt:
- a. metaboliți secundari;
 - b. metaboliți sintetici;
 - c. metaboliți primari.
25. Ce tip de metabolism fermentativ are ca rezultat obținerea a două sau mai multe produse principale:
- a. heterofermentativ;
 - b. homofermentativ;
 - c. metafermentativ.
26. Penicilinile naturale G și V sunt substanțe care conțin:
- a. heterociclul B-lactamic thiazolidin;
 - b. ciclul B-lactamic și ciclul oxazolidinic;
 - c. heterociclul B-lactamic metazolidinic.
27. Penicilinile sunt produse de:
- a. *Penicillium patulum*;
 - b. *Penicillium chrysogenum*;
 - c. *Streptomyces rimosus*.
28. Sistemul biciclic thiazolidin – B-lactamic rezultă prin înlănțuirea biogenetică a 2 aminoacizi:
- a. l-cisteina și d-valina;
 - b. l-glutamic – l-lizina;
 - c. l-cisteina – d-treonina.
29. Pentru penicilina G se utilizează ca precursor:
- a. formaldehidă;
 - b. acetaldehidă;
 - c. fenilacetamidă.
30. Pentru penicilina V se utilizează ca precursor:
- a. fenilacetamida;
 - b. acidul fenoxiacetic;
 - c. acetaldehida.
31. Unitatea internațională de activitate reprezintă cantitatea minimă de antibiotic pur care inhibă:
- a. o cultură de 18 ore de stafilococ auriu în 50 de ml de bulion;
 - b. o cultură de 48 de ore de streptococ dezvoltată la 38^0C ;
 - c. o cultura de 24 de ore de meningococ, în mediu solid.
32. Care este cel mai important gen de microorganisme producător de antibiotice?
- a. *Streptococcus*;
 - b. *Penicillium*;
 - c. *Streptomyces*.
33. Streptomicina este produsă de:

- a. *Streptomyces griseus*;
 - b. *Streptomyces rimosus*;
 - c. *Streptomyces laurentii*.
34. Neomicina este produsă de:
- a. *Streptomyces curacoi*;
 - b. *Streptomyces coelicolor*;
 - c. *Streptomyces fradiae*.
35. Eritromicina este produsă de:
- a. *Streptomyces venezuelae*;
 - b. *Streptomyces erythreus*;
 - c. *Streptomyces parvulus*.
36. Nistatina este produsă de:
- a. *Streptomyces noursei*;
 - b. *Streptomyces aureofaciens*;
 - c. *Streptomyces clavuligerus*.
37. Bacitracina este produsă de:
- a. *Bacillus licheniformis*;
 - b. *Bacillus polymyxa*;
 - c. *Bacillus subtilis*.
38. Totalitatea microorganismelor sensibile la un antibiotic formează:
- a. spectrul îngust al unui antibiotic;
 - b. spectrul antimicrobian al antibioticului respectiv;
 - c. spectrul îngust de tipul aminoglicoizidelor.
39. Care sunt antibiotice cu spectru larg de activitate?
- a. tetraciclina, cloramfenicol;
 - b. penicilina G, eritromicina;
 - c. penicilina V, vancomicina.
40. Ce fel de efect bactericid are loc la distrugerea tuturor germenilor patogeni?
- a. parțial;
 - b. selectiv;
 - c. absolut.
41. Rezistența la antibiotice poate fi:
- a. biologică și semisintetică;
 - b. artificială și semisintetică;
 - c. naturală și dobandită.
42. Biosinteza cloramfenicolului realizată de *Streptomyces venezuelae* se desfășoară:
- a. după faza exponențială de creștere;
 - b. paralel cu dezvoltarea miceliului;
 - c. după faza staționară de creștere.
43. Novobiocina este produsă de:
- a. *Streptomyces sphaeroides*;
 - b. *Penicillium notatum*;
 - c. *Penicillium griseofulvum*.
44. Din clasa antibioticelor polipeptidice fac parte:
- a. streptomicina, kanamicina, tetraciclina;
 - b. gliseofulvina, ampicilina, eritromicina;
 - c. gramicidinele, polimixinele și bacitracina.
45. Neomicina, gentamicina și kanamicina fac parte din clasa de antibiotice:
- a. aminoglicoizidice;
 - b. polipeptidice;

- c. cu nucleu aromatic.
46. Nistatina produsă de *Streptomyces noursei* este activă asupra:
- a. cocilor gram+;
 - b. fungilor microscopici;
 - c. bacteriilor gram-.
47. Antibioticele quinonice cuprind:
- a. B-lactamice;
 - b. macrolide;
 - c. tetracicline.
48. Care sunt sursele de carbon și energie din compoziția mediului de cultură utilizat pentru biosintеза penicilinelor:
- a. glucoza și lactoza;
 - b. melasa și fructoza;
 - c. galactoza și lactosucroza.
49. În care fază microorganismul producător de penicilină suferă o descreștere a conținutului de azot al miceliului?
- a. de creștere a miceliului;
 - b. autolitică;
 - c. de producere a penicilinelor.
50. Precursorii care determină tipul de penicilina biosintetizat se adaugă în mediile de cultură în concentrații de:
- a. 0,35 – 0,45 %;
 - b. 0,30 – 0,40 %;
 - c. 0,10 – 0,20 %.

PATOLOGIE ANIMALA

1. Clinic, leptospiroza canina evoluează sub forma:
 - a. digestivă;
 - b. uremică;
 - c. nervoasă.
2. Morfopatologic, leptospiroza porcina se caracterizează prin :
 - a. icter inconstant, hemoragii petesiale pe mucoase și seroase, splenita hipertrofica;
 - b. diaree severă;
 - c. pneumonie interstitională.
3. Diagnosticul de laborator în leptospiroza se pune prin:
 - a. reacția de fixare a complementului;
 - b. testul de imunofluorescentă;
 - c. testul de aglutinare-liza.
4. Profilaxia specifică în leptospiroza la porc se realizează prin;
 - a. vaccinarea scroafelor și scrofitelor gestante;
 - b. vaccinarea purceilor după fatare;
 - c. vaccinarea tineretului porcin.
5. Colibacioloza purceilor evoluează sub forma de:
 - a. diaree colibacilară/enterită colibacilară/colibacioloza enterotoxica la purcei în primele zile de viață;
 - b. pneumonie severă la 2-3 săptămâni de la fatare;
 - c. enterită granulomatoasă severă.
6. Clinic, colibacioloza purceilor se caracterizează prin;

- a. diaree, cu fecale fluide, urat mirosoitoare;
 - b. pleuropneumonie severa;
 - c. manifestari nervoase.
7. Confirmarea diagnosticului in colibaciloza la purcei se face prin:
- a. investigatii epidemiologice;
 - b. investigatii anatomo-patologice;
 - c. examen bacteriologic.
8. Profilaxia specifica in colibaciloza la purcei se realizeaza prin:
- a. vaccinarea scroafelor gestante cu 4-6 saptamani inainte de fatare;
 - b. vaccinarea vierilor inainte de monta;
 - c. vaccinarea tineretului.
9. Boala edemelor afecteaza mai frecvent :
- a. scroafele lactante;
 - b. purceii după înțărcare;
 - c. vierii inainte de montă.
10. Morfologic, boala edemelor se caracterizeaza prin:
- a. leziuni edematoase la nivelul stomacului, mezenterului si pulmonului;
 - b. leziuni hemoragice la nivelul pulmonului;
 - c. leziuni distrofice pulmonare.
11. Confirmarea diagnosticului in boala edemelor se face prin:
- a. izolarea din intestin a unor tulpi de E. coli, hemolitice;
 - b. pe baza datelor epidemiologice;
 - c. pe baza datelor clinice.
12. Salmoneloza porcului evolueaza mai frecvent sub forma :
- a. mixta, enteropulmonara;
 - b. nervoasa;
 - c. pulmonara si renala.
13. In forma gastroenterica de salmoneloza la porc , intalnim:
- a. depozite fibrinonecrotice cenusii la nivelul colonului helicoidal;
 - b. bronhopneumonie pulmonara;
 - c. focare miliare cenusii-galbui la nivelul ficatului.
14. Diagnosticul de certitudine in salmoneloza se stabeleste prin;
- a. examen clinic;
 - b. examen anatomo-patologic;
 - c. examen bacteriologic cu izolarea si identificarea serotipului incriminat.
15. Profilaxia specifica in salmoneloza porcului se realizeaza prin:
- a. vaccinarea antisalmonelica cu vaccinuri vii, nepatogene si imunogene;
 - b. tratamente cu antibiotice;
 - c. ecarisarea corecta a cadavrelor.
16. Salmoneloza la carnisiere evolueaza:
- a. exclusiv la tineret, ca infectie secundara dupa viroze;
 - b. la animalele adulte, ca infectie primara;
 - c. numai la femelele gestante, consecutiv gestatiei.
17. Majoritatea serotipurilor de salmonele patogene pentru mamifere s-au izolat de la:
- a. taurine;
 - b. pasari;
 - c. porcine.
18. Pasarile(gaini, curci) sunt purtatoare se salmonele in procent de:
- a. peste 50%;
 - b. intre 30 si 40%;

- c. sub 10%.
19. Tifo-puloroza difuzeaza(se transmite):
- a. atat pe cale verticala(transovariana) cat si pe cale orizontala;
 - b. numai pe cale verticala;
 - c. numai pe cale orizontala.
20. Tifo-puloroza evolueaza la:
- a. gaina/curca/bibilica;
 - b. rara si gasca;
 - c. numai la rate.
21. Profilaxia generala pentru tifo-puloroza se realizeaza prin:
- a. folosirea la reproductie numai a pasarilor care provin din efective indemne de tifo-puluroza;
 - b. folosirea la reproductie numai a pasarilor tratate cu antibiotice;
 - c. folosirea la reproductie numai a pasarilor vaccinate.
22. Receptivitatea maxima la infectia naturala cu salmonele paratifice o au:
- a. bobocii de rata si gasca pana la varsta de 10 zile;
 - b. ratele si gastele adulte;
 - c. tineretul aviar intre 30-40 de zile.
23. Contaminarea ouelor cu salmonele paratifice poate conduce la:
- a. procent ridicat de mortalitate embrionara;
 - b. aparitia semnelor clinice de paratifoza la pasarile adulte;
 - c. nu influenteaza aparitia bolii.
24. Tuberculoza bovină este produsă de :
- a. *Mycobacterium paratuberculosis*;
 - b. *Mycobacterium bovis/ tuberculosis*;
 - c. *Mycobacterium avium*.
25. Diagnosticul alergic în tuberculoză la bovine se realizează prin :
- a. test intradermic comparativ;
 - b. test intradermic repetat;
 - c. test intradermic multiplu.
26. Diagnosticul de tuberculoza mai poate fi stabilit prin:
- a. testul de imunostimulare a limfocitelor;
 - b. reactia de fixare a complementului;
 - c. testul de imunofluorescenta indirecta.
27. Din punct de vedere patogenetic, tuberculoza bovina evolueaza ca:
- a. tuberculoza primara;
 - b. tuberculoza acuta;
 - c. tuberculoza cronica.
28. Din punct de vedere clinic, tuberculoza bovina evolueaza sub forma de:
- a. tuberculoza pulmonara;
 - b. tuberculoza nervoasa;
 - c. tuberculoza intestinala.
29. Tuberculoza pleurala la bovine evolueaza sub forma de;
- a. tuberculoza perlata(pleurita proliferativ-granulomatoasa);
 - b. noduli cu continut cazeos cu tendinta de calcificare;
 - c. inflamatie de tip nodular sau de tip hipertrofiant.
30. Granulomul tuberculos la carnivore are urmatoarele caracteristici:
- a. slaba tendinta de cazeificare, iar in centru are tendinta de transformare purulenta;
 - b. formatiuni mici, cu centrul cazeos;

- c. formațiuni mari care scartaie la sectionare.
31. Profilaxia tuberculozei bovine în România, se realizează prin:
- a. supravegherea tuturor bovinelor peste 6 luni de două ori pe an prin testul intradermic simplu;
 - b. investigații hematologice la bovinele suspecte;
 - c. vaccinarea tuturor bovinelor sănătoase.
32. Antraxul se mai numește popular :
- a. boală pruriginoasă;
 - b. dalac;
 - c. pseudocapială..
33. Anatomopatologic, cadavrele suspecte de antrax se examinează prin :
- a. examen necropsic cu deschiderea numai a cavității abdominale;
 - b. examen necropsic cu deschiderea numai a cavității toracice;
 - c. nu se efectuează examen necropsic..
34. Patogenitatea bacilului antraxului se datorează:
- a. virulentei și toxicității;
 - b. patrunderii rapide în organismul animal;
 - c. multiplicării rapide în cadavrele nedeschise.
35. Cele mai receptive specii de animale la antrax sunt:
- a. ovinele și caprinele;
 - b. porcinele;
 - c. pasările domestice.
36. Perioada de incubatie pentru Bacilul antraxului la ovine este de:
- a. 1-3 zile;
 - b. 5-7 zile;
 - c. 2-3 săptămâni.
37. Cea mai frecventă formă de evoluție a antraxului la porcine este:
- a. formă localizată, glosantrax;
 - b. formă septicemică acută;
 - c. formă septicemică supraacută.
38. Diagnosticul în antrax se confirmă prin:
- a. examen clinic;
 - b. examen anatomopatologic;
 - c. examen bacteriologic.
39. În România, vaccinarea contra antraxului este obligatorie la:
- a. ovine, caprine, bovine și cabaline;
 - b. numai la ovine și bovine;
 - c. numai la caprine.
40. Rujetul este o boala bacteriană produsă de:
- a. *Erysipelothrix rhusiopathiae*;
 - b. *Corynebacterium pilosum*;
 - c. *Actinomyces bovis*.
41. Receptivitatea cea mai mare la rujet o au:
- a. porcinele;
 - b. cabalinele;
 - c. bovinele.
42. Forma cronică de evoluție a rujetului are localizare:
- a. pulmonară;
 - b. articulară;
 - c. renală.

43. Diagnosticul de confirmare in rujet se stabeeste prin:
- examen bacteriologic din intestinul subtire;
 - examen bacteriologic din os/lung/ficat/splina.;
 - examen bacteriologic din pulmon.
44. Profilaxia specifica in rujet se realizeaza prin:
- vaccinare;
 - tratament profilactic cu antibioticde;
 - scoaterea din efectiv a animalelor bolnave.
45. Tetanosul poate afecta:
- toate mamiferele domestice si salbatice;
 - numai cabalinele si omul;
 - numai cabalinele si pasarile.
46. Principalul factor de patogenitate al bacilului tetanic este :
- capsula bacilului;
 - toxina tetanică;
 - anatoxina tetanică.
47. Apariția și evoluția tetanosului este dependentă de :
- prezența sporilor în mediul exterior și pătrunderea acestora în țesuturi printr-o plagă;
 - propagarea toxinei în organismul animal pe cale digestivă;
 - propagarea toxinei în organismul animal pe cale respiratorie;
48. Moartea animalelor cu tetanos se datorează :
- asfixiei, consecutiv spasmului mușchilor diafragmatici și/sau glotei;
 - pleuropneumoniei aparuta la sfarsitul bolii;
 - diareei severe de la începutul bolii.
49. Tratamentul în tetanos se realizează cu :
- antibiotice administrate după eliberarea toxinei tetanice;
 - ser antitetanic pentru neutralizarea toxinei circulante;
 - antibiotice conform rezultatelor antibiogramei.
50. Vaccinul contra tetanosului contine:
- toxina tetanica;
 - anatoxina tetanica;
 - ambele.

IMUNOLOGIE SI VACCINOLOGIE

- Factorii prin care se realizeaza imunitatea naturala intervin:
 - specific;
 - nespecific;
 - caracteristic.
- Imunitatea naturala are caracter:
 - genetic;
 - fenotipic;
 - placentar.
- Imunitatea naturala mai este denumita si:
 - imunitate specifica;
 - imunitate activa;
 - imunitate nespecifica.
- Factorii de aparare in imunitatea naturala sunt:
 - individuali;

- b. nespecifici, dar caracteristici speciei;
 - c. specifici si differentiati.
5. Fagocitoza reprezinta fenomenul de:
- a. captare, inglobare si neutralizare a unor microorganisme sau celule moarte de catre fagocite;
 - b. captare, inglobare si proliferare a unor microorganisme sau celule moarte de catre fagocite;
 - c. captare, selectare si multiplicare a unor microorganisme sau celule moarte de catre fagocite.
6. Sunt organe limfoide primare, urmatoarele:
- a. maduva spinarii, timusul si bursa lui Fabricius;
 - b. maduva osoasa, ficatul embrionar si bursa lui Fabricius;
 - c. maduva osoasa, splina, pancreasul, ficatul si timusul.
7. Organele limfoide periferice cuprind:
- a. maduva osoasa, ficatul embrionar, timusul si bursa lui Fabricius;
 - b. limfonoduri, splina, ficatul embrionar, timusul;
 - c. limfonoduri, splina, tesuturi limfoide asociate mucoaselor, glanda Harder.
8. Maduva rosie hematoformatoare este sediul genezei:
- a. celulei stem pluripotente;
 - b. celulei osoase;
 - c. celulei hepatice.
9. Splina este un organ limfoid secundar si este:
- a. sediul sintezei anticorpilor;
 - b. sediul proliferarii limfocitelor Th;
 - c. sediul proliferarii celulelor Tc.
10. Imunitatea dobandita are:
- a. caracter de specie;
 - b. caracter individual;
 - c. caracter nespecific.
11. Imunitatea dobandita este:
- a. nespecifica;
 - b. strict specifica;
 - c. ereditara.
12. Imunitatea dobandita fata de un antigen se realizeaza prin:
- a. antigene si anticorpi;
 - b. antigene si limfocite sensibilizate;
 - c. anticorpi si limfocite sensibilizate.
13. Imunitatea dobandita activ natural mai este denumita si:
- a. imunitate vitelina;
 - b. imunitate post-infectioasa;
 - c. imunitate post-vaccinala.
14. Imunitatea dobandita activ artificial apare:
- a. post-vaccinal;
 - b. post-infectios;
 - c. prin transfer placentar.
15. Imunitatea dobandita pasiv natural apare:
- a. in urma transferului de anticorpi de la mama la produsul de conceptie;
 - b. in urma infectiei cu un germen patogen;
 - c. in urma inocularii unui vaccin.
16. Imunitatea dobandita pasiv artificial se instaleaza in urma:

- a. serumizarii;
 - b. vaccinarii;
 - c. infectiei.
17. Un imunogen ce patrunde in organism :
- a. declanseaza un raspuns imun mediat umoral si/sau celular;
 - b. declanseaza un raspuns imun mediat umoral;
 - c. declanseaza un raspuns imun mediat celular.
18. O substanta este cu atat mai imunogena cu cat:
- a. are o greutate moleculara mai mica;
 - b. este mai diferita de componentelete proprii organismului;
 - c. structura sa este una monomera.
19. Imunogenitatea este definita prin capacitatea unei substante antigenice de a:
- a. reactiona cu anticorpii circulanti sau cu receptorul limfocitar specific;
 - b. induce formarea anticorpilor sau a reactiilor de imunitate celulara;
 - c. reactiona in vitro cu anticorpii.
20. Antigenitatea este definita prin capacitatea unei substante antigenice de a:
- a. induce formarea anticorpilor sau a reactiilor de imunitate celulara;
 - b. induce formarea de anticorpi in vitro;
 - c. reactiona cu anticorpii circulanti sau cu receptorul limfocitar specific.
21. O substanta imunogena este alcatauta din:
- a. o grupare purtatoare si epitopi specifici;
 - b. o grupare purtatoare si paratopi specifici;
 - c. o grupare purtatoare si izotopi specifici.
22. Determinantii antigenici de pe o molecula de antigen mai sunt denumiti si:
- a. izotopi;
 - b. epitopi;
 - c. paratopi.
23. Specificitatea unui antigen este data de:
- a. epitopii;
 - b. idiotopii sau;
 - c. domeniile sale.
24. Anticorpii sunt substante chimice complexe:
- a. sintetizate de limfocitele T ca raspuns la patrunderea in organism a unui antigen;
 - b. sintetizate de sistemul endocrin ca raspuns la patrunderea in organism a unui antigen;
 - c. sintetizate de plasmocite ca raspuns la patrunderea in organism a unui antigen.
25. Anticorpii fac parte din clasa de proteine serice a:
- a. γ -globulinelor;
 - b. albuminelor;
 - c. β -globulinelor.
26. Prin scindarea cu pepsina a moleculei de imunoglobulina se obtine:
- a. un fragment Fab;
 - b. un fragment Fc si un fragment $(Fab)_2$;
 - c. lanturi H si L intacte.
27. Imunoglobulinele ce traverseaza placenta aparitin clasei:
- a. IgE ;
 - b. IgG ;
 - c. IgM.
28. Paratopolul se afla:
- a. in zona amino-terminala a regiunii variabile;

- b. in zona carboxi-terminala a regiunii constante;
 - c. in zona regiunii balama.
29. Anticorpii sunt substance sintetizate de catre:
- a. plasmocite;
 - b. macrofage;
 - c. neutrofile.
30. Clasa din care fac parte imunoglobulinele este cea a :
- a. lipoproteinelor;
 - b. glicoproteinelor;
 - c. lipopolizaharidelor.
31. Idiotopul reprezinta:
- a. locul unde anticorpul se cupleaza cu determinantul antigenic;
 - b. față interioară a situsului anticorpului;
 - c. față exterioară a situsului anticorpului.
32. Fragmentul Ig ce contine paratopul este denumit:
- a. Fc;
 - b. Fab;
 - c. balama.
33. Fragmentul responsabil de functiile efectoare ale moleculei de imunoglobulina este denumit:
- a. balama;
 - b. Fc;
 - c. Fab.
34. Principala clasa de imunoglobuline prezenta in reactiile alergice sau infestatiile parazitare este:
- a. IgE;
 - b. IgM;
 - c. IgG
35. In cadrul raspunsului imun umoral, prin activarea limfocitelor B, acestea se transforma in:
- a. limfocite T helper;
 - b. macrofage;
 - c. plasmocite.
36. In faza de debut a raspunsului imun primar, clasa de imunoglobuline ce se sintetizeaza in cantitate mare este:
- a. Ig G;
 - b. Ig M;
 - c. Ig A.
37. Etapa de recunoastere in cadrul raspunsului imun implica:
- a. internalizarea antigenului, prelucrarea si prezentarea lui intr-o maniera accesibila altor celule;
 - b. differentierea si proliferarea celulara;
 - c. eliminarea antigenelor straine de catre limfocite.
38. Baza celulara a raspunsului imun cellular este reprezentata de:
- a. limfocitele B;
 - b. limfocitele T;
 - c. macrofage.
39. In etapa a doua a raspunsului imun umoral primar se sintetizeaza in cantitate mare:
- a. Ig G;
 - b. Ig M;

- c. Ig A.
40. Toleranta imunologica reprezinta:
- a. lipsa unei reactii nespecifice a tesutului limfoid fata de un Ag;
 - b. lipsa unei reactii specifice a tesutului limfoid fata de un Ag;
 - c. lipsa unei reactii specifice a tesutului limfoid fata de un Ac.
41. In raspunsul imun secundar se sintetizeaza predominant anticorpi din clasa:
- a. IgA;
 - b. IgG;
 - c. IgM.
42. Adjuvantii sunt:
- a. substante care se incorporeaza in vaccinuri cu scopul de a le spori valoarea imunizanta;
 - b. substante care se incorporeaza in vaccinuri cu scopul de a le spori valoarea antigenica;
 - c. substante care se incorporeaza in vaccinuri cu scopul de a le spori valoarea economica.
43. Dupa tipul agentului etiologic continut, vaccinurile pot fi:
- a. vaccinuri liofilizate;
 - b. vaccinuri cu adjuvanti;
 - c. vaccinuri antibacteriene.
44. Un vaccin ideal induce o protectie:
- a. rapida si scurta, indiferent de riscuri;
 - b. solida si prelungita, cu riscuri nule sau minime;
 - c. scurta, cu riscuri nule sau minime.
45. Controlul unui vaccin verificarea urmatoarelor cerinte:
- a. sterilitatea, puritatea, inocuitatea, eficacitatea;
 - b. sterilitatea, antigenitatea, componenta, eficacitatea;
 - c. sterilitatea, imunogenitatea, eficacitatea.
46. Stabilirea valorii biologice a vaccinurilor depinde de:
- a. structura antigenica bacteriana;
 - b. structura antigenica si imunogenicitatea antigenelor;
 - c. structura moleculara a antigenelor.
47. Intre vaccinurile moderne pot fi intalnite:
- a. vaccinuri inactive chimic;
 - b. vaccinuri atenuate vii;
 - c. vaccinuri deletate.
48. Vaccinarea genica implica:
- a. imunizarea cu ADN sau ARN liber care nu se replica, asociat cu un vehicul;
 - b. imunizarea cu bacteria care se replica, asociat cu un vehicul;
 - c. imunizarea cu microorganismul purificat, asociat cu un vehicul.
49. Etapele obtinerii unui vaccin nou implica:
- a. cercetarea, dezvoltarea-pilot, evaluarea clinica si industrializarea produsului nou;
 - b. controlul si testarea microbiologica;
 - c. transferul in productie al rezultatelor cercetarii.
50. Reactiile post-vaccinale pot fi clasificate in::
- a. reactii locale, reactii generale si reactii focale;
 - b. reactii locale cu alterarea starii generale;
 - c. reactii generale cu reactivarea unor procese infectioase vechi.

