

Перечень вопросов для подготовки к промежуточной аттестации в форме зачёта

1. Дайте определение апластической анемии
2. В чем отличия изменений в костном мозге при апластической анемии и миелодиспластическом синдроме?
3. Классификация апластических анемий
4. Основные формы врожденных апластических анемий
5. Что собой представляет анемия Фанкони
6. Особенности анемии Блекфена-Даймонда
7. С чем сочетается панцитопения при синдроме Швахмана-Даймонда?
8. Каковы кожные и гематологические проявления врожденного дискератоза?
9. Классификация и этиология приобретенных апластических анемий
10. Критерии диагноза приобретенной апластической анемии
11. Критерии тяжести апластической анемии
12. Осложнения приобретенной апластической анемии
13. Этиология, патогенез и основные проявления пароксизмальной ночной гемоглобинурии
14. Алгоритм диагностики и метода лечения апластической анемии
15. Этапы и результаты лечения приобретенной апластической анемии
16. Современная классификация злокачественных лимфом ВОЗ
17. Этиология и патогенеза лимфопролиферативных заболеваний
18. Что является ведущим механизмом активации протоонкогенов при лимфатических опухолях?
19. Общие принципы диагностики лимфом
20. Дифференциальная диагностики лимфаденопатии
21. Показания к проведению биопсии и правила выбора лимфатического узла для забора
22. Какие лимфомы относят к Т-клеточным?
23. Какова распространенность Т-клеточных лимфом?
24. Какая Т-клеточная лимфома является самой частой лимфомой кожи?
25. Дайте определение грибовидному микозу
26. Назовите стадии грибовидного микоза
27. Какие кожные изменения возникают при грибовидном микозе?

28. Дайте определение синдрома Сезари
29. Каковы особенности клинических проявлений синдрома Сезари?
30. Каковы изменения в периферической крови при синдроме Сезари?
31. Врожденных нейтропении. Классификация, особенности клиники
32. Этиология приобретенных нейтропений
33. Клинико-лабораторные проявления нейтропений
34. Какова тактика ведения больного с агранулоцитозом?
35. Наследственные тромбоцитопатии. Патогенетические особенности, классификация
36. Наследственные тромбоцитопатии. Клинико-лабораторные и особенности ведения больных
37. Приобретенные тромбоцитопатии. Этиология, патогенез, классификация
38. Приобретенные тромбоцитопатии. Клинико-лабораторные и особенности ведения больных
39. План обследования больного с подозрением на опухоль сердца
40. Основные клинические синдромы миксомы левого предсердия
41. Наиболее частые доброкачественные опухоли сердца. Локализация, клиника, осложнения
42. Опухоли перикарда. Особенность клинической картины
43. Злокачественные опухоли сердца. Классификация, клиника, методы диагностики
44. Наследственные аритмогенные синдромы. Классификация
45. Наследственные аритмогенные синдромы. Клинико-диагностические особенности
46. Наследственные аритмогенные синдромы. Подходы к лечению
47. Аритмогенная правожелудочковая кардиомиопатия . Клинические особенности
48. Аритмогенная правожелудочковая кардиомиопатия. Картина при инструментальном обследовании
49. Аритмогенная правожелудочковая кардиомиопатия. Особенности ведения пациентов
50. Болезнь Вильсона-Коновалова. Этиология и патогенез
51. Болезнь Вильсона-Коновалова. Клинические проявления
52. Болезнь Вильсона-Коновалова. Подходы к диагностике и лечению
53. Болезнь Гоше. Патогенетические аспекты, классификация
54. Болезнь Гоше. Клинические проявления
55. Болезнь Гоше. Подходы к диагностике и ведению больных

- 56. Гемохроматоз. Этиопатогенетические аспекты, классификация
- 57. Клинические проявления Гемохроматоз
- 58. Гемохроматоз . Подходы к диагностике и ведению больных
- 59. Гликогенозы. Этиопатогенетические аспекты, классификация
- 60. Гликогенозы. Клинико-диагностические особенности
- 61. Гликогенозы. Подходы ведению больных
- 62. Моногенные формы ожирения. Варианты, клинико-диагностические особенности
- 63. Синдром Барде-Бидля. Патогенез, клиника
- 64. Синдром Барде-Бидля. Диагностика, подходы к лечению
- 65. Синдром Прадера-Вилли. Патогенез, клиника
- 66. Синдром Прадера-Вилли. Диагностика, подходы к лечению