

Anemiile aplastice la copii.

Cs

1. Ce fenomen nu include în sine anemia aplastică la copii:

- A. hipoplazia celulelor stem
- B. Transformarea adipoasă a medulei
- C. Pancitopenie periferică
- D. Limfadenopatia
- E. Hipocelularitatea medulei osoase

Cs

2. Care din simptomele enumerate caracterizează anemia aplastică

- A. Hepatomegalia
- B. Splenomegalia
- C. Hipocelularitatea medulară
- D. Limfadenopatia
- E. Obezitatea

Cs

3. Anemia aplastică poartă caracter:

- A. Megalodisplastic
- B. Neoplastic
- C. Achiziționat
- D. Limfoproliferativ
- E. Mieloproliferativ

Cs

4. Anemia Fanconi includetoate, cu excepția:

- A. Afectare achiziționată
- B. Pancitopenie progresantă
- C. Instabilitate cromozomială
- D. Susceptibilitate tumorală
- E. Defect al celulelor precursorii

Cs

5. Ce nu este caracteristic pentru anemia Fanconi:

- A. Pancitopenie
- B. Hipocelularitate medulară
- C. Rezistența umoral - celulară normală
- D. Imunodeficiența celulară și umorală
- E. Trombocitopenie

Cs

6. Care din factori sau fenomene nu participă în patogenia anemiei aplastice:

- A. Limfocitele T - activate
- B. Granulocitele
- C. Interleuchina - 2
- D. γ - interferonul
- E. Factorul tumoral de necroză

Cs

7. Cel mai drastic fenomen în anemia aplastică este:

- A. Limfopenia
- B. Limfocitoza
- C. Neutropenia
- D. Eritropenia
- E. Monocitopenia

Cs

8. Sindromul hemoragic în anemia aplastică poartă caracter:

- A. Angiomatos
- B. Vascular - purpural
- C. Peteșial - macular
- D. Mixt
- E. Hematom

Cs

9. Definitivarea diagnosticului de anemie aplastică se face în baza:

- A. Examenului morfologic al medulei
- B. Fenotiparea imunologică a celulelor sanguine
- C. Evaluării diametrului mediu al eritrocitelor
- D. Probele citochimice ale celulelor sanguine

E. Morfometria celulară

Cs

10. Cel mai esențial în argumentarea diagnosticului de anemie aplastică este evaluarea:

- A. Numărului de limfocite
- B. Aprecierea statusului receptorilor limfocitelor
- C. Determinarea calitativă și cantitativă a reticulocitelor
- D. Determinarea numărului de eozinofile
- E. Determinarea numărului de granulocite

Cs

11. Patogenetic cel mai argumentat în terapia anemiilor aplastice este utilizarea:

- A. Masa eritrocitară
- B. Masa trombocitară
- C. Hormonii androgeni
- D. Hormonii glucocorticoizi
- E. Preparatele antilinfocitare

Cs

12. Eritrogeneza imperfectă este o:

- A. Afectare totală a hematopoiezei
- B. Afectare parțială a seriei eritroide
- C. Leziune congenitală
- D. Maladie achiziționată
- E. Trombocitopenie amegacariocitară

Cs

13. La copii indicație pentru transfuzie de masă eritrocitară este:

- A. Cantitatea de Hg sub 112 g/l
- B. Cantitatea de Hg sub 105 g/l
- C. Cantitatea de Hg sub 90 g/l
- D. Cantitatea de Hg sub 70 g/l
- E. Cantitatea de Hg sub 30 g/l

Cs

14. Recuperarea sindromului hemoragic în anemia aplastică constă în:

- A. Perfuzia masei eritrocitare
- B. Transfuzia directă de sânge
- C. Perfuzia masei trombocitare
- D. Administrarea în bolus a plasmei native
- E. Utilizarea crioprecipitatului

Cs

15. Cel mai periculos sindrom în perioada precoce a anemiei aplastice este:

- A. Sindromul infecțios
- B. Sindromul anemic
- C. Hemoragiile
- D. Majorarea în volum a ficatului și splinei
- E. Limfadenopatia

Cm

1. Noțiunea de anemie aplastică include în sine următoarele:

- A. Pancitopenie periferică
- B. Deficiența funcțională a măduvei osoase
- C. Limfadenopatie
- D. Transformare grăsoasă a măduvei osoase
- E. Splenomegalie

Cm

2. Pentru anemia aplastică nu sunt caracteristice:

- A. Anemia
- B. Hepatosplenomegalia
- C. Trombocitopenia
- D. Granulocitopenia
- E. Limfadenopatia

Cm

3. Anemia aplastică poartă următoarele caractere:

- A. Congenital
- B. Ereditar
- C. Achiziționat

- D. Neoplastic
- E. Limfoproliferativ

Cm

4. Anemia aplastică Fanconi este o patologie:

- A. Congenitală
- B. Ereditară
- C. Achiziționată
- D. Imunopatologică
- E. Cromozomială

Cm

5. Anemia aplastică achiziționată este o patologie:

- A. Imunopatologică
- B. Imunointermediată
- C. Citochin intermediară
- D. Alergică
- E. Atipică

Cm

6. Anemia aplastică la copii include în sine următoarele:

- A. Granulocitopenie
- B. Trombocitopenie
- C. Eritropenie
- D. Reticulocitoză
- E. Trombocitoză

Cm

7. Anemia aplastică la copii clinic se caracterizează prin următoarele:

- A. Sindrom anemic
- B. Sindrom hemoragic
- C. Dereglare de ritm cardiac
- D. Funcție respiratorie diminuată
- E. Infecții bacteriene severe recidivante

Cm

8. Anemia aplastică se definește prin prezența următoarelor:

- A. Majorarea potențialului proliferativ al celulelor stem
- B. Defectul morfologic al precursorilor hematopoietici
- C. Micșorarea potențialului proliferativ al celulelor stem
- D. Concentrația normală al elementelor hematopoietice
- E. Reducerea numărului de elemente hematopoietice

Cm

9. Granulocitopenia la copil cu anemie aplastică induce riscuri:

- A. Mielofibroza
- B. Infecții bacteriene
- C. Infecții fungice
- D. Sindrom mielodisplastic
- E. Afectare neoplasică

Cm

10. Anemia aplastică Fanconi diferă de anemia aplastică achiziționată prin următoarele:

- A. Caracterul ereditar
- B. Caracterul achiziționat
- C. Afectarea cromozomială
- D. Afectarea membranei eritrocitare
- E. Afectarea totală a hematopiezei

Cm

11. Anemia aplastică achiziționată la copii are caractere:

- A. Idiopatic
- B. Ereditar
- C. Postinfecțios
- D. Congenital
- E. Posttoxic

Cm

12. Diagnosticul anemiei aplastice la copil se realizează prin prezența criteriilor:

- A. Numărului de sideroblaști inelari
- B. Numărului de trombocite
- C. Cantității de hemoglobină

- D. Numărului de granulocite
- E. Numărului de reticulocite

Cm

13. Argumentele esențiale în confirmarea diagnosticului anemiei aplastice la copii sunt:

- A. Numărul absolut al limfocitelor
- B. Numărul relativ al limfocitelor
- C. Celularitatea măduvei osoase
- D. Raportul țesut hematopoietic/țesut adipos
- E. Pancitopenia periferică

Cm

14. Gradul de severitate al anemiei aplastice la copil este determinat de următoarele:

- A. Gradul de afectare a hematopoiezei
- B. Prezența sindromului hemoragic
- C. Prezența sindromului anemic
- D. Gradul granulocitopeniei
- E. Intensitatea proceselor infecțioase

Cm

15. În anemia aplastică Fanconi tratamentul esențial include următoarele:

- A. Transplantul măduvei osoase
- B. Terapia antisecretorie
- C. Terapia de substituție
- D. Administrarea vitaminelor
- E. Utilizarea preparatelor desensibilizante

Cm

16. Următoarele preparate posedă efect mielotoxic confirmat:

- A. Sulfanilamide cu eliberare lentă
- B. Chloramfenicolul
- C. Retinol acetat
- D. Alfatocoferol
- E. Sulfasalazina

Cm

17. Evidențiați factorii cu risc confirmat de aplazie medulară

- A. Nitriți și nitrați
- B. Virusuri hepatitice B, C
- C. Parvovirus B19
- D. Benzen, toluen
- E. Modificatori de gust

Anemiile aplastice

Complementul simplu

1. D
2. C
3. C
4. A
5. C
6. B
7. C
8. C
9. A
10. E
11. E
12. B
13. D
14. C
15. A

Complementul multiplu

1. A,B,D
2. B,E
3. B,C
4. B,E
5. A,B,C
6. A,B,C
7. A,B,E
8. B,C,E
9. B,C
10. A,C
11. A,C,E
12. B,C,D,E
13. C,D,E
14. A,D
15. A,C
16. A,B,E
17. B,C,D