

ЗАВАНТАЖЕНО З САЙТУ ТЕСТУВАННЯ.УКР

Злоякісні лімфоми"

Категорія: **Гематологія**

Кількість запитань: **362**

1. "Мікросфероцитоз спостерігається при:"
2. "Мішенеподібні еритроцити найбільш характерні для:"
3. "Ретикулоцитоз є показником:"
4. "Характерні морфологічні ознаки клітини Гюзе:"
5. "Стоматоцитоз зустрічається при:"
6. "Схеми поліхіміотерапії 1-ї лінії, що застосовуються для лікування лімфому Ходжкіна:"
7. "Еліптоцитоз спостерігається при:"
8. "Імунофенотип пухлинних клітин при фолікулярній лімфомі:"
9. "Імунофенотип пухлинних клітин при ВКЛ:"
10. "Імунофенотип пухлинних клітин при лімфомі маргінальної зони селезінки з ворсинчастими клітинами:"
11. "Імунофенотип пухлинних клітин при лімфомі зони мантиї:"
12. "Імунофенотип пухлинних клітин при плазмоклітинній лімфомі:"
13. "Імунофенотип, що найчастіше зустрічається при лімфоцитарних і пролімфоцитарних злоякісних лімфомах:"
14. "Субстрат лімфому Беркитта/лейкемія із клітин Беркитта:"
15. "Характерна транслокація для лімфому Беркитта/лейкемії із клітин Беркитта"
16. "Характерний імунофенотип при Т-клітинній пролімфоцитарній лейкемії:"

17. "Субстрат пухлини у хворих на лейкемії із великих грануловмістних лімфоцитів:"
18. "Субстрат пухлини при Т-клітинній лімфомі/лейкемії дорослих:"
19. "Субстрат пухлини при грибовидному мікозі/синдромі Сезарі:"
20. "Особливості периферичної крові при неходжкінських лімфомах:"
21. "Характерний імунофенотип клітин Сезарі:"
22. "Лімфома Ходжкіна або лімфогранулематоз за класифікацією Всесвітньої організації охорони здоров'я (ВООЗ) відноситься:"
23. "Гістологічний варіант лімфоми Ходжкіна за класифікацією Всесвітньої організації охорони здоров'я (ВООЗ)"
24. "Гістологічна картина при нодулярному варіанті з лімфоїдним переважанням (НВЛП) характеризується"
25. "Гістологічна картина при нодулярному склерозі при ЛГМ"
26. "Гістологічна картина при змішано-клітинному варіанті при лімфомі Ходжкіна"
27. "Гістологічна картина при лімфоїдному виснаженні (дифузний фіброз) при лімфомі Ходжкіна"
28. "Нормальний вміст феритину у дорослої людини:"
29. "Гістологічна картина при лімфоїдному виснаженні (ретикулярний варіант) при лімфомі Ходжкіна"
30. "Гістологічна картина при варіанті багатому лімфоцитами при ЛГМ"

31. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor I стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
32. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor II стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
33. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor III стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при"
34. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor IV стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при"
35. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor IIE стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
36. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor IIIE стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
37. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor IIIS стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
38. "Відповідно до клінічній класифікації Ann Arbor IIIE+S стадія лімфоми Ходжкіна встановлюється при:"
39. "У якій з клінічних стадій лімфоми Ходжкіна зустрічається ретикулярний варіант?"
40. "Як часто (% випадків) лімфома Ходжкіна виявляється у виді збільшення периферичних лімфатичних вузлів:"
41. "Як часто (% випадків) лімфома Ходжкіна виявляється у виді збільшення периферичних лімфатичних вузлів середостіння:"

42. "Як часто (% випадків) лімфома Ходжкіна починається з симптомів інтоксикації /лихоманка, нічні поти, швидке схуднення/:"
43. "Екстранодальна локалізація при лімфомі Ходжкіна проявляється ураженням:"
44. "На ранніх стадіях лімфому Ходжкіна найбільш характерними змінами гемограми є:"
45. "На ранніх стадіях лімфому Ходжкіна найбільш характерними біохімічними змінами є:"
46. "Зміни гемограми спостерігаються в пізніх стадіях лімфомі Ходжкіна:"
47. "Які зміни лейкограми спостерігаються в пізніх стадіях лімфому Ходжкіна:"
48. "Яка з клінічних стадій лімфому Ходжкіна характеризується ураженням лімфатичних вузлів по обидві сторони діафрагми:"
49. "Яка з клінічних стадій лімфому Ходжкіна характеризується ураженням лімфатичних вузлів однієї області:"
50. "Яка з клінічних стадій при лімфомі Ходжкіна характеризується генералізованим збільшенням периферичних лімфовузлів:"
51. "Яка з клінічних стадій лімфому Ходжкіна характеризується ураженням двох і більш областей лімфатичних вузлів по одну сторону діафрагми:"
52. "Для якої стадії лімфому Ходжкіна характерним є екстранодальне ураження (легень):"
53. "Арабська цифра в клінічній класифікації лімфому Ходжкіна (1, 2, 3 і т.д.) свідчить про:"

54. "Що означає римська цифра (I, II, III, IV) в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна:"
55. "Що означає буква A в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна:"
56. "Що означає буква B в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна:"
57. "Буква "a" в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна означає:"
58. "Буква "b" в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна означає:"
59. "Клінічні ознаки B-симптомів при лімфомі Ходжкіна:"
60. "Біохімічні ознаки інтоксикації при лімфомі Ходжкіна:"
61. "Буква "E" в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна означає:"
62. "Буква "S" в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна означає:"
63. "Пухлинне ураження печінки в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна позначається буквою:"
64. "Ураження шкіри і підшкірної клітковини в клінічній класифікації лімфоми Ходжкіна позначається буквою:"
65. "Пухлинне ураження кісток при лімфомі Ходжкіна в клінічній класифікації позначається буквою:"
66. "Специфічне ураження кісткового мозку при лімфомі Ходжкіна в клінічній класифікації позначається буквою:"
67. "Несприятливі фактори ризику при лімфомі Ходжкіна, що запропоновані Європейською організацією по вивченню та лікуванню раку:"
68. "Прогностично сприятливим гістологічним варіантом лімфоми Ходжкіна є:"

69. "Сумарна доза променевої терапії на зони ураження при лімфомі Ходжкіна складає /Гр/:"
70. "Лікування хворих на лімфому Ходжкіна із "класичним" гістологічними варіанти у I-II стадії без несприятливих факторів:"
71. "Радикальне хірургічне видалення первинного пухлинного вогнища та в подальшому проведення променевої терапії (ПТ) тільки на зону ураження у дозі 20-30 Гр або "чекати та спостерігати" при лімфомі Ходжкіна:"
72. "Лікування хворих на лімфому Ходжкіна у I-II стадії з несприятливими факторами (проміжної групи ризику):"
73. "Які схеми 2-ї лінії поліхіміотерапії застосовуються для лікування лімфоми Ходжкіна:"
74. "Лікування хворих на лімфому Ходжкіна високої групи ризику:"
75. "Лікування хворих на лімфому Ходжкіна рефракторних до первинної терапії та при прогресуванні хвороби:"
76. "Який принцип терапії хвороби Ходжкіна найбільш ефективний для лікування з несприятливим прогнозом:"
77. "Термін перебування ретикулоцитів в кістковому мозку:"
78. "Справжній ретикулоцитоз це:"
79. "Планоцитоз - це:"
80. "Пойкілоцитоз - це:"
81. "Поліхроматофілія еритроцитів є показником:"

82. "Шизоцитоз - це:"
83. "Базофільна пунктація еритроцитів характерна для:"
84. "Акантоцитоз спостерігається при:"
85. "Наявність тілець Жоллі і кілець Кебота в еритроцитах звичайно спостерігається при:"
86. "Анемії - це:"
87. "Лабораторні ознаки гострої постгеморагічної анемії з'являються:"
88. "Час появи ретикулоцитарного кризу після гострої крововтрати:"
89. "Гостра постгеморагічна анемія є:"
90. "Невідкладні заходи після гострої крововтрати:"
91. "Визначення поняття гіпохромної анемії:"
92. "Основна причина розвитку залізодефіцитної анемії у жінок:"
93. "Основна причина розвитку дефіциту заліза у чоловіків:"
94. "Вплив ахілії на всмоктування заліза:"
95. "Сидеропенічний синдром при залізодефіцитній анемії проявляється:"
96. "Для якого виду анемії характерний сидеропенічний синдром?"
97. "Зміни в периферичній крові та біохімічних показників при хронічній залізодефіцитній анемії:"
98. "Колірний показник при залізодефіцитній анемії коливається в межах:"

99. "Для хронічної залізодефіцитної анемії характерний вміст ретикулоцитів:"
100. "Розміри еритроцитів при залізодефіцитній анемії:"
101. "Вміст заліза в сироватці крові при хронічній залізодефіцитній анемії:"
102. "Добова потреба заліза дорослої людини:"
103. "Яке залізо краще всмоктується?"
104. "Для якого захворювання характерне різке зниження коефіцієнта насиченості трансферином при нормальному вмісті сироваткового заліза?"
105. "Колірний показник при ЗДА у підлітків"
106. "Форми еритроцитів, що найчастіше зустрічаються при ЗДА"
107. "Кількість лейкоцитів при ЗДА у підлітків:"
108. "Концентрація заліза в сироватці при ЗДА у дівчат підлітків:"
109. "Причина розвитку ЗДА у підлітків жінок:"
110. "ЗДА частіше спостерігається:"
111. "Симптом, що найчастіше зустрічається при ЗДА:"
112. "Колірний показник при ЗДА у підлітків:"
113. "Морфологія еритроцитів у хворих на ЗДА у підлітків:"
114. "Характерні біохімічні особливості крові у хворих на ЗДА у підлітків:"
115. "Які клітини переважають в кістковому мозку при ЗДА у підлітків:"

116. "У кого частіше зустрічається анемія при грижі стравохідного отвору діафрагми?"
117. "Нормальний вміст кільцевих сидеробластів у кістковому мозку:"
118. "Чи можлива корекція дефіциту заліза дієтою:"
119. "Чи показані гемотрансфузії при залізодефіцитній анемії?"
120. "Принципи лікування залізодефіцитних анемій:"
121. "Тривалість лікування препаратами заліза хворих на залізодефіцитну анемію:"
122. "Коли доцільно приймати препарати заліза?"
123. "Які препарати заліза є пролонгованими?"
124. "Час появи ретикулоцитарного кризу після початку терапії при залізодефіцитній анемії:"
125. "У яких випадках необхідні трансфузії еритроцитарної маси при залізодефіцитній анемії:"
126. "У яких випадках залізодефіцитної анемії показані глюкокортикоїдні гормони?"
127. "Які продукти харчування містять високу кількість 2-х валентного заліза?"
128. "При захворюваннях яких органів можливий розвиток В12- фолієво-дефіцитної анемії?"
129. "Патологічні зміни в кровотворних клітинах при В12-дефіцитній анемії пов'язані з:"

130. "Картина крові при мегалобластній анемії:"
131. "Морфологічні особливості еритроцитів при мегалобластній анемії:"
132. "Особливості лейкограми при мегалобластній анемії:"
133. "Кількість ретикулоцитів при мегалобластній анемії:"
134. "Час появи ретикулоцитарного кризу при терапії хвороби Адісона-Бірмера:"
135. "Для чого необхідно обов'язково дослідити кількість ретикулоцитів при В12-фолієво-дефіцитній анемії?"
136. "У якому віці найбільш часто розвивається В12-фолієво-дефіцитна анемія?"
137. "Симптом, що найчастіше зустрічається при В12-фолієво-дефіцитній анемії:"
138. "Найбільш типові морфологічні ознаки мегалобластів?"
139. "У чому виявляється асинхронізм дозрівання ядра і цитоплазми мегалобласта?"
140. "Кількість мієлокаріоцитів при В12-фолієводефіцитній анемії:"
141. "Співвідношення лейко/еритро в кістковому мозку при В12-дефіцитній анемії:"
142. "Аналіз шлункового вмісту при В12-дефіцитній анемії звичайно виявляє:"
143. "Клінічні прояви дефіциту вітаміну В12:"
144. "Вміст заліза в сироватці крові при В12-дефіцитній анемії:"

145. "Найбільш вірогідний патогенез неврологічних порушень при дефіциті вітаміну B12:"
146. "Найбільш ранніми ознаками фунікулярного мієлозу при хворобі Адісон-Бірмера є:"
147. "Терміни зникнення неврологічної симптоматики при лікуванні B12-фолієво-дефіцитній анемії:"
148. "Температура тіла при B12-дефіцитній анемії в період загострення:"
149. "При B12-дефіцитній анемії ураження нервової системи проявляється ураженням:"
150. "Вміст порфірину в крові при B12-дефіцитній анемії:"
151. "Вміст білірубину в сироватці крові при B12-дефіцитній анемії:"
152. "Курс лікування при дефіциті вітаміну B12 продовжується:"
153. "Доза вітаміну B12 при загостренні B12-дефіцитної анемії:"
154. "Тривалість курсу терапії вітаміном B12 при фунікулярному мієлозі:"
155. "Дози вітаміну B12 при лікуванні фунікулярного мієлозу:"
156. "Колірний показник при класичному перебігу B12-дефіцитній анемії:"
157. "Есенціальна епітеліопатія (синдром Іммерслунд-Гресбека) характерна для:"
158. "Які лікарські засоби найчастіше викликають розвиток B12-дефіцитної анемії:"
159. "Патогенез природженої мегалобластної анемії пов'язаний з:"

160. "Картина кісткового мозку при хворобі Імерслунд-Гресбека характеризується:"
161. "Чи показані трансфузії еритроцитів при В12-дефіцитній анемії:"
162. "Найбільш ефективним при лікуванні В12-дефіцитної анемії є:"
163. "Чи показана фолієва кислота при лікуванні дефіциту вітаміну В12?"
164. "Найбільш часте ускладнення терапії кобаламіном:"
165. "Термін зникнення гіперсегментації нейтрофільних гранулоцитів при лікуванні В12-дефіцитної анемії:"
166. "Патогенез анемії перніціозного типу при хворобі Імерслунда-Гресбека зв'язаний з:"
167. "Клінічна картина при СПРУ складається з:"
168. "Добова потреба фолієвої кислоти складає:"
169. "У яких продуктах харчування вміст фолієвої кислоти найбільш високий:"
170. "Місце всмоктування фолієвої кислоти:"
171. "Патогенез змін у кровотворних органах при фолієво-дефіцитній анемії пов'язаний з:"
172. "Які захворювання найчастіше приводять до розвитку фолієво-дефіцитної анемії?"
173. "Чи спостерігається ураження сосочків язика при дефіциті фолієвої кислоти?"
174. "ендокринопатія при спру виражається в:"

175. "Кольорний показник при спру складає:"
176. "Чи показані гемотрансфузії при спру?"
177. "Кількість ретикулоцитів при фолієво-дефіцитній анемії до лікування:"
178. "Осмотична резистентність еритроцитів при фолієво-дефіцитній анемії:"
179. "Прогноз при фолієво-дефіцитній анемії:"
180. "Час нормалізації вмісту гемоглобіну при B12 фолієво-дефіцитній анемії відбувається через:"
181. "Колірний показник при фолієво-дефіцитній анемії:"
182. "Зменшення концентрації заліза у хворих B12 фолієво-дефіцитній анемії відбувається:"
183. "Вміст лактатдегідрогенази при B12 фолієводефіцитній анемії:"
184. "Вміст ретикулоцитів при спадковому піропойкілоцитозі:"
185. "При аутоімунній гемолітичній анемії селезінка збільшена у:"
186. "При аутоімунній гемолітичній анемії печінка збільшена у:"
187. "В основі патогенезу природженої піридоксиндефіцитної анемії:"
188. "Лабораторні критерії природженої піридоксиндефіцитної анемії:"
189. "Вміст сидеробластів при природженій піридоксиндефіцитної анемії в кістковому мозку:"
190. "При лікуванні піридоксиндефіцитної анемії і більший ефект надає:"

191. "Патогенез придбаних піридоксиндефіцитних анемій укладається в:"
192. "Картина крові при дефіциті фолієвої кислоти:"
193. "При фолієводефіцитній анемії фунікулярний мієлоз спостерігається у хворих:"
194. "У кого частіше спостерігається анемія внаслідок дефіциту фолієвої кислоти?"
195. "Який метод фарбування мегалобластів застосовується для проведення диференціальної діагностики вітаміну B12 і фолієвої кислоти?"
196. "Оптимальні дози фолієвої кислоти при лікуванні фолієводефіцитної анемії"
197. "Поява базофільно-пунктованих еритроцитів характерно для:"
198. "Картина крові при анемії внаслідок аліментарної дистрофії"
199. "Картина крові при анаеробній інфекції"
200. "Морфологічні зміни еритроцитів при анемії внаслідок інфекції після поранення:"
201. "Колірний показник при анемії внаслідок інфекції після поранення:"
202. "Вміст заліза в сироватці крові при анемії внаслідок інфекції після поранення:"
203. "Змінення крові при нирковій недостатності характеризується:"
204. "Основний патогенетичний чинник хвороби Мінковського-Шоффара:"
205. "Картина крові при хворобі Мінковського-Шоффара:"

206. "Колірний показник при хворобі Мінковського-Шоффара:"
207. "Основні клінічні ознаки природженої мікросфероцитарної анемії:"
208. "Морфологія еритроцитів при хворобі Мінковського-Шоффара:"
209. "Розміри еритроцитів при хворобі Мінковського-Шоффара:"
210. "Товщина еритроцитів при хворобі Мінковського-Шоффара складає:"
211. "Найбільш характерна кількість ретикулоцитів при вродженій мікросфероцитарній анемії:"
212. "Осмотична резистентність еритроцитів при вродженій мікросфероцитозі:"
213. "Термін життя еритроцитів при вродженому мікросфероцитозі:"
214. "Зміни крові після гемолітичної кризи при хворобі Мінковського-Шоффара характеризуються:"
215. "Найбільш ефективне лікування хвороби Мінковського-Шоффара:"
216. "Основний патогенетичний механізм при спадковому еліптоцитозі:"
217. "Які клінічні ознаки спостерігаються при еліптоцитозі?"
218. "Осмотична резистентність еритроцитів при вродженому еліптоцитозі:"
219. "Вміст ретикулоцитів при спадковому еліптоцитозі:"
220. "При яких захворюваннях може спостерігатися симптоматичний еліптоцитоз?"
221. "Найбільш ефективний метод лікування при вродженому еліптоцитозі:"

222. "Спадковий стоматоцитоз - це група аномалій еритроцитів, пов'язана з:"
223. "Осмотична резистентність еритроцитів при спадковому стоматоцитозі:"
224. "Рівень гемоглобіну у хворих на спадковий стоматоцитоз поза кризою складає:"
225. "Діагностика спадкового стоматоцитозу заснована на:"
226. "Вміст калію і натрію в еритроцитах при спадковому стоматоцитозі:"
227. "У яких випадках проводиться лікування спадкового стоматоцитозу?"
228. "Спадковий піропойкілоцитоз - це гемолітична анемія, пов'язана:"
229. "При якій температурі (градус Цельсія) в нормі настає деформація еритроцитів?"
230. "Вміст гемоглобіну при спадковому піропойкілоцитозі в період кризи звичайно складає:"
231. "Кількість ретикулоцитів при спадковому піропойкілоцитозі в період кризи складає:"
232. "Картина крові при спадковому піропойкілоцитозі характеризується:"
233. "Патогенез спадкового акантоцитоза пов'язаний з:"
234. "При захворюваннях яких органів можлива поява в крові "шпоро-клітинних" еритроцитів?"
235. "Час появи гемолізу внаслідок прийому медикаментів при дефіциті Г-6-ФДГ:"
236. "Чим зумовлена руйнування еритроцитів при дефіциті Г-6-ФДГ"

237. "Клінічні особливості фавизма виявляються при:"
238. "Час вияву симптомів фавизму:"
239. "Лабораторні показники при анеміях, пов'язаних з дефіциту Г-6-ФДГ:"
240. "Найбільш точний метод діагностики дефіциту активності Г-6-ФДГ:"
241. "Характерний час захворювання фавизмом:"
242. "Серповидноклітинна анемія зумовлена:"
243. "Основні патогенетичні зміни при серповидноклітинній анемії:"
244. "Домінуючі клінічні прояви серповидноклітинної анемії:"
245. "Картина крові при серповидноклітинній анемії:"
246. "Морфологічні особливості еритроцитів при серповидноклітинній анемії:"
247. "Найбільш простий і доступний спосіб діагностики серповидноклітинної анемії:"
248. "Найбільш характерний симптом серпоподібноклітинної анемії у дітей:"
249. "У яких випадках спостерігаються клінічні зміни при гетерозиготній формі гемоглобінопатії S?"
250. "Основні прояви при поєднанні гетерозиготної форми серпоподібно клітинної анемії з бета-таласемією:"
251. "Лікування серпоподібноклітинної анемії:"
252. "Основний патогенетичний чинник розвитку таласемій:"

253. "Лікування альфа-таласемії:"
254. "Найбільш характерний час вияву клінічної картини таласемії:"
255. "Характерні зміни кісток скелету при таласемії:"
256. "Колірний показник при таласемії:"
257. "Картина крові при таласемії:"
258. "Патогенетичний чинник розвитку аутоімунних гемолітичних анемій:"
259. "Клінічні прояви бета-таласемії:"
260. "Патогенез аутоімунної гемолітичній анемії перебуває у:"
261. "Патогенез трансімунної гемолітичній анемії:"
262. "Картина при набутій гемолітичній анемії:"
263. "Колірний показник при аутоімунній гемолітичній анемії коливається в межах:"
264. "Кількість тромбоцитів при аутоімунній гемолітичній анемії:"
265. "Вміст білірубину при аутоімунній гемолітичній анемії у більшості хворих коливається в межах:"
266. "ШОЕ у більшості хворих аутоімунною гемолітичною анемією:"
267. "Початок аутоімунної гемолітичній анемії з тепловими гемаглютининами звичайно:"
268. "Вміст гемоглобіну при аутоімунній гемолітичній анемії з тепловими гемолізинами в межах:"

269. "Характерною особливістю аутоімунної гемолітичної анемії з тепловими гемолізинами є:"
270. "Вміст білірубіну при аутоімунній гемолітичній анемії з тепловими гемолізинами:"
271. "Показання до спленектомії при аутоімунній гемолітичній анемії:"
272. "Чи запобігає спленектомія гемолітичним кризам при анемії, викликаній гемолізинами?"
273. "Лабораторні ознаки вродженої метгемоглобінопатії:"
274. "Діагностика набутої гіопластичної анемії заснована на виявленні:"
275. "Діагностика аутоімунної гемолітичної анемії заснована на:"
276. "Патогенетичні фактори при хворобі Маркіафави-Мікелі:"
277. "Температура тіла при загостренні гемолітичної анемії з неповними тепловими аглютинами (градус Цельсія):"
278. "При яких формах набутих гемолітичних анемій спостерігається більш виразне збільшення розмірів селезінки:"
279. "При якій набутій гемолітичній анемії спостерігаються мікроциркуляторні розлади:"
280. "Пряма проба Кумбса використовується для визначення наявності антитіл:"
281. "Непряма проба Кумбса використовується для визначення наявності антитіл:"

282. "У яких випадках аутоімунної гемолітичної анемії можлива негативна пряма проба Кумбса?"

283. "Діагностика аутоімунної гемолітичної анемії з тепловими гемолізинами заснована:"

284. "Діагностика хвороби Маркіафави-Мікелі заснована:"

285. "Для якого виду гемолітичної анемії характерна наявність двофазових гемолізинів Доната-Ландштейнера?"

286. "Основний метод лікування аутоімунних гемолітичних анемій"

287. "Основне місце утворення антиеритроцитних антитіл при гемолітичній анемії:"

288. "Інтенсивність жовтяниці при набутій гемолітичній анемії:"

289. "У яких випадках показані імунодепресанти для лікування гемолітичної анемії?"

290. "Ефективність спленектомії при аутоімунній гемолітичній анемії з повними холодowymi аглютининами:"

291. "Найбільш ефективний вид терапії гемолітичної анемії з повними холодowymi аглютининами:"

292. "Причина підвищеного руйнування перелитих еритроцитів при набутій гемолітичній анемії:"

293. "Критерії клініко-гематологічної ремісії набутої гемолітичної анемії:"

294. "Найбільш інформативні тести для визначення гемолітичної активності селезінки:"

295. "Лабораторні ознаки парціальної червоно клітинної аплазії:"
296. "Патогенез парціальної червоноклітинної аплазії пов'язаний з:"
297. "Колірний показник при парціальної червоноклітинній гіпоплазії кісткового мозку:"
298. "Який вид терапії є найбільш ефективним при парціальній червоноклітинній аплазії?"
299. "Який вид терапії є найбільш ефективним при анемії типу Фанконі?"
300. "В якому віці найбільш часто розвивається анемія Фанконі?"
301. "Характерна картина кістковомозкового пунктата при анемії Фанконі:"
302. "Вміст заліза в сироватці крові при парціальній червоноклітинній аплазії:"
303. "У якому віці найчастіше розвивається хвороба Даймонда-Блекфана?"
304. "Картина крові при анемії Даймонда-Блекфана:"
305. "Мієлограма при анемії Даймонда-Блекфана характеризується:"
306. "Найбільш вірогідний патогенетичний механізм розвитку анемії Даймонда-Блекфана:"
307. "Найбільш ефективний вид терапії при анемії Даймонда-Блекфана:"
308. "У якому віці найчастіше розвивається анемія типу Ерліха?"
309. "Клінічні прояви анемії типу Ерліха:"
310. "Картина крові при анемії типу Ерліха:"

- 311. "Колірний показник при анемії типу Фанконі:"**
- 312. "Який синдром переважає в клінічній картині при набутій гіпопластичній анемії?"**
- 313. "Картина крові при гіпопластичній анемії:"**
- 314. "Картина кісткового мозку при гіпопластичній анемії:"**
- 315. "Основний вид терапії гіпопластичної анемії:"**
- 316. "Основна причина розвитку гемолізу у новонароджених при резус-конфлікті:"**
- 317. "Критичний рівень непрямого білірубіна, при якому розвивається ядерна жовтяниця плоду:"**
- 318. "Вміст гемоглобіну при важкій формі гемолітичної хвороби новонародженого звичайно складає:"**
- 319. "Критерії діагностики ступеня тяжкості гемолітичної хвороби новонароджених:"**
- 320. "При I ступеню тяжкості гемолітичної хвороби новонароджених діагностичні критерії:"**
- 321. "II ступінь тяжкості гемолітичної хвороби новонароджених характеризується наступними клініко-лабораторними показниками:"**
- 322. "III ступінь тяжкості гемолітичної хвороби новонароджених характеризується наступними клініко-лабораторними показниками:"**
- 323. "Діагноз гемолітичної хвороби новонародженого заснований на:"**

324. "Картина крові новонародженого при резус-конфлікті:"
325. "Прогноз при гемолітичній хворобі плоду і новонародженого з універсальним набряком:"
326. "Лікування гемолітичної хвороби новонароджених:"
327. "Найбільш часта причина розвитку пароксизмальної холодової гемоглобінурії:"
328. "Які антитіла викликають гемоліз при пароксизмальній холодовій гемоглобінурії?"
329. "Інтервал між переливаннями крові при гемолітичній хворобі новонароджених:"
330. "Лікування пароксизмальної холодової гемоглобінурії:"
331. "Лабораторні ознаки хвороби Маркіафави-Мікелі:"
332. "Основний патогенетичний чинник хвороби Маркіафави-Мікелі:"
333. "Найбільш характерна клінічна ознака хвороби Маркіафави-Мікелі:"
334. "Найбільш часта причина смерті при хворобі Маркіафави-Мікелі:"
335. "Вміст гемоглобіну у хворих хворобою Маркіафави-Мікелі:"
336. "Колірний показник при пароксизмальній нічній гемоглобінурії:"
337. "Осмотична резистентність еритроцитів при хворобі Маркіафави-Мікелі:"
338. "Рівень ретикулоцитів при хворобі Маркіафави-Мікелі:"
339. "Основний вид терапії хвороби Маркіафави-Мікелі:"

340. "Патогенез маршової гемоглобінурії:"
341. "Найбільш частий симптом при маршовій гемоглобінурії:"
342. "Патогенез гемолізу при опіковій хворобі:"
343. "Лабораторні ознаки дизеритропоетичної анемії:"
344. "Морфологічні особливості I типу дизеритропоетичної анемії:"
345. "Морфологічні ознаки при II типі дизеритропоетичної анемії:"
346. "Морфологічні особливості при III типі дизеритропоетичних анемій:"
347. "Найбільш простий і доступний спосіб діагностики серповидноклітинної анемії:"
348. "Лікування серповидноклітинної анемії:"
349. "Основний патогенетичний чинник розвитку таласемій:"
350. "Патогенез апластичної анемії пов'язаний з:"
351. "Клінічна картина депресії кровотворення при гіпопластичної анемії складається з:"
352. "Кількість ретикулоцитів при набутій апластичній анемії:"
353. "Колірний показник при апластичній анемії:"
354. "Чи характерне збільшення селезінки при апластичній анемії:"
355. "Основний метод діагностики апластичної анемії:"
356. "Чи присутні нормоцити в крові при апластичній анемії:"

357. "Терапія парціальних гіпоплазій кісткового мозку:"

358. "Найбільш ефективна терапія набутих апластичних анемій:"

359. "Вміст заліза в сироватці крові при апластичній анемії:"

360. "Кількість ретикулоцитів при залізодефіцитній анемії:"

361. "По класифікації Гельмеєра ретикулоцити при залізодефіцитній анемії представлені:"

362. "Де відбувається всмоктування заліза:"