**Тема № 15. «Иммунодефицитные состояния (ИДС)»**

**Вариант 1**

1. К гуморальным первичным иммунодефицитам относится:
2. Синдром Гуда
3. Синдром Ди-Джорджи
4. Болезнь Брутона
5. Синдром Луи- Бар
6. Синдром Чедиака- Хигаси
7. Какие клинические признаки могут свидетельствовать о наличии у пациента иммунодефицитного состояния:
8. Антично и длительно протекающие инфекционные заболевания
9. Частые вирусные, бактериальные и грибковые заболевания
10. Рецидивирующие гнойничковые поражения кожи
11. Рецидивирующие длительно протекающие инфекционные заболевания
12. Все перечисленное
13. Укажите не характерный клинико – иммунологический признак селективного дефицита IgA:
14. Отсутствие плазматических клеток, продуцирующих IgA
15. Резкое снижение или отсутствие содержания секреторного и сывороточного IgA
16. Экссудативные энтеропатии
17. Атопии с выраженной аллергической реакцией иммунного типа
18. Лимфоцитопения периферической крови
19. Выраженность вторичного иммунодефицита зависит от следующих причин, кроме:
20. Распространенности патологического процесса
21. Степени стрессового воздействия на организм
22. Тяжести интоксикации
23. Локализация первичного очага инфекции
24. Белково- калорийной недостаточности питания
25. Первичный иммунодефицит, клинически проявляющийся повторными абсцессами кожи и подкожной клетчатки стафилококковой этиологии, пневмониями с формированием пневмоцеле, аномалиями строениями лицевого скелета, атопическим дерматитом :
26. Селективный дефицит IgA
27. Синдром гипериммуноглобулиемии Ig E
28. Синдром Луи- Бар
29. Синдром Вискотта – Олдрича
30. Хроническая гранулематозная болезнь

**Вариант 2**

1. К первичным иммунодефицитам с преимущественным дефектом Т – лимфоцитов относится:
2. Синдром Ниймеген
3. Синдром Ди-Джорджи
4. Болезнь Брутона
5. Синдром Луи- Бар
6. Синдром Чедиака- Хигаси
7. При первичном В-иммунодефиците организм предрасположен к:

1)Вирусной инфекции

2) Паразитарной инвазии

3) Микозам

4)бактериальной инфекции

5)специфической инфекции

1. Диагноз первичного иммунодефицита обосновывается следующими критериями, кроме:

1) Частые генерализованные инфекции в анамнезе

2) Нарушения клеточного и (или) гуморального иммунитета

3) Гистологические изменения в лимфоидных органах

4) Склонность к системному поражению, торпидность к антибиотикотерапии

5) Отсутствие изменений в иммунном статусе

1. Первичный иммунодефицит, клинически проявляющийся гипоплазией тимуса, лимфатических узлов, телеангиоэктазиями, атаксией:
2. Селективный дефицит IgA
3. Синдром гипериммуноглобулиемии Ig E
4. Синдром Луи -Бар
5. Синдром Вискотта-Олдрича
6. Хроническая гранулематозная болезнь
7. Основой терапии ОВИН является :
8. Пожизненная терапия внутривенными иммуноглобулинами
9. Трансплантация костного мозга
10. Пожизненная профилактическая антибактериальная терапия
11. Терапия моноклональными антителами
12. Трансплантация эпителиальной ткан тимуса