

**федеральноегосударственноеавтономноеобразовательноевысшегообразования  
Первый Московский государственный медицинский университет им. И.М.  
Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации  
(Сеченовский Университет)**

**Институт клинической медицины им.  
Н.В.Склифосовского**

**Институт Клинической морфологии и  
цифровой патологии**

**Методические материалы по дисциплине:  
«Патологическая анатомия»**

**основная профессиональная образовательная программа  
высшего профессионального образования-программа специалитета**

**31.05.01 Лечебное дело**

## **Тестовые задания для прохождения промежуточной аттестации**

1. ПРИ ВСКРЫТИИ, ПРОВЕДЕННОМ НА 3-И СУТКИ ПОСЛЕ СМЕРТИ БОЛЬНОГО ИНФАРКТОМ МИОКАРДА, МАКРОСКОПИЧЕСКИ БЫЛИ ОБНАРУЖЕНЫ ПРИЗНАКИ АУТОЛИЗА ВО ВСЕХ ОРГАНАХ, ЧТО ЗАТРУДНЯЛО ПОДТВЕРЖДЕНИЕ КЛИНИЧЕСКОГО ДИАГНОЗА. ДЛЯ ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНОЙ ДИАГНОСТИКИ МЕЖДУ НЕКРОЗОМ И ПОСМЕРТНЫМ АУТОЛИЗОМ МОЖНО ИСПОЛЬЗОВАТЬ ГИСТОЛОГИЧЕСКИЙ ПРИЗНАК

1. кариолизис
2. кариорексис
3. плазмолизис
4. плазморексис
- 5. демаркационное воспаление +**

2. ХОРИОАМНИОНИТ ЧАСТОТУ ПРЕЖДЕВРЕМЕННЫХ РОДОВ

1. уменьшает
- 2. увеличивает +**

3. МЕХАНИЗМ ВОЗНИКНОВЕНИЯ АБСЦЕССОВ В ОРГАНАХ ПРИ СЕПТИКОПИЕМИИ

1. тромбоэмболия
2. жировая эмболия
3. тканевая эмболия
4. расплавление ткани
- 5. бактериальная эмболия +**

4. ТУБЕРКУЛЕЗНЫЙ БУГОРОК ПРИ ГИСТОЛОГИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ – ЭТО

- 1. гранулёма +**
2. абсцесс
3. петехия
4. атерома
5. гумма

5. ХАРАКТЕРИСТИКИ ТУБЕРКУЛОМЫ ЛЁГКИХ

1. опухоль
2. вариант течения первичного туберкулеза
3. начальная форма вторичного туберкулеза
4. разновидность гематогенного туберкулеза
- 5. фаза эволюции инфильтративного туберкулеза +**

6. ОЧАГ АБРИКОСОВА ЛОКАЛИЗУЕТСЯ В СЕГМЕНТАХ ЛЕГКОГО

1. VIII - IX
2. VII - X
3. III - V
4. V - VI
- 5. I – II +**

7. МЕХАНИЗМ ПАТОГЕННОГО ДЕЙСТВИЯ ФЛУОРОАЦЕТАТА

1. повреждение гликолиза
2. инактивация цитохромоксидазы
- 3. блокада цикла лимонной кислоты +**
4. выработка «агрессивных» фосфолипидов

8. ВПЕРВЫЕ СВЕЖИЕ ОЧАГИ ВТОРИЧНОГО ТУБЕРКУЛЕЗА ОПИСАЛ

1. Н. Симон
2. А. Асман
3. В. Г. Штефко
4. А. И. Струков
- 5. А. И. Абрикосов +**

9. МЕХАНИЗМ ПАТОГЕННОГО ДЕЙСТВИЯ CLOSTRIDIUM PERFRINGENS

1. повреждение гликолиза

- 2. инактивация цитохромоксидазы
  - 3. блокада цикла лимонной кислоты
  - 4. **выработка «агрессивных» фосфолипидов +**
10. ИЗМЕНЕНИЕ БИФУРКАЦИОННЫХ ЛИМФАТИЧЕСКИХ УЗЛОВ ПРИ ВТОРИЧНОМ ТУБЕРКУЛЕЗЕ
- 1. казеозный некроз
  - 2. кристаллизация
  - 3. **петрификация +**
  - 4. гранулематоз
  - 5. амилоидоз
11. ДИССОЦИАЦИЯ ПОЛИСОМ И ПОТЕРЯ МИКОВОРСИНОК ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. **обратимы +**
  - 2. необратимы
12. ОЧАГ АШОФФА-ПУЛЯ - ЭТО
- 1. туберкулома
  - 2. свежие очаги реинфекта
  - 3. **зажившие очаги реинфекта +**
  - 4. очаги отсева гематогенного туберкулёза
13. ПОЯВЛЕНИЕ МИЕЛИНОВЫХ ФИГУР И НАБУХАНИЕ МИТОХОНДРИЙ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. **обратимы +**
  - 2. необратимы
14. СИНОНИМ ИНФИЛЬРАТИВНОЙ ФОРМЫ ТУБЕРКУЛЕЗА
- 1. **пневмония Ассмана-Редекера +**
  - 2. пневмония Фридлендера
  - 3. пневмония Струкова
  - 4. очаг Абрикосова
  - 5. пневмонит
15. РАСШИРЕНИЕ ЦИСТЕРН ЭНДОПЛАЗМАТИЧЕСКОЙ СЕТИ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. **обратимы +**
  - 2. необратимы
16. ИСХОД ОЧАГА АБРИКОСОВА –ФОРМИРОВАНИЕ ОЧАГА
- 1. Гона
  - 2. Симона
  - 3. Штефко
  - 4. Струкова
  - 5. Никифорова
  - 6. **Ашоффа-Пуля +**
17. НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ЦИТОПЛАЗМАТИЧЕСКИХ МЕМБРАН ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. обратимо
  - 2. **необратимо +**
18. ФОРМА ПРОГРЕССИРОВАНИЯ ОСТРОГО КАВЕРНОЗНОГО ТУБЕРКУЛЕЗА
- 1. **фиброзно-кавернозный +**
  - 2. фиброзно-очаговый
  - 3. генерализованный
  - 4. цирротический
  - 5. очаг Гона
19. В ЦЕНТРЕ ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ ГРАНУЛЕМЫ ОБНАРУЖИТЬ
- 1. фибринOIDНЫЙ некроз
  - 2. **творожистый некроз +**
  - 3. восковидный некроз

4. гистолиз
20. В ОСНОВЕ МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ ЛЕЖИТ
1. **эмболия опухолевыми клетками +**
  2. рецидив опухоли
  3. пролиферация клеток
  4. некроз опухолевого узла
  5. вторичные изменения в опухоли
21. ПРОГРЕССИЯ ОПУХОЛИ - ЭТО
1. **усиление злокачественности +**
  2. метастазирование
  3. рецидивирование
  4. вторичные изменения
21. САРКОМА ЧАЩЕ МЕТАСТАЗИРУЕТ ПУТЕМ
1. **гематогенным +**
  2. контактным
  3. лимфогенным
  4. периневральным
  5. имплантационным
22. ДОБРОКАЧЕСТВЕННОЙ ОПУХОЛЬЮ ИЗ СОЕДИНТЕЛЬНОЙ ТКАНИ ЯВЛЯЕТСЯ
1. **фиброма +**
  2. аденома
  3. саркома
  4. меланома
  5. миома
  6. папиллома
23. ПОД ДЕСМОИДОМ ПОНИМАЮТ ДОБРОКАЧЕСТВЕННУЮ ОПУХОЛЬ ИЗ ТКАНИ
1. **соединительной +**
  2. костной
  3. жировой
  4. мышечной
24. ОТЛИЧИТЬ ЛЕЙОМИОМУ ОТ ФИБРОМЫ МОЖНО С ПОМОЩЬЮ ГИСТОЛОГИЧЕСКОЙ ОКРАСКИ
1. **пикрофуксином +**
  2. фукселином
  3. суданом III
  4. толуидиновым синий
25. СОЕДИНТЕЛЬНАЯ ТКАНЬ ПИКРОФУКСИНОМ ПО ВАН ГИЗОН ОКРАШИВАЕТСЯ В ЦВЕТ
1. **красный +**
  2. синий
  3. желтый
  4. коричневый
26. ЗЛОКАЧЕСТВЕННОЙ ОПУХОЛЬЮ ИЗ СОЕДИНТЕЛЬНОЙ ТКАНИ ЯВЛЯЕТСЯ
1. **фибросаркома +**
  2. лейомиосаркома
  3. ангиосаркома
  4. фиброматоз
  5. десмоид
27. К ПЕРВЫМ МЕТАСТАЗАМ САРКОМЫ МЯГКИХ ТКАНЕЙ НОГИ ОТНОСЯТСЯ МЕТАСТАЗЫ В
1. **легких +**
  2. костях

- 3. почках
  - 4. печени
  - 5. пацовых лимфатических узлах
28. К ПЕРВЫМ МЕТАСТАЗАМ САРКОМЫ КИШЕЧНИКА ОТНОСЯТСЯ МЕТАСТАЗЫ В
- 1. печени +**
  - 2. легких
  - 3. костях
  - 4. почках
  - 5. лимфатических узлах
29. ГЕМАНГИОМЫ НАИБОЛЕЕ ЧАСТО ЛОКАЛИЗУЮТСЯ В
- 1. печени +**
  - 2. легких
  - 3. сердце
  - 4. селезенке
30. МЕЛАНОМА ЧАСТО РАЗВИВАЕТСЯ НА ФОНЕ ОПУХОЛЕПОДОБНОГО ПРОЦЕССА
- 1. невуса +**
  - 2. дерматита
  - 3. витилиго
  - 4. бородавки
31. ПОД ШВАННОМОЙ ПОНИМАЮТ ОПУХОЛЬ
- 1. периферических нервов +**
  - 2. вещества головного мозга
  - 3. сосудистых сплетений
  - 4. оболочек мозга
32. ЦВЕТ ПИГМЕНТА В КЛЕТКАХ МЕЛНОМЫ
- 1. коричневый +**
  - 2. зеленоватый
  - 3. золотистый
  - 4. красный
33. НАРУШЕНИЕ ЦЕЛОСТНОСТИ ЛИЗОСОМАЛЬНЫХ МЕМБРАН ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. обратимо
  - 2. необратимо +**
34. ЦИРРОТИЧЕСКОМУ ТУБЕРКУЛЕЗУ НЕПОСРЕДСТВЕННО ПРЕДШЕСТВУЕТ
- 1. туберкулома
  - 2. казеозная пневмония
  - 3. острый очаговый туберкулэз
  - 4. пневмония Ассмана-Редекера
  - 5. фиброзно-очаговый туберкулез
  - 6. фиброзно-кавернозный туберкулез +**
35. ПОЯВЛЕНИЕ ДЕПОЗИТОВ КАЛЬЦИЯ ПРИ ПОВРЕЖДЕНИИ КЛЕТКИ
- 1. обратимо
  - 2. необратимо +**
36. МОРФОЛОГИЯ ОЧАГА АБРИКОСОВА
- 1. гранулёма
  - 2. первичный аффект
  - 3. крупозная пневмония
  - 4. казеозная бронхопневмония +**
  - 5. казеозная лобарная пневмония
37. ПРИ СПУТОГЕННОМ РАСПРОСТРАНЕНИИ ТУБЕРКУЛЕЗА ПОРАЖАЕТСЯ
- 1. плевра

2. **кишечник +**  
3. миндалины  
4. мочевыводящая система
38. ЛУЧШЕ ВСЕГО АПОПТОЗНЫЕ ТЕЛЬЦА В ТКАНИ ВИДНЫ ПРИ  
1. окраске по Перлсу  
**2. Tunel teste +**  
3. Окраске по Шуенинову  
4. Окраске толуидиновым синим  
5. Окраске гематоксилином и эозином
39. ВИД НЕКРОЗА ПРИ ТУБЕРКУЛЕЗЕ  
1. жировой  
**2. казеозный +**  
3. смешанный  
4. коагуляционный  
5. колликвационный  
6. гангренозный (гангрена)
40. ВИД НЕКРОЗА СОЕДИНТЕЛЬНОЙ ТКАНИ ПРИ РЕВМАТИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЯХ  
1. жировой  
**2. фибринOIDНЫЙ +**  
3. смешанный  
4. коагуляционный  
5. колликвационный  
6. гангренозный (гангрена)
41. ЦВЕТ ТКАНИ ПРИ ГАНГРЕНЕ ОБУСЛОВЛЕН  
1. меланином  
2. липофусцином  
**3. сернистым железом +**  
4. солянокислым гематином
42. МЕХАНИЗМ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ИНФАРКТОВ В ОРГАНАХ ПРИ СЕПТИКОПИЕМИИ  
1. тромбоэмболия  
2. жировая эмболия  
**3. микробная эмболия +**  
4. длительный спазм сосуда  
5. функциональная перегрузка органа
43. ПОД КОМПЛЕКСНОСТЬЮ ЭПИТЕЛИЯ В ОПУХОЛИ ПОНИМАЮТ УПОРЯДОЧЕННОСТЬ ВЗАИМОРАСПОЛОЖЕНИЯ КЛЕТОК  
**1. паренхимы +**  
2. стромы
44. НАИБОЛЕЕ ЧАСТО ФИБРОАДЕНОМА ЛОКАЛИЗУЕТСЯ В  
**1. молочной железе +**  
2. печени  
3. яичниках  
4. почках  
5. поджелудочной железе  
6. предстательной железе
45. НАЛИЧИЕ КОМПЛЕКСНОСТИ ЭПИТЕЛИЯ В ПАРЕНХИМЕ ОПУХОЛИ - КРИТЕРИЙ ПРОГНОЗА  
**1. более благоприятного +**  
2. менее благоприятного
46. ОСНОВНЫМ РАННИМ ПРИЗНАКОМ ИНФИЛЬТРИРУЮЩЕГО РАКА ЯВЛЯЕТСЯ  
**1. разрушение базальной мембраны +**  
2. выраженная дисплазия

3. рост опухоли в сосуды
4. прорастание капсулы органа
5. метастазы в регионарные лимфатические узлы

47. НАЛИЧИЕ В ПАРЕНХИМЕ ОПУХОЛИ ИЗ ЭПИТЕЛИЯ ПОЛЯРНОСТИ КЛЕТОК - ЭТО КРИТЕРИЙ МОРФОЛОГИЧЕСКОЙ

1. зрелости +
2. незрелости

48. ОСНОВНОЙ ПОКАЗАТЕЛЬ ГЕМАТОГЕННОГО ИНФИЦИРОВАНИЯ ПЛАЦЕНТЫ

1. **виллит +**
2. децидуйт
3. фуникулит
4. интервиллезит
5. хориоамнионит

49. ХАРАКТЕРНАЯ ДЛЯ ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ ГРАНУЛЕМЫ КЛЕТКА

1. **сенсибилизированный Т-лимфоцит +**
2. плазматическая
3. эозинофил
4. лаброцит
5. тучная

50. ХАРАКТЕРНАЯ ДЛЯ ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ ГРАНУЛЕМЫ КЛЕТКА

1. Ашкенази
2. койлоцит
3. эпителиальная
4. **эпителиоидная +**
5. миоэпителиоидная

51. ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ ЧАЩЕ ВСЕГО ПОРАЖАЮТСЯ

1. **крупные и средние артерии +**
2. капилляры
3. артериолы
4. вены

52. АНЕВРИЗМА БРЮШНОГО ОТДЕЛА АОРТЫ ЯВЛЯЕТСЯ ОСЛОЖНЕНИЕМ

1. **атеросклероза +**
2. ревматизма
3. сифилиса
4. гипертонической болезни

53. ПУСКОВОЙ МОМЕНТ РАЗВИТИЯ АТЕРОСКЛЕРОЗА - ЭТО

1. **повреждение эндотелия +**
2. врожденная патология сосудов
3. нарушение липидного обмена
4. нарушение белкового обмена

54. СВЯЗЬ МЕХАНИЗМА РАЗВИТИЯ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ С ИЗМЕНЕНИЕМ МИНУТНОГО ОБЪЕМА СЕРДЦА

1. **имеется +**
2. не имеется

55. ГИАЛИНОВЫЙ АРТЕРИОЛОСКЛЕРОЗ ПРОСВЕТ СОСУДА

1. **сужает +**
2. не изменяет
3. расширяет

56. ПОРАЖЕНИЕ СРЕДНЕЙ ОБОЛОЧКИ АРТЕРИИ ПРИ БОЛЕЗНИ МЕНКЕБЕРГА ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. **кальцинозом и склерозом +**
2. гиалинозом

3. гипертрофией  
4. воспалением и некрозом
57. СИНОНИМОМ ТЕРМИНА «ПЕРВИЧНО-СМОРЩЕННАЯ ПОЧКА» ЯВЛЯЕТСЯ  
1. артериолосклеротический нефросклероз +  
2. мелкобугристая  
3. большая пестрая  
4. атеросклеротический нефросклероз
58. ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ ПОЧЕЧНЫХ АРТЕРИЙ В ПОЧКЕ ОБНАРУЖИВАЮТСЯ  
1. инфаркты +  
2. амилоидоз  
3. эмболический гнойный нефрит  
4. гидroneфроз
59. ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ В БЛЯШКАХ РАЗВИВАЕТСЯ ВИД ОБЫЗВЕСТВЛЕНИЯ  
1. дистрофическое +  
2. метастатическое
60. ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ БРЫЖЕЕЧНЫХ АРТЕРИЙ СМЕРTELЬНЫМ ОСЛОЖНЕНИЕМ ЯВЛЯЕТСЯ  
1. гангрена кишечника +  
2. кишечная непроходимость  
3. фибринозный колит
61. КРОВОИЗЛИЯНИЕ В СЕТЧАТКУ ГЛАЗА И ОТЕК ЗРИТЕЛЬНОГО НЕРВА ХАРАКТЕРНЫ ДЛЯ  
1. злокачественной формы гипертонической болезни +  
2. атеросклероза  
3. гемолитической анемии  
4. доброкачественной формы гипертонической болезни
62. ОСНОВНЫМ ЛОКАЛЬНЫМ ПРОЯВЛЕНИЕМ АТЕРОСКЛЕРОЗА ЯВЛЯЕТСЯ  
1. бляшка +  
2. гиалиноз  
3. атрофия стенки  
4. аневризма стенки сосудам
63. ПРИЧНОЙ ГАНГРЕНЫ НИЖНИХ КОНЕЧНОСТЕЙ ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ ЯВЛЯЕТСЯ  
1. тромбоз артерий +  
2. лимфостаз  
3. тромбоз глубоких вен  
4. длительный спазм вен  
5. разрыв варикозно расширенных вен
64. СИНОНИМОМ ВТОРИЧНОЙ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ ЯВЛЯЕТСЯ  
1. симптоматическая +  
2. пробретенная  
3. систоло-диастолическая  
4. эссенциальная гипертензия
65. РАЗМЕР ПОЧКИ ПРИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ  
1. уменьшен +  
2. не изменен  
3. увеличен
66. ПЛАЗМАТИЧЕСКОЕ ПРОПИТЫВАНИЕ ПРИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ ОБНАРУЖИВАЕТСЯ В СТЕНКАХ  
1. артериол +  
2. капилляров  
3. венул  
4. аорты

67. К ИСХОДУ ПЛАЗМАТИЧЕСКОГО ПРОПИТЫВАНИЯ СОСУДИСТОЙ СТЕНКИ ОТНОСИТСЯ

1. гиалиноз +
2. атеросклероз
3. расширение просвета сосуда

68. ГИПERTONИЧЕСКИЕ КРИЗЫ – ЭТО ПРОЯВЛЕНИЯ

1. феохромоцитомы +
2. болезни Иценко-Кушинга
3. болезни Конна (первичного альдостеронизма)

69. ПРИ ГИPERTОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ В ЛЕВОМ ЖЕЛУДОЧКЕ СЕРДЦА РАЗВИВАЕТСЯ ГИPERTРОФИЯ

1. компенсаторная +
2. регенерационная

70. ГИАЛИНОЗ АРТЕРИОЛ ПРОНИЦАЕМОСТЬ ЭНДОТЕЛИЯ

1. повышает +
2. не изменяет
3. понижает

71. ЗЛОКАЧЕСТВЕННАЯ ФОРМА ГИPERTОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ В МЕЛКИХ АРТЕРИОЛАХ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ РАЗВИТИЕМ

1. фибринOIDного некроза +
2. атерокальциноза
3. продуктивного васкулита
4. гиалинового артериолосклероза
5. тромбоза

72. СИНОНИМОМ ПЕРВИЧНОЙ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИPERTЕНЗИИ ЯВЛЯЕТСЯ

1. гипертоническая болезнь +
2. хроническая артериальная гипертензия
3. физиологическая артериальная гипертензия
4. симптоматическая артериальная гипертензия

73. СЕЛЕКТИВНАЯ ОКРАСКА НА ЛИПИДЫ - ЭТО

1. судан III +
2. конго красный
3. пикриновая кислота
4. толуидиновый синий

74. СИНОНИМОМ ВТОРИЧНОЙ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПОТЕНЗИИ ЯВЛЯЕТСЯ

1. симптоматическая +
2. патологическая
3. острая

75. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫМ МЕХАНИЗМОМ РАЗВИТИЯ ГЕМАТОМЫ ГОЛОВНОГО МОЗГА ПРИ ГИPERTОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ ЯВЛЯЕТСЯ

1. разрыв стенки микроаневризмы сосуда +
2. тромбоз базиллярной артерии
3. диапедез эритроцитов
4. тромбоэмболия

76. ПРИЧИНА СМЕРТИ ПРИ ЗЛОКАЧЕСТВЕННОМ НЕФРОЦИРРОЗЕ ФАРА – ЭТО НЕДОСТАТОЧНОСТЬ

1. острая почечная +
2. хроническая почечная
3. острая сердечная
4. хроническая сердечная

77. ПРИ ГИPERTОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ В КРУПНЫХ АРТЕРИЯХ РАЗВИВАЕТСЯ

1. атеросклероз +

2. продуктивный васкулит
3. артериолосклероз
4. пристеночный тромбоз

78. ПРИ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ ИЗМЕНЕНИЯ АРТЕРИОЛ, КОТОРЫЕ ПРИВОДЯТ К СМОРЩИВАНИЮ ПОЧЕК:

1. **гиалиноз +**
2. пристеночный тромбоз
3. вторичный амилоидоз
4. мукоидное набухание стенок

79. ИШЕМИЧЕСКИЙ ИНФАРКТ ГОЛОВНОГО МОЗГА НАИБОЛЕЕ ЧАСТО ФОРМИРУЕТСЯ ПРИ

1. **атеросклерозе +**
2. гипертонической болезни
3. остром лейкозе

80. К СМЕРTELЬНЫМ ОСЛОЖНЕНИЯМ ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ БРЫЖЕЕЧНЫХ АРТЕРИЙ ОТНОСИТСЯ

1. **гангрена кишечника +**
2. ишемический колит
3. кишечная непроходимость

81. СИНДРОМ ЛЕРИША РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ

1. **атеросклерозе +**
2. гипертонической болезни
3. ревматизме
4. инфаркте миокада

82. ПОВРЕЖДЕНИЕ ИНТИМЫ АРТЕРИЙ ФИБРОЗНЫМИ БЛЯШКАМИ - ЭТО МЕСТНАЯ ПРЕДПОСЫЛКА

1. **тромбообразования +**
2. мукоидного набухания
3. кровотечения
4. гиалиноза

83. ХРОНИЧЕСКАЯ ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ СТАНОВИТСЯ ПРИЧИНОЙ СМЕРТИ ПРИ

1. **гипертонической болезни +**
2. атеросклерозе

84. ПРИ ОКРАШИВАНИИ СУДАНОМ III ЛИПИДЫ ИМЕЮТ ЦВЕТ

1. **оранжево-красный +**
2. зеленый
3. фиолетово-синий
4. голубой

85. ПРИ АТЕРОСКЛЕРОЗЕ ОБРАЗОВАНИЕ ТРОМБОВ ПРОИСХОДИТ В СТАДИЮ

1. **осложненных поражений +**
2. распространенного гиалиноза артериол
3. жировых пятен и полосок

86. ПОРАЖЕНИЕ БРЮШНОГО ОТДЕЛА АОРТЫ НАИБОЛЕЕ ЧАСТО СОПРОВОЖДАЕТ

1. **атеросклероз +**
2. сифилис
3. гипертоническую болезнь
4. болезнь Рейно

87. ПОЯВЛЕНИЕ ПЕНИСТЫХ КЛЕТОК В ИНТИМЕ СОСУДОВ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

1. **атеросклероза +**
2. болезни Менкеберга
3. ессенциальной гипертензии

4. симптоматической гипертензии

88. ПОВЫШЕНИЕ УРОВНЯ ЛИПОПРОТЕИНОВ НИЗКОЙ ПЛОТНОСТИ В ПЛАЗМЕ КРОВИ ВЕДЕТ К

1. **повреждению и гибели эндотелиальных клеток +**
2. гибели адвенциальных клеток
3. пролиферации эндотелиальных клеток
4. снижению проницаемости эндотелиальных клеток

89. БОЛЕЗНЬ МЕНКЕБЕРГА ПОРАЖАЕТ ОБОЛОЧКУ АРТЕРИЙ

1. **среднюю +**
2. внутреннюю
3. наружную

90. НАИБОЛЕЕ ЧАСТО АТЕРОСКЛЕРОТИЧЕСКАЯ АНЕВРИЗМА АОРТЫ ЛОКАЛИЗУЕТСЯ

1. **брюшном отделе +**
2. восходящей части
3. грудном отделе
4. дуге

91. У МУЖЧИНЫ И., 71 ГОДА, СТРАДАВШЕГО АТЕРОСКЛЕРОЗОМ, ПОЯвились боли в левой стопе. К врачу обратился через месяц. При осмотре стопа увеличена в объеме, ткани дряблые, черного цвета, кожные покровы мацерированы. Демаркационная зона не определяется. В стопе развилаась

1. рожа
2. сухая гангрена
3. стрептодермия
4. газовая гангрена
5. **влажная гангрена +**

92. ВИД ПЛАЦЕНТЫ НОРМАЛЬНОГО СТРОЕНИЯ

1. окончатая
2. диффузная
3. кольцевидная
4. дву- и многодольчатая
5. **диск округлой или овальной формы +**

93. ПРИ СЕПТИКОПИЕМИИ МЕТАСТАТИЧЕСКИЕ ОЧАГИ ПЕРВОГО ПОРЯДКА МОЖНО ОБНАРУЖИТЬ В

1. подкожной клетчатке
2. костном мозге
3. печени
4. почках
5. **легких +**

94. ХАРАКТЕРНАЯ ДЛЯ ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ ГРАНУЛЕМЫ КЛЕТКА

1. **гигантская многоядерная Лангханса +**
2. многоядерная Рид – Штернберга
3. миофибробласт
4. Микулича
5. Вирхова

95. ЖЕНЩИНА А., 67 ЛЕТ, СТРАДАЛА АТЕРОСКЛЕРОЗОМ АОРТЫ И ЕЕ КРУПНЫХ ВЕТВЕЙ, ПОСТУПИЛА В ХИРУРГИЧЕСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ С СИМПТОМАМИ ОСТРОГО ЖИВОТА. ПРИ ЭКСТРЕННОЙ ЛАПАРОТОМИИ ОБНАРУЖЕНЫ ПЕТЛИ ТОНКОЙ КИШКИ С ВЫРАЖЕННЫМИ ИЗМЕНЕНИЯМИ. НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНАЯ ПРИЧИНА ПОРАЖЕНИЯ КИШКИ

1. тромбоз чревного ствола
2. тромбоэмболия легочной артерии
3. **тромбоз мезентериальной артерии +**

4. тромбоэмболия подвздошной артерии

96. ЖЕНЩИНА А., 67 ЛЕТ, СТРАДАЛА АТЕРОСКЛЕРОЗОМ АОРТЫ И ЕЕ КРУПНЫХ ВЕТВЕЙ, ПОСТУПИЛА В ХИРУРГИЧЕСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ С СИМПТОМАМИ ОСТРОГО ЖИВОТА. ПРИ ЭКСТРЕННОЙ ЛАПАРОТОМИИ ОБНАРУЖЕНЫ ПЕТЛИ ТОНКОЙ КИШКИ С ВЫРАЖЕННЫМИ ИЗМЕНЕНИЯМИ. НАЗОВИТЕ ПОВРЕЖДЕНИЕ КИШКИ

1. стеатонекроз
2. сухая гангрена
3. газовая гангрена
4. **влажная гангрена +**

97. ПРИ ЛОКАЛИЗАЦИИ СЕПТИЧЕСКОГО ОЧАГА В АППЕНДИКСЕ ПЕРВЫЕ МЕТАСТАТИЧЕСКИЕ АБСЦЕССЫ МОЖНО ВЫЯВИТЬ В

1. подкожной клетчатке
2. костном мозге
3. **печени +**
4. почках
5. легких

98. ПРЕДШЕСТВЕННИК ГИГАНТСКОЙ МНОГОЯДЕРНОЙ КЛЕТКИ ЛАНГХАНСА

1. **костномозговой моноцит +**
2. тканевой фибробласт
3. клетка адвенции
4. клетка Купфера

99. У МУЖЧИНЫ С., 62 ЛЕТ, СТРАДАВШЕГО ТРАНСМУРАЛЬНЫМ ИНФАРКТОМ МИОКАРДА, ПОЯВИЛИСЬ БОЛИ В ПОЯСНИЦЕ, ГЕМАТУРИЯ. ЧЕРЕЗ 2 ДНЯ ВНЕЗАПНО ВОЗНИКЛИ ПРАВОСТОРОННЯЯ ГЕМИПЛЕГИЯ, РАССТРОЙСТВО РЕЧИ. СМЕРТЬ НАСТУПИЛА ОТ НАРАСТАЮЩЕГО ОТЕКА ГОЛОВНОГО МОЗГА. ПАТОЛОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС В ПОЧКЕ

1. склероз
2. опухоль
3. **инфаркт +**
4. гангрена

100. У МУЖЧИНЫ С., 62 ЛЕТ, СТРАДАВШЕГО ТРАНСМУРАЛЬНЫМ ИНФАРКТОМ МИОКАРДА, ПОЯВИЛИСЬ БОЛИ В ПОЯСНИЦЕ, ГЕМАТУРИЯ. ЧЕРЕЗ 2 ДНЯ ВНЕЗАПНО ВОЗНИКЛИ ПРАВОСТОРОННЯЯ ГЕМИПЛЕГИЯ, РАССТРОЙСТВО РЕЧИ. СМЕРТЬ НАСТУПИЛА ОТ НАРАСТАЮЩЕГО ОТЕКА ГОЛОВНОГО МОЗГА. ПАТОЛОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ

1. гангрена
2. коагуляционный некроз
3. **колликовационный некроз +**
4. жировой (ферментный) некроз

101. РАССТРОЙСТВА КРОВООБРАЩЕНИЯ В ПЛАЦЕНТЕ МОГУТ БЫТЬ ОБУСЛОВЛЕНЫ НАРУШЕНИЕМ КРОВОТОКА

1. только фетального
2. только материнского
3. **как фетального, так и материнского +**

102. НЕБЛАГОПРИЯТНЫЙ ИСХОД ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ ГРАНУЛЕМЫ

1. ослизнение
2. малигнизация
3. образование кисты
4. гнойное расплавление
5. **увеличение зоны некроза +**

103. УЛЬТРАСТРУКТУРНЫЙ МАРКЕР НЕОБРАТИМОГО ПОВРЕЖДЕНИЯ КАРДИОМИОЦИТОВ ПРИ ИШЕМИИ

1. набухание клеток

2. конденсация хроматина
3. включения липидов в цитоплазме
- 4. отложения кальция в митохондриях +**
5. исчезновение гликогена из цитоплазмы

104. ПРИЧИНА ИНФАРКТА ПЛАЦЕНТЫ - ТРОМБОЗ

1. маточной вены
2. маточной артерии
3. фетальных артерий
- 4. спиральной артерии +**

105. ОСНОВНОЙ МЕДИАТОР ГЗТ, АКТИВИРУЮЩИЙ МАКРОФАГИ В ГРАНУЛЕМЕ

1. интерферон-альфа
- 2. интерферон-гамма +**
3. интерферон-бетта
4. интерлейкин-1
5. монокин

106. РАННИЕ ПРИЗНАКИ НЕКРОЗА В МИОКАРДЕ НА ВСКРЫТИИ ВЫЯВЛЯЮТ СПОМОДЬЮ ГИСТОХИМИЧЕСКОЙ РЕАКЦИИ

1. по Браше
2. Фельгена
3. по Шуенинову
4. с толуидиновым синим
- 5. с трифенилтетразолием +**

107. ЭМБОЛИЧЕСКИЙ ГНОЙНЫЙ НЕФРИТ ЧАСТО РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ

1. септическом эндокардите
- 2. септикопиемии +**
3. септицемии

108. В КРОВЕТВОРНОЙ И ЛИМФАТИЧЕСКОЙ ТКАНЯХ ПРИ СЕПТИЦЕМИИ МОЖНО ОБНАРУЖИТЬ

1. атрофию
2. метаплазию
3. гипоплазию
- 4. гиперплазию +**

109. ИСХОД ВОРОЖИСТОГО НЕКРОЗА ПРИ ЗАЖИВЛЕНИИ ПЕРВИЧНОГО АФФЕКТА ПРИ ТУБЕРКУЛЕЗЕ

- 1. петрификация +**
2. формирование кисты
3. образование фибринолиза
4. метастатическое обуздание

110. РЕТРОПЛАЦЕНТАРНАЯ ГЕМАТОМА ЛОКАЛИЗУЕТСЯ НА ПОВЕРХНОСТИ ПЛАЦЕНТЫ

5. плодной
- 6. материнской +**

111. ГНОЙНЫЙ ЛЕПТОМЕНИНГИТ МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ ПРИ

1. септицемии
- 2. септикопиемии +**
3. септическом эндокардите

112. КАКОЙ ЦВЕТ ПРИОБРЕТАЕТ ЖЕЛТЫЙ КОСТНЫЙ МОЗГ ТРУБЧАТЫХ КОСТЕЙ ПРИ СЕПСИСЕ

1. зеленоватый
2. коричневый
- 3. красный +**

113. ПОСЛЕ КРИМИНАЛЬНОГО АБОРТА У ЖЕНЩИНЫ В., 32 ЛЕТ,

РАЗВИЛСЯ НФИБРИНОЗНО-ГНОЙНЫЙ ЭНДОМЕТРИТ, ПОЯВИЛИСЬ МЕНИНГИАЛЬНЫЕ СИМПТОМЫ. ДИАГНОСТИРОВАНА АФОРМАСЕПСИСА

1. септицемия
2. **септикопиемия +**
3. септический эндокардит

114. МИКРОСКОПИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТРОМБОЗА ФЕТАЛЬНЫХ АРТЕРИЙ

1. отсутствие ворсин
2. полнокровие ворсин
3. бессосудистые ворсины с отечной стромой
4. **бессосудистые ворсины с фиброзированной стромой +**

115. ВХОДНЫЕ ВОРОТА ЛОКАЛИЗУЮТСЯ В

1. **матке +**
2. легких
3. кишечнике
4. оболочках мозга

116. К ОТСЛОЙКЕ ПЛАЦЕНТЫ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ

1. длинная пуповина
2. **короткая пуповина +**
3. аплазия артерий пуповины
4. тромбоз сосудов пуповины

117. ПРИЧИНА ПОЯВЛЕНИЯ МЕНИНГИАЛЬНЫХ СИМПТОМОВ

1. энцефалит
2. отек мозга
3. стаз в капиллярах мозга
4. **диффузный лептоменингит +**

118. ГЕМАТОГЕННАЯ ДИССЕМИНАЦИЯ МИКРОБОВ ПРИВОДИТ К ГЕНЕРАЛИЗАЦИИ ИНФЕКЦИИ

1. всегда
2. **не всегда +**

119. ПЕРВИЧНЫЙ СЕПТИЧЕСКИЙ (ИНФЕКЦИОННЫЙ) ЭНДОКАРДИТ РАЗВИВАЕТСЯ НА КЛАПАНАХ

1. склерозированных
2. деформированных
3. сращенных
4. **интактных +**

120. МЕХАНИЗМ РЕАЛИЗАЦИИ ОСЛОЖНЕНИЙ ДЛИННОЙ ПУПОВИНЫ

1. кровотечение
2. развитие гестоза
3. восходящая инфекция
4. **сдавление сосудов пуповины с развитием гипоксии плода +**

121. ПРИ ЭКТОПИЧЕСКОЙ БЕРЕМЕННОСТИ НАИБОЛЕЕ ЧАСТО ПЛОДНОЕ ЯЙЦО ЛОКАЛИЗУЕТСЯ В

1. яичниках
2. шейке матки
3. **маточных трубах +**
4. брюшной полости

122. ИЗ КРОВИ БОЛЬНЫХ СЕПТИЧЕСКИМ (ИНФЕКЦИОННЫМ) ЭНДОКАРДИТОМ УДАЕТСЯ ВЫДЕЛИТЬ ВОЗБУДИТЕЛЯ

1. всегда
2. **не всегда +**

123. СРЕДИ ПРИЧИН ВНЕМАТОЧНОЙ БЕРЕМЕННОСТИ НА ПЕРВОМ МЕСТЕ НАХОДЯТСЯ

1. половой инфантилизм

- 2. пороки развития матки
  - 3. гипоплазия желтого тела яичников
  - 4. применение гормональных контрацептивов
  - 5. воспалительные заболевания придатков матки +**
124. СИНОНИМ ПЕРВИЧНОГО СЕПТИЧЕСКОГО ЭНДОКАРДИТА
- 1. полипозно-язвенный эндокардит склерозированных клапанов
  - 2. полипозно-язвенный эндокардит интактных клапанов +**
  - 3. возвратно-бородавчатый эндокардит
  - 4. острый бородавчатый эндокардит
  - 5. диффузный вальвулит Талалаева
125. К НАТИВНОЙ ДНК ЧАЩЕ ВСЕГО ВЫЯВЛЯЮТСЯ ПРИ
- 1. зобе Хашимото
  - 2. склеродермии
  - 3. синдроме Шегрена
  - 4. синдроме Гудпасчера
  - 5. системной красной волчанке +**
126. СЛЮННЫЕ ЖЕЛЕЗЫ ЯВЛЯЮТСЯ ГЛАВНЫМ ОРГАНОМ-МИШЕНЬЮ ПРИ
- 1. полимиозите
  - 2. склеродермии
  - 3. синдроме Шегрена +**
  - 4. ревматоидном артрите
  - 5. системной красной волчанке
127. ПОЯВЛЕНИЕ КЛОНИКО-ТОНИЧЕСКИХ СУДОРОГ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ
- 1. птиализма
  - 2. эклампсии +**
  - 3. нефропатии
  - 4. водянки беременных
128. ПОРАЖЕНИЕ СУСТАВОВ НАИБОЛЕЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ
- 1. полимиозита
  - 2. склеродермии
  - 3. зоба Хашимото
  - 4. синдрома Гудпасчера
  - 5. системной красной волчанки +**
129. СЕПТИЧЕСКИЙ ОЧАГ СОВПАДАЕТ С ВХОДНЫМИ ВОРОТАМИ ИНФЕКЦИИ
- 1. всегда
  - 2. не всегда +**
130. АУТОАНТИТЕЛА К ЯДРЫШКОВЫМ АНТИГЕНАМ И ЦЕНТРОМЕРЕ ХАРАКТЕРНЫ ДЛЯ
- 1. полимиозита
  - 2. склеродермии +**
  - 3. зоба Хашимото
  - 4. синдрома Гудпасчера
131. МАКРОСКОПИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПУЗЫРНОГО ЗАНОСА
- 1. одиночная киста
  - 2. поликистозное образование
  - 3. многоузловой конгломерат сероватого цвета
  - 4. гроздевидные скопления из многочисленных пузырьков заполненных кровью
  - 5. гроздевидные скопления из многочисленных пузырьков заполненных прозрачной жидкостью +**
132. КОНСИСТЕНЦИЯ МАТКИ ПРИ СЕПТИЧЕСКОМ ЭНДОМЕТРИТЕ
- 1. плотная
  - 2. дряблая +**

3. не изменена

133. ВЫРАЖЕННАЯ ЛИМФОЦИТАРНАЯ ИНФИЛЬТРАЦИЯ СЛЮННЫХ ЖЕЛЕЗ И СУХОСТЬ ВО РТУ ХАРАКТЕРНЫ ДЛЯ

1. полимиозита
2. склеродермии
- 3. синдрома Шегрена +**
4. синдрома Гудпасчера
5. системной красной волчанки

134. ПОВЫШЕНИЕ СЫВОРОТОЧНОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ МЫШЕЧНЫХ ФЕРМЕНТОВ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

1. склеродермии
2. зоба Хашимото
- 3. дерматомиозита +**
4. синдрома Шегрена
5. синдрома Гудпасчера

135. У ЖЕНЩИНЫ К., 20 ЛЕТ, НА ЛИЦЕ СЛИВНЫЕ ЭРИТЕМАТОЗНЫЕ ПЯТНА В ФОРМЕ «БАБОЧКИ», СУБФЕБРИЛЬНАЯ ТЕМПЕРАТУРА, БОЛИ В СУСТАВАХ. ОБНАРУЖЕН ПОВЫШЕННЫЙ ТИТР АНТИТЕЛ НАТИВНОЙ ДНК И АНТИГЕНУ СМИТА. НАИБОЛЕЕ ВЕРОЯТНЫЙ ДИАГНОЗ

1. склеродермия
2. зоб Хашимото
3. дерматомиозит
4. синдром Гудпасчера
- 5. системная красная волчанка +**

136. ПРИ ПОЛНОМ ПУЗЫРНОМ ЗАНОСЕ ВСЕ ХРОМОСОМЫ ИМЕЮТ ПРОИСХОЖДЕНИЕ

- 1. отцовское +**
2. материнское

137. У ЖЕНЩИНЫ К., 20 ЛЕТ, НА ЛИЦЕ СЛИВНЫЕ ЭРИТЕМАТОЗНЫЕ ПЯТНА В ФОРМЕ «БАБОЧКИ», СУБФЕБРИЛЬНАЯ ТЕМПЕРАТУРА, БОЛИ В СУСТАВАХ. ОБНАРУЖЕН ПОВЫШЕННЫЙ ТИТР АНТИТЕЛ к НАТИВНОЙ ДНК И АНТИГЕНУ СМИТА. АНТИТЕЛА К НАТИВНОЙ ДНК

1. активируют Ig E
2. связываются с тучными клетками
3. обладают прямой цитотоксичностью
- 4. формируют циркулирующие иммунные комплексы +**
5. индуцируют реакции гиперчувствительности замедленного типа

138. ОБРАЗНОЕ НАЗВАНИЕ ПОЧКИ ПРИ ИНФЕКЦИОННОМ ЭНДОКАРДИТЕ

1. маленькая красная
- 2. большая пестрая +**
3. ветчинная
4. сальная

139. У ЖЕНЩИНЫ К., 20 ЛЕТ, НА ЛИЦЕ СЛИВНЫЕ ЭРИТЕМАТОЗНЫЕ ПЯТНА В ФОРМЕ «БАБОЧКИ», СУБФЕБРИЛЬНАЯ ТЕМПЕРАТУРА, БОЛИ В СУСТАВАХ. ОБНАРУЖЕН ПОВЫШЕННЫЙ ТИТР АНТИТЕЛ НАТИВНОЙ ДНК И АНТИГЕНУ СМИТА. БОЛИ В СУСТАВАХ ОБУСЛОВЛЕНЫ

- 1. моноцитарной инфильтрацией синовиальных оболочек +**
2. перисиновиальным остеосклерозом
3. асептическим некрозом кости
4. разрушением хряща
5. гонартритом

140. МЕХАНИЗМ ПОРАЖЕНИЯ ПОЧКИ ПРИ ИНФЕКЦИОННОМ ЭНДОКАРДИТЕ

1. бактериальная эмболия
2. вторичный амилоидоз

**3. иммунокомплексный +**

4. тромбоэмболия

5. антителный

141. У ЖЕНЩИНЫ К., 20 ЛЕТ, НА ЛИЦЕ СЛИВНЫЕ ЭРИТЕМАТОЗНЫЕ ПЯТНА В ФОРМЕ «БАБОЧКИ», СУБФЕБРИЛЬНАЯ ТЕМПЕРАТУРА, БОЛИ В СУСТАВАХ. ОБНАРУЖЕН ПОВЫШЕННЫЙ ТИТР АНТИТЕЛ К НАТИВНОЙ ДНК И АНТИГЕНУ СМИТА. ДОСТОВЕРНЫЙ ЛАБОРАТОРНЫЙ ПРИЗНАК ОБОСТРЕНИЯ ЗАБОЛЕВАНИЯ

1. гипогаммаглобулинемия

**2. гипокомплементемия +**

3. гипофибриногенемия

4. гипоальбуминемия

5. гипокалиемия

142. МОРФОГЕНЕЗ ХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ ЖЕЛУДКА И 12-ПЕРСТНОЙ КИШКИ ПРИНЦИПИАЛЬНО

1. отличается

**2. не отличается +**

143. ОТДАЛЕННОЕ ОСЛОЖНЕНИЕ ДИФФУЗНОГО МЕНИНГИТА, СВЯЗАННОЕ С НАРУШЕНИЕМ ОТТОКА ЛИКВОРА ИЗ СИСТЕМЫ ЖЕЛУДОЧКОВ МОЗГА

1. склероз мягких мозговых оболочек

2. отек и набухание мозга

3. хронический энцефалит

**4. гидроцефалия +**

144. ФИБРИНОИДНЫЙ НЕКРОЗ ПОЧЕЧНЫХ КАПИЛЛЯРОВ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ

1. астмы

2. зоба Хашимото

3. синдрома Шегрена

4. сенной лихорадки

**5. системной красной волчанки +**

145. СКЛЕРОЗ ОТВЕРСТИЙ МОЖАНДИ И ЛУШКА В ИСХОДЕ ДИФФУЗНОГО ГНОЙНОГО ЛЕПТОМЕНИНГИТА ПРИВОДИТ К

1. склерозу мягких мозговых оболочек

2. хроническому энцефалиту

3. отеку и набуханию мозга

**4. гидроцефалии +**

146. ДИСФАГИЯ НАИБОЛЕЕ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ

1. полимиозита

2. синдрома Шегрена

3. ревматоидного артрита

**4. системной склеродермии +**

5. системной красной волчанки

147. ВОСПАЛЕНИЕ МЕЖВОРСИНЧАТОГО ПРОСТРАНСТВА

1. виллит

2. децидит

3. фуникулит

**4. интервиллезит +**

5. хориоамнионит

148. ИЗМЕНЕНИЯ В СЕПТИЧЕСКОМ ОЧАГЕ

1. гранулематозное воспаление

2. продуктивное воспаление

3. фибринозное воспаление

**4. гнойное воспаление +**

5. некроз

149. КЛЕТКИ ОРГАНИЗМА-ХОЗЯИНА, ИНФИЦИРОВАННЫЕ КАКИМ-ЛИБО ВОЗБУДИТЕЛЕМ, УНИЧТОЖАЮТСЯ

1. тучными клетками
2. **естественными киллерами +**
3. нейтрофильными лейкоцитами
4. мононуклеарными фагоцитами

150. ДНО ХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ ЖЕЛУДКА В ПЕРИОД РЕМИССИИ ПРЕДСТАВЛЕНО:

1. мышечной тканью
2. серозной оболочкой
3. гнойно-некротическим экссудатом
4. **рубцовой тканью, покрытой эпителием +**

151. РАЗМЕРЫ СЕРДЦА ПРИ ПОЛИПОЗНО-ЯЗВЕННОМ ЭНДОКАРДИТЕ СКЛЕРОЗИРОВАННЫХ КЛАПАНОВ АОРТЫ

1. уменьшены
2. не изменены
3. **увеличены +**

152. ИНВЕРСИЯ СООТНОШЕНИЯ Т-ХЕЛПЕРОВ И Т-СУПРЕССОРОВ РАЗВИВАЕТСЯ ПРИ<

1. **ВИЧ-инфекции +**
2. синдроме Шегрена
3. ревматоидном артрите
4. системной красной волчанке
5. цитомегаловирусной инфекции

153. В ПЕРИОД РЕМИССИИ СЛИЗИСТАЯ ОБОЛОЧКА В ДНЕ ХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ

1. **регенерирует полностью +**
2. замещается рубцом

154. ПРИ ХОРИОКАРЦИНОМЕ В КРОВИ УВЕЛИЧИВАЕТСЯ УРОВЕНЬ

1. эстрогенов
2. тестостерона
3. прогестерона
4. плацентарного лактогена
5. **хорионического гонадотропина +**

155. ГИПОКОМПЛЕМЕНТЕМИЯ ПРИ ОБОСТРЕНИИ СКВ ОБУСЛОВЛЕНА

1. **связыванием комплемента с иммунными комплексами +**
2. нарушением активации комплементарного каскада
3. повреждением секреторной функции печени
4. усилением экскреции комплемента
5. снижением синтеза комплемента

156. ДЛЯХОРИОКАРЦИНОМЫХАРАКТЕРНЫ

1. лимфогенные метастазы
2. периневральные метастазы
3. имплантационные метастазы
4. **ранние гематогенные метастазы +**
5. как лимфогенные, так и гематогенные метастазы

157. LE КЛЕТКИ ХАРАКТЕРНЫ ДЛЯ

1. полимиозита
2. синдрома Шегрена
3. синдрома Гудпасчера
4. ревматоидного артрита
5. **системной красной волчанки +**

158. СОСТОЯНИЕ СОСУДОВ В ДНЕ ХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ В ПЕРИОД РЕМИССИИ

1. некроз
2. **склероз +**

3. тромбоз
4. воспаление
5. полнокровие
6. пролиферация

159. ОПУХОЛЬ ПЛАЦЕНТАРНОГО ЛОЖА ПРОДУЦИРУЕТ

1. эстрогены
2. тестостерон
3. прогестерон
- 4. плацентарный лактоген +**
5. хориогонический гонадотропин

160. ПРИ СИСТЕМНОЙ КРАСНОЙ ВОЛЧАНКЕ НАИБОЛЕЕ ИНФОРМАТИВНО МОРФОЛОГИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

1. десны
- 2. почки +**
3. фасции
4. мышцы
5. слюнной железы

161. СТЕНКИ СОСУДОВ В ДНЕ ХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ

1. содержат массы амилоида
- 2. склерозированы +**
3. истончены

162. ПРИ ПУЗЫРНОМ ЗАНОСЕ УРОВЕНЬ ХОРИОНИЧЕСКОГО ГОНАДОТРОПИНА

- 1. увеличен +**
2. уменьшен
3. не изменен

163. СЕПСИС, ПО ИТОГАМ «СОГЛАСИТЕЛЬНОЙ КОНФЕРЕНЦИИ» 1991Г. В ЧИКАГО, ТРАКТУЕТСЯ КАК СИНДРОМ

1. AIDS
2. SARS
- 3. SIRS +**

164. МУЖЧИНА Н., 28 ЛЕТ, БОЛЕН СИСТЕМНОЙ КРАСНОЙ ВОЛЧАНКОЙ. ВЫЯВЛЕНЫ ОТЕКИ, ПРОТЕИНУРИЯ 3 Г/СУТ. ОТСУТСТВУЮТ ГЕМАТУРИЯ И ЛЕЙКОЦИТУРИЯ. ПРИ ГИСТОЛОГИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ В КЛУБОЧКАХ МОЖНО ВЫЯВИТЬ

1. очаговый некроз
- 2. инфильтрацию клубочков +**
3. образование «полулуний»
4. мембранозную нефропатию
5. пролиферацию клеток клубочков

165. ДЛЯ ЗОБА ХАШИМОТО ХАРАКТЕРНО ОБНАРУЖЕНИЕ

1. LE-клеток
2. антител к центромере
3. ревматоидного фактора
4. антител к нативной ДНК
- 5. антител к тиреоглобулину +**

166. РИСК РАЗВИТИЯ ХОРИОКАРЦИНОМЫ У ЖЕНЩИНЫ

- 1. с полным пузырным заносом выше +**
2. с частичным пузырным заносом выше
3. с инвазивным пузырным заносом выше

167. ЧЕРЕЗ 5 ЛЕТ ПОСЛЕ ТРАНСПЛАНТАЦИИ ПОЧКИ С ПОСЛЕДУЮЩЕЙ ИММУНОСУПРЕССИВНОЙ ТЕРАПИЕЙ у БОЛЬНЫХ ПОВЫШАЕТСЯ РИСК РАЗВИТИЯ

1. почечно-клеточного рака
2. лимфогранулематоза

- 3. миеломной болезни
- 4. меланомы
- 5. лимфомы +**

168. ДИФФУЗНЫЙ ГЛОМЕРУЛОСКЛЕРОЗ ПРИ ДИАБЕТИЧЕСКОЙ НЕФРОПАТИИ ПРИВОДИТ К

- 1. облитерирующему гломерулосклерозу +**
- 2. фокальному сегментарному гломеруллярному гиалинозу

169. СИНОНИМПЕРФОРАЦИИ

- 1. ПЕНЕТРАЦИЯ
- 2. прободение +**
- 3. кровотечение
- 4. малигнизация

170. К РАЗВИТИЮ СЕПТИЧЕСКОГО ШОКА ЧАЩЕ ПРИВОДИТ ФЛОРА

- 1. грамположительная
- 2. грамотрицательная +**

171. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫЙ ВАРИАНТ АМИЛОИДОЗА ПОЧЕК

- 1. первичный
- 2. старческий
- 3. вторичный +**
- 4. локальный

172. В РЕЗУЛЬТАТЕ РУБЦОВОГО СТЕНОЗА ПРИВРАТНИКА МОЖЕТ РАЗВИТЬСЯ

- 1. перфорация
- 2. кровотечение
- 3. малигнизация
- 4. хлоргидропеническая уремия +**

173. ЭЛЕКТИВНАЯ ОКРАСКА ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ МАСС АМИЛОИДА

- 1. судан III
- 2. фукселин
- 3. пикрофуксин
- 4. конго красный +**

174. МАЛИГНИЗАЦИЯХРОНИЧЕСКОЙ ЯЗВЫ- ЭТО

- 1. некроз
- 2. атрофия
- 3. воспаление
- 4. озлокачествление +**

175. НАЛИЧИЕ ОЧАГА ГНОЙНОГО ВОСПАЛЕНИЯ И ГНОЙНЫХ МЕТАСТАЗОВ ДЛЯ СЕПТИЦЕМИИ

- 1. характерно
- 2. не характерно +**

176. ПРИ СИНДРОМЕ ГУДПАСЧЕРА ПОРАЖАЮТСЯ

- 1. почки и печень
- 2. почки и легкие +**
- 3. почкии сердце

177. ПРЕДРАКОВЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ СЛИЗИСТОЙ БОЛОЧКИ ЖЕЛУДКА

- 1. тяжелая дисплазия +**
- 2. гипертрофия
- 3. дистрофия
- 4. атрофия

178. РАЗВИТИЕ МНОЖЕСТВЕННЫХ ПЕТЕХИАЛЬНЫХ КРОВОИЗЛИЯНИЙ В КОЖУ И ПОДКОЖНУЮ КЛЕТЧАТКУ ПРИ СЕПТИЧЕСКОМ ЭНДОКАРДИТЕ

- 1. пятна Джейнуэя +**
- 2. пятна Либмана-Лукина**

179. КРОВОИЗЛИЯНИЯ В КОНЬЮНКТИВЕ ГЛАЗ ПРИ СЕПТИЧЕСКОМ ЭНДОКАРДИТЕ

- 1. пятна Джейнуэя**
- 2. пятна Либмана-Лукина +**

180. СИНДРОМАЛЬПОРТА – ЭТО

- 1. наследственный нефрит +**
- 2. мембронопролиферативный гломерулонефрит**
- 3. системное заболевание с повреждением почек**

181. И. В. ДАВЫДОВСКИЙ НАЗЫВАЛ ХРОНИОСЕПСИС ЛИХОРАДКОЙ

- 1. гнойной**
- 2. хронической**
- 3. гноино-резорбтивной +**

182. В ОСНОВЕ РАЗВИТИЯ СИНДРОМА АЛЬПОРТА

- 1. диффузное утолщение гломерулярной БМ**
- 2. нарушение синтеза гломерулярной БМ +**
- 3. потеря подоцитами малых отростков**

183. ХАРАКТЕРНЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ ВНУТРЕННИХ ОРГАНОВ ПРИ ХРОНИОСЕПСИСЕ

- 1. Атрофия +**
- 2. метаплазия**
- 3. гиперплазия**

184. ОСТРЫЙ НЕКРОЗ КАНАЛЬЦЕВ –ЭТО ПОВРЕЖДЕНИЕ

- 1. Обратимое +**
- 2. Необратимое**

185. ТОТАЛЬНЫЙ РАК - ЭТО ПОРАЖЕНИЕ ЖЕЛУДКА

- 1. кардиального и пилорического отделов**
- 2. пилорического отдела и тела**
- 3. малой и большой кривизны**
- 4. всех отделов +**
- 5. дна и тела**

186. ДЛЯ ХРОНИОСЕПСИСА ХАРАКТЕРНО ПРИСОЕДИНЕНИЕ ВТОРИЧНОГО

- 1. эндокардита**
- 2. туберкулеза**
- 3. амилоидоза +**

187. ХРОНИЧЕСКИЙ АППЕНДИЦИТ ВСТРЕЧАЕТСЯ

- 1. часто**
- 2. редко +**

188. ИЗМЕНЕНИЯ МИОКАРДА, ПЕЧЕНИ И СКЕЛЕТНЫХ МЫШЦ ПРИ ХРОНИОСЕПСИСЕ НОСИТ НАЗВАНИЕ БУРОЙ

1. Атрофии +
2. индурации

189. РЗРАСТАНИЕ ГРАНУЛЯЦИОННОЙ И ФИБРОЗНОЙ ТКАНИ В СТЕНКЕ ЧЕРВЕОБРАЗНОГО ОТРОСТКА ХАРАКТЕРНО ДЛЯ АППЕНДИЦИТА

1. острого
2. хронического +

190. МИОКАРД, ПЕЧЕНЬ И СКЕЛЕТНЫЕ МЫШЦЫ ПРИ ХРОНИОСЕПСИСЕ ПРИОБРЕТАЮТ БУРЫЙ ОТТЕНОК ЗА СЧЕТ ОТЛОЖЕНИЯ

1. меланина
2. липофусцина +
3. гемосидерина

191. РАК ТОЛСТОЙ КИШКИ РАЗВИВАЕТСЯ ИЗ ПОЛИПОВ

1. Часто +
2. редко

192. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫЙ МОРФОЛОГИЧЕСКИЙ ВАРИАНТ АДЕНОМЫ ТОЛСТОЙ КИШКИ

1. виллезнная
2. тубулярная +
3. тубуловиллезнная

178. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫЙ ГИСТОЛОГИЧЕСКИЙ ВАРИАНТ ЭКЗОФИТНОГО РАКА ЖЕЛУДКА

1. недифференцированный
2. плоскоклеточный
3. адено~~карцинома~~ +
4. слизистый
5. скирр

179. НАИБОЛЕЕ РЕДКИЙ МОРФОЛОГИЧЕСКИЙ ВАРИАНТ АДЕНОМЫ ТОЛСТОЙ КИШКИ

1. Виллезнная +
2. тубулярная
3. тубуловиллезнная

180. ЗЛОКАЧЕСТВЕННАЯ ТРАНСФОРМАЦИЯ АДЕНОМЫ ТОЛСТОЙ КИШКИ РАЗВИВАЕТСЯ В СРЕДНЕМ В ТЕЧЕНИЕ

1. 6 – 12 месяцев
2. 1 - 3 года
3. 4 - 7 лет
4. 7 - 12 лет +
5. 12 - 20 лет

181. АДЕНОМА ТОЛСТОЙ КИШКИ С НАИБОЛЬШИМ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫМ ПОТЕНЦИАЛОМ

1. **Вилллезная +**
2. тубулярная
3. тубуловилллезная

182. ОСНОВНОЙ МЕХАНИЗМ ПАТОГЕНЕЗА БОЛЬШИНСТВА ФОРМ ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТА

1. иммунные комплексы *insitu*
2. **циркулирующие иммунные комплексы +**

183. ОТЛИЧИТЕЛЬНЫЙ ГИСТОЛОГИЧЕСКИЙ ПРИЗНАК БОЛЕЗНИ УИППЛА

1. фибринозное воспаление
2. гранулематозное воспаление
3. многоядерные гигантские клетки
4. обильная лимфогистиоцитарная инфильтрация
5. **большое количество макрофагов с раздутой цитоплазмой +**

184. НАИБОЛЬШИЙ РИСК РАЗВИТИЯ РАКА ТОЛСТОЙ КИШКИ ИМЕЕТСЯ В АДЕНОМАХ СО СТЕПЕНЬЮ ДИСПЛАЗИИ

1. низкой
2. средней
3. **высокой +**

185. МИКРОСКОПИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ДНА РАКА-ЯЗВЫ

1. склероз стенок сосудов
2. дисплазия эпителия
3. **мышечные волокна +**
4. рубцовая ткань

186. ПРЕИМУЩЕСТВЕННЫЙ ПУТЬ МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ РАКА ЖЕЛУДКА

1. имплантационный
2. периневральный
3. **лимфогенный +**
4. гематогенный

187. ПЕРВЫЕ МЕТАСТАЗЫ РАКА ЖЕЛУДКА ВЫЯВЛЯЮТСЯ В

1. печени
2. легких
3. яичниках
4. **регионарных лимфатических узлах +**
5. перипортальных лимфатических узлах

188. ПЕРЕХОДНАЯ ФОРМА РАКА ТОЛСТОЙ КИШКИ

1. диффузно-инфилтративный
2. **блюдообразный +**
3. бляшковидный
4. грибовидный
5. полипозный
6. язвенный

189. РАК КРУКЕНБЕРГА - ЭТО МЕТАСТАЗ РАКА ЖЕЛУДКА В

1. печень
2. почки
- 3. яичники +**
4. парапректальные лимфатические узлы
5. левый надключичный лимфатический узел

190. СОДЕРЖАНИЕ НЕЙТРОФИЛОВ В ЛИКВОРЕ ПРИ ОСТРОМ МЕНИНГОКОККОВОМ МЕНИНГИТЕ

1. снижено
- 2. повышен +**
3. не изменяется

191. НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕННЫЙ ГИСТОЛОГИЧЕСКИЙ ВАРИАНТ РАКА ТОЛСТОЙ КИШКИ

- 1. Аденокарцинома +**
2. аденосквамозный
3. плоскоклеточный
4. перстневидноклеточный
5. недифференцированный

192. ПРИ ОСТРОМ МЕНИНГОКОККОВОМ МЕНИНГИТЕ НА 2-3 СУТКИ БОЛЕЗНИ В МОЗГОВЫХ ОБОЛОЧКАХ СОДЕРЖИТСЯ

1. казеозный некроз
2. кровь
3. слизь
- 4. гной +**

193. ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ГАСТРИТЕ МОРФОЛОГИЧЕСКИЕ ИЗМЕНЕНИЯ ОБУСЛОВЛЕНЫ

1. казеозным некрозом
2. пролиферацией эпителия
3. гиалинозом стенок сосудов
4. продуктивным воспалением
- 5. нарушением регенерации эпителия +**

194. ОБРАЗОВАНИЕ АБСЦЕССОВ В РАЗЛИЧНЫХ ОРГАНАХ И ТКАНЯХ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

1. септического эндокардита
2. септического эндометрита
3. криптогенного сепсиса
- 4. септикопиемии +**
5. септицемии

195. ВИРХОВСКАЯ ЖЕЛЕЗА - ЭТО МЕТАСТАЗ РАКА ЖЕЛУДКА В

1. печень
2. яичники
3. лимфатические узлы средостения
4. парапректальные лимфатические узлы
- 5. левый надключичный лимфатический узел +**

196. ПРИ ОСТРОМ МЕНИНГОКОККОВОМ МЕНИНГИТЕ ЭКССУДАТ НАХОДИТСЯ В ПРОСТРАНСТВЕ

1. эпидуральном
2. субдуральном
- 3. субарахноидальном +**

196. ХАРАКТЕР КОЖНОЙ СЫПИ ПРИ МЕНИНГОКОККЕМИИ

- 1. геморрагический звездчатый +**
2. пятнисто-везикулярный
3. пятнисто-папулезный
4. мелкоточечный

197. В ЯИЧНИКИ РАК ЖЕЛУДКА МЕТАСТАЗИРУЕТ ЛИМФОГЕННЫМ ПУТЕМ

1. ортоградно
- 2. ретроградно +**
3. парадоксально

198. ЦВЕТ ИНФАРКТА ПРИ ИШЕМИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ КИШЕЧНИКА

1. белый
- 2. геморрагический +**
3. белый с геморрагическим венчиком

199. В ЯИЧНИКИ РАК ЖЕЛУДКА МЕТАСТАЗИРУЕТ ПУТЕМ

1. ортоградным лифогенным
2. ортоградным гематогенным
- 3. ретроградным лимфогенным +**
4. ретроградным гематогенным
5. парадоксальным гематогенным

200. ШНИЦЛЕРОВСКИЙ МЕТАСТАЗ - ЭТО МЕТАСТАЗ РАКА ЖЕЛУДКА В

1. левый надключичный лимфатический узел
2. регионарные лимфатические узлы
- 3. парапектальную клетчатку +**
4. яичники
5. печень

201. ГЕМАТОГЕННЫМ ПУТЕМ РАК ЖЕЛУДКА ЧАЩЕ ВСЕГО МЕТАСТАЗИРУЕТ В

- 1. Печень +**
2. яичники
3. надпочечники
4. регионарные лимфатические узлы
5. перипортальные лимфатические узлы

202. НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕННОЙ ФОРМОЙ ХРОНИЧЕСКОГО ПИЕЛОНЕФРИТА ЯВЛЯЕТСЯ

- 1. Рефлюксная болезнь +**
2. Лекарственный интерстициальный нефрит
3. Аналгетическая нефропатия
4. Тубулоинтерстициальный нефрит
5. Токсический некроз канальцев

203.ЭТИОЛОГИЧЕСКИМ ФАКТОРОМ ОСТРОГО ГЛЮМЕРУЛОНЕФРИТА ЧАЩЕ ВСЕГО БЫВАЕТ

1. **Бета-гемолитический стрептококк группы А +**
2. Кишечная палочка
3. Синегнойная палочка
4. Коринобактерия дифтерии
5. Сальмонелла

204.ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ МЕМБРАНОЗНОЙ НЕФРОПАТИИ ИСПОЛЬЗУЮТ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОКРАШИВАНИЕ

1. **Серебрением +**
2. суданом III
3. пикрофуксином
4. толуидиновым синим
5. конго-красным

205.РЕЦИДИВИРУЮЩАЯ МАКРО МИКРОГЕМАТУРИЯ ГЛАВНЫЙ КЛИНИЧЕСКИЙ СИМПТОМ

1. **IGA- нефропатии +**
2. Фокального сегментарного гломерулосклероза
3. Острого гломерулонефрита
4. Болезни минимальных изменений
5. Пиелонефрита

206.РЕЦИДИВИРУЮЩАЯ МАКРО МИКРОГЕМАТУРИЯ ГЛАВНЫЙ КЛИНИЧЕСКИЙ СИМПТОМ{n</p>{

1. **IGA- нефропатии +**
2. Фокального сегментарного гломерулосклероза
3. Острого гломерулонефрита
4. Болезни минимальных изменений
5. Пиелонефрита

206.КАТАРАЛЬНЫЙ ПРОСТАТИТ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. **Инфильтрацией протоков железы нейтрофилами +**
2. воспалительной инфильтрацией секреторных отделов железы
3. Диффузной лейкоцитарной инфильтрацией ткани железы
4. Образованием абсцессов
5. Гранулематозным воспалением

207.НАКОПЛЕНИЕ В ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЕ ДЕГИДРОЕСТЕРОНА ВЫЗЫВАЕТ

1. **Гиперплазию +**
2. Атрофию
3. склероз
4. веностаз
5. воспаление

208.ФОЛЛИКУЛЯРНЫЙ ПРОСТАТИХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. **воспалительной инфильтрацией протоков и секреторных отделов железы +**
2. Инфильтрацией протоков железы нейтрофилами
3. Диффузной лейкоцитарной инфильтрацией ткани железы
4. Образованием абсцессов

5. Гранулематозным воспалением

209. ОСЛОЖНЕНИЕМ ОСТРОГО БАКТЕРИАЛЬНОГО ПРОСТАТИТА МОЖЕТ БЫТЬ

1. Сепсис
2. Мочекаменная болезнь
3. Гломерулонефрит
- 4. Пиелонефрит +**
5. Острая почечная недостаточность

210. УЗЛОВАЯ ГИПЕРПЛАЗИЯ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ МОЖЕТ ПРИВОДИТЬ К

- 1. Обструкции мочевыводящих путей +**
2. Развитию гломерулонефрита
3. Развитию пионефроза
4. Острой почечной недостаточности
5. Полиурии

211. РАК ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ЧАЩЕ ВСЕГО РАЗВИВАЕТСЯ В

- 1. периферической зоне +**
2. промежуточной зоне
3. периуретральной зоне
4. в области апекса
5. в латеральных участках

212. УЗЛОВАЯ ГИПЕРПЛАЗИЯ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ЧАЩЕ ВСЕГО РАЗВИВАЕТСЯ В

- 1. периуретральной зоне +**
2. периферической зоне
3. промежуточной зоне
4. в области апекса
5. в латеральных участках

213. НАИБОЛЕЕ ЧАСТОЙ ФОРМОЙ РАКА ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ЯВЛЯЕТСЯ

- 1. Аденокарцинома +**
2. плоскоклеточный рак
3. переходноклеточный рак
4. анапластическая карцинома
5. недифференцированный рак

214. ЗВЕЗДЧАТЫЕ КЛЕТКИ УЧАСТВУЮТ В ПЕЧЕНИ В НАКОПЛЕНИИ И МЕТАБОЛИЗМЕ ВИТАМИНА

- 1. А +**
2. В
3. С
4. Д
5. Е

215. ОКЛЮЗИЯ ПЕЧЕНОЧНЫХ ВЕН ХАРАКТЕРНА ДЛЯ БОЛЕЗНИ

- 1. Бадда-Киари +**
2. Гоше
3. Диссе

4. Вильсона

5. Нимана-Пика

216.БОЛЕЗНЬ БОТКИНА ЭТО

1. **Острый вирусный гепатит А +**

2. Острый вирусный гепатит В

3. Вирусный гепатит С

4. Хронический гепатит В

5. Вирусный гепатит Е

217.МОЛНИЕНОСНУЮ ФОРМУ ГЕПАТИТА НАЗЫВАЮТ

1. **Фульминантной +**

2. Острой

3. Инаппаратной

4. Холестатической

5. Циклической желтушной

218.ИСХОДОМ ВИРУСНОГО ГЕПАТИТА Е ЧАЩЕ ВСЕГО БЫВАЕТ

1. **Выздоровление +**

2. Переход в хроническую форму

3. Фульминантное течение

4. Переход в цирроз

5. Развитие холестаза

219.ТЕЛЬЦА МЭЛЛОРИ ЭТО

1. **Алкогольный гиалин +**

2. Апоптозные тельца

3. Некротизированные гепатоциты

4. Фокусы холестаза

5. Отложения пигмента

220.ДЛЯ МЕЛКОУЗЛОВОГО ЦИРРОЗА ПЕЧЕНИ ХАРАКТЕРНЫ УЗЛЫ ДИАМЕТРОМ

1. **1-3мм +**

2. До 0,5мм

3. 1-3см

4. 5см

5. 10см

221.ДЛЯ ОСТРОГО ВИРУСНОГО ГЕПАТИТА В ХАРАКТЕРНО

1. **Появление в ткани печени лимфоцитарного инфильтрата +**

2. Появление в ткани печени гранулематозного инфильтрата

3. Появление в ткани печени очагов склероза

4. Нарушение балочного строения ткани печени

5. Жировая дистрофия

222. ДЛЯ ОСТРОГО ВИРУСНОГО ГЕПАТИТА В ХАРАКТЕРНО

1. **Появление в ткани печени лимфоцитарного инфильтрата +**

2. Появление в ткани печени гранулематозного инфильтрата

3. Появление в ткани печени очагов склероза

4. Нарушение балочного строения ткани печени

5. Жировая дистрофия

223. ДЛЯ КРУПНОУЗЛОВОГО ЦИРРОЗА ПЕЧЕНИ ХАРАКТЕРНЫ УЗЛЫ ДИАМЕТРОМ

1. **3мм -5см +**
2. До 0,5мм
3. 1-3см
4. Более 5см
5. 10см

224. УВЕЛИЧЕНИЕМ КОНЦЕНТРАЦИИ БИЛИРУБИНА В СЫВОРОТКЕ КРОВИ ПРИВОДИТ К РАЗВИТИЮ

1. **Желтухи +**
2. витилиго
3. меланоза
4. цианоза
5. опухоли

225. ГЕНЕТИЧЕСКАЯ ПРЕДРАСПОЛОЖЕННОСТЬ И ВИРУСНЫЕ ИНФЕКЦИИ МОГУТ БЫТЬ ФАКТОРАМИ СПОСОБСТВУЮЩИМИ РАЗВИТИЮ САХАРНОГО ДИАБЕТА

1. **1типа +**
2. 2типа
3. латентного
4. Гестационного
5. MODY

226. РАЗВИТИЕ АУТОИММУННОГО ИНСУЛИНИТА ХАРАКТЕРНО ДЛЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА\n{

1. **1типа +**
2. 2типа
3. латентного
4. Гестационного
5. MODY

227. АБСОЛЮТНАЯ ИНСУЛИНОВАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ ХАРАКТЕРНА ДЛЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА

1. **1типа +**
2. 2типа
3. Латентного
4. Гестационного
5. MODY

228. У ДЕТЕЙ ОСЛОЖНЕНИЕМ САХАРНОГО ДИАБЕТА 1 ТИПА МОЖЕТ БЫТЬ СИНДРОМ

1. **Мориака +**
2. Гудпасчера
3. Уилсона-Коновалова
4. Золлингера-Эллисона
5. Киммельстила-Уилсона

229. ПРИ МИКРОСКОПИЧЕСКОМ ИССЛЕДОВАНИИ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ ПОДУШЕЧКИ САНДЕРСОНА ЯВЛЯЮТСЯ ПРОЯВЛЕНИЕМ

1. **Тиреотоксического зоба +**
2. Коллоидного зоба
3. Эндемического зоба
4. Эутиреоидного зоба
5. Спорадического зоба

230. ОСЛОЖНЕНИЕМ БОЛЕЗНИ ГРЕЙВСА МОЖЕТ БЫТЬ

1. **Тиреотоксическое сердце +**
2. Микседема
3. Вторичный билиарный цирроз

4. Быстропрогрессирующий атеросклероз
5. Кретинизм

231. В ИСХОДЕ ЛЕГКОЙ ФОРМЫ ГРИППА В СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКЕ РАЗВИВАЕТСЯ {n}

1. **полная регенерация +**
2. склероз
3. образование бронхоэктазов
4. неполная регенерация
5. хроническое воспаление

232. СЛИЗИСТАЯ ОБОЛОЧКА ПОСЛЕ ПЕРЕНЕСЕННОГО ГРИППА ВОССТАНАВЛИВАЕТСЯ ПУТЕМ

1. **реституции +**
2. субституции
3. образования грануляционной ткани
4. образования участков склероза
5. образования гранулем

233. ДЛЯ ТЯЖЕЛОЙ ФОРМЫ ГРИППА С ЛЕГОЧНЫМИ ОСЛОЖНЕНИЯМИ ХАРАКТЕРНО РАЗВИТИЕ

1. **гноино - деструктивного панбронхита +**
2. гнойный эндобронхит
3. гнойный мезобронхит
4. метаплазия эпителия бронхов
5. катарального трахеита

234. ВИРУС ГРИППА ФИКСИРУЕТСЯ НА ЭПИТЕЛИАЛЬНЫХ КЛЕТКАХ СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКЕ ДЫХАТЕЛЬНОЙ СИСТЕМЫ ПРИ ПОМОЩИ

1. **Капсидов +**
2. Гемагглютинина
3. Нейроминидазы
4. Жгутиков
5. Сульфатидов

235. КЛИНИЧЕСКИЕ ПРОЯВЛЕНИЯ ГРИППА СВЯЗАНЫ

1. **Вторичной репродукцией вируса в эпителиальных клетках +**
2. Вирусемией
3. Внедрением и первичной репродукцией вируса
4. С выходом вируса из клеток
5. С разрушением инфицированных клеток

236. КАТАРАЛЬНЫЙ ЛАРИНГИТ И РИНОЛАРИНГОТРАХЕОБРОНХИТ ХАРАКТЕРЕН ДЛЯ

1. **Легкой формы гриппа +**
2. Средней тяжести гриппа
3. Тяжелой формы гриппа
4. Токсического гриппа
5. Гриппа с легочными осложнениями

237. БАЛОННАЯ ДИСТРОФИЯ ЭПИТЕЛИЯ ДЫХАТЕЛЬНЫХ ПУТЕЙ СВЯЗАНА

1. **Цитопатическим действием вируса +**
2. Иммуносупрессивным действием вируса
3. Вазопатическим действием вируса
4. токсическим действием вируса
5. дисциркуляторными изменениями

238. СЕРОЗНО-ГЕМОРРАГИЧЕСКОЕ ИЛИ ФИБРИНОЗНО-ГЕМОРРАГИЧЕСКОЕ ВОСПАЛЕНИЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

1. **Средней тяжести гриппа +**

2. Тяжелой формы гриппа
3. Легкой формы гриппа
4. Токсического гриппа
5. Гриппа с легочными осложнениями

239. БОЛЬШОЕ ПЕСТРОЕ ЛЕГКОЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

- 1. Тяжелой формы гриппа с легочными осложнениями +**
2. Средней тяжести гриппа
3. Легкой формы гриппа
4. Крупозной пневмонии
5. Токсической формы гриппа

240. ОСЛОЖНЕНИЕМ ГРИППА У ДЕТЕЙ МОЖЕТ БЫТЬ

- 1. Развитие ложного кroupa +**
2. Развитие истинного кroupa
3. Хроническая легочная недостаточность
4. Хроническая сердечная недостаточность
5. Легочное кровотечение

241. КАРНИФИКАЦИЯ ОТНОСИТСЯ К

- 1. Легочным осложнениям крупозной пневмонии +**
2. внелегочным осложнениям крупозной пневмонии
3. Легочным осложнениям бронхопневмонии
4. внелегочным осложнениям бронхопневмонии
5. осложнениям интерстициальной пневмонии

242. СМЕРТЬ ПРИ БРОНХОПНЕВМОНИИ ОБУСЛОВЛЕНА РАЗВИТИЕМ

- 1. Легочно-сердечной недостаточности +**
2. Отекамозга
3. Карнификации
4. Пневмосклероза
5. Острой сердечной недостаточностью

243. ДЛЯ КРУПОЗНОЙ ПНЕВМОНИИ ХАРАКТЕРНО РАЗВИТИЕ

- 1. Фибринозного плеврита +**
2. Ателектазов легких
3. Инфарктов легких
4. Бронхиолитов
5. Гнойного воспаления

244. ЛЕЙКОЗЫ - ЭТО

1. 100% пролиферация клеток костного мозга
2. инфильтрация внутренних органов лейкоцитами
- 3. первичные опухолевые поражения костного мозга +**
4. поражения костного мозга, приводящие к лейкоцитозу
5. опухолевые и метастатические поражение костного мозга

245. ОСТРЫЙ ЛЕЙКОЗ

- 1. лимфобластный +**
2. гранулярный
3. лимфоцитарный
4. круглоклеточный
5. крупноклеточный

246. ПИК ЗАБОЛЕВАЕМОСТИ БОЛЕЗНЮ ХОДЖКИНА ПРИХОДИТСЯ НА ВОЗРАСТ

1. детский
- 2. пожилой +**

247. АНЕМИЯ ПРИ БОЛЕЗНИ ХОДЖКИНА НОСИТ ХАРАКТЕР

1. первичный
2. вторичный +

248. НАИБОЛЕЕ РАСПРОСТРАНЕННЫЙ ЕВРОПЕ ТИП БОЛЕЗНИ ХОДЖКИНА

1. нодулярный склероз +
2. смешанно-клеточный
3. лимфоцитарное истощение
4. лимфоцитарное преобладание

249. ХРОНИЧЕСКИЙ ЛЕЙКОЗ

1. миелоидный (гранулоцитарный) +
2. лимфобластный
3. нелимфобластный
4. мантийноклеточный

250. ОСНОВНОЙ КЛИНИЧЕСКИЙ СИНДРОМ ПРИ ЛИМФОМАХ

1. шунтирования
2. сдавления +
3. геморрагический
4. панцитопенический

251. СИНДРОМ СДАВЛЕНИЯХАРАКТЕРЕН ДЛЯ

1. В-клеточных опухолей
2. Т-клеточных опухолей
3. хронических анемий
4. 100%лейкозов
5. **Лимфом** +

252. НОВООБРАЗОВАНИЯ ГИСТИОЦИТАРНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ ВКЛЮЧАЮТ

1. нодулярный склероз
2. грануллематоз Вегенера
3. синусовый гистиоцитоз
4. хронический грануллематоз
5. **гистиоцитоз из клеток Лангерганса** +

253. НЕХОДЖКИНСКИЕ ЛИМФОМЫ У БОЛЬНЫХ ПОЖИЛОГО ВОЗРАСТА ОБЛАДАЮТ СТЕПЕНЬЮ ЗЛОКАЧЕСТВЕННОСТИ

1. **низкой** +
2. высокой

254. НЕХОДЖКИНСКИЕ ЛИМФОМЫ У БОЛЬНЫХ ПОЖИЛОГО ВОЗРАСТА ГИСТОГЕНЕТИЧЕСКИ ЧАЩЕ

1. **В-клеточные** +
2. Т-клеточные

255. КЛЕТКИ НЕХОДЖКИНСКИХ ЛИМФОМ ПО ПРОИСХОЖДЕНИЮ

1. **Моноклональные** +
2. поликлональные

256. ХРОНИЧЕСКИЙ ЛЕЙКОЗ

1. недифференцированный
2. нелимфобластный
3. **лимфоцитарный** +
4. лимфобластный

257. ПРИ ЛИМФОПЛАЗМОЦИТАРНОМ ТИПЕ В-КЛЕТОЧНОЙ ЛИМФОМЫ ОПУХОЛЕВЫЕ КЛЕТКИ ЧАСТО ПРОДУЦИРУЮТ

1. **иммуноглобулины** +

2. гистоглобулины
3. гемоглобины

258. ЧАЩЕ ВСЕГО ПЛАЗМОЦИТАРНЫЙ ТИП В-КЛЕТОЧНОЙ ЛИМФОМЫ ПЕРВИЧНО РАЗВИВАЕТСЯ В

1. **костном мозге +**
2. экстрамедуллярной ткани

259. ЛИМФОЭПИТЕЛИОИДНЫЙ ТИП Т-КЛЕТОЧНОЙ ЛИМФОМЫ ТАКЖЕ НАЗЫВАЮТ ЛИМФОМОЙ

1. Беркитта
2. **Леннерта +**

260. ЛИМФОМА БЕРКИТТА ОТНОСИТСЯ К ЛИМФОМАМ

1. **В-клеточным +**
2. Т-клеточным

261. ПРИ ГИСТОЛОГИЧЕСКОМ\ИССЛЕДОВАНИИ БИОПТАТА ОПУХОЛИ У БОЛЬНОГО ЛИМФОМОЙ БЕРКИТТА ОБНАРУЖИВАЕТСЯ

1. **картина «звездного неба» +**
2. инфильтрация клетками типа «глаза совы»

262. ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ ПЛАЗМОЦИТАРНЫХ ОПУХОЛЕЙ В КРОВИ БОЛЬНЫХ ОПРЕДЕЛЯЮТ

1. **парапротеин +**
2. белок Бенс-Джонса
3. модифицированные липопротеиды

263. ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ ПЛАЗМОЦИТАРНЫХ ОПУХОЛЕЙ В МОЧЕ БОЛЬНЫХ ОПРЕДЕЛЯЮТ

1. альбумины
2. **белок Бенс-Джонса +**
3. тяжелые цепи иммуноглобулинов

264. ШВАННОМА - ЭТО ОПУХОЛЬ

1. **периферических нервов +**
2. сосудистых сплетений
3. оболочек мозга

265. ГИСТОЛОГИЧЕСКИ ОТЛИЧИТЬ ЛЕЙОМИОМУ ОТ ФИБРОМЫ МОЖНО ПРИ ОКРАСКЕ

1. **никрофуксином +**
2. фукселином
3. суданом

266. ПЕРВЫЕ МЕТАСТАЗЫ САРКОМЫ МЯГКИХ ТКАНЕЙ НОГИ ПОЯВЛЯЮТСЯ В

1. **легких +**
2. костях
3. почках
4. печени
5. паховых лимфатических узлах

267. ОПУХОЛЬ ИЗ СОЕДИНИТЕЛЬНОЙ ТКАНИ

1. **фибросаркома +**
2. ангиосаркома
3. фиброматоз
4. десмоид

268. КОСТНЫЙ МОЗГ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ ГРАНУЛОЦИТАРНОМ (МИЕЛОИДНОМ)

ЛЕЙКОЗЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. зеленовато-серым цветом на разрезе(«пиоидный») +
2. видом "малинового желе"
3. ярко-красным цветом
4. фокусами некроза
5. миелофиброзом

269. НА РАСПИЛЕ ТРУБЧАТЫХ КОСТЕЙ КОСТНЫЙ МОЗГ ИМЕЕТ «ПИОИДНЫЙ» ВИД ПРИ

1. хроническом остеомиелите
2. хроническом лимфолейкозе
3. острым миелоидном лейкозе
4. **хроническом миелоидном лейкозе +**
5. острым недифференцированном лейкозе

270. ХРОМОСОМНАЯ АБЕРРАЦИЯ ПРИ ЛЕЙКОЗАХ

1. амплификация гена N-myc
2. **трисомия 21 +**
3. делеции 17p
4. делеции 5q
5. делеции 18q

271. ХРОМОСОМНАЯ АБЕРРАЦИЯ ПРИ ЛЕЙКОЗАХ

1. делеции 17p
2. делеции 5q
3. делеции 18q
4. амплификация гена N-myc
5. **точковые мутации в гене c-fos +**

272. СОСТОЯНИЕ ЭЛАСТИЧЕСКИХ ВОЛОКОН ПРИ СИФИЛИТИЧЕСКОМ МЕЗАОРТИТЕ

1. **лизис +**
2. гипертрофия
3. фибринойдный некроз

273. ФИЛАДЕЛЬФИЙСКАЯ ХРОМОСОМА - ЭТО

1. амплификация хромосомы 21
2. амплификация хромосомы 9
3. укороченная хромосома 14
4. **уменьшенная хромосома 22 +**
5. укороченная хромосома 9

274. КОЛИЧЕСТВО ОЧАГОВ В ЛЕГКОМ ПРИ МИЛИАРНОМ ТУБЕРКУЛЕЗЕ

1. **множество +**
2. единицы
3. десятки

275. В ИСХОДЕ МЕЖУТОЧНОГО МИОКАРДИТА

1. **мелкоочаговый кардиосклероз +**
2. осткая аневризма сердца
3. хроническая аневризма сердца

276. ПРИ ДИФТЕРИТИЧЕСКОМ ВОСПАЛЕНИИ НА НЕБНЫХ МИНДАЛИНАХ ОПРЕДЕЛЯЕТСЯ

1. **фибринозная пленка +**
2. гной
3. слизь

277. ДИФТЕРИТИЧЕСКОЕ ВОСПАЛЕНИЕ В ТОЛСТОЙ КИШКЕ ПРИ ДИЗЕНТЕРИИ

РАЗВИВАЕТСЯ В РЕЗУЛЬТАТЕ

1. **глубокого некроза +**

2. низкой реактивности
3. гибели микроорганизма
4. высокой температуры тела

278. ЭНАНТЕМА ЭТО

1. **Белесоватые точки на слизистой оболочке полости рта +**
2. Пятнисто-папуллезную сыпь на коже
3. Буллезные высыпания на слизистой оболочке полости рта
4. Буллезные высыпания на коже
5. Гиперемия миндалин

279. ЭКЗАНТЕМОЙ НАЗЫВАЮТ

1. **Пятнисто-папуллезную сыпь на коже +**
2. Белесоватые точки на слизистой оболочке полости рта
3. Буллезные высыпания на слизистой оболочке полости рта
4. Буллезные высыпания на коже
5. Гиперемия миндалин

280. ЭНАНТЕМУ В ПЕРЕХОДНОЙ СКЛАДКЕ У КОРЕННЫХ ЗУБОВ НАЗЫВАЮТ

1. **Пятна Филатова-Коплика +**
2. Пятна Либмана
3. Пятна Минакова
4. Гематома слизистой
5. Пятна Джейнуэля

281. ОТСУТСТВИЕ СЫПИ ПРИ КОРИ У ДЕТЕЙ СВЯЗАНО С НЕДОСТАТОЧНЫМ ИММУНИТЕТОМ

1. **Клеточным +**
2. гуморальным
3. местным
4. неспецифическим
5. врожденным

282. В ОБЛАСТИ ВХОДНЫХ ВОРОТ ПРИ ДИФТЕРИИ ЧАЩЕ ВСЕГО ЗАЗВИВАЕТСЯ ВОСПАЛЕНИЕ

1. **фибринозное +**
2. гнойное
3. серозное
4. продуктивное
5. геморрагическое

283. НЕ ХАРАКТЕРНАЯ ЛОКАЛИЗАЦИЯ МЕСТНЫХ ИЗМЕНЕНИЙ ПРИ ДИФТЕРИИ

1. **конъюнктива +**
2. бронхи
3. гортань
4. миндалины

284. В ЛИМФАТИЧЕСКОМ УЗЛЕ ТИМУСЗАВИСИМОЙ ЗОНОЙ ЯВЛЯЕТСЯ

1. **паракортикальная +**
2. медуллярная
3. корковая

285. ЗОНОЙ СЕЛЕЗЕНКИ, В КОТОРОЙ ПРОИСХОДИТ ЭМИГРАЦИЯ ЛИМФОЦИТОВ КРОВИ, ЯВЛЯЕТСЯ

1. **маргинальная +**
2. периартериолярная

286. ИНТРАЭПИТЕЛИАЛЬНЫЕ ЛИМФОЦИТЫ, КАК ПРАВИЛО, ОТНОСЯТ К СУБПОПУЛЯЦИИ

1. Т +
2. В

287. СИЛЬНОЕ ОТВЕТНОЕ ОБРАЗОВАНИЕ АНТИТЕЛ НАБЛЮДАЕТСЯ В СЛУЧАЕ ПОСТУПЛЕНИЯ АНТИГЕНА В ОРГАНИЗМ

1. **Внутривенно** +
2. подкожно
3. внутрикожно
4. внутримышечно

288. БИОХИМИЧЕСКИ АНТИТЕЛА ЯВЛЯЮТСЯ

1. **глобулинами** +
2. альбуминами

289. Т-ХЕЛПЕРЫ ФОРМИРУЮТСЯ В

1. **тимусе** +
2. селезенке
3. костном мозге
4. лимфатических узлах

290. В ПЛАЗМЕ КРОВИ ЧАЩЕ ВСТРЕЧАЮТСЯ ИММУНОГЛОБУЛИНЫ КЛАССА

1. **G** +
2. А
3. D
4. Е
5. М

291. НА ПОВЕРХНОСТИ СЛИЗИСТЫХ ОБОЛОЧЕК РАСПОЛАГАЮТСЯ ИММУНОГЛОБУЛИНЫ КЛАССА

1. **A** +
2. D
3. E
4. G
5. M

292. АУТОАНТИТЕЛА К НАТИВНОЙ ДНК, КАК ПРАВИЛО, ВЫЯВЛЯЮТСЯ ПРИ

1. **системной красной волчанке** +
2. зобе Хашимото
3. склеродермии
4. синдроме Шегрена
5. синдроме Гудпасчера

293. СЛЮННЫЕ ЖЕЛЕЗЫ ПОРАЖАЮТСЯ ПРИ

1. **синдроме Шегрена** +
2. полимиозите
3. склеродермии
4. ревматоидном артрите
5. системной красной волчанке

294. ПОРАЖЕНИЕ СУСТАВОВ ХАРАКТЕРИЗУЕТ

1. **системную красную волчанку** +
2. полимиозит
3. склеродермию

4. зоб Хашимото
5. синдром Гудпасчера

295. АУТОАНТИЕЛА К ЯДРЫШКОВЫМ АНТИГЕНАМ И ЦЕНТРОМЕРЕ ОБРАЗУЮТСЯ ПРИ

1. склеродермии +
2. полимиозите
3. зобе Хашимото
4. синдроме Гудпасчера

296. ВЫРАЖЕННОЙ ЛИМФОЦИТАРНОЙ ИНФИЛЬТРАЦИЕЙ СЛЮННЫХ ЖЕЛЕЗ И СУХОСТЬЮ ВО РТУ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. синдром Шегрена +
2. полимиозит
3. склеродермия
4. синдром Гудпасчера
5. системная красная волчанка

297. ПОВЫШЕНИЕМ СЫВОРОТОЧНОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ МЫШЕЧНЫХ ФЕРМЕНТОВ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ

1. дерматомиозит +
2. склеродермия
3. зоб Хашимото
4. синдром Шегрена
5. синдром Гудпасчера

298. АНТИЕЛА К НАТИВНОЙ ДНК ХАРАКТЕРИЗУЮТСЯ

1. формированием циркулирующих иммунных комплексов +
2. активацией Ig E
3. связыванием с тучными клетками
4. прямой цитотоксичностью
5. индукцией реакции гиперчувствительности замедленного типа

299. ЕСТЕСТВЕННЫЕ КИЛЛЕРЫ ОТНОсятся К СУБПОПУЛЯЦИИ

1. лимфоцитов +
2. тучных
3. моноцитов
4. полиморфоядерных лейкоцитов

300. ФИБРИНОИДНЫЙ НЕКРОЗ ПОЧЕЧНЫХ КАПИЛЛЯРОВ ХАРАКТЕРИЗУЕТ **системную красную волчанку +**

1. астму
2. зоб Хашимото
3. синдром Шегрена
4. сенную лихорадку

301. LE-КЛЕТКИ ВОЗНИКАЮТ ПРИ

1. системной красной волчанке +
2. полимиозите
3. синдроме Шегрена
4. синдроме Гудпасчера
5. ревматоидном артрите

302. ДЛЯ СИСТЕМНОЙ КРАСНОЙ ВОЛЧАНКИ БОЛЕЕ ИНФОРМАТИВНО МОРФОЛОГИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

- 1. почки +**
2. десны
3. фасции
4. мышцы
5. слюнной железы

303. ПРИ ПОВТОРНОМ ПОПАДАНИИ АНТИГЕНА В ОРГАНИЗМ ФОРМИРУЕТСЯ ИММУННЫЙ ОТВЕТ

- 1. вторичный +**
2. первичный
3. третичный

304. АМИЛОИДОЗ ОСЛОЖНЯЕТ ТЕЧЕНИЕ

- 1. миеломной болезни +**
2. лимфолейкоза
3. миелоидного лейкоза
4. пернициозной анемии
5. гемолитической анемии

305. БИОХИМИЧЕСКИМ ВАРИАНТОМ АМИЛОИДА ПРИ ПЕРИОДИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ ЯВЛЯЕТСЯ

- 1. AA +**
2. AL
3. A $\beta$
4. A $\beta$ 2m
5. ATTR

306. БИОХИМИЧЕСКИЙ ВАРИАНТ АМИЛОИДА ПРИ РЕВМАТОИДНОМ АРТРИТЕ - ЭТО

- 1. AA +**
2. AL
3. A $\beta$
4. A $\beta$ 2m
5. ATTR

307. CD4+ ЛИМФОЦИТЫ ХАРАКТЕРИЗУЮТСЯ

- 1. секрецией ИЛ-2 +**
2. выделением IgE
3. цитотоксичностью
4. супрессорными функциями\n</p>

308. ХАРАКТЕРИСТИКИ NK-КЛЕТОК

- 1. распознают и убивают опухолевые клетки +**
2. ПГЕ2 усиливает их эффект
3. ИЛ-2 снижает их активность
4. могут фагоцитировать опухолевые клетки
5. действуют в кооперации с В-лимфоцитами

309. ЗАЛОЖЕННОСТЬ НОСА И ПРИСТУПЫ ЧИХАНЬЯ КАК ПРОЯВЛЕНИЯ ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ I ТИПА ВСТРЕЧАЮТСЯ ПРИ

- 1. аллергическом рините +**
2. синдроме Шегрена
3. бронхиальной астме
4. синдроме Вискотта-Олдрича
5. изолированном дефиците IgA

310. МЕХАНИЗМОМ РАЗВИТИЯ АУТОИММУННОЙ ГЕМОЛИТИЧЕСКОЙ АНЕМИИ ЯВЛЯЕТСЯ

1. **связанная с антителами цитотоксичность +**
2. иммунокомплексный
3. связанная с клетками цитотоксичность
4. гиперчувствительность немедленного типа
5. гиперчувствительность замедленного типа

311. АФФИННОСТЬЮ К ВИЧ ХАРАКТЕРИЗУЮТСЯ

1. **CD4+ Т-клетки +**
2. НК-клетки
3. CD8+ Т-клетки
4. Дендритные клетки

312. ОБЩАЯ КЛЕТКА-ПРЕДШЕСТВЕННИЦА ЛИМФОЦИТОВ РАСПОЛАГАЕТСЯ В

1. **костном мозге +**
2. тимусе
3. печени
4. селезенке
5. головном мозге

313. В-ЛИМФОЦИТЫ ФОРМИРУЮТСЯ В

1. **костном мозге +**
2. печени
3. тимусе
4. селезенке
5. головном мозге

314. Т-ЛИМФОЦИТЫ ФОРМИРУЮТСЯ В

1. **тимусе +**
2. печени
3. селезенке
4. костном мозге
5. головном мозге

315. В ПОПУЛЯЦИИ В-ЛИМФОЦИТОВ К ЭФФЕКТОРНЫМ КЛЕТКАМ ОТНОСЯТСЯ

1. **плазматические +**
2. хелперные
3. супрессорные
4. нейтрофильные
5. цитотоксические

316. В ОЧАГЕ ПРОДУКТИВНОГО ВОСПАЛЕНИЯ ФОРМИРУЕТСЯ ФАГОЦИТОЗ

1. **незавершенный +**
2. завершенный

317. ДИФТЕРИТИЧЕСКОЕ ВОСПАЛЕНИЕ НЕБНЫХ МИНДАЛИН ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ ФОРМИРОВАНИЕМ

1. **фибринозной пленки +**
2. слизи
3. гноя
4. крупа

318. В МОЧЕВОМ ПУЗЫРЕ РАЗВИВАЕТСЯ ФИБРИНОЗНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

1. **дифтеритическое +**
2. крупозное
3. катаральное
4. некротическое
5. гнойное
6. геморрагическое

319. В ПРЯМОЙ КИШКЕ ПРИ ДИЗЕНТЕРИИ ФОРМИРУЕТСЯ ФИБРИНОЗНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

1. **дифтеритическое +**
2. крупозное
3. катаральное
4. гнойное

320. В ТОЛСТОЙ КИШКЕ ПРИ ДИЗЕНТЕРИИ ДИФТЕРИТИЧЕСКОЕ ВОСПАЛЕНИЕ РАЗВИВАЕТСЯ ВСЛЕДСТВИЕ

1. **глубокого некроза +**
2. низкой реактивности
3. гибели микроорганизма
4. высокой температуры тела
5. особенностей кровообращения
6. особенностей иннервации кишки

321. В ОЧАГЕ ГНОЙНОГО ВОСПАЛЕНИЯ ТКАНЬ В СОСТОЯНИИ

1. **расплавления +**
2. склероза
3. атрофии
4. гипертрофии
5. отека
6. пропитывания фибрином

322. СОТОВОЕ ЛЕГКОЕ ХАРАКТЕРНО ДЛЯ

1. **Длительно текущих интерстициальных заболеваний легких +**
2. острых интерстициальных заболеваний легких
3. бронхопневмоний
4. Эмфиземы легких
5. Бронхиальной астмы

323. РЕАКЦИЯ ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ 1 ТИПА ХАРАКТЕРНА ДЛЯ

1. **Бронхиальной астмы +**
2. Бронхоэкстазической болезни
3. Интерстициальной пневмонии
4. Хронического бронхита
5. Синдрома Хамена-Рича

324. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫМ КЛИНИЧЕСКИМ ПРОЯВЛЕНИЕМ СУБМУКОЗНОЙ ЛЕЙОМИОМЫ ЯВЛЯЕТСЯ

1. **Кровотечение +**
2. Картина острого живота
3. Развитие эндометрита
4. Развитие эндометриоза
5. Озлокачествление

325. ОСТРЫЙ ГАСТРИТ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ РАЗВИТИЕМ В В СЛИЗИСТОЙ ОБОЛОЧКЕ ЖЕЛУДКА

1. **екссудативного воспаления +**
2. энтеролизации
3. коагуляционного некроза
4. продуктивного воспаления
5. пролиферации покровного эпителия

326. ГАСТРИТ ТИПА А ЭТО

1. **автоиммунные гастриты +**
2. дисрегенераторный гастрит
3. рефлюксный гастрит
4. инфекционный гастрит
5. редкая форма гастрита

327. АНТИТЕЛА К ПАРИЕТАЛЬНЫМ КЛЕТКАМ ОБНАРУЖИВАЮТСЯ ПРИ

1. **гастрите тип А +**
2. гастрите тип В
3. гастрите тип С
4. острым гастрите
5. инфекционном гастрите

328. В ФУНДАЛЬНОМ ОТДЕЛЕ ЖЕЛУДКА ЛОКАЛИЗУЕТСЯ

1. **гастрит тип А +**
2. гастрит тип В
3. гастрит тип С
4. острый гастрит
5. инфекционный гастрит

329. АДЕНОМИОЗ ЭТО

1. **Внутренний эндометриоз +**
2. Миоматоз
3. Полип эндометрия
4. Гиперплазия эндометрия
5. Хронический эндометрит

330. ПАТОДОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС ХАРАКТЕРИЗУЮЩИЙСЯ ОБРАЗОВАНИЕМ ЭКТОПИЧЕСКИХ ОЧАГОВ ТКАНИ ЭНДОМЕТРИЯ НАЗЫВАЮТ

1. **Эндометриоз +**
2. Миоматоз
3. Полип эндометрия
4. Гиперплазия эндометрия
5. Аденоз

331. ПРИ ПАПИЛЛОМАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ В МНОГОСЛОЙНОМ ПЛОСКОМ ЭПИТЕЛИИ ШЕЙКИ МАТКИ ВЫЯВЛЯЮТ

1. **Койлоциты +**
2. Атипичные кератиноциты
3. Атипичные клетки железистого эпителия
4. Очаги эндометриоза
5. Железистую гиперплазию

332. ЛЕЙОМИОМА РАСПОЛОЖЕННАЯ В ТОЛЩЕ МЫШЕЧНОГО СЛОЯ МАТКИ

1. **Интрамуральная +**
2. субсерозная
3. трансмуральная
4. Субмукозная
5. диффузная

333. ПО ГИСТОГЕНЕЗУ ЛЕЙОМИОМА ОТНОСИТСЯ К ОПУХОЛЯМ

1. **Мезенхимального происхождения +**
2. Эпителиального происхождения
3. Тератомам
4. Добропачественным опухолям
5. Опухолям смешанного происхождения

334. СМЕЩЕНИЕ ГРАНИЦЫ МЕЖДУ ОДНОСЛОЙНЫМ ЭПИТЕЛИЕМ ЦЕРВИКАЛЬНОГО КАНАЛА И МНОГОСЛОЙНЫМ ПЛОСКИМ ЭПИТЕЛИЕМ ВЛАГАЛИЩНОЙ ЧАСТИ ШЕЙКИ МАТКИ НАЗЫВАЮТ

1. **Цервикальная эктопия +**
2. Колпик
3. Полип эндоцервикса
4. Интрапитиальная неоплазия
5. Рак шейки матки

335. ТРОМБОЗ ПРЕДСЕРДИЯ ЧАСТО ОБРАЗУЕТСЯ ПРИ

1. **при митральном стенозе +**
2. крупноочаговом кардиосклерозе
3. повреждении эндокарда в зоне инфаркта

336. ОБТУРИРУЮЩИЕ ТРОМБЫ В АРТЕРИЯХ ПРИВОДЯТ К РАЗВИТИЮ

1. **инфарктов и гангрены +**
2. лимфостаза
3. тромбоэмболии легочной артерии
4. дистрофии паренхиматозных органов

337. ПРИ ОРТОГРАДНОЙ ЭМБОЛИИ ЭМБОЛЫ ПЕРЕМЕЩАЮТСЯ

1. **по току крови +**
2. против тока крови
3. через дефекты в перегородках сердца

338. ПРИ РЕТРОГРАДНОЙ ЭМБОЛИИ ЭМБОЛЫ ПЕРЕМЕЩАЮТСЯ

1. **против тока крови +**
2. по току крови
3. через дефекты в перегородках сердца

339. ПРИ ПАРАДОКСАЛЬНОЙ ЭМБОЛИИ ЭМБОЛЫ ПЕРЕМЕЩАЮТСЯ

1. **через дефекты в перегородках сердца +**
2. по току крови
3. против тока крови

340. НАИБОЛЕЕ ЧАСТЫЙ ВИД ЭМБОЛИИ - ЭТО

1. **тромбоэмболия +**
2. микробная
3. клеточная
4. жировая

341. ТРОМБЫ ИЗ АТЕРОСКЛЕРОТИЧЕСКОЙ БЛЯШКИ В ДУГЕ АОРТЫ ПОПАДАЮТ В

1. **артерии почек +**
2. легочную артерию
3. верхнюю полую вену
4. коронарные артерии сердца

342. ТРОМБ ИЗ ВЕНЫ НИЖНЕЙ КОНЕЧНОСТИ ПОПАДАЕТ В

1. легочную артерию +
2. артерии почек
3. верхнюю полую вену
4. коронарные артерии сердца

343. ТАНАТОГЕНЕЗ ПРИ ТРОМБОЭМБОЛИИ ЛЕГОЧНОЙ АРТЕРИИ ОБУСЛОВЛЕН РЕФЛЕКСОМ

1. пульмонокоронарным +
2. роговичным
3. висцеро-висцеральным
4. Бабинского

344. ТРОМБОЭМБОЛИЯ МЕЛКИХ ВЕТВЕЙ ЛЕГОЧНОЙ АРТЕРИИ ПРИВОДИТ К ИНФАРКТУ

1. Легкого +
2. почки
3. миокарда
4. головного мозга