

Уважаемые коллеги!

Мы благодарим всех, кто прислал ответы на вопросы тестового контроля, опубликованные в предыдущем номере нашего журнала.

Правильные ответы на вопросы тестового контроля, опубликованные в «Русском журнале детской неврологии» № 1/2016, стр. 56:

1-й вопрос — ответ 9;
2-й вопрос — ответ 1;

3-й вопрос — ответ 1;
4-й вопрос — ответ 9;

5-й вопрос — ответ 9;
6-й вопрос — ответ 10.

Сегодня мы вновь предлагаем вам проверить свои знания и ответить на предложенные вопросы. Ответы присылайте в редакцию по почте или e-mail: rjcn@epileptologist.ru.

Правильные ответы будут опубликованы в следующем номере журнала.

ТЕСТОВЫЙ КОНТРОЛЬ

Выберите один правильный ответ

I. Мутация в каком из генов служит причиной развития тяжелой миоклонической эпилепсии младенчества (синдрома Драве) в большинстве случаев?

1. *ARX*.
2. *CDKL5*.
3. *SCN1A*.
4. *PCDH19*.
5. *GRIN2A*.

II. Мутация в каком из генов служит причиной развития эпилепсии с умственной отсталостью, ограниченной женским полом?

1. *ARX*.
2. *CDKL5*.
3. *SCN1A*.
4. *PCDH19*.
5. *GRIN2A*.

III. Мутация гена *PCDH19*, локализованная на X-хромосоме, вызывает клинические проявления заболевания:

1. Только у мальчиков (что характерно для мутаций генов, локализованных на X-хромосоме).
2. У девочек (в связи с особым типом наследования заболевания).
3. Как у мальчиков, так и у девочек.
4. Преимущественно у мальчиков, но иногда и у девочек.

IV. Какие общие симптомы характерны для синдрома Драве и эпилепсии с умственной отсталостью, ограниченной женским полом:

1. Дебют фебрильных и афебрильных приступов в младенческом возрасте.

2. Учащение, серийное течение приступов во время лихорадки; тенденция к развитию эпилептического статуса.

3. Регресс развития после дебюта приступов.

4. Лихорадка является основным провоцирующим фактором приступов.

5. Заболевание может развиваться у пациентов мужского и женского пола.

6. Болеют почти исключительно девочки.

7. Верны 1–4.

8. Все перечисленное, кроме 5.

9. Все перечисленное, кроме 6.

V. Мутацию какого гена необходимо исключить у девочки с клинической картиной синдрома Драве и отрицательным анализом на мутацию в гене *SCN1A*?

1. *ARX*.
2. *CDKL5*.
3. *PCDH19*.
4. *GRIN2A*.

VI. Какие препараты могут быть эффективны в лечении синдрома Драве?

1. Вальпроат.
2. Карбамазепин.
3. Топирамат.
4. Ламотриджин.
5. Окскарбазепин.
6. Стирипентол (в комбинированной терапии).
7. Клобазам.
8. Все перечисленное.
9. Все перечисленное (только в комбинированной терапии).
10. Все перечисленное, кроме 2, 4, 5.
11. Все перечисленное, кроме 2, 3, 4.