

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» № 2/2017, стр. 61:

1-й вопрос — ответ 10;

2-й вопрос — ответ 1;

3-й вопрос — ответ 1;

4-й вопрос — ответ 7;

5-й вопрос — ответ 1;

6-й вопрос — ответ 1.

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. Какие из перечисленных клинических синдромов могут быть связаны с мутацией в гене *ARX*?

1. X-сцепленная лиссэнцефалия с агенезией мозолистого тела.
2. Гидранэнцефалия с аномальным строением половых органов.
3. Синдром Отахара (ранняя младенческая эпилептическая энцефалопатия с супрессивно-взрывным паттерном на электроэнцефалограмме (ЭЭГ)).
4. Синдром Веста (X-сцепленные инфантильные спазмы с умственной отсталостью).
5. X-сцепленная миоклоническая эпилепсия со спастичностью и умственной отсталостью.
6. Синдром Партингтона (умственная отсталость, атаксия и дистония).
7. Синдром Прауда (вторичная микроцефалия, умственная отсталость, агенезия мозолистого тела и характерный лицевой дисморфизм).
8. Обсессивно-компульсивное расстройство.
9. X-сцепленная умственная отсталость и аутизм.
10. Кинетическая (динамическая) апраксия.
11. Роландическая эпилепсия.
12. Юношеская миоклоническая эпилепсия.
13. Юношеская абсансная эпилепсия.
14. Синдром Драве.
15. Все перечисленные синдромы.
16. Верны все, кроме 11.
17. Верны все, кроме 12, 13.
18. Верны все, кроме 11–14.

II. Какие из перечисленных клинических синдромов, связанных с мутацией в гене *ARX*, встречаются наиболее часто?

1. Гидранэнцефалия с аномальным строением половых органов.
2. Синдром Отахара (ранняя младенческая эпилептическая энцефалопатия с супрессивно-взрывным паттерном на ЭЭГ).

3. Синдром Веста (X-сцепленные инфантильные спазмы с умственной отсталостью).

5. X-сцепленная миоклоническая эпилепсия со спастичностью и умственной отсталостью.

4. Синдром Партингтона (умственная отсталость, атаксия и дистония).

5. Синдром Прауда (вторичная микроцефалия, умственная отсталость, агенезия мозолистого тела и характерный лицевой дисморфизм).

6. Обсессивно-компульсивное расстройство.

7. Все перечисленные синдромы.

8. Верны 2 и 3.

9. Верны 4 и 5.

III. Большинство случаев клинических синдромов, связанных с мутацией *ARX*, описаны:

1. У мальчиков.

2. У девочек.

IV. Большинство случаев клинических синдромов, связанных с мутацией *CDKL5*, описаны:

1. У мальчиков.

2. У девочек.

V. К какой группе заболеваний относится болезнь Фабри?

1. Инфекционные.

2. Пороки развития.

3. Посттравматические.

4. Последствия гипоксически-ишемического поражения.

5. Наследственные метаболические (болезни накопления).

VI. Тип наследования болезни Фабри:

1. Аутосомно-доминантный.

2. Аутосомно-рецессивный.

3. X-сцепленный рецессивный.

4. X-сцепленный доминантный.