

УЧЕБНАЯ ЛИТЕРАТУРА ДЛЯ СТУДЕНТОВ МЕДИЦИНСКИХ ВУЗОВ

Медико-профилактический факультет

И.Г. Джиоев, И.Р.Тагаева, Е.А.Такоева, Л.А.Мерденова, Л.Р.Датиева.

ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ ФИЗИОЛОГИЯ

МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ ВНЕАУДИТОРНОЙ РАБОТЫ СТУДЕНТОВ К ПРАКТИЧЕСКИМ ЗАНЯТИЯМ

2017

Владикавказ 2017

УДК: 616 - 092 (079.3)

И.Г. Джиоев, И.Р.Тагаева, Е.А.Такоева, Л.А.Мерденова, Л.Р.Датиева.

В сборнике представлен комплекс вопросов для самостоятельной внеаудиторной работе по основным разделам патофизиологии «Общая нозология. Типовые патологические процессы. Частная патофизиология» для студентов медико-профилактического факультета.

Утверждено на заседании ЦКУМС протокол №2 от 02 ноября 2017г.

Рецензенты:

Доцент кафедры нормальной физиологии ФГБОУ ВО СОГМА МЗ РФ Н.В.Боциева.

Профессор кафедры микробиологии с курсом эпидемиологии ФГБОУ ВО СОГМА МЗ РФ Л.Я.Плахтий

© Датиева Ф.С., Тагаева И.Р., 2017

©Датиева Ф.С. – оформление

СОДЕРЖАНИЕ:

Занятие 1: ЗАДАЧИ И МЕТОДЫ ПАТОФИЗИОЛОГИИ. ПОНЯТИЕ ОБ ЭТИОЛОГИИ	5
Занятие 2: ПАТОГЕННОЕ ВОЗДЕЙСТВИЕ ФАКТОРОВ ВНЕШНЕЙ СРЕДЫ НА ОРГАНИЗМ. ЭЛЕКТРОТРАВМА	9
Занятие 3: НАСЛЕДСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ПАТОЛОГИИ	15
Занятие 4: АЛЛЕРГИЯ	21
Занятие 6: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ТИПИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПЕРИФЕРИЧЕСКОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ МИКРОЦИРКУЛЯЦИИ	.26
Занятие 7-8: ВОСПАЛЕНИЕ	33
Занятие 9: ТИПОВЫЕ НАРУШЕНИЯ ТЕРМОРЕГУЛЯЦИИ В ОРГАНИЗМЕ: ЛИХОРАДКА, ПЕРЕГРЕВАНИЕ	45
Занятие 11: ГИПОКСИЯ	51
Занятие 12: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ НАРУШЕНИЙ КИСЛОТНО-ОСНОВНОГО СОСТОЯНИЯ.	58
Занятие 14: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРАСНОЙ КРОВИ. КАЧЕСТВЕННЫЕ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ ЭРИТРОЦИТОВ	65
Занятие 15: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРАСНОЙ КРОВИ. ПАТОГЕНЕТИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ АНЕМИЙ	71
Занятие 16: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ БЕЛОЙ КРОВИ. КАЧЕСТВЕННЫЕ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ ЛЕЙКОЦИТОВ	77
Занятие 17: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ БЕЛОЙ КРОВИ	83
Занятие 19: РЕФЛЕКТОРНЫЕ НАРУШЕНИЯ РАБОТЫ СЕРДЦА С АНАЛИЗОМ РЕФЛЕКТОРНОЙ ДУГИ	90
Занятие 20: ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЙ НЕКРОЗ МИОКАРДА. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЭКСТРАСИСТОЛИЯ	93
Занятие 21: НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КРОВООБРАЩЕНИЯ, ЕЕ ФОРМЫ, ОСНОВНЫЕ ГЕМОДИНАМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ И ПРОЯВЛЕНИЯ. АНАЛИЗ ИЗМЕНЕНИЙ ПРИ СОСУДИСТОМ ТИПЕ НЕДОСТАТОЧНОСТИ КРОВООБРАЩЕНИЯ	98
Занятие 22: НАРУШЕНИЕ КРОВООБРАЩЕНИЯ ПРИ РАССТРОЙСТВЕ ТОНУСА СОСУДОВ. АРТЕРИАЛЬНЫЕ ГИПЕР- И ГИПОТЕНЗИИ	.102
Занятие 23-24: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ВНЕШНЕГО ДЫХАНИЯ	107

Занятие 26:. ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПИЩЕВАРЕНИЯ	.113
Занятие 27: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПЕЧЕНИ	119
Занятие 28: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПЕЧЕНИ	124
Занятие 29: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПОЧЕК (1 ЗАНЯТИЕ)	128
Занятие 30: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПОЧЕК (2 ЗАНЯТИЕ)	132
Занятие 32: ПАТОГЕНЕЗ ЭНДОКРИНОПАТИЙ ПРИ ПАТОЛОГИИ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ – МИКСЕДЕМЕ, КРЕТИНИЗМЕ, ЭНДЕМИЧЕСКОМ, ТОКСИЧЕСКОМ ЗОБЕ	134
Занятие 33: ОБЩИЙ АДАПТАЦИОННЫЙ СИНДРОМ	.140
Занятие 34: НЕВРОЗЫ. МЕХАНИЗМЫ РАЗВИТИЯ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫХ НЕВРОЗОВ. РОЛЬ ТИПОЛОГИЧЕСКИХ ОСОБЕННОСТЕЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ И НАРУШЕНИЙ БИОРИТМОВ В ИХ ВОЗНИКНОВЕНИИ. НЕВРОЗЫ - КАК СОСТОЯНИЕ ПРЕДБОЛЕЗНИ.	
ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ К ТЕСТОВЫМ ЗАДАНИЯМ, СИТУАЦИОННЫМ И ТИПОВЫМ ЗАДАЧАМ ПРАКТИЧЕСКИХ ЗАНЯТИЙ	147

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 1.

Тема: ЗАДАЧИ И МЕТОДЫ ПАТОФИЗИОЛОГИИ. ПОНЯТИЕ ОБ ЭТИОЛОГИИ.

Общая цель занятия: Уметь объяснить значение патофизиологии как теоретической основы современной клинической медицины, получить представление о предмете и задачах патофизиологии; о роли учебного эксперимента и моделирования патологических процессов для изучения патогенеза, разработки и обоснования новых способов лечения и профилактики заболеваний человека. Обсудить вопросы причинности в патологии (показать, что одна и та же причина в различных условиях может вызвать различные следствия).

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Предмет, задачи и структуру учебного курса патофизиологии.
- 2. Методологию предмета и значение экспериментального метода в развитии патофизиологии и клинической медицины.
- 3. Получить понятие об этиологии и патогенезе; патологической реакции, патологическом процессе, патологическом состоянии, «порочном круге»
- 4. Современное определение болезни, классификацию симптомов, стадии, исходы.
- 5. Механизмы выздоровления

Уметь:

- 1. Спланировать и поставить эксперимент.
- 2. Обездвижить и обезболить животное: лягушку, крыс, морских свинок.
- 3. Анализировать влияние известного вещества на организм в целостном организме и на изолированном органе.
- 4. Анализировать полученные результаты, делать выводы, экстраполировать полученные знания на человека.
- 5. Справляться с тестовыми заданиями

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Дать определение понятия патофизиологии как науки.
- 2. Перечислить основные задачи патофизиологии.
- 3. Перечислить основные методы патофизиологии.
- 4. Структура предмета патофизиологии.
- 5. Дать определение этиологии
- 6. Дать определение патогенеза.
- 7. Что является объектом изучения патофизиологии.
- 8. Какие существовали взгляды о возникновении болезни («монокаузализм», «кондиционализм», генетический детерминизм и др.).
- 9. Перечислить структурные компоненты болезни.

- 9. Дать определение структурным компонентам болезни. Привести примеры.
- 10. Привести ведущие звенья патогенеза: «порочные круги».
- 11. Перечислить периоды болезни.
- 12.Общие принципы классификации болезни (по Сиденгаму и И.П.Павлову)
- 13. Составить причинно-следственную связь возникновения болезни.
- 14. Перечислить исходы болезни.
- 15. Дать определение выздоровлению.
- 16. Перечислите виды выздоровления.
- 17. Перечислить основные механизмы выздоровления.
- 18. Роль ЦНС в механизмах выздоровления (опыты А.А.Асратяна и А.Д.Сперанского)
- 19. Что такое адреналин? Свойства, пути реализации.
- 20. Механизм действия адреналина на целостный организм.
- 21. Влияние адреналина на изолированный орган.

Задания.

- 1. Ответить на тестовые задания.
- 2. Составить план постановки эксперимента (пример см. в руководстве к практическим занятиям по патофизиологии стр.5).
- 3. Составьте 3 тестовых задания (пример см. ниже)

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Укажите все правильные ответы.

- 1. Что является причиной болезни:
 - ◆ а) взаимодействие этиологического фактора и организма при наличии достаточных условий
 - б) фактор, вслед за действием которого последовала болезнь
 - в) фактор, влияющий на тяжесть и длительность болезни
 - г) фактор, без воздействия которого данная болезнь не может возникнуть
 - д) фактор, определяющий специфические особенности болезни.

		Ответы.	
2.К типо	овым патологическим процессам относятся:		
♦	а) воспаление		
♦	б) ожог		
♦	в) лихорадка		
♦	г) голодание		
♦	д) гипоксия		
♦	е) уремия		
		Ответы:	

- 3. Специфические черты болезни зависят от:
 - а) причины болезни

*			их развитию (болезни		
•	в) реактивно	ость организм		ты:		_
4.К сроч	ным механиз	мам выздорог	вления относя	ятся:		
* * * * *	б) увеличени в) переключе г) нейтрализ д) компенсат	е числа эрит ение системы ация ядов пут орная гиперт	терморегуляі ем их окислеі рофия органа на поддержа	ции ния і ние АД	ель)	
5.К отно	осительно усто	ойчивым меха	анизмам вызд	оровлен	ния относятся:	
* * * *	б) увеличени в) переключе г) нейтрализа д) компенсат	е числа эрит ение системы ация ядов пут орная гиперт	ефлексов (рво роцитов терморегуляю ем их окисле рофия органа на поддержа	ции ния	ель) Ответы:	
6.К устс	йчивым механ	низмам выздо	ровления отн	юсятся:		
* * *	б) компенсат в) нейтрализ	ация ядов бе ная регенера	рофия органа лками крови	ı	Ответы:	
Дополн	ите				OTBCTBI	
		_				
7. дать	определение ——	понятию «оол	1езнь» 			
8. Дайте	е определение	е понятию «па	атологический	процес	C»	
9. Назоі	вите стадии бо	олезни (А) и е	е возможные	исходы	(Б)	
A. 1.	2	<u></u>	3	4		
				4		
	овите основнь 2			1		
	овите признак 2		-	1		
1	∠ ·	3.		_ ¬		

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. Хетагурова, Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии / Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ: Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 2

Тема: ПАТОГЕННОЕ ВОЗДЕЙСТВИЕ ФАКТОРОВ ВНЕШНЕЙ СРЕДЫ НА ОРГАНИЗМ. ЭЛЕКТРОТРАВМА.

Общая цель занятия: Ознакомить студентов с основными патогенетическими механизмами действия электрического тока на организм. Изучить изменения в физиологических системах организма при электротравме. Разобрать механизмы смерти при электротравме и необходимые мероприятия по реанимации с позиций патофизиологии.

Конкретные цели:

Знать:

- 1. Классификацию патогенного влияния факторов внешней среды на организм.
- 2. Условия, определяющие степень воздействия электрического полировать на человека. тока.
- 3. Патогенез влияния электриче- ниями и ситуационными задачами. ского тока.
- 4. Виды и механизмы смерти.
- 5. Терминальные состояния. тофизиологические основы интенсивной терапии и реанимации.

Уметь:

- 1.Ставить эксперименты с электротравмой на лягушке.
- 2. Анализировать полученные результаты, делать выводы, экстра-
- 3. Справляться с тестовыми зада-

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1.Перечислить основные повреждающие факторы внешней среды на ор-
- 2.Описать повреждающее действие механических факторов.
- 3.Специфическое и неспецифическое действие шума и звука, составьте схему патогенеза.
- 4. Составите схему механизма действия повышенного и пониженного атмосферного давления.
- 5. Механизм действия ионизирующего излучения.
- 6. Каковы местные и общие проявления ионизирующего излучения.
- 7. Классификация острой лучевой болезни по тяжести поражения.
- 8. Перечислить основные фазы типичной острой лучевой болезни.
- 9. Перечислить клинические проявления лучевой болезни.
- 10.Каковы отдаленные последствия действия радиации.

- 11.Что относится к факторам, влияющим на состояние организма человека в космических условиях.
- 12. Что такое электрический ток.
- 13. Основные характеристики электрического тока.
- 14. Пути прохождения электрического тока.
- 15. Повреждающее действие электрического тока.
- 16. Перечислить условия, определяющие степень поражающего действия электрического тока.
- 17. Свойства и механизмы действия электрического тока.
- 18. Патогенное действие электрического тока.
- 19 Вид и механизм смерти.
- 20. Приведи пример неоправданной патологической смерти.
- 21 Что относится к терминальным состояниям.
- 22. Патофизиологическое обоснование лечения терминальных состояний.
- 23. Перечисли основные особенности интенсивной терапии и реанимации.

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания и ситуационные задачи.
- 2. Составьте 3 ситуационных задачи на различные повреждающие факторы внешней среды (пример см. ниже)

б) механическое

в) радиологическое

г) разрушительное

	ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.					
Ук	азать правильные ответы:					
1.	Укажите условия, усиливающие пат ганизм:	огенное действие электрического тока на	op-			
	а) сухая кожа б) эмоциональная готовность ж) перегревание в) влажная кожа з) тиреотоксикоз г) легкое алкогольное опьянение д) переутомление к) наркоз					
		Ответ				
2.	Какое действие оказывает электриче	еский ток на организм?				
	а) химическое	д) термическое				

е) охлаждающее

з) биологическое

ж) перенапряжение

 какие кле ку? а) волос б) кожа в) кости г) кровь д) лимфа е) мышцы ж) печень 	тки, ткани и органы имеют н	изкое сопротивление к электрического то-
		Ответ
4. Какие клеку? а) волос б) кожа в) кости г) кровь д) лимфа е) мышцы	тки, ткани и органы имеют вь	сокое сопротивление к электрического то-
ж) печень		Ответ
что ў а —————	анода рН смещается в некроз, а у и возникает	еского тока в организме выражается в том, сторону и возникает катода рН смещается в сторону некроз. рй смерти при электротравме?
1	2	
	Для медико-профила	тического факультета
а) сниже б) сниже в) ультра	этиологическим фактором ос ение барометрического давление парциального давления (афиолетовое излучение в температура	
i j ilviokaz	Томпоратура	Ответ
гипотермии: а) спазм б) расши в) сниже г) увели д) увели е) мыше	омпенсаторные реакции орга периферических сосудов ирение периферических сосудов ние интенсивности обменных чение гликогенолиза в печени чение потоотделения в чная дрожь (озноб) вние дыхания	процессов
, ,	1.1	7 7 7 7

высокой температуры окружающей среды (учение потоотделения в) уменьшение потоотделения г) разобщение окисления и фосфорилирования (процессов ж) дефицит воды в организме з) гипервентиляция легких и) физическая нагрузка (ответ	9. Укажите условия, способствующие перег	реванию организма:
10.Какие клетки, органы и ткани являются радиочувствительными? а) головной мозг (нервные клетки) б) костный мозг в) костный мозг г) мышечная ткань д) ростковый слой кожи и слизистых оболочек ОТВЕТ 11.Что является главной мишенью в клетке при действии на нее ионизирующей радиации? а) цитоплазматическая мембрана б)ДНК в) митохондрии г) рибосомы д) саркоплазматический ретикулум е) белки Ответ 12. Какие факторы играют главную роль в патогенезе перегрузок? а) вестибулярные нарушения б) нарушения кровообращения в) нарушение дыхания г) гипоксия. Ответ 13. Какие изменения возникают в организме при длительном пребывании в невесомости? а) увеличение продукции АДГ б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела г) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи л) снижение потребления О₂ тканями л) снижение потребления О₂ тканями	высокой температуры окружающей среды б) увеличение потоотделения в) уменьшение потоотделения г) разобщение окисления и фосфори-	е) снижение интенсивности обменных процессов ж) дефицит воды в организме з) гипервентиляция легких и) физическая нагрузка
а) головной мозг (нервные клетки) б) костный мозг в) костный мозг г) мышечная ткань д) ростковый слой кожи и слизистых д) ростковый слой кожи и слизистых оболочек Ответ 11.Что является главной мишенью в клетке при действии на нее ионизирующей радиации? а) цитоплазматическая мембрана б)ДНК в) митохондрии г) рибосомы д) саркоплазматический ретикулум е) белки Ответ 12. Какие факторы играют главную роль в патогенезе перегрузок? а) вестибулярные нарушения б) нарушения кровообращения в) нарушение дыхания г) гипоксия. Ответ 13. Какие изменения возникают в организме при длительном пребывании в невесомости? а) увеличение продукции АДГ б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи л) снижение потребления О₂ тканями	40 Колистина	
11.Что является главной мишенью в клетке при действии на нее ионизирующей радиации? а) цитоплазматическая мембрана б)ДНК в) митохондрии г) рибосомы Д) саркоплазматический ретикулум е) белки Ответ 12. Какие факторы играют главную роль в патогенезе перегрузок? а) вестибулярные нарушения б) нарушения кровообращения в) нарушение дыхания г) гипоксия. Ответ 13. Какие изменения возникают в организме при длительном пребывании в невесомости? а) увеличение продукции АДГ б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи л) снижение потребления О₂ тканями	 а) головной мозг (нервные клетки) б) костный мозг в) костная ткань г) мышечная ткань д) ростковый слой кожи и слизистых 	е) яйчники и семенники ж) эритроциты з) тимус и) лимфоциты к) хрящи
диации? а) цитоплазматическая мембрана б)ДНК в) митохондрии г) рибосомы д) саркоплазматический ретикулум е) белки Ответ 12. Какие факторы играют главную роль в патогенезе перегрузок? а) вестибулярные нарушения б) нарушения кровообращения в) нарушение дыхания г) гипоксия. Ответ 13. Какие изменения возникают в организме при длительном пребывании в невесомости? а) увеличение продукции АДГ б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи л) снижение потребления О₂ тканями		Ответ
в) нарушение дыхания г) гипоксия. Ответ 13. Какие изменения возникают в организме при длительном пребывании в невесомости? а) увеличение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела дов головы и шеи ж) снижение тонуса вегетативных центров гипоталамуса з) увеличение диуреза и) задержка Са в организме к) усиленное выведение Са из организем ма л) снижение потребления О₂ тканями	диации? а) цитоплазматическая мембрана б)ДНК в) митохондрии г) рибосомы д) саркоплазматический ретикулум е) белки 12. Какие факторы играют главную роль в га) вестибулярные нарушения	Ответ
Ответ	в) нарушение дыхания	
а) увеличение продукции АДГ б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи ж) снижение тонуса вегетативных центров гипоталамуса з) увеличение диуреза и) задержка Са в организме к) усиленное выведение Са из организма ма л) снижение потребления О ₂ тканями	г) гипоксия.	Ответ
б) уменьшение продукции АДГ тров гипоталамуса в) увеличение массы тела з) увеличение диуреза г) уменьшение массы тела и) задержка Са в организме д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосудов головы и шеи тров гипоталамуса з) увеличение диуреза и) задержка Са в организме к) усиленное выведение Са из организма л) снижение потребления О ₂ тканями		ие при длительном пребывании в невесо-
<u> </u>	б) уменьшение продукции АДГ в) увеличение массы тела г) уменьшение массы тела д) задержка воды в организма е) уменьшение кровенаполнения сосу-	з) увеличение диуреза и) задержка Са в организме к) усиленное выведение Са из организ- ма

14. Что та	кое гипероарич	еская оксигенаі	ция ?			
15. Назови	ите стадии ожог	овой болезни:				
1	2	3	4.			
		огенный эффект ический ожог)?		о избыточі	ного ультрафи	юлетс
		бусловлено пов			•	изм?
1	2	3	4	5		

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

Задача № 1.

Во время сильного ветра произошел обрыв высоковольтной линии, электрический провод которой, находясь под током, упал на голову пешехода. Пострадавший упал без сознания. Подбежавшие люди обнаружили отсутствие пульса, дыхания, синюшность слизистых оболочек и видимых кожных покровов у пострадавшего. Каков механизм и вид смерти? Каковы должны быть реанимационные мероприятия?

Задача № 2.

Во время ремонта распределительного электрического щита рабочий коснулся обеими руками оголенных проводов. Пострадавший упал без сознания, зажав в руках провода, у него отсутствовал пульс и признаки дыхания, слизистые оболочки и видимые кожные покровы были бледными. Находившиеся рядом люди, быстро отключили на щите общий ток, освободили провода из рук. Каков механизм смерти пострадавшего? Каковы должны быть реанимационные мероприятия?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. . Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ:Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

Дополнительная:

14. .Орлов А.Н,. Саркисов М.А,.Бубенко М.В Электротравма. – М.: Медицина, 1977.-152 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 3

Тема: НАСЛЕДСТВЕННЫЕ ФОРМЫ ПАТОЛОГИИ.

Общая цель занятия: Уметь объяснить патогенез наследственных болезней и предрасположении, определить тип наследования дефектов генетического аппарата, дать оценку результатов его исследования различными методами.

Конкретные цели занятия.

Знать:

- 1. Главные функции и свойства генетического аппарата, основные механизмы наследственной патологии.
- 2. Мутации, их разновидности: мутагенные факторы: свойства патологических генов.
- 3. Причины и патогенез наследственных болезней и предрасположении.
- 4. Типы наследования патологических признаков, наследственных болезней.
- 5. Методы изучения наследственных болезней, экспериментальное моделирование.
- 6. Проявление основных хромосомных (46:21,21,15²¹; 47:21,21,21; 45:X0; 47:XXУ; 47:XXX; 47: ХУУ и др.) и молекулярных наследственных болезней (галактоземия, гликогенозы, фенилкетонурия, альбинизм, гемофилии, гемоглобинопатии и др., наследственных предрасположении (к гипертензии, сахарному диабету и пр.).
- 7. Основные принципы профилактики и лечения наследственных болезней; перспективы « генной инженерии».

Уметь:

- 1. По родословным определять тип наследования патологии.
- 2. По кариотипу определить характер хромосомной аномалии.
- 3. Дать оценку генетическим стигмам: портретная диагностика, данные дерматоглифики).
- 4. Разграничить роль наследственных и средовых факторов в развитии болезни на основе близнецового анализа.
- 5. Программа самостоятельной теоретической подготовки студентов.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Опишите причины и патогенез наследственных болезней.
- 2. Охарактеризуйте типы наследования патологических признаков болезней (доминантное, рецессивное, сцепленное с полом наследование).
- 3. Перечислить и дать характеристику основных методов исследования, применяемых в диагностике наследственных болезней.
- 4. Написать кариотип и перечислить основные стигмы, характерные для синдрома Шерешевского-Тернера.
- 5. Написать кариотип и перечислить основные стигмы, характерные для синдрома Клайнфельтера.
- 6. Написать кариотип и перечислить основные стигмы, характерные для синдрома трисомии по "X" хромосоме.
- 7. Написать кариотип и перечислить основные стигмы, характерные для синдрома трисомии по " Y " хромосоме.
- 8. Написать кариотип и перечислить основные стигмы, характерные для болезни Дауна.
- 9. Опишите клинические признаки, характерные для наследственных болезней углеводного, аминокислотного, белкового обменов: галактоземия, гликогенозы, фенилкетонурия, альбинизм, гемоглобинопатии, гемофилии.
- 10. С чем связаны наследственные предрасположения к болезням (симптоматическая гипертензия, сахарномый диабет, иммунопатия)?
- 11. Принципы профилактики и лечения наследственных болезней.

Задания.

- 1. Ответить на тестовые задания и ситуационные задачи.
- 2. Приведите примеры родословных с доминантным, рецессивным, сцепленным с полом типами наследования.
- 3. Составьте 3-4 теста по теме.
- 4. Составьте 1-2 ситуационные задачи по теме.

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.

Указать правильные ответы:

- 1. Какие из перечисленных болезней являются хромосомными?
 - а) фенилкетонурия
 - б) болезнь Дауна
 - в) серповидноклеточная
 - г) гемофилия
 - д) дальтонизм
 - е) синдром Клайнфельтера
 - ж) синдром Тернера-Шерешевского
 - з) синдром трисомии –Х

Ответ				

۷.	какие из приведенных утверждении я	•				
	а) ген, определяющий доминантную	патологию,	может	содержаться	łВ	генотипе
	фенотипически здоровых людей					
	б) ген, определяющий рецессивную	патологию,	может	содержаться	łВ	генотипе
	фенотипически здоровых людей					
	в) рецессивная патология может не пр	роявляться	в ряде і	поколений		
	г) рецессивная патология проявляетс	я всегда чер	ез одно	о поколение		
	д) доминантная патология может мин					
	,			Ответ		
3.	Укажите механизмы реализации пато а) прекращение синтеза структурног б) прекращение синтеза фермента в) прекращение синтеза информациг) синтез информационной РНК, код д) синтез патологического белка е) синтез эмбрионального белка ж) транслокация гена	го белка ионной РНК				
	з) инверсия гена	Отв	вет			
4.	Какие из перечисленных заболеваний 1. – к врожденным, 2. – к наследст					
	а) сифилис новорожденных б) гемофилия в) фенилкетонурия г) СПИД у новорожденных	веппым				
	д) ахондроплазия					
	е) полидактилия	Отве	ет	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
5.	Выберите из перечисленных ниже нас 1. – хромосомные, 2. – генные а) гемофилия б) алкаптоурия в) синдром Дауна г) синдром Паттау д) хорея Гантингтона	следственнь	ых забол	певаний:		
	е) синдром Клайнфельтера					
	ж) серповидноклеточная анемия					
	з) болезнь Альцгеймера			_		
_				Ответ		
6.	Заболевания, относящиеся к болез стью, являются: а) атеросклероз б) ахондроплазия в) близорукость г) гемофилия А д) сахарный диабет е) атопическая бронхиальная астма		і едстве		СПОЈ	поженно-
7	Vuonus 70 70 70 70 70 70 70 70 70 70 70 70 70			Ответ		
1.	Укажите логическую последовательно а) признак	ость наследо	ственно	и ферментоп	ати	и:

	б) ген в) белок г) фермент
Допо	олните.

•	momunic.					
8.	Перечислит	е основные	методы из	зучения наслед	цственных бо <mark>л</mark>	тезней
	1	_ 2	3	4	5	
9.	Назовите ви	ıды мутациі	ń:			
	а) генных	(– 1.	2.	3.		
	б) хромо	сомных – 1.			3.	
	в) геномн	ных – 1	2.	3 23	4	
10	. Перечисли фекты:	ге важнейш	ие мутаге	нные факторы	, вызывающ	ие генетические де-
	1	_ 2	3	4		
	1	_ 2	3	характерна дл 4		их болезней?
12	. Назовите в					
	1.	_	3	4		
13				ждения генетич		ата половых клеток:
14	.Перечислит клеток:	е последст	вия повре	еждения генет	ического апп	арата соматических
	1.	2	2.	3		

Ответ _____

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ.

Задача 1.

Фенотипически здоровая женщина 18 лет обратилась в генетическую консультацию с вопросом о возможности проявления и генетическом риске по гемофилии у своих будущих детей. Муж женщины болен гемофилией. Родители мужа и жены, её сестра и муж, бабушки-дедушки с обеих сторон, со слов обратившейся, фенотипически здоровы. Сын родной сестры женщины, обратившейся в консультацию, и прадедушка мужа страдают повышенной кровоточивостью, но никогда не обследовались.

Есть и опасность появления гемофилии у ребёнка? Какова степень риска? Составьте возможные родословные. Можно ли лечить данную болезнь в случае её появления?

Задача 2.

Фенотипически здоровая женщина 24 лет обратилась в медико-генетическую консультацию с вопросом о возможности рождения здорового ребёнка в семье. Первый ребёнок с болезнью Дауна рождён ею в 20 лет. Со слов обратившейся, случаи наследственных болезней в семье мужа и её семье отсутствуют.

Проведён кариологический анализ. Выявлено, что кариотип обратившейся женщины: 45:15, 15²¹, 21.

Какая аномалия хромосом имеет место в данном случай? Какова вероятность рождения больного ребёнка у такой матери?

Задача 3.

Фенотипически здоровая женщина 20 лет обратилась в медико-генетическую консультацию с вопросом о возможности рождения здорового ребёнка в семье. Первый ребёнок с болезнью Дауна рождён ею в 18 лет. Со слов обратившейся, случай наследственных болезней в семье мужа и её семье отсутствуют.

Проведён кариологический анализ. Выявлено, что кариотип обратившейся женщины: 45:21²¹.

Какая аномалия хромосом имеет место в данном случае? Какова вероятность рождения больного ребёнка у такой матери?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростовна-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- Хетагурова, Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии / Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. – Владикавказ: Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

Дополнительная:

- 1. Бочков Н.П. Медицинская генетика: учебник для мед. вузов: М.: ГЭОТАР-МЕД, 2008. 224с.
- 2. Гинтер Е.К.Наследственные болезни в популяциях человека.- М. Медицина, 2002.-231 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 4

Тема занятия: АЛЛЕРГИЯ.

Общая цель занятия: Ознакомиться с механизмами аллергической перестройки реактивности организма, научиться распознавать клинические проявления различных аллергических реакций.

Конкретные цели занятия.

Знать:

- 1). Понятие "аллергия", "аллерген", виды аллергенов.
- 2). Отличия аллергии от иммунитета.
- 3). Принципы классификации аллергических реакций.
- 4). Стадии аллергических реакций.
- 5). Типы иммунного повреждения по Кумбсу и Джеллу.
- І тип иммунного повреждения (реагиновый): патогенез, клинические проявления, экспериментальные феномены (феномен Овери, феномен Шульца-Дейла, феномен Праусница-Кюстнера), принципы диагностики и патогенетической терапии;
- II тип иммунного повреждения (цитотоксический): патогенез, клинические проявления, принципы диагностикии и патогенетической терапии;
- III тип иммунного повреждения (иммунокомплексный): патогенез, клинические проявления, принципы диагностикии и патогенетической терапии;
- IV тип иммунного повреждения (ГЗТ): виды, патогенез, клинические проявления, принципы диагностикии и патогенетической терапии;
- 6). Понятие о состояниях иммунной аутоагрессии: характеристика понятия. Виды, этиология, патогенез, клинические проявления.
- 7). Принципы гипосенсибилизации организма при аллергии. Методы профилактики и терапии.
- 8). Аллергию новорожденных. Источники аллергизации детей

Уметь:

- 1. Распознавать клинические проявления реакций немедленного и замедленного типа.
- 2. Интерпретировать результаты диагностических проб аллергической перестройки реактивности организма.
- 3. Уметь предотвратить или приостановить развитие аллергических реакций немедленного типа.
- 4. Решать тестовые задания и ситуационные задачи.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Понятие "аллергия", "аллерген", виды аллергенов.
- 2. Отличия аллергии от иммунитета.
- 3. Принципы классификации аллергических реакций.
- 4. Стадии аллергических реакций.
- 5. Составьте графы логической схемы патогенеза аллергических реакций I типа (анафилактические, атопические).
- 6. Опишите схему патогенеза анафилактического шока.
- 7. Составьте схему эффектов медиаторов аллергии I типа (по А.Ройт и А.Адо.).
- 8. Клинические проявления и диагностические пробы аллергических реакций I типа.
- 9. Патогенетическая терапия и профилактика.
- 10. Составьте графы логической схемы патогенеза аллергических реакций II типа (цитотоксического).
- 11. Механизм цитолиза.
- 12. Клинические проявления и диагностические пробы аллергических реакций II типа.
- 13. Патогенетическая терапия и профилактика.
- Составьте графы логической схемы патогенеза аллергических реакций III типа (иммунокомплексного).
- 15. Опишите схему повреждения стенки сосуда при III типе аллергических реакций.
- 16. Составьте графы логической схемы патогенеза аллергических реакций IV типа.
- 17. Составьте схему эффектов медиаторов аллергии замедленного типа (II, III, IV) (по А.Ройт и А.Адо.).
- 18. Характеристика реакций гиперчувствительности замедленного типа
- 19. Клинические проявления и диагностические пробы_аллергических реакций IV типа.
- 20. Патогенетическая терапия и профилактика.

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания и ситуационные задачи.
- 2. Составить 5-6 тестов по теме «Аллергия»
- 3. Составить 2-3 ситуационные задачи по теме «Аллергия»

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Укажите правильные ответы: 1. Укажите аллергические реакции нем	едленного (А) и замедленного (Б) типа:
а) отек Квинке б) аллергическая астма в) аллергический ринит г) туберкулиновая реакция д) атопические дерматиты е) отторжение транспантата	ж) анафилактический шок з) сывороточная болезнь и) аутоаллергия к) крапивница л) контактные дерматиты м) бактериальная аллергия
2. Укажите особенности (тип) аллергии зам а) участие гуморальных антител б) участие Т-лимфоцитов в) возможность пассивной сенсибилиза г) возможность пассивной сенсибилиза д) эффективность терапии антигистами е) неэффективность терапии антигиста	ции сывороткой ции Т-лимфоцитами инными препаратами
3. В каких типах аллергических реакций облимфоцитам: а) аллергия немедленного типа б) аллергия замедленного типа.	сновная роль принадлежит Т- и в каких В- Ответ
 Укажите медиаторы аллергии немедлета) фактор бласттрансформации гистамин ацетилхолин медленно реагирующее вещество анафилаксии (МРВА) д) серотонин 	 е) фактор хематоксиса для эозинофилов ж) брадикинин з) фактор переноса сенсибилизации и) фактор торможения миграции макрофагов (ФТМ) к) простагландины группы Е
5. Укажите формы аллергии (три), относяца) крапивница б) системная красная волчанка в) сенная лихорадка г) сывороточная болезнь д) отек Квинке; е) контактный дерматит	Ответ цихся к атопиям: Ответ
7. Возможна ли десенсибилизация при алл (Б) типа следующими агентами:	ергии немедленного (А) и замедленного

Ответ _____

а) антигистаминными препаратамиб) глюкокортикоидами

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

Задача № Г

У больного вскоре после введения противостолбнячной сыворотки поднялась температура тела, возникли нарушения сердечной деятельности, боли в суставах, зуд и кожные высыпания. Эти явления стали исчезать после назначения антигистаминного препарата пипольфена.

Какая аллергическая реакция возникла у больного после введения сыворотки? Как можно было её предотвратить?

Задача № 2

У рабочего химического производства возник контактный дерматит. Назовите диагностическую аллергическую реакцию, с помощью которой можно определить вещество, вызвавшее дерматит.

Задача №3.

Через 6 недель после проникающего ранения правого глаза у больного появилась боль в другом глазу и постоянная головная боль на той же стороне. Острота зрения левого глаза стала прогрессивно снижаться. При осмотре обнаружены сужение зрачка, перикорнеальная гиперемия сосудов и гиперемия сосудов радужной оболочки. При пальпации глаза болезненность значительно нарастает. Имеется помутнение стекловидного тела.

Каковы возможная форма патологии и механизмы поражения нетравмированного глаза?

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ЛИТЕРАТУРА:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростовна-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. Хетагурова, Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии / Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ: Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

Дополнительная:

- 1. Клиническая аллергология. Руководство для практических врачей. Под ред. акад. РАМН, проф Р.М. Хаитова. М., Медпресс-информ, 2002, 623 с.
- 2. Пыцкий В.И., Адрианова Н.В., Артомасова А.В. Аллергические заболевания. М., Триада-Х, 1999, 470 с.

РАЗДЕЛ 2

ТИПОВЫЕ ПАТОЛОГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ

Общие типовые патологические процессы - эволюционно сформировавшиеся патологические процессы, стереотипно протекающие и лежащие в основе многих заболеваний (воспаление, лихорадка, гипоксия и др.).

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №6.

Тема: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ТИПИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПЕРИФЕ-РИЧЕСКОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ И МИКРОЦИРКУЛЯЦИИ.

Общая цель занятия: Ознакомить студентов с различными видами и механизмами типических нарушений периферического кровообращения, их последствиями в организме.

Конкретные цели занятия: Знать:

1. Причины, механизмы и основные проявления артериальной гиперемии, изменения микроциркуляции, симптомы, значение артериальной гиперемии.

- 2. Причины и механизмы развития ишеособенности микроциркуляции, симптомы, последствия. Инфаркт как ишемию, тромбозы и эмболии, их следствие ишемии.
- 3. Причины и механизмы развития венозной гиперемии, особенности микроциркуляции в зоне венозного застоя, патогенез симптомов, исходы.
- 4. Причины и условия, способствующие тромбообразованию: нарушения реологических свойств крови, гемоконцентрация.
- 5. Механизм образования тромбов, «сладж»-феномен, последствия.
- 6. Эмболии. Виды эмболов. Расстройства микроциркуляции при эмболиях, последствия.
- 7. Причины, виды и механизмы развития стаза.
- 8. Особенности регионарного кровообращения у новорожденных.

Уметь:

- 1. Моделировать различные виды нарушений периферического кровообращения в экспериментах на лягушках и кроликах.
- 2. Дифференцировать артериальную, венозную гиперемии, динамику в процессе биомикроскопии.
- 3. Объяснить значение pacстройств периферического кровообращения в патогенезе других типовых патологических процессов и заболеваний.
- 4. Справляться с тестовыми заданиями.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- Дайте определение понятия «местные расстройства кровообращения».
- 2. Составьте схему этиологии и классификации артериальной гиперемии
- 3. Составьте схему патогенеза артериальной гиперемии.
- 4. Опишите основные проявления и изменения микроциркуляции при артериальной гиперемии.
- 5. Объясните отрицательные и положительные стороны артериальной гиперемии.
- 6. Составьте схему этиологии и классификации ишемии (малокровии).
- 7. Составьте схему патогенеза ишемии.
- 8. Опишите основные проявления и изменения микроциркуляции при ишемии.
- 9. Объясните отрицательные стороны ишемии.
- 10. Дайте определение понятия венозной гиперемии
- 11. Составьте схему этиологии и классификации венозной гиперемии
- 12. Составьте схему патогенеза венозной гиперемии.
- 13. Опишите основные проявления и изменения микроциркуляции при венозной гиперемии.
- 14. Объясните отрицательные и положительные стороны венозной гиперемии.
- 15. Указать условия, способствующие тромбообразованию.
- 16. Составьте схему механизма образования тромбов.
- 17. Обосновать последствия тромбов.
- 18. Дать определение эмболии. Виды эмболов.
- 19. Опишите расстройства микроциркуляции при эмболиях.
- 20. Составьте схему классификации, этиологии стаза.
- 21. Опишите механизмы развития стаза.
- 22. Составьте схему по дифференцировки нарушений микроциркуляции.
- 23. Какие экспериментальные модели нарушений микроциркуляции Вызнаете?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания в руководстве.
- 2. Составьте 3-4 тестовых задания

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Укажите все правильные ответы.

1) к п	ите отделы кровеносного русла, относящиеся: периферическому, истемному кровообращению а) магистральные сосуды б) мелкие сосуды в) артериолы и венулы г) метартериолы и посткапиллярные венулы д) артериоловенулярные анастомозы Ответы: 1) 2)
• • • •	изменения микроциркуляции характерны для артериальной гиперемии? а) увеличение количества функционирующих капилляров б) уменьшение внутрикапиллярного давления в) увеличение скорости кровотока в капиллярах г) усиление лимфотока из ткани д) усиление фильтрации жидкости из сосудов в ткань е) значительное расширение функционирующих капилляров Ответы:
3. Какие мию? ф ф ф	биологические активные вещества могут вызвать артериальную гипере- а) ацетилхолин б) катехоламины в) гистамин г) брадикинин д) тромбоксан Аа
4. Какие ремии?	из перечисленных факторов могут привести к развитию артериальной гипе- а) перерезка периферических нервов б) механическое раздражение ткани или органа в) снятие эластического жгута с конечностей г) закрытие просвета артерии тромбом д) действие горчичников на кожу е) сдавление вен разросшейся опухолью Ответы:
5. Чем о	бусловлена алая окраска органа при нарушении его кровообрашения? а) увеличением содержания оксигемоглобина в крови б) уменьшением содержания оксигемоглобина в крови в) увеличением артерио-венозной разницы по кислороду г) уменьшением объемной скорости кровотока д) увеличением содержания восстановленного гемоглобина в крови Ответы:

		е факторы, вызывающие		
•		гериальную гиперемию,		
2)		о артериальную гипере		
♦	а) повышение актив	вности парасимпатическ	ой системы	
♦	б) возбуждение хол	инергической системы		
♦	в) блокада адренер	гической системы		
•	,	инергической и серотон	инергической систем	
•	д) активация вегета		michin iconon charem	
•	д) активация встста	OTBATLI: 1)	2)	
		Ответы. 1)	2)	
7 V(x)	ито посполотрия	1) при артериальной,		
1. 3 Ka/	ките последствия			
	- \	2) венозной гипереми	и.	
•	а) разрастание соед			
♦	б) усиление функци			
♦	в) дистрофия ткане	Й		
•	г) кровоизлияние	Ответы: 1)	2)	
8. Каки	е изменения микроци	ркуляции характерны д	пя венозной гиперемии?	
♦	а) замедление кров	отока в мелких артерия:	х, капиллярах и венах	
•	б) маятникообразнь	ій кровоток		
•	в) усиление лимфот			
	, -	кционирующих вен и каг	иппаров	
•	, .	оио-венозной разницы д	•	
•	д) увеличение арте	рио-венозной разницы д	Ответы:	
			Ответы.	
0 Kavı	IE N3 DEVENINCHERRIN	факторов могут привест	ги к развитию венозной гипере-	
	е из перечиоленных	факторов могут привес	ти к развитию венозной гипере-	
МИИ	a) Hananawa Hanud			
•	а) перерезка периф			
•		ения в крупных венах		
•		недостаточном коллате		
♦	г) сдавление вен ув	еличенной маткой при б	еременности	
♦	д) повышение тонус	са сосудосуживающих н	ервов	
♦	е) механическое раз	здражение органа		
			Ответы:	
10. Каки	е из перечисленных	факторов могут привест	ги к развитию ишемии?	
♦	а) обтурация артері			
•	б) сдавление вен ру	-		
•	в) ангиоспазм			
•	•	тности периферических	HANDOD	
•				
•		ские изменения сосудов		
•	е) сдавление артер	ии опухолью С	Ответы:	
44 16				
11.Каки		зные вещества могут вь	ізвать ишемию?	
•	а) гистамин			
•	б) катехоламины			
♦	в) ацетилхолин			
•	r) брадикинин			
•	д) тромбоксан А,			
	.,, 1		Ответы:	

12. Каковы возможные ранние по	оследствия репер	офузии ткани мио	карда после крат-
ковременной (до 10 мин) ише	емии?		

- а) восстановление интенсивности тканевого дыхания в митохондриях
- ♦ б) усиление гликолиза
- ♦ в) очаговый некроз
- ♦ г) устранение гипоксии

 д) развитие артериальной гиперемии в зоне репере 	фузии
◆ е) стабилизация мембран клеток	
 ж) активация свободнорадикальных реакций и пере 	екисного окисления липи-
дов	
	Ответы:
13. Какие изменения могут возникать в зоне ишемии?	
◆ а) некроз	
♦ б) ацидоз	
◆ в) ослабление функции	
◆ г) усиление функции	
 д) накопление Са" в гиалоплазме клеток 	
 е) повышение содержания К в клетках 	
♦ ж) повышение содержания Mg в клетках	
	OTBATLI:

- 14.В каких органах имеются функционально абсолютно недостаточные коллатерали?
 - а) головной мозг
 - б) скелетные мышцы
 - ♦ в) сердце
 - ♦ г) селезенка
 - д) почки
 - ◆ е) печень
 - ♦ ж) стенка желудка

Ответы:		

- 15. Укажите факторы, способствующие "включению" коллатерального кровообращения в зоне ишемии и вокруг нее:
 - а) увеличение концентрации аденозина в ишемизированной ткани
 - ♦ б) тахикардия
 - в) уменьшение градиента давления крови выше и ниже окклюзии артерии
 - ◆ г) ацидоз в зоне ишемии
 - ◆ д) К'-гипериония в зоне ишемии
 - е) гипокалиемия в зоне ишемии
 - ★ ж) увеличение градиента давления крови в артериальных сосудах выше и ниже окклюзии артерии

40	\ /			_	_
16	νναΨίντο	возможные	пришипг	LOSOBOIA	JIMPO LIMIN.
I U.	JNAMHIC	BOSIVIO/KITBIC	причипы	тазовои	GIVIOUJ IVIVI.

- а) быстрое повышение барометрического давления
- ♦ б) ранение крупных вен шеи
- в) быстрое снижение барометрического давления от повышенного к нормальному
- г) вдыхание воздуха с высокой концентрацией инертных газов

17. Какие факторы	определяют	нарушения	реологических	свойств кров	ви в микросо-
судах?					

- а) уменьшение жесткости мембраны эритроцитов
- б) уменьшение деформируемости эритроцитов
- в) усиление агрегации эритроцитов с образованием сетчатой суспензии
- г) слипание эритроцитов и образование "монетных столбиков"
- д) изменение структуры потока крови в капиллярах
- е) увеличение концентрации эритроцитов в кровеносной системе

Ответы:			

- 18. Укажите факторы, способствующие стазу:
 - а) увеличение фильтрации альбуминов в окружающие ткани
 - б) непосредственное влияние на ткани высокой или низкой температуры
 - в) дилатация приводящих артерий
 - г) повреждение тканей кислотами или щелочами
 - ♦ д) констрикция приводящих артерий

Ответы:		

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-Х,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

13. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. – М.: Медицина, -2001. – 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №7-8.

Тема ВОСПАЛЕНИЕ.

Общая цель занятия: Изучение сосудистых явлений в очаге воспаления (гемодинамических изменений, состояние проницаемости сосудов, экссудации, эмиграции лейкоцитов)

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1.Понятие, этиология воспаления. Основные компоненты патогенеза воспаления, классические признаки. 2.Местные и общие признаки воспаления (опыты на крысах). Классификация воспаления.
- 3. Альтерация. Изменения функций, обмена веществ, состояния клеточных структур. Медиаторы воспаления, их виды, значение в динамике развития и завершения воспаления.
- 4. Механизмы экссудации: гемодинамических изменений микроциркуляторного русла в очаге воспаления. 5. Механизм повышения проницаемости сосудистой стенки при воспа-
- лении. Виды экссудатов. 6.Стадии и механизм эмиграции
- лейкоцитов. Фагоцитоз. 7.Пролиферация: механизмы, ее
- 7.Пролиферация: механизмы, ее стимуляторы и ингибиторы.
- 8.Относительная целесообразность процесса воспаления. Опыты Гамалея. Биологическое значение воспаления.
- 9.Особенности воспаления в период новорожденности.

Уметь:

- 1. Спланировать и поставить эксперимент.
- 2. Моделировать опыты Конгейма, Данилевского-Румблера.
- 3. Интерпретировать результаты микроскопирование мазков гноя.
- 4. Анализировать полученные результаты во время эксперимента.
- 5. Справиться с тестовыми заданиями и ситуационными задачами по теме*.

Иметь представление:

- 1. Об основных теориях воспаления:
- 2. О принципах противовоее спалительной терапии.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Почему воспаление следует называть типовым патологическим процессом?
- 2. Назовите внешние признаки воспаления.
- 3. Назовите факторы, участвующие в формировании боли в очаге воспаления.
- 4. Какие физико-химические изменения характерны для очага острого воспаления?
- 5. Какие факторы обусловливают развитие артериальной гиперемии при воспалении?
- 6. Объясните патогенетическую природу феноменов воспаления?
- 7. Какие факторы обусловливают переход артериальной гиперемии в венозную при воспалении?
- 8. Какие признаки характерны для венозной гиперемии при воспалении?
- 9. Какие факторы способствуют в формировании экссудата при остром воспалении?
- 10. Укажите причины гиперкалийионии в воспалительном экссудате.
- 11. Перечислите патогенетические факторы, участвующие в развитии воспалительного отека.
- 12. Чем серозный экссудат отличается от транссудата и почему?
- 13. Перечислите положительные свойства экссудата?
- 14. Назовите факторы, способствующие увеличению гидростатического давления внутри капилляров в очаге воспаления.
- 15. Какие клетки служат источником медиаторов воспаления?
- 16. Какова роль макрофагов в очаге воспаления?
- 17. Какие клетки относятся к облигатным фагоцитам?
- 18. Какие медиаторы продуцируются клетками эндотелия микроциркуляторных сосудов?
- 19. Назовите медиаторы воспаления производные арахидоновой кислоты. Какие из них являются продуктами ее окисления по: а) циклооксигеназному пути, б) по липооксигеназному пути?
- 20. Какие медиаторы воспаления образуются из фосфолипидов клеточных мембран.
- 21. Образование каких медиаторов воспаления уменьшает применение блокаторов фосфолипазы A₂?
- 22. Образование каких медиаторов воспаления блокирует аспирин, угнетающий циклооксигеназу?

- 23. Какими свойствами обладают активированные компоненты комплемента?
- 24. Какие медиаторы воспаления находятся в тучных клетках в преформированном виде?
- 25. Что характерно для гистамина и какими свойствами он обладает?
- 26. Что характерно для серотонина у человека и какими свойствами он обладает?
- 27. Назовите медиаторы воспаления, вызывающие увеличение проницаемости сосудов при воспалении.
- 29. Укажите обычную последовательность эмиграции лейкоцитов в очаг острого воспаления.
- 30. Назовите молекулы адгезии, способствующие прилипанию лейкоцитов к стенке сосуда.
- 31. Перечислите стадии фагоцитоза.
- 32. Составьте схему патогенетических механизмов противовоспалительного эффекта глюкокортикоидов.
- 33. Что характерно для острого воспалительного ответа?
- 34. Какие факторы способствуют развитию отека в очаге воспаления?
- 35. Составьте план постановки опыта Конгейма. Что наблюдается в этом опыте?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания в руководстве.
- 2. Составить 5-6 тестов по теме «Воспаление»
- 3. Составить 2-3 ситуационные задачи по теме «Воспаление»

Тестовые задания

Задание: Выделить номер правильного ответа.

- 1. Воспаление- это
 - 1. патологическая реакция
 - 2. типовой патологический процесс
 - 3. патологическое состояние.
- 2. Воспаление возникает под воздействием
 - 1. пирогенов
 - 2. флогогенов
 - 3. мутагенов
- 3. Флогогены вызывают альтерацию:
 - 1. первичную
 - 2. вторичную
- 4. Повреждение митохондрий приводит к потере клеткой:

- 1. K⁺
- 2. Na⁺
- 5. Осмотическое давление в очаге воспаления
 - 1. повышается
 - 2. понижается
 - 3. не меняется
- 6. В очаге воспаления развивается:
 - 1. алкалоз
 - 2. ацидоз
- 7. При хроническом воспалении решающую бактерицидную роль играют:
 - 1.микрофаги
 - 2.макрофаги
- 8. У ребенка первого года жизни воспаление имеет тенденцию к:
 - 1. распространению
 - 2. локализации
- 9. При воспалении у детей недостаточно сформирована стадия:
 - 1. экссудации
 - 2. пролиферации
- 10. Обмен веществ в очаге воспаления:
 - 1. снижен
 - 2. не изменен
 - 3. повышен
- 11. Воспаление представляет собой реакцию организма:.
 - 1. защитную
 - 2. повреждающую
 - 3. индифферентную
 - 4. местную
 - 5. общую
 - 6. целесообразную
 - 7. нецелесообразную
 - 8. относительно целесообразную
 - 9. общую с местными проявлениями
- 12. Причинами развития асептического воспаления могут быть:
 - 1. тромбоз венозных сосудов
 - 2. транзиторная гипероксия тканей
 - 3. некроз тканей
 - 4. кровоизлияние в ткань
 - 5. хирургическое вмешательство, проведенное в строго асептических условиях
 - 6. парентеральное введение стерильного чужеродного белка
 - 7. энтеральное введение нестерильного чужеродного белка
- 13. Проницаемость сосудистой стенки при альтерации::
 - 1. повышается
 - 2. не изменяется
 - 3. понижается
- 14. У детей первого года жизни стафилококковая пневмония протекает с преобладанием:
 - 1. сосудистых изменений
 - 2. альтерации

- 3. пролиферации
- 15. Активно фагоцитирующими клетками при воспалении являются:
 - 1. моноциты
 - 2. лимфоциты
 - 3. нейтрофилы
- 16. Сосудистый компонент воспаления у новорожденного отсутствует:
 - 1. отсутствует
 - 2. недостаточен
 - 3. достаточен
 - 4. избыточен
- 17. Процесс фагоцитоза включает:
 - 2 стадии
 4 стадии

 - 3. 5 стадий
 - 4. 6 стадий
- 18. Нарушение кислотно-основного состояния в очаге воспаления проявляется в виде:
 - 1. газового алкалоза
 - 2. газового ацидоза
 - 3. негазового ацидоза
 - 4. негазового алкалоза
- 19. Вторичную альтерацию вызывают:
 - 1. канцерогены
 - 2. флогогены
 - 3. продукты первичной альтерации
 - 4. гормоны
 - 5. нейромедиаторы
- 20. Воспалительные процессы в тканях пародонта проявляются в виде:
 - 1. пародонтоза
 - 2. гингивита
 - 3. функциональной травмы
 - 4. пародонтита
 - 5. периостита
- 21. Концентрация иммуноглобулинов в тканях пародонта при воспалении:
 - 1. увеличивается
 - 2. уменьшается
 - 3. не изменяется
- 22.Стоматитом называется:
 - 1. воспаление пульпы зуба
 - 2. воспаление надкостницы
 - 3. воспаление слизистой ротовой полости
 - 4. воспаление гланд
 - 5. воспаление десен
 - 23. Макрофагами являются:
 - 1. нейтрофилы
 - 2. лимфоциты

- 3. эритроциты
- 4. моноциты
- 5. гистиоциты

24. Микрофагами являются:

- 1. моноциты
- 2. миэлоциты
- 3. пролимфоциты
- 4. нейтрофилы
- 5. эозинофилы

25. Классическими местными признаками острого воспаления являются:

- 1. цианоз
- 2. покраснение
- 3. побледнение
- 4. припухлость
- 5. желтушность
- 6. охлаждение
- 7. боль
- 8. жар
- 9. нарушение функции
- 10. шелушение кожи

26. Гнойные тельца представляют собой:

- 1. микроорганизмы
- 2. разрушенные лейкоциты
- 3. эритроциты
- 4. тромбоциты
- 5. лейкоциты в разных стадиях фагоцитоза

27. Профессиональными фагоцитами являются:

- 1. эритроциты
- 2. тромбоциты
- 3. нейтрофилы
- 4. монобласты
- 5. пролимфоциты

28. Воспаление рассматривается как адаптивная реакция потому что:

- 1. отграничивает место повреждения, препятствуя распространению флогогенного фактора и продуктов альтерации в организме
- 2. инактивирует флогогенный фактор и продукты альтерации тканей
- 3. препятствует аллергизации организма
- 4. мобилизует специфические и неспецифические факторы защиты организма
- 5. способствует восстановлению или замещению поврежденных структур

29. Переходу артериальной гиперемии в венозную при воспалении способствуют:

- 1. микротромбы венозных сосудов
- 2. увеличение вязкости крови

- 3. снижение вязкости крови
- 4. краевое стояние лейкоцитов
- 5. увеличение скорости кровотока
- 6. экссудация
- 7. микротромбы лимфатических сосудов
- 30. Какие признаки могут свидетельствовать о наличии воспалительного процесса в организме?
 - 1. лейкоцитоз
 - 2. тромбоз
 - 3. эритроцитоз
 - 4. лихорадка
 - 5. увеличение СОЭ
 - 6. гипопротеинемия
 - 7. увеличение содержания гамма-глобулинов в сыворотке крови
 - 8. накопление в крови С-реактивного белка
 - 31. Какие из перечисленных клеток являются источниками медиаторов воспаления?
 - 1. тучные клетки
 - 2. моноциты
 - 3. лимфоциты
 - 4. нейтрофилы
- 32. Фагоцитарной активностью при воспалении обладают:
 - 1. нейтрофилы
 - 2. гистиоциты
 - 3. эритроциты
 - 4. эозинофилы
 - 5. купферовские клетки печени
 - 6. мононуклеары перитонеального экссудата
- 33. Для участка острого воспаления характерны следующие физико-химические изменения:
 - 1. гиперонкия
 - 2. гиперосмия
 - 3. гипоосмия
 - 4. ацидоз
 - 5. повышение концентрации ионов калия вне клеток
 - 6. гипоонкия
- 34.Острый воспалительный ответ характеризуется:
 - 1. образованием воспалительных гранулем
 - 2. увеличением проницаемости микроциркуляторных сосудов
 - 3. накоплением в очаге воспаления гигантских многоядерных клеток
 - 4. накопление в очаге воспаления нейтрофилов
- 35. Какие из перечисленных экссудатов образуются чаще при перикардите?
 - 1. гнойный
 - 2. серозный
 - 3. геморрагический
 - 4. фибринозный
- 36. Укажите обычную последовательность эмиграции лейкоцитов в очаг острого воспаления
 - 1. моноциты, лимфоциты, нейтрофилы
 - 2. нейтрофилы, лимфоциты, моноциты

- 3. моноциты, нейтрофилы, лимфоциты
- 4. нейтрофилы, моноциты, лимфоциты
- 37.Какие из перечисленных факторов способствуют образованию экссудата при остром воспалении?
 - 1. затруднение венозного оттока крови
 - 2. увеличение гидростатического давления внутри микроциркуляторных сосудов
 - 3. сокращение (ретракция) клеток эндотелия посткапиллярных венул
 - 4. разрушение базальной мембраны микроциркуляторных сосудов ферментами лейкоцитов

Дополнить:

38. Гранулематозное воспаление представляет собой вид воспаления характерного для следующих заболеваний: (1-4)
39. Выход лейкоцитов за пределы сосуда называется
40.Выход эритроцитов за пределы сосуда называется
41. Выход белков плазмы за пределы капилляра называется –
42.Повреждение клеток межклеточного вещества , нервных окончаний, сосудов при воспалении называется –
43.Комплекс изменений , возникающих при непосредственном действии флогогенного агента называется
44.Первичной реакцией сосудов на повреждение при воспалении является
45.Главными эффекторными клетками репаративной стадии воспаления следует считать
46.Создателем нутритивной теории воспаления –
47.Классические внешние признаки воспаления были описаны -
48. Сосудистые изменения в очаге воспаления описал –
49. Фагоцитарную теорию воспаления создал
50.Физико-химические изменения в очаге воспаления изучал
51.Нарушение энергетического обмена в очаге воспаления связано с повреждением:
52. Аутолиз клеток в очаге воспаления возникает под действием –
53. Воспаление, при котором превалируют явления повреждения, некроза, дистрофии называется –

54.Воспаление. при котором наиболее выр	ажено нарушение кровообращения называется _	
55.Воспаление, при котором доминируют р зывают –	азмножение клетки, новообразование ткани, на- —	
56. Движение лейкоцита по направлению к жителей называется	повышенной концентрации химических раздра-	
57. Краевое стояние лейкоцитов называетс	P =	
58. Размножение клеток в очаге воспалени	я называется –	
59. Повреждение мембран клеток флогоген	ном называется –	
60. Повреждение тканей лизосомальными	ферментами называют -	
61.Воспаление при котором преобладает к	омпонент пролиферации	
62. Экссудат в котором содержатся эритрог	циты называется –	
63.1. Экссудат в котором содержится много	э лейкоцитов, называется –	
Установить соответствие:		
64. Жидкость, полученная при пункции	Качественные признаки пунктата:	
	1.удельный вес 1015	
	2. белок 6 г/л	
А. Экссудат	3. микрофлора - +	
	4. мутный	
Б. Транссудат	5. белок 2,5 г/л	
	6.прозрачный	
	7. микрофлора +++	
	8. точка замерзания – 1,3°C	
65. Факторы экссудации:	Изменения в очаге воспаления:	
	1. агрегация тромбоцитов	
	2. замедление кровотока	
А. Внесосудистые	3.повышение гидростатического давления в сосудах	
	4. набухание эндотелия сосудов	
Б. Внутрисосудистые	5. повышение свертываемости крови	
	6. повышение тонуса сосудов	
В. Сосудистые	7.образование тромба в лимфатических ка- пиллярах	

66. Виды гиперемии	Признаки
	1. ускорение кровотока
	2. замедление кровотока
	3. повышение притока крови
А. Артериальная гиперемия	4. повышение оттока крови
	5. покраснение
	6. побледнение
Б. Венозная гиперемия	7. отек
	8. боль
	9. нарушение функции
	10. образование микротромбов
67. Виды гормонов	Про- и противовоспалительные эффекты
	1.повышение проницаемости сосудов
А. минералокортикоиды	2. отек уменьшается
	3.стабилизация клеточных мембран
Б. глюкокортикоиды	4. размножение клеток
	 дифференцировка клеток отек увеличивается

8. гиперосмия в очаге воспаления

10. краевое стояние лейкоцитов

9. гиперонкия тканей

Установить правильную последовательность:

68. Стадии фагоцитоза:

- 1 поглощение
- 2 приближение к объекту фагоцитоза
- 3 переваривание
- 4 контакт

69. Сосудистые изменения в очаге воспаления

- 1 венозная гиперемия
- 2 стаз
- 3 артериальная гиперемия
- 4 ишемия
- 5 маятникообразное движение крови
- 6.- пульсирующее движение крови

70. Формирование воспалительного отека

• 1 – выброс медиаторов воспаления

- 2 усиление фильтрации
- 3 нарушение оттока крови
- 4 нарушение лимфотока
- 5 повышение проницаемости стенок сосудов
- 71. Установить последовательность включения компонентов в процесс острого воспаления:
 - 1 экссудация
 - 2 альтерация
 - 3 пролиферация
- 72. Установить последовательность фаз эмиграции лейкоцитов:
 - 1 выход за пределы сосудов
 - 2 маргинация
 - 3 хемотаксис

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростовна-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд.- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ:Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 9

Тема: ТИПОВЫЕ НАРУШЕНИЯ ТЕРМОРЕГУЛЯЦИИ В ОРГАНИЗМЕ: ЛИХОРАДКА, ПЕРЕГРЕВАНИЕ.

Общая цель занятия: Изучение динамики лихорадки, изменение соотношений между теплопродукцией и теплоотдачей в организме в различные стадии лихорадки. Их отличия от перегревания.

Конкретные цели занятия: Знать:

- 1. .Определение лихорадки.
- 2. .Экзогенные и эндогенные пирогенные вещества. Механизм их действия в организме.
- 3. .Основные стадии развития лихорадки. Соотношение между теплопродукцией и теплоотдачей в различные стадии лихорадки.
- 4. .Особенности кровообращения, дыхания, пищеварения и мочеотделения у больного при лихорадке. Возможные отрицательные последствия критического падения температуры.
- 5. Участие нервной, эндокринной и иммунной систем в развитии лихорадки.
- 6. Определение перегревания. Особенности изменений терморегуляции и физиологических систем при перегревании (по стадиям).
- 7. Отличие лихорадки от перегревания
- 8. Значение лихорадки для организма. Понятие о пиротерапии.
- 9. .Особенности лихорадочной реакции периода новорожденности.

Уметь:

- 1. Провести эксперимент, уметь интерпретировать полученные результаты.
- 2. Справляться с тестовыми заданиями.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Что такое «лихорадка».
- 2. Как поддерживается температурный гомеостаз (процессы теплоотдачи и теплопродукции).
- 3. Опишите механизм действия экзогенных и эндогенных пирогенов в организме.
- 4. Какие изменения, происходят в разные стадии лихорадки. Соотношение процессов теплоотдачи и теплопродукции.
- 5. Какие типы температурных кривых вы знаете.
- 6. Опишите изменения, происходящие в третью стадию лихорадки. Соотношение процессов теплоотдачи и теплопродукции.
- 7. Назовите возможные отрицательные последствия критического падения температуры. Опишите механизм остановки сердца при критическом падении температуры.
- 8. Объясните положительное значение лихорадки для организма.
- 9. Какие вы дадите рекомендации по тактике питья и питания при лихорадке. Дайте патофизиологическое обоснование лечения лихорадки.
- 10. Что такое «пиротерапия».
- 11. Объясните участие нервной, эндокринной и иммунной систем в развитии лихорадки.
- 12. Каковы особенности лихорадочной реакции периода новорожденности.
- 13. Дайте определение понятия «перегревание».
- 14. Как нарушаются процессы нарушение процессов терморегуляции при перегревании.
- 15. Чем отличается лихорадка от перегревания.
- 16. Укажите какие осложнения, вызывает перегревание.
- 17. Как вы поможете больному с перегреванием.

Задания:

- 1.Ответить на тестовые задания в руководстве.
- 2. Составить три тестовых задания.
- 3.Придумайте ситуационную задачу.

Тестовые задания.

д) липопротеины

укажите все правильные ответы.	
 1. При каких патологических процессах развивается неинфекц ♦ а) некроз тканей ♦ б) гиперпродукция тиреоидных гормонов • в) воспаление, вызванное физическим или химическим 	·
◆ г) злокачественная опухоль в стадии распада	
◆ д) экзогенное перегревание	
◆ е) обширное кровоизлияние	
⋆ ж) внутрисосудистый гемолиз эритроцитов	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	еты:
2.Какие утверждения являются правильными?	
 а) повышение температуры тела человека всегда свиде лихорадочной реакции 	этельствует о развитии
 ◆ б) лихорадка характеризуется не только повышением т обязательными признаками интоксикации организма 	емпературы тела, но и
 в) лихорадка - это реакция теплокровных животных на факторов 	з действие пирогенных
 ◆ г) лихорадка может иметь как патогенное, так и защитн низма Ответ 	юе значение для орга- ы:
3.Пирогенным действием обладают:	
◆ а) простагландины группы Е	
◆ б) биогенные амины	
◆ в) интерлейкин 1	
◆ г) фактор некроза опухолей	
◆ д) липополисахариды	
◆ е) интерлейкин 6	
◆ ж) кинины	
◆ з) интерлейкин 2	
	
4.Укажите клетки, являющиеся основными продуцентами втор	ичных пирогенов:
◆ а) тромбоциты	
◆ б) моноциты	
◆ в) тканевые макрофаги	
◆ г) эритроциты	
◆ д) лимфоциты	
◆ е) гранулоцитыОтветы:	
5.Какая из указанных групп первичных пирогенов обладает на пирогенной активностью?	иболее выраженной
◆ а) мукополисахариды	
◆ б) чужеродный белок	
◆ в) липополисахариды	
◆ г) фосфолипиды	

Ответы: _____

6 Какие	утверждения	авпаютса	правиль	ными?
U.IXanric	A I DEDWTELINY	תטוטותונסת	правиль	причи

- ◆ а) пирогенной активностью обладают не только патогенные, но и непатогенные виды микробов
- ◆ б) пирогенные свойства патогенных микроорганизмов не всегда коррелируют с их вирулентностью
- в) пирогенной активностью обладают только эндотоксины
- ◆ г) пирогенной активностью могут обладать компоненты оболочек бактериальных клеток
- ◆ д) прямой пирогенной активностью обладают нуклеиновые кислоты мононуклеарных фагоцитов

- 7. Укажите механизмы, участвующие в повышении температуры тела при лихорадке:
 - а) увеличение сопряженности окисления и фосфорилирования
 - б) периферическая вазоконстрикция
 - в) усиление сократительного ("мышечного") термогенеза
 - ♦ г) уменьшение потоотделения
 - ◆ д) активация биологического окисления
 - е) усиление потоотделения

Ответы:	

- 8. Выберите правильное утверждение:
 - ◆ а) при лихорадке организм утрачивает способность поддерживать постоянную температуру тела при изменениях внешней температуры
 - б) при экзогенной гипертермии в системе терморегуляции организма происходят принципиально такие же изменения, как при лихорадке
 - в) при лихорадке сохраняется терморегуляция организма

- 9. Выберите правильное утверждение:
 - ◆ а) жаропонижающую терапию необходимо применять при субфебрильной лихорадке
 - ◆ б) жаропонижающую терапию необходимо применять при фебрильной лихорадке
 - в) жаропонижающую терапию следует применять при длительной пиретической лихорадке

- 10. Характер кривой температуры при лихорадке существенно зависит от:
 - ◆ а) этиологического фактора
 - б) особенностей патогенеза основного заболевания
 - в) функционального состояния эндокринной системы
 - г) температуры окружающей среды
 - д) лечебных мероприятий
 - е) функционального состояния иммунной системы

 11. Компенсаторными реакциями у человека при значительном повыштуры окружающей среды являются: ♦ а) сужение периферических сосудов ♦ б) расширение периферических сосудов ♦ в) расширение сосудов внутренних органов ♦ г) усиление потоотделения ♦ д) повышение мышечного тонуса ♦ е) мышечная дрожь ♦ ж) учащение дыхания ♦ з) урежение дыхания ♦ и) брадикардия ♦ к) тахикардия Ответы:	
 12. Гипертермия организма развивается в результате ♦ а) активации процессов теплопродукции при повышенной тепло ♦ б) снижения эффективности теплоотдачи при пониженной тепло • в) активации процессов теплопродукции при неизменившейся т • г) активации процессов теплопродукции при сниженной теплоот • д) снижения теплоотдачи при нормальной активности процести дукции 	опродукции еплоотдачи гдаче ссов теплопро-
Ответы:	
 13. Укажите изменения в организме на стадии компенсации (адапта мии: ♦ а) тахикардия ♦ б) брадикардия ♦ в) учащение дыхания ♦ г) урежение дыхания ♦ д) расширение периферических сосудов ♦ е) расширение сосудов внутренних органов ♦ ж) гемодилюция ♦ з) гемоконцентрация • и) максимальное напряжение механизмов терморегуляции • к) срыв механизмов терморегуляции Ответы:	
 14. Укажите изменения в организме на стадии декомпенсации гипертер ♦ а) тахикардия ♦ б) брадикардия • в) учащение дыхания • г) расширение периферических сосудов • д) расширение сосудов внутренних органов • е) максимальное напряжение механизмов терморегуляции • ж) срыв механизмов терморегуляции • з) урежение дыхания • и) гемоконцентрация • к) гемодилятация Ответы:	омии:

- 15. При какой температуре тела у человека может развиться тепловой удар?
 - a) 38⁰C
 - ◆ б) 40° С
 - ◆ в) 42⁰ С
 - ♦ r) 44⁰ C

Ответы:	
---------	--

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростовна-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд.- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ:Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.
- 14. Патологическая физиология. Учебное пособие. В.Г. Овсянников. стр.128-147.

Дополнительная

- ... 1. Веселкин П.Н. Лихорадка. М.:Медгиз, 1963.
- 2. Патологическая физиология экстремальных состояний. Под ред. П.Д.Горизонтова. М., 1987. –С.202-221.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 11

Тема, ГИПОКСИЯ

Общая цель занятия: Уметь объяснить этиологию, общий патогенез, механизмы развития разных видов гипоксий, дать патофизиологическое обоснование их комплексной терапии. Сформировать у студентов представление о гипоксии, как типовом патологическом процессе.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Понятие гипоксии. Этиологию, патогенез и классификацию гипоксий.
- 2. Патогенетические механизмы Различных типов гипоксий.
- 3. Компенсаторные реакции при кисло- 2. Интерпретировать типовые родном голодании.
- 4. Особенности изменений показателей 3. Анализировать ситуациондыхательной функции крови
- 5. Патофизиологическое обоснование 4. Справляться с тестовыми коррекции гипоксий.
- 6. Патогенез острой асфиксии плода и ее особенности на фоне хронической антенатальной гипоксии.

Уметь:

- 1.Определить вид кислородного голодания по состоянию показателей дыхательной функции крови
- анализы по гипоксиям
- ные задачи.
- заданиями

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Что такое «гипоксия».
- 2. Напишите классификацию гипоксий.
- 3. Какие дыхательные показатели крови вы знаете норме?
- 4. Опишите этиологию гипоксий.
- 5. Составьте схему патогенетических механизмов различных типов ги-
- 6. Как вы будете дифференцировать гипоксии?
- 7. Опишите патогенез острой асфиксии плода.
- 8. Опишите особенности изменений показателей дыхательной функции крови при различных типах гипоксий.
- 9. Какие механизмы компенсации при гипоксии вы знаете (экстренные и долговременные).
- 10. Как повышать устойчивость к гипоксии.
- 11. Дайте патофизиологическое обоснование коррекции гипоксий.

Задания:

- 1.Ответить на тестовые задания, тестовые и ситуационные задачи.
- 2. Составить три тестовых задания.
- 3.Составить 3 ситуационные задачи.

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Указать правильные ответы:

- 1. Укажите признаки, характерные для гипоксии циркуляторного типа:
 - а) снижение линейной скорости кровотока
 - б) уменьшение артерио-венозной разности по кислороду
 - в) уменьшение содержание кислорода в артериальной крови
 - г) снижение объемной скорости капиллярного кровотока
 - д) увеличение артерио-венозной разности по кислороду
 - е) ацидоз газовый
 - ж) ацидоз негазовый
 - з) понижение содержания кислорода в венозной крови

Ответы:

- 2. Укажите возможные причины гипоксии тканевого типа:
 - а) отравление метгемоглобиномобразователями
 - б) отравление цианидами
 - в) острая кровопотеря
 - г) увеличение образования простагландина Е
 - д) снижение активности ферментов тканевого дыхания
 - е) повышение активности ферментов тканевого дыхания

- 3. При каких состояниях уменьшается сродство гемоглобина к кислороду?
 - а) ацидоз
 - б) алкалоз
 - в) гиперкапния
 - г) гипокапния

Ответы:		

- 4. Укажите реакции экстренной адаптации к гипоксии:
 - а) Увеличение объема альвеолярной вентиляции
 - б) мобилизация депонированной крови
 - в) усиление анаэробного гликолиза
 - г) снижение диссоциации оксигемоглобина
 - д) перераспределение кровотока
 - е) усиление митохондриопоэза
 - ж) тахикардия
 - з) активация эритропоэза

5.		причины гипоксии:	
	1). гемич	еского, 2). гипоксического типа	
	•	а) снижение рО ₂ в воздухе	
	•	б) отравление окисью углерода	
	•	в) эмфизема легких	
	•	г) отравление нитратами	
	•	д) хроническая кровопоря	
	•	е) недостаточность митральных клапанов	
	•	ж) гиповитаминоз B ₁₂	
	•	з) понижение возбудимости дыхательного цен	• _
			Ответы:
e	\/u0\\u0\		
о.		причины гипоксии:	
	1). JK3020	енного, 2). <i>тканевого</i> типа	
	•	а) отравление барбитуратами	
	•	б) повреждение митохондрий	
	•	в) повышение парциального давления CO ₂ кро	ови
	•	г) высотная болезнь	
	•	д) отравление цианидами	
	•	е) отравление угарным газом	
	•	ж) горная болезнь	
	•	з) отравление нитратами	0
7	VKONIATO E	ADMINATE LEADONOMA:	Ответы:
1.		причины гипоксии:	
	1). цирку	ляторного, 2). смешанного типа а) травматический шок	
	•	б) хроническая кровопотеря	
	•	в) острая массивная кровопотеря	
	•	г) легочная артериальная гипертензия	
	•		
	•	д) миокардит с сердечной недостаточностью e) неосложненный инфаркт миокарда	
	•	е) неосложненный инфаркт миокарда	Ответы:
			Ответы
8.	Какие изм	енения наблюдаются в организме при острой ги	ипоксии в стадии ком-
	пенсации	1?	
	•	а) тахикардия	
	•	б) увеличение гематокрита	
	•	в) тахипноэ	
	•	г) спазм коронарных сосудов	
	•	д) гиперпноэ	
	•	е) расширение сосудов мышц	
	•	ж) расширение сосудов мозга	
			Ответы:
	0 Қақие и	зменения в клетке можно считать компенсаторн	ыми при гипоксии?
	J. Nakric vi	а) торможение гликолиза	вими при гипоксии:
	•	б) снижение активности Na/К ⁺ и Ca ²⁺ АТФаз	
	•	в) активация гликолиза	
	•	г) активация тликолиза г) активация фосфолипазы А ₂ (ФЛА ₂)	
	•	д) мобилизация креатинфосфата	
	•	е) мобилизация креатинфосфата е) мобилизация гликогена	
	•	o, moorninaaarni iniimorona	

- ж) активация перекисное окисление липидов (ПОЛ)
- з) увеличение в клетке натрия

Ответы:				

10.В патогенезе гипоксического повреждения клетки ведущую роль играют:

- а) торможение гликолиза
- б) увеличение в клетке рН
- в) мобилизация креатинфосфата
- г) увеличение в клетке натрия
- д) активация фосфолипазы A₂
- е) высвобождение лизосомальных ферментов
- ж) торможение перекисного окисления липидов (ПОЛ)
- з) накопление Са²⁺ в митохондриях

Ответы:	•	

ТЕСТОВЫЕ И СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

ДЛЯ ЛЕЧЕБНОГО, МЕДИКО-ПРОФИЛАКТИЧЕКОГО ФАКУЛЬТЕТОВ И ФАКУЛЬТЕТА ВЫСШЕГО СЕСТРИНСКОГО ОБРАЗОВАНИЯ:

А. ТЕСТОВЫЕ ЗАДАЧИ:

Задача № 1.

Значения дыхательной функции крови у больного следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 20,5 об%
- 2. Истинное содержание О₂ в артериальной крови 15 об%
- 3. Истинное содержание О₂ в венозной крови 9,5 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

Задача № 2.

Значения дыхательной функции крови у больного следующие:

- 1 Кислородная емкость крови 10 об%
- 2 Истинное содержание O₂ в артериальной крови 9,5 об%
- 3 Истинное содержание О₂ в венозной крови 5 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

Задача № 3.

Значения дыхательной функции крови у больного следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 20 об%
- 2. Истинное содержание О₂ в артериальной крови 19 об%
- 3. Истинное содержание O₂ в венозной крови 17 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

Задача № 4.

Значения дыхательной функции крови у больного следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 21 об%
- 2. Истинное содержание O_2 в артериальной крови 20 об%
- 3. Истинное содержание O₂ в венозной крови 6 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

ДЛЯ ПЕДИАТРИЧЕСКОГО ФАКУЛЬТЕТА: дыхательные показатели крови у детей с 7 летнего возраста имеют значения, как у взрослого человека.

Задача № 5.

Значения дыхательной функции крови у ребенка 6 лет следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 21,5 об%
- 2. Истинное содержание О₂ в артериальной крови -16 об%
- 3. Истинное содержание O₂ в венозной крови 9 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

Задача № 6.

Значения дыхательной функции крови у новорожденного ребенка 2-х дней следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 23 об%
- 2. Истинное содержание О₂ в артериальной крови -22 об%
- 3. Истинное содержание O₂ в венозной крови 16 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O_2 ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Причина цианоза?

Б. СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ:

За∂ача № 7.

У больного вечером на фоне повышения АД, появились боли в области сердца, одышка. К утру развился акроцианоз, появились отеки на нижних конечностях и внизу живота. Какой вид гипоксии развился у больного? Обосновать рекомендации по лечению.

Задача № 8.

Больной обратился с жалобами на частые носовые кровотечения, слабость. При визуальном осмотре отмечается бледность кожных покровов, слизистых оболочек век и ротовой полости.

Анализ крови: эритроциты – 3 000 000, гемоглобин – 55 %. Какой вид гипоксии возможен у больного?

Задача № 9.

У больного на фоне стоматита появились боль в области горла, за грудиной, кашель, осиплость голоса и субъективное чувство удушья. При визуальном осмотре выявили акроцианоз и отечность слизистых ротовой полости и гортани. Какой вид гипоксии развился у больного?

Задача № 10.

Значения дыхательной функции крови ребенка 10 лет с диагнозом – гемофилия «А», следующие:

- 1. Кислородная емкость крови 16 об%
- 2. Истинное содержание O_2 в артериальной крови 15 об%
- 3. Истинное содержание O₂ в венозной крови 13 об%

Определить вид гипоксии. Какова степень насыщения артериальной и венозной крови O₂ ? Каков дефицит кислорода на уровне капиллярной крови? Есть ли цианоз? Дать патофизиологическое обоснование рекомендаций по лечению.

Задача 11.

У ребенка 2 –х лет к вечеру поднялась температура, появился лающий кашель, боль в горле и межреберной мускулатуре, диафрагме. Утром кашель усилился, появился акроцианоз, диспное (частое, глубокое дыхание). Какое вид гипоксии развился у больного? Обосновать рекомендации по лечению.

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростовна-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 4. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд.- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 7. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 8. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 9. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 10. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 11. Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ:Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.
- 12. Патологическая физиология. Учебное пособие. В.Г. Овсянников. стр.37-49.

Дополнительная

- 1. Гипоксия. Под редакцией Н.Н. Сиротина 1949.
- 2. Войткевича В. И. Хроническая гипоксия. 1973.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 12

Тема: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ НАРУШЕНИЙ кислотно-основного состояния.

Общая цель занятия: Получить представление о патогенезе типовых нарушений кислотно-основного состояния (КОС) и клинических проявлениях этих нарушений. Научиться дифференцировать виды различных нарушений по показателям КОС.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Главные механизмы КОС в норме. КОС – как жесткая КОС (в крови и моче) при разконстанта и интегральная система личных нарушениях: поддержания гомеостаза.
- 2. Виды и роль буферных систем в регуляции рН крови.
- 3. Показатели КЩР: их определение, патофизиологическая значение, оценка.
- 4. Основные формы нарушения КЩР, их классификация.
- 5. Этиология, патогенез, диагностика газовых и негазовых ацидозов и алкалозов.
- 6. Обменные, структурные и функциональные нарушения в организме при ацидозах и алкалозах.
- 7. Компенсаторноприспособительные реакции при ацидозах и алкалозах.
- 8. Принципы коррекции ацидозов и алкалозов.

Уметь:

- регуляции 1. Интерпретировать показатели
 - а) при ацидозах газовых и негазовых (метаболический, выделительный, экзогенный, комбинированный),
 - б) при алкалозах газовых и негазовых (выделительный, экзогенный).
 - 2. Объяснить патогенез клинических нарушений при патологии КОС.
 - 3. Разбирать тестовые задания по патофизиологии КОС.
 - 4. Разбирать типовые и ситуационные задачи при нарушениях КОС.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Перечислите буферные системы организма и дайте их характеристики.
- 2. Какие ионы образуются при повышении P_{CO2} и какие буферные системы их связывают?
- 3. Роль легких в регуляции КЩР.

- 4. Роль почек в регуляции КЩР (опишите механизм ацидогенеза, аммониогенеза, реабсорбции гидрокарбоната).
- 5. Патогенез клинических нарушений при ацидозе (газовом и негазовом).
- 6. Патогенез клинических нарушений при алкалозе (газовом и негазовом).
- 7. Какие параметры учитываются при исследовании кислотнощелочного равновесия? Объясните их значение.

Задания:

- 1.Ответить на тестовые задания, тестовые и ситуационные задачи.
- 2.Составить алгоритм диагностики нарушений КЩР.
- 3.Составить 1-2 ситуационные задачи в соответствии с этим алгоритмом.
- 4.Составит 3-4 тестовых заданий по теме.

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

Укажите все правильные ответы.

- 1. Какие из перечисленных процессов участвуют в компенсации метаболического ацидоза?
 - а) повышенное выделение с мочой хлорида аммония
 - б) альвеолярная гиповентиляция
 - ◆ в) альвеолярная гипервентиляция
 - ◆ г)перемешение H+ ионов в костную ткань в обмен на ионы Na+ и Ca
 - ◆ д) поступление H+ ионов в клетки в обмен на ионы K+
 - ◆ e) усиленное выведение HCO₃ с мочой
 - ★ ж) связывание H+ ионов основным компонентом бикарбонатного уровня
 - ◆ з) связывание H+ ионов белками
 - и) повышенное образование ацидуретического фактора

- 2. Какие из перечисленных процессов участвуют в компенсации респираторного алкалоза?
 - ◆ а) гипервентиляция легких
 - б) связывание катионов белковым буфером с высвобождением ионов H+
 - ◆ в) выход в кровь ионов водорода из клеток в обмен на ионы К+
 - r) уменьшение выделения НСО₃ с мочой
 - ◆ д) увеличение выделения НСО₃ с мочой
 - ◆ е) поступление в кровь ионов H+ из костной ткани в обмен на катионы Ca⁺⁺ и Na⁺
 - ж) уменьшение реабсорбции гидрокарбоната в почках
 - з) увеличение реабсорбции гидрокарбоната в канальцах почек

Ответ		

3. Какие из перечисленных процессов участвуют в ког ацидоза?	мпенсации респираторного
 а) активация ацидо- и аммониогенеза в почках б) уменьшение реабсорбции в канальцах почек в) увеличение реабсорбции в канальцах почек но связывание избытка Н⁺ ионов восстановленны д) освобождение из белков ионов Н⁺ в обмен на 	НСО₃ ым гемоглобином
 ◆ д) освоюждение из белков ионов н в бомен на ◆ е) освобождение из белков ионов К⁺ и Na⁺ в обм ◆ ж) гиперкалиемия 	
• з) перемещение ионов хлора в эритроциты в об	мен на НСО ₃ Ответ
4. Как изменяется нервно-мышечная возбудимость п вом алкалозе?	ри некомпенсированном газо-
◆ а) понизится◆ б) повысится	
◆ в) не изменится	Ответ
 5. Укажите почечные механизмы компенсации сдвиго ♦ а) ресинтез гликогена из молочной кислоты ♦ б) экскреция кислых и щелочных соединений ♦ в) калий-натриевый ионообменный механизм ♦ г) ацидогенез • д) уролитиаз • е) аммониогенез • ж) реабсорбция аминокислот 	в КОС?
у жу решесереция шимпенителе	Ответ
 6. Для газового алкалоза характерно: ♦ а) уменьшение рСО₂ и стандартного бикарбона ♦ б) уменьшение рСО₂ и увеличение стандартног ♦ в) увеличение рСО₂и стандартного бикарбонат 	го бикарбоната крови
 7. При газовом ацидозе наблюдается: ♦ а) увеличение рСО₂ и уменьшение стандартног ♦ б) уменьшение рСО₂ и стандартного бикарбона ♦ в) увеличение рСО₂ и стандартного бикарбона 	та крови
 8. Как изменится показатель титрационной кислотнос ацидозе? ♦ а) повысится ♠ 5) почисителя 	ти мочи при метаболическом
◆ б) понизится◆ в) не изменится	
	Ответ

Дополните.

ТК = 14 мл щелочи NH₄ = 12 ммоль/л

 9. Укажите границы изменения рН крови, за пределами которых развиваются состояния несовместимые с жизнью: ♦ а) рН меньше • б) рН больше
10. Назовите наиболее типичные последствия гипокалиемии? 1)3)
11.Для какой формы нарушений КОС характерно развитие судорог и почему? 1)2)2)
ТЕСТОВЫЕ ЗАДАЧИ
Задача №1
Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС. $pH = 7,50$ $pCO_2 = 36$ мм рт.ст $SB = 28$ ммоль/л плазмы $BB = 57$ ммоль/л кров $BE = +5,5$ ммоль/л крови $TK = 10$ мл щелочи $NH_4 = 11$ ммоль/л $NaHCO_3$ и Na_2 HPO_4 увеличены в моче.
У больной неукротимая рвота.
7 dentities they they they they they they they they
Задача № 2.
Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС pH =7,52 pCO ₂ = 23 мм рт.ст. SB = 18 ммоль/л плазмы BB = 38 ммоль/л крови BE = -4 ммоль/л крови TK = 12 мл щелочи NH ₄ = 17 ммоль/л Na ₂ HPO, и NaHCO ₃ увеличены в моче. Больного оперируют с применением аппарата для искусственного дыхания.
Задача № 3. Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС. рН = 7,25 рСО₂ = 35 мм рт.ст. SB = 17 ммоль/л плазмы BB = 27 ммоль/л крови BE = - 9 ммоль/л крови

У больного тяжёлая форма хронического гломерулонефрита с первичным поражением выведения с мочой нелетучих органических кислот.

Задача №4

Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС

pH = 7,25

 $pCO_2 = 35 \text{ MM pt.ct.}$

SB = 15 ммоль/л плазмы

BB = 25 ммоль/л крови

BE = - 8,5 ммоль/л крови

ТК = 70 мл щелочи

 $NH_4 = 58$ ммоль/л

Увеличено содержание Na H₂PO₄ в моче. Гиперкалиемия. Гиперкальциемия. Гипернатриемия. Декальцинация костей.

Задача №5

Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС.

pH = 7,20

 $pCO_2 = 75 \text{ MM pt.ct.}$

SB = 30 ммоль/л плазмы

ВВ = 62 ммоль/л крови

BE = +2,8 ммоль/л крови

Т К = 65 мл щелочи

 $NH_4 = 60$ ммоль/л

Задача № 6

Определить наличие и вид нарушений показателей КОС, степень компенсации патологического процесса. Объяснить патогенетический механизм нарушений КОС

pH = 7, 36

 $pCO_2 = 36 \text{ MM pt.ct.}$

SB = 19,5 ммоль/л плазмы

ВВ = 39 ммоль/л крови

BE = -5 ммоль/л крови

ТК = 37 мл щелочи

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

Задача №1

Больной с травмой головного мозга, сопровождаемой повторной рвотой, одышкой и нарушениями памяти поступил в реанимационное отделение. При анализе крови по методу Аструпа выявлены следующие показатели КОС: pH = 7,56; pCO $_2$ = 36 мм рт.ст.; SB = 27 ммоль/л плазмы; BB = 50 ммоль/л крови; BE = +5 ммоль/л крови.

Какой вид нарушений КОС развился у больного?

Задача № 2.

В стационар госпитализирован больной в тяжёлом состоянии с обострением хронического гломерулонефрита. При анализе крови по методу Аструпа выявлены следующие показатели КОС: pH = 7,25; $pCO_2 = 35$ мм pt.ct.; SB = 13 ммоль/л плазмы; BB = 29 ммоль/л крови; BE = 10 ммоль/л крови; TK = 10 мл щелочи; MH, = 9 ммоль/л.

Какой вид нарушений КОС развился у больного? Каков их механизм?

Задача №3

В реанимационное отделение стационара госпитализирован больной с сахарным диабетом в коматозном состоянии, с нарушениями дыхания (периодическим дыханием Куссмауля). При анализе крови по методу Астр> па выявлены следующие показатели КОС: pH = 7,17; $pCO_2 = 50$ мм pt.ct.; SB = 15,5 ммоль/л плазмы; BB = 38,0 ммоль/л крови; BE = 13 ммоль/л крови — BE = 13 ммоль/л крови; BE = 13 ммоль/л крови крови крови к

Какой вид нарушений КОС развился у больного? Каков их механизм?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 2. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-Х,2004. 574с.
- 3. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд.- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 4. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 5. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 6. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 7. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 8. Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикавказ:Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224c

РАЗДЕЛ III **ЧАСТНАЯ ПАТОФИЗИОЛОГИЯ**

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №14

Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРАСНОЙ КРОВИ. КА-ЧЕСТВЕННЫЕ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ ИЗМЕНЕ-НИЯ ЭРИТРОЦИТОВ.

Общая цель занятия: Изучить морфологические признаки анемий, некоторые признаки усиленного распада эритроцитов

Конкретные цели занятия:

попкренные цени запяния.	
Знать	Уметь
1. Патологические формы эритроци-	1. Характеризовать основные ге-
тов.	матологические проявления ане-
2.Понятие анемий. Этиологию, пато-	мий - появление регенеративных
генез и классификацию анемий.	и дегенеративных форм эритро-
3. Классификацию и патогенез гемо-	цитов.
литических анемий, картину перифе-	2. Различать в мазке крови пато-
рической крови	логические формы Er
4.Механизм распада гемоглобина.	3. Справляться с тестовыми зада-
5.Прямые и косвенные признаки ге-	ИМВИН
молиза эритроцитов.	

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Дать определение понятия «патологические формы эритроцитов»?
- 2. Какая клетка является родоначальником эритроцитов?
- 3. Какие основные изменения претерпевают красные кровяные клетки при своем созревании?
- 4. Описать дегенеративные формы эритроцитов.
- 5. Какие эритроциты периферической крови относят к регенеративным формам?
- 6. В чем отличие нормоцитов от ретикулоцитов?
- 7. Дайте определение анемии?
- 8. Указать главные и дополнительные признаки анемии?
- 9. Дать патогенетическую классификацию анемий?
- 10. Объяснить, как определяется степень тяжести анемии?
- 11. Указать классификацию анемий по уровню эритрометрических показателей?
- 12. Перечислите этиологические факторы постгеморрагической анемии?

- 13. Составить схему патогенеза острой постгеморрагической анемии.?
- 14. Какие изменения гематологических показателей характерны для состояния после острой кровопотери через 30-40 минут?
- 15. Какие изменения гематологических показателей характеры для острой кровопотери средней степени тяжести через 24-48 часов?
- 16. Обосновать отсутствие гемодинамических признаков при хронических постгеморрагических анемиях?
- 17. Опишите картину крови при острой постгеморрагической анемии?
- 18. Составьте классификацию гемолитических анемий?
- 19. Какие гемолитические анемии передаются по наследству?
- 20. Перечислить признаки усиленного распада эритроцитов?
- 21. Составить схему механизма наследственных гемолитических анемий?.
- 22. Описать патогенез при наследственном сфероцитозе?
- 23. Опишите картину крови при гемолитической анемии?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания, типовые и ситуационные задачи.
- 2. Составить 1-2 типовые задачи по 1 классу анемий. Составить 2-3 ситуационные задачи, по 1 классу анемий.

План последовательного разбора анализа красной крови.

- 1. По наличию олигоцитемии (эритропении) и гипохромии определяем наличие анемии.
- 2. По степени выраженности гипохромии определяем тяжесть анемии.
- 3. По наличию или отсутствию универсального признака недостаточности кроветворения, определяем класс анемии: *I класс* если ретикулоцитоз соответствует тяжести анемии, *II класс* если ретикулоцитоз не соответствует тяжести анемии.
 - 4. Подсчет эритрометрических показателей.
- 5. Определяют вид анемии. Если в п.3 установлена анемия I класса, выясняют имеются ли в анализе признаки усиленного распада Ег. Если да, то это гемолитическая анемия, если нет постгеморрагическая. Острую и хроническую постгеморрагические анемии дифференцируют по эритрометрическим показателям. Острая постгеморрагическая анемия нормохромная и нормоцитарная, для хронической характерен синдром ложной гипохромности (ЦП и ОП снижены, а ПН в N). Если в п.3 установлена анемия II класса, смотрят какие из частных признаков недостаточности кроветворения имеются в анализе крови. Для железодефицитной анемии характерен синдром истинной гипохромности (снижены все показатели). Для анемии от недостатка антианемического фактора характерны эмбриональный тип кроветворения (мегалобласты в крови),

признаки усиленного распада Ег, синдром ложной гиперхромности (ЦП и ОП повышены, ПН в N или снижен). Для апластической анемии характерно отсутствие ретикулоцитов.

Te	стовые задания.			
Укажите все правильные ответы І. Какие из перечисленных анемий з а) наследственная анемия Минк б) анемия Аддисона-Бирмера в) наследственная сидеробласт г) фолиеводефицитная анемия д) хроническая постгеморрагиче е) железодефицитная анемия	характеризуются г ковского-Шоффара ная анемия еская анемия			
2. Какие из перечисленных анемий <i>I)</i> по аутосомно-доминантно а) наследственная сидеробласт б) серповидно-клеточная анеми в) анемия вследствие недостать г) микросфероцитарная анемия д) талассемия	му типу, 2) по релная анемия я ка фермента глюко Минковского-Шоф	р-6-фосфатдегидро-	∙геназь	əl
3. Какую донорскую кровь сле конфликте? а) резус-положительную б) резус-отрицательную		новорожденному Ответ		резус
4. Возрастает ли концентрация эри а) да б) нет	тропоэтинов при г	емолитических анег Ответ:	ииях?	
5. Внутрисосудистый гемолиз эритр а) эритроцитопатиях	ооцитов наиболее	часто возникает прі	1 :	

б) гемоглобинопатиях

в) переливании несовместимой по группе крови г) пароксизмальной ночной гемоглобинурии

Ответ: _____

Типовые задачи.

Задача № 1

Эпитропитов

Задача № 2

Эрипроципов	130000	Эрипроцинов	1000000
Гемоглобина	30%	Гемоглобина	20%
Ретикулоцитов	50%	Ретикулоцитов	60%
Анизоцитоз и пойкило	цитоз хорошо вы-	Гематокритное число	9
ражены.		Анизоцитоз и пойкилоци	итоз резко ві
Нормобласты - 1-2 в	попе зрения из-	пажены	-

1500000

Нормобласты - 1-2 в поле зрения, изредка встречаются эритробласты.

Билирубин крови –3,4 мг% по Бокальчуку (прямая реакция - отрицательная).

Абсолютная величина одного эритроцита- $90 / M^3$

Стеркобилинурия резкая.

Резистентность эритроцитов: min - 0.61; max - 0,15.

1000000 Эпитропитов 3Ыражены.

Нормобластов - 1-2 в поле зрения, изредка встречаются эритробласты.

Билирубин крови – 5,4 мг% по Бокальчуку (прямая реакция - отрицатель-

Стеркобилинурия резко выраженная.

Резистентность эритроцитов: min - 0,61; max -0,15.

Задача № 3

Эритроцитов 3000000 Гемоглобина 45% Ретикулоцитов 50% Гематокритное число - 22 Легкий пойкилоцитоз. Нормоциты – единичные в мазке. Резистентность: min - 0.5; max - 0.3

Задача № 4

Эритроцитов	1000000
Гемоглобина	20%
Ретикулоцитов	60%
Гематокритное число	9
Анизоцитоз и пойкило	оцитоз резко вы-
ражены.	
i.	

Нормобластов - 1-2 в поле зрения, изредка встречаются эритробласты.

Билирубин крови – 5,4 мг% по Бокальчуку (прямая реакция - отрицатель-

Стеркобилинурия резко выраженная.

Резистентность эритроцитов:

min - 0,63; max -0,13.

Ситуационные задачи. Задача №5.

У рабочего химического производства, появились головные боли, головокружение, снизился аппетит, повысилась утомляемость. При осмотре кожных покровов и слизистых оболочек - выраженная бледность. При пальпации отмечается увеличение и болезненность печени и селезенки.

Анализ крови: эритроциты $-1.7x10^{12}$ /л, гемоглобин -30%, ретикулоциты -55%, общий билирубин крови - 3,4 мг%, прямой билирубин - 0,2 мг%, непрямой билирубин – 3,2 мг%.

В мазке крови: анизоцитоз и пойкилоцитоз хорошо выражены. Нормобластов - 1-2 в поле зрения, изредка встречаются эритробласты.

Какой вид анемии разлился у больного? Обосновать рекомендации.

Задача №6.

После перенесенной психотравмы у ребенка 5 лет, появились диспептические расстройства, резкая слабость, головокружение. При осмотре выявлена резкая бледность с желтушным оттенком (лимонным) кожных покровов и слизистых оболочек. При пальпации увеличение границ печении и селезенки.

Анализ крови: эритроциты - 2300000, гемоглобин - 40 %, ретикулоциты - 50 %, общий билирубин крови - 4,5 мг%, прямой билирубин — 0,4 мг% непрямой билирубин — 4,1 мг%.

В мазке крови: резко выражен сфероцитоз, появились единичные нормоциты. Какой вид анемии разлился у больного? Обосновать рекомендации.

Задача №7

У новорожденного на 3-е сутки жизни появилась желтушность кожных покровов лица и шеи, слизистых оболочек глаз и ротовой полости. В анамнезе мать – Rh-, отец – Rh+. При пальпации увеличение границ печени и селезенки.

Анализ крови: эритроциты 4000000, гемоглобин — 50%, ретикулоциты — 40%, общий билирубин крови — 2,8 мг%, прямой билирубин — 0, непрямой билирубин — 2,8 мг%

В мазке крови хорошо выражен анизоцитоз и пойкилоцитоз, появились единичные нормоциты.

Какой вид анемии развился у больного? Обосновать рекомендации лечения.

Задача №8

Возможен ли резус-конфликт, если:

- а) мать Rh положительная, отец Rh отрицательный, ребенок -?
- б) мать Rh отрицательная, отец Rh положительным, ребенок -?

У кого и как проявится Rh - конфликт, при каких условиях?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд.- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Гематология детского возраста./под ред. Г.А.Алексеева. -С.Пб., 1998.-543 с.
- 14. Н.А.Кассирский, Г.А. Алексеев. Клиническая гематология. -М., 1979.
- 15. Патофизиология крови. Экстремальные случаи. –Под ред. А.И.Воробьева. –М.:Изд.МИА, 2004.-268с.
- 16. Шиффман Ф. Патофизиология крови. –М.:Изд. «Бином», 2007. -448с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №15

Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРАСНОЙ КРОВИ. ПАТОГЕ-НЕТИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ АНЕМИЙ.

Название задания: Распознавание различных анемий по мазкам крови и данным клинического анализа

Общая цель занятия: приобрести навыки дифференциальной диагностики различных видов анемий.

Конкретные цели занятия:

Знать

- фикацию анемий.
- 2.Патогенетические различных видов анемий.
- 3.Универсальный и частные признаки недостаточности кроветворения.
- 4. Компенсаторные реакции различных видах анемий
- 5. Эритрометрические показатели 4. Оценивать крови и их динамика при различ- стентности эритроцитов при аненых видах анемий.
- 6.Виды резистентности эритроци- 5.Анализировать тов и ее зависимость от патологи- задачи. ческих форм эритроцитов

Уметь

- 1. Этиологию, патогенез и класси- 1. По данным анализа крови определять тяжесть и класс анемии.
 - механизмы 2.Интерпретировать типовые анализы крови при различных анеми-ЯХ.
 - 3. Рассчитывать и интерпретировать эритрометрические показапри тели при различных формах анемий.
 - показатели резимиях.
 - ситуационные

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Укажите этиологические факторы железодефицитной анемии?
- 2. Составьте схему патогенеза железодефицитной анемии?
- 3. Перечислите симптомы железодефицитной анемии?
- Опишите картину крови при железодефицитной анемии? 4.
- Для каких анемий характерен мегалобластический тип кроветворе-5. ния?
- Указать причины мегалобластических анемий? 6.
- 7. Составьте схему патогенеза В₁₂ (фолиево)-дефицитной анемии
- Опишите картину крови при В₁₂ (фолиево)-дефицитной анемии? 8.
- 9. Причины гипо- и апластических анемий?

- 10. При каких анемиях цветовой показатель остается в пределах нормы?
- 11. Для каких анемий характерна гипербилирубинемия?
- 12. Какие анемии могут возникать после резекции желудка?
- 13. Каковы основные патогенетические звенья апластической анемии
- 14. При каких анемиях: число ретикулоцитов в периферической крови увеличивается?
- 15. При каких анемиях: число ретикулоцитов в периферической крови уменьшается?
- 16. Какие причины наиболее часто приводят к развитию железодефицитных анемий?
- 17. Какие болезни сопровождаются гипопластической анемией?
- 18. Назовите три основных патогенетических фактора, играющих роль в патогенезе гипо- и апластических анемий.
- 19. Назовите триаду наиболее характерных клинических признаков, характеризующих авитаминоз B_{12} .
- 20. Какие анемии можно отнести к регенераторным?
- 21. Какие анемии можно отнести к гипорегенераторным?
- 22. Какие гематологические показатели характерны для железодефицитных анемий?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания, типовые и ситуационные задачи в руководстве.
- 2. Составить 1-2 типовых задач по 2 классу анемий.
- 3. Составить 2-3 ситуационных задач по 2 классу анемий.

Тестовые задания.

1. При каких состояниях наблюдается простая гиповол	темия?
а) через 30-40 мин после острой кровопотери	
б) через 6-8 ч после острой кровопотери	

- в) ожоговом шоке
- г) перегревании организма

- 2. Какие изменения гематологических показателей характерны для состояния после острой кровопотери средней тяжести через 24-48 часов?
 - а) восстановление показателя гематокрита до нормы
 - б) уменьшение показателя гематокрита
 - в) нормальная величина цветного показателя
 - г) снижение цветного показателя
 - д) увеличение содержания ретикулоцитов в крови
 - е) нормальное содержание гемоглобина в 1 л крови Ответ: _____

3.	 Какие изменения гематологических показателей характерны для хро стгеморрагической анемии? а) нормальное или незначительное повышение содержание ретикуло б) увеличение латентной железосвязывающей способности сыворотк в) увеличение содержания сидеробластов в красном костном мозге г) анизоцитоз и пойкилоцитоз эритроцитов Ответ: 	цитов и
1		
4.	Для каких анемий характерен микроцитоз эритроцитов? а) железодефицитная анемия б) гемолитическая анемия Минковского-Шоффара в) острая постгеморрагическая анемия г) хроническая постгеморрагическая анемия д) гипопластическая анемия	
	Ответ:	
5.	 Какие анемии характеризуются выраженной гипохромией эритроцитов а) хроническая постгеморрагическая анемия б) гипоплатическая анемия в) острая постгеморрагическая анемия г) анемия при дифиллоботриозе д) наследственная сидеробластная анемия Ответ: 	
6		11402
O.	 При каких анемиях наблюдается мегалобластический тип кроветворена) талассемия А б) анемия, связанная с резекцией подвздошной кишки в) анемия, связанная с резекцией тощей кишки г) апластическая анемия д) анемия, связанная с дифиллоботриозом Ответ: 	
	OTBC1	
7.	 Какие гематологические признаки характерны для: 1) железодефицитной анемии; 2) наследственной сидеробламии; а) уменьшение содержания железа в сыворотке крови б) увеличение содержания железа в сыворотке крови в) уменьш. латентной железосвязывающей способ. сыворотки г) увеличение латентной железосвязывающей способ. сыворотки д) уменьшение содержания сидеробластов в красном костном мозге е) увеличение содержания сидеробластов в красном костном мозге Ответ:1 	астной ане-
8.	 Какие причины могут привести к развитию 1) железодефицитных; 2) В₁₂- и фолиеводефицитных анемий а) массивная острая кровопотеря б) резекция желудка в) хронические микробные энтериты г) ахлоргидрия д) паразитирование широкого лентеца е) отсутствие фактора Кастла в желудочном соке ж) образование антител к мембране париетальных клеток желудка Ответ 1	i; 2

- 9. Выберите гематологические признаки, характерные
- 1) для гемолитических; 2) для гипопластических анемий:
- а) анизо- и пойкилоцитоз эритроцитов
- б) ретикулоцитоз
- в) отсутствие ретикулоцитов
- г) лейкопения и тромбоцитопения
- д) нормохромия эритроцитов
- е) гиперплазия костного мозга
- ж) гипоплазия костного мозга

Ответ 1			
2			

10. Укажите гематологические признаки, характерные для

1)В₁₂- и фолиеводефицитной анемии; 2) наследственно сидеробластной анемии:

- а) уменьшение содержания сывороточного железа
- б) увеличение содержания сывороточного железа
- в) гипохромия эритроцитов
- г) гиперхромия эритроцитов
- д) мегалобластический тип кроветворения
- е) нормобластический тип кроветворения

Ответ 1		
2		

- 11. Укажите наиболее частые причины железодефицитной анемии:
 - а) недостаточное поступление железа с пищей у детей
 - б) хроническая кровопотеря
 - в) беременность и лактация
 - г) заболевания желудочно-кишечного тракта
 - д) тяжелые изнуряющие болезни, сопровождающиеся ООФ
 - е) болезни печени
 - ж) наследственная атрансферринемия

Ответ:	
--------	--

Типовые задачи.

Задача №	1.	Задача № 2.		
Эритроцитов	1500000	Эритроцитов	500000	
Гемоглобина	40%	Гемоглобина	10%	
Ретикулоцитов	4%	Ретикулоцитов	0,2%	
Гематрокритное число	24	Гематокритное число	4,5	
Анизоцитоз и пойкилоци	тоз резко выра-	Резистентность эритроцитов	в:	
жены. Единичные нормо	областы и мега-	min - 0,48; max - 0,30		
лобласты.				

Билирубин крови -65 мкмоль/л

(прямая реакция - отрицательная).

Стеркобилинурия.

Средняя абсолютная величина одного

эритроцита-165/м³

Резистентность эритроцитов:

min - 0,52; max - 0,15

Задача № 3. Задача № 4

3000000 Эритроцитов 4000000 Эритроцитов 58% Гемоглобина 30% Гемоглобина 1% 28% Ретикулоцитов Ретикулоцитов Гематокритное число 20 Гематокритное число 25

Резистентность эритроцитов: Легкий пойкилоцитоз. Нормобласты еди-

min - 0,48; max - 0,30 ничные в мазке.

Средняя абсолютная величина одного Резистентность эритроцитов:

эритроцита-60/м³ min - 0,52; max - 0,15

Ситуационные задачи.

Задача № 5.

Больной, 35 лет, поступил в хирургическую клинику по поводу пулевого ранения грудной клетки. Клинические данные: бледная кожа, артериальное давление 70/40 мм рт. ст., частый, слабый пульс, учащенное поверхностное дыхание. В ходе операции обнаружено массивное внутреннее кровотечение, вызванное повреждением одной из ветвей легочной артерии.

Результаты анализа крови, полученные через 3 дня после проведенной операции:

Гемоглобин - 60% - 80 г/л

Эритроциты - 4500000 - $4,5 \times 10^{12}$ /л Лейкоциты - 10000 - 10×10^{9} /л Ретикулоциты - 12% - 12%

Мазок крови: много полихроматофилов, оксифильных нормоцитов -2%, легкий пойкилоцитоз.

Вычислить цветовой показатель. При каких методах окраски мазка обнаруживаются ретикулоциты, полихроматофилы? Сформулировать заключение.

Задача №6.

Больной 68 лет, перенесший 7 лет назад тотальную резекцию желудка по поводу язвенной болезни. Поступил в терапевтическую клинику с жалобами на общую слабость, головокружение, сердцебиение, одышку, особенно после физической нагрузки, боль и жжение в области языка, частые поносы, ощущение онемения и "ползания мурашек" в конечностях. Объективные данные: бледно-желтушный цвет кожи и склер, гладкий блестящий, ярко-красного цвета язык.

Результаты анализа крови: Гемоглобин - 36% - 36 г/л

Эритроциты - $1000000 - 1 \times 10^{12}$ /л Лейкоциты - $3000 - 3 \times 10^{9}$ /л

Мазок крови: анизоцитоз (макроцитоз), пойкилоцитоз, мегалоциты с тельцами Жолли, кольцами Кебота, оксифильные и полихроматофильные мегалобласты. Какие изменения в мазке крови являются главными для постановки гематологического диагноза у больного? Каков механизм возникновения патологии у данного больного? Обоснуйте заключение.

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Гематология детского возраста./под ред. Г.А.Алексеева. -С.Пб., 1998.-543 с.
- 14. Н.А.Кассирский, Г.А. Алексеев. Клиническая гематология. -М., 1979.
- 15. Патофизиология крови. Экстремальные случаи. –Под ред.А.И.Воробьева. –М.:Изд.МИА, 2004.-268с.
- 16. Шиффман Ф. Патофизиология крови. –М.:Изд. «Бином», 2007. 448c.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №16

Тема: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ БЕЛОЙ КРОВИ. КАЧЕСТВЕННЫЕ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ ЛЕЙКОЦИТОВ.

Название задания: Патологические формы лейкоцитов. Ядерные сдвиги нейтрофилов при различных анемиях и у больных некоторыми инфекционными заболеваниями. Лейкоцитозы и лейкопении.

Общая цель занятия: Изучить количественные и качественные изменения лейкоцитов при некоторых патологических процессах

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1.Патологические лейкоцитов, их классифика- ские формы лейкоцитов. цию.
- 2.Лейкоцитозы и лейкопении, их классификацию.
- 3.Классификацию ядерных тивных форм лейкоцитов. генеративного, смешанного ядерных сдвигов.

Уметь:

- формы 1.Различать в мазке крови патологиче-
 - 2.Интерпретировать основные проявления реактивных состояний крови появление регенеративных и дегенера-
- сдвигов нейтрофилов, при- 3. Определение тяжести состояния знаки регенеративного, де- больного по данным клинического анализа крови.
 - 4. Оценивать динамику картины крови и состояния больного по анализам периферической крови.
 - 5. Справляться с тестовыми заданиями.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Лейкоциты, их виды, количество. Лейкоцитарная формула.
- 2. Гранулоциты нейтрофилы, эозинофилы, базофилы, их содержание, размеры, форма, строение, основные функции.
- 3. Агаранулоциты моноциты, лимфоциты, их содержание, размеры, форма, строение, основные функции.
- 4. Физиологический лейкоцитоз, условия и механизмы.
- 5. Какие патологические формы лейкоцитов, Вы знаете?
- 6. Классификация патологических форм лейкоцитов.
- 7. Причины и механизмы развития патологических концетрационных лейкоцитозов.
- 8. Причины и механизмы развития патологических продуктивных лей-

коцитозов.

- 9. Дайте определение, что такое лейкоцитоз.
- 10. Дайте определение, что такое лейкопения.
- 11. Лейкоцитоз. Классификация. Этиология. Патогенез.
- 12. Изменение лейкоцитраной формулы при различных лейкоцитозах.
- 13. Лейкопения. Классификация. Этиология. Патогенез.
- 14. Изменение лейкоцитраной формулы при различных лейкопениях.
- 15. При каких заболеваниях возникает нейтрофильный лейкоцитоз и нейтрофильная лейкопения.
- 16. При каких заболеваниях возникает эозинофильный лейкоцитоз и эозинофильная лейкопения.
- 17. При каких заболеваниях возникает базофильный лейкоцитоз и базофильная лейкопения.
- 18. При каких заболеваниях возникает моноцитарный лейкоцитоз и моноцитарная лейкопения.
- 19. При каких заболеваниях возникает лимфоцитарный лейкоцитоз и лимфоцитарная лейкопения.
- 20. Дайте определение понятию абсолютный лейкоцитоз и относительный лейкоцитоз.
- 21. Агранулоцитозы. Этиология. Патогенез. Изменение лейкоцитраной формулы.
- 22. Клинические проявления и осложнения лейкопений.
- 23. Что такое ядерный сдвиг. Классификация. Характеристика.
- 24. Составьте схему ядерных сдвигов.
- 25. Что такое реактивное состояние белой крови.
- 26. Перечислите признаки указывающие на ухудшение состояния больного по картине белой крови.

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания, типовые и ситуационные задачи в руководстве.
- 2. Составьте 4-5 тестовых задания.
- 3. Составьте 3-4 типовых задач.
- 4. Составьте 2-3 ситуационных задач.

План последовательного разбора анализа белой крови.

- 1. Определить в анализе белой крови реактивное состояние крови или лейкоз. Если в анализе в лейкоцитарной формуле нет бластных клеток (миелобласты, промиелоциты, лисфобласты, пролимфоциты, монобласты, промоноциты), то это реактивное состояние белой крови.
- 2. По общему количеству лейкоцитов определить увеличение или уменьшение общего числа лейкоцитов (лейкоцитоз или лейкопения).
- 3. Определить ядерный сдвиг по Шиллингу (регенеративный или дегенеративный или смешанный ядерный сдвиг).

4. Оценить степень тяжести пациента по картине белой крови.

Признаки неблагоприятного состояния пациента по картине белой крови:

- 1. анэозинофелия
- 2. лимфопения
- 3. появились миелоциты
- 4. индекс ядерного сдвига стремится к единице.

	Тестовые задания	
1.	Какие заболевания сопровождаются эозинофилией ? а) поллинозы б) эхинококкоз печени в) хронический лимфолейкоз г) бактериальная пневмония д) аллергический ринит е) хронический миелолейкоз	
		Ответы:
2.	Для каких состояний характерно развитие эозинопении? а) злокачественная опухоль б) ответа острой фазы в) атопический дерматит г) стрессовых состояний д) миелотоксического агранулоцитоза	
		Ответы:
3.	Какие заболевания часто сопровождаются развитием мона) корь б) брюшной тиф в) инфаркт миокарда г) инфекционный мононуклеоз д) краснуха	ноцитоза? Ответы:
4.	Укажите, какие заболевания сопровождаются 1) абсолютным лимфоцитозом, 2) относительным а) иммунная форма лимфоцитоза, б) вирусные инфекции в) туберкулез г) гипопластическая анемия д) инфекционный мононуклез	лимфоцитозом: Ответы:
5.	Какие состояния сопровождаются развитием абсолютной а) острая лучевая болезнь б) острый инфаркт миокарда в) ответ острой фазы г) анемия Аддисона-Бирмера д) стрессовые состояния е) острая гемолитическая анемия	

- 6. Какие изменения гемограммы характерны для нейтрофильного лейкоцитоза с регенеративным ядерным сдвигом влево?
 - а) увеличение процентного содержания палочкоядерных нейтрофилов на фоне нейтрофилии
 - б) значительное увеличение процентного содержания нейтрофилов на фоне нейтропении
 - в) наличие в крови полисегментированных нейтрофилов
 - г) появление в крови нейтрофильных метамиелоцитов
 - д) появление в крови единичных промиелоцитов
 - е) уменьшение в крови относительного содержания лимфоцитов

Ответы:

- 7. Какие изменения в нейтрфилах являются проявлением их дегенерации?
 - а) полисегментированное ядро
 - б) подковообразное ядро
 - в) пылевидная зернистость цитоплазмы
 - г) вакуолизация цитоплазмы

2 - - - . . . No 4

д) токсогенная зернистость цитоплазмы

Ответы:	

- 8. Какие признаки характерны для иммунного агранулоцитоза?
 - а) осложнение язвенно-некротической ангиной, сопровождающейся выраженной лихорадочной реакцией
 - б) осложнение язвенно-некротической ангиной, сопровождающейся нормальной температурой тела
 - в) возможное осложнение пневмонией со скудной симптоматикой
 - г) возможное осложнение пневмонией с характерными симптомами, выявленными физикальными и рентгенологическими методами исследования
 - д) инфильтрация клетками крови печени и селезенки
 - е) морфологический и биохимический атипизм лейкоцитов

C	твет	гы:		

2 - - - - No 2

Типовые задачи.

Задач	a № 1	Задача № 2		
Лейкоциты -	1000 (1×10 ⁹ /л)	Лейкоциты - 1200)0 (12×10 ⁹ /л)	
Эозинофилы	4%	Нейтрофилы:		
Нейтрофилы:		Палочкоядерные–	12%	
Палочкоядерные	6%	Сегментоядерные-	5%	
Сегментоядерные-	- 8%	Лимфоциты–	5%	
Лимфоциты –	72%	Моноциты–	6%	
Моноциты –	10%	Клетки раздражения Найдены спирохеты	я – плазмоциты – 2%. Обермайера.	

Задача № 3

	-	идала не о	
1.Лейкоцитов -	13000 (13×10 ¹² /л)	2. Через нескольк	о дней:
Нейтрофилы:	,	Лейкоциты -	8000 (8×10 ⁹ /л)
Юные -	8%	Нейтрофилы	
Палочкояде	рные – 25%:	Миэлоциты –	- 1%
Сегментояд	ерные – 50%	Юные -	10%
Лимфоциты –	12%	Палочкоядер	ные – 35 %
Моноциты –	5%	Сегментояде	рные - 40%
Базофилы –	0%	Лимфоциты -	9%
Эозинофилы -	0%	Моноциты -	5%

Ситуационные задачи

Задача № 4

В приемный покой поступила больная с острой болью в правой подвздошной области, температура тела 38,5 ⁰C. При осмотре – острый живот. Проведена операция.

Анализ крови при поступлении:

Лейкоцитов — 16200 Базофилов — 0%

Эозинофилов – 0%

Нейтрофилов: юных - 10%

палочкоядерных – 26% сегментоядерных – 47%

Лимфоцитов — 10% Моноцитов — 7%

Анализ крови после операции:

Лейкоциты – 15000

Базофилы - 0% Эозинофилов — 0%

Нейтрофилы: миэлоциты - 2%

юные 22%

палочкоядерные – 20% сегментоядерные- 44%

Лимфоциты - 10 % Моноциты - 2%

Оценить состояние больного по картине крови до и после лечения

Задача №5

У ребенка вечером появилась боль в горле, ночью поднялась температура — 39.8° С. При осмотре ротовой полости – гиперемия зева, миндалины отечны с гнойными изъявлениями, язык обложен. Отмечается увеличение околочелюстных лимфоузлов.

Анализ крови: Лейкоцитов – 12000(12×10¹²/л)

Базофилы – 0,2% Эозинофилы - 0.8%

Нейтрофилы: юные - 2%

палочкоядерные – 40% сегментоядерные – 40%

Лимфоциты – 13% Моноциты – 4%

Назначено лечение.

Через несколько дней повторный анализ крови:

Лейкоциты - $9000 (9 \times 10^9 / л)$

Эозинофилы - 1%

Нейтрофилы: палочкоядерные - 20 %

сегментоядерные - 40%

Лимфоциты - 30% Моноциты - 9%

Оценить состояние больного по картине крови до и после лечения.

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Гематология детского возраста./под ред. Г.А.Алексеева. -С.Пб., 1998.-543 с.
- 14. Н.А.Кассирский, Г.А. Алексеев. Клиническая гематология. -М., 1979.
- 15. Патофизиология крови. Экстремальные случаи. –Под ред.А.И.Воробьева. –М.:Изд.МИА, 2004.-268с.
- 16. Шиффман Ф. Патофизиология крови. –М.:Изд. «Бином», 2007. 448c.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №17

Тема: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ БЕЛОЙ КРОВИ.

Общая цель занятия: Ознакомить студентов с морфологическими изменениями периферической крови при различных лейкозах. Дать представления о лейкемоидных реакциях.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1.Лейкемоидные реакции, их разновидности.
- 2. Лейкозы. Определение понятия.
- 3. Принципы классификации лейкозов.
- 4. Этиологию и патогенез лейкозов.
- 5. Картину крови при различных формах лейкозов.
- 6. Признаки острого лейкоза.
- 7. Дифференциальную лабораторную 4. Выполнить тестовые задания диагностику острых лейкозов

Уметь:

- 1. Интерпретировать картину периферической крови в мазках с различными формами хронических лейкозов.
- 2. Ставить пероксидазную реакцию и оценить результат.
- 3. Интерпретировать типовые анализы крови.
- и решить ситуационные задачи.

Вопросы для самостоятельной работы

(самостоятельная работа должна быть выполнена в рабочей тетради)

- 1. Лейкемоидные реакции. Виды. Этиология.
- 2. Составьте схему патогенеза лейкемоидных реакций. Лабораторная диагностика.
- 3. Дайте определение понятия «лейкоз».
- 4. Опишите этиологию лейкозов. Отобразите ее в виде схемы.
- 5. Патогенез лейкозов.
- 6. Классификация лейкозов.
- 7. Какова картина крови при различных лейкозах.
- 8. Опишите картину острого лейкоза.
- 9. Опишите картину хронического лейкоза.
- 10. Какую лабораторную диагностику лейкозов Вы знаете.?
- 11. Патогенетическая терапия лейкозов.

Задание.

- 1. Ответить на тестовые задания, типовые и ситуационные задачи в руководстве.
- 2. Составьте 4-5 тестовых задания.
- 3. Составьте 3-4 типовых задач.
- 4. Составьте 2-3 ситуационных задач.

План последовательного разбора анализа белой крови

- 1. Определить в анализе белой крови реактивное состояние крови или лейкоз. Если в анализе в лейкоцитарной формуле есть бластные клеток (миелобласты, промиелоциты, лисфобласты, пролимфоциты, монобласты, промоноциты), то это лейкоз системное поражение крови.
- 2. Далее разбор проводят по классификации лейкозов.

Тестовые задания

- 1. Какие изменения гематологических показателей характерны для
- 1) лейкемоидной реакции миелоидного типа, например, при сепсисе;
- 2) нейтрофильного лейкоцитоза, например, при остром аппендиците:
 - а) увеличение содержания лейкоцитов до 10 x 10 ⁹ /л крови
 - б) увеличение содержания лейкоцитов до 15-20 х 10 9 /л крови
 - в) сдвиг лейкоцитарной формулы до метамиелоцитов
 - г) сдвиг лейкоцитарной формулы нейтрофилов до миелоцитов и промиелоцитов
 - д) инфильтрация клетками крови печени и селезенки
 - е) морфологический и биохимический атипизм лейкоцитов

Ответ:	

- 2. Какие изменения периферической крови характерны для острого миелобластного лейкоза?
 - а) появление бластных клеток с отрицательной реакцией на липиды
 - б) появление бластных клеток с положительной реакцией на липиды
 - в) появление промиелоцитов, миелоцитов и метамиелоцитов
 - г) отсутствие промиелоцитов, миелоцитов и метамиелоцитов
 - д) увеличение содержания эозинофилов и базофилов
 - е) анемия и тромбоцитопения

Ответ:	
--------	--

- 3. Какие изменения в периферической крови характерны для острого лимфобластного лейкоза?
 - а) появление бластных клеток с отрицательной реакцией на липиды
 - б) появление бластных клеток с положительной реакцией на липиды
 - в) появление бластных клеток с положительной реакцией на полисахариды
 - г) наличие в крови промиелоцитов и миелоцитов
 - д) анемия и тромбоцитопения

- 4. Укажите, какие изменения в периферической крови характерны для
 - 1) **хронического миелоидного** лейкоза;
 - 2) лейкемоидной реакции миелоидного типа:
 - а) появление в крови единичных миелобластов
 - б) увеличение содержания лейкоцитов до 10 x 10 ⁹ /л крови
 - в) появление в крови нейтрофильных метамиелоцитов
 - г) увеличение содержания в крови п/я и с/я
 - д) тромбоцитопения
 - е) появление лейкемических инфильтратов

<u> </u>

5.	Какой из перечисленных вариантов наиболее характерен для типичного течения хронического лимфолейкоза? а) лейкопения с относительным лимфоцитозом
	б) нормальное количество лейкоцитов с абсолютным лимфоцитозом
	в) значительное увеличение кол-ва лейкоцитов с лимфоцитозом до 40%
	г) значительное увеличение кол-во лейкоцитов с лимфоцитозом до 80%
	Ответ:
6.	Укажите, какие изменения в периферической крови характерны для 1) острого миелобластного миелолейкоза, 2) хронического миелолейкоза: а) наличие в крови миелобластов б) наличие в крови миелоцитов и метамиелоцитов в) увеличение содержания в крови п/ядерных и с/ядерных нейтрофилов г) абсолютная эозинофилия и базофилия д) увеличение содержания лейкоцитов в 1 л крови е) наличие в клетках миелоидного ростка филадельфийской хромосомы Ответ:
7.	Укажите, какие изменения в периферической крови характерны для 1) хронического миелолейкоза, 2) лейкемоидной реакции миелоидного типа: а) появление бластных клеток с отрицательной реакцией на липиды б) появление бластных клеток с положительной реакцией на липиды в) появление в крови промиелоцитов и миелоцитов г) абсолютная нейтрофилия д) относительная нейтрофилия е) анемия и тромбоцитопения Ответ:
8.	Какой тип лейкоза чаще всего встречается в детском возрасте? а) хронический миелолейкоз б) хронический лимфолейкоз в) острый лимфобластный лейкоз Ответ:

Типовые задачи.

Задача №1	Задача № 2		
Гемоглобин - 15% (30г/л)	Гемоглобин - 36% (55г/л)		
Эритроциы - 800000 (0,8×10 ¹² /л)	Эритроциты - 2000000 (2×10 ¹² /л)		
Тромбоциты - 11000 (11 ×10 ⁹ /л)	Тромбоциты - 190000 (190 ×10 ⁹ /л)		
Лейкоциты - 30000 (30×10 ⁹ /л)	Лейкоциты - 150000 (150×10 ⁹ /л)		
Базофилы – 2%	Нейтрофилы: п/я – 3%		
Эозинофилы - 4%	с/я – 3%		
Миэлобласты – 76%	Лимфобласты - 8%		
Промиэлоциты - 1%	Пролимфоцит - 26%		
Нейтрофилы: Миэлоциты – 1%	Лимфоциты - 56%		
Юные – 2%	Моноциты – 4%		
п/я — 5%	В большом количестве встречаются		
с/я – 2%			
Лимфоциты - 3%	«раздавленные клетки» - тельца Бот-		
Реакция на пероксидазу в части бла-			
стов положительная.	кина – Гумпрехта.		

Ситуационные задачи Задача № 3

У больного после перенесенного эмоционального стресса, отмечается резкая слабость, снижение аппетита, субфебрильная температура, кровоточивость десен. В анамнезе мать больного умерла от лейкоза. При осмотре – кожные покровы бледные, точечные кровоизлияния.

```
Анализ крови: Гемоглобин -
                                   20% (40г/л)
                Эритроциты -
                                    1000000 ( 1 \times 10^{12}/л)
                                    20150 ( 20,15 \times 10^9/\Pi)
                Тромбоциты -
                                    200000 (200 \times 10^9 / \pi)
                Лейкоциты -
                                     73%
                Миэлобласты –
                Миэлоциты –
                                    0%
                Промиэлоциты –
                                        0,5%
                Метамиэлоциты –
                                        0%
                Палочкоядерные –
                                         1%
                Сегментоядерные -
                                         8%
                                         4%
                Базофилы –
                Эозинофилы –
                                         6 %
                Лимфоциты –
                                         6%
               Моноциты –
                                         0,5%
                Реакция на пероксидазу в части бластов положительная.
```

Оценить картину крови. Есть ли лейкоз?

Задача №4

Больную направили в гематологическое отделение. После удаления зуба отмечается кровотечение из лунки удаленного зуба в течении недели, проводимые мероприятия по остановке кровотечении не эффективны. Больная отмечает длительное время повышенную утомляемость и потливость, незначительные боли в левом подреберье.. При пальпации увеличение селезенки и лимфатических узлов.

```
Анализ крови: Лейкоциты -
                            149000 (149 \times 10^9 / \pi)
                              1%
              Базофилы –
              Эозинофилы – 4%
              Промиэлоциты –1%
              Нейтрофилы: Миэлоциты –
                                             27%
                                             -26\%
                           Юные
                           Палочкоядерные – 14%
                           Сегментоядерные – 20%
                            -1%
              Лимфоциты
                            - 6%
              Моноциты
Оценить картину крови. Есть ли лейкоз?
```

Задача № 5

У ребенка в возрасте 3-х лет, отмечается часто повышение температуры до 39-40 $^{\rm 0}$ С, повышенная утомляемость, снижение аппетита и веса тела, боли в суставах. При осмотре — кожные покровы и слизистые оболочки бледные с точечными кровоизлияниями.

Анализ крови: Лейкоциты - 79000 (79×10⁹/л)

Нейтрофилы: Палочкоядерные — 2%

Сегментоядерные —4%

Лимфобласты — 66%

Пролимфоциты - 3%

Лимфоциты — 15%

Моноциты — 10%

Реакция на оксидазу в бластах — отрицательная.
В висячей капле бласты неподвижны.

Оценить картину крови. Есть ли лейкоз?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.- М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Гематология детского возраста./под ред. Г.А.Алексеева. -С.Пб., 1998.-543 с.
- 14. Н.А.Кассирский, Г.А. Алексеев. Клиническая гематология. -М., 1979.
- 15. Патофизиология крови. Экстремальные случаи. –Под ред.А.И.Воробьева. –М.:Изд.МИА, 2004.-268с.
- 16. Шиффман Ф. Патофизиология крови. –М.:Изд. «Бином», 2007. 448c.

ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ №19

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРОВООБРАЩЕНИЯ.

Тема: РЕФЛЕКТОРНЫЕ НАРУШЕНИЯ РАБОТЫ СЕРДЦА С АНАЛИ-ЗОМ РЕФЛЕКТОРНОЙ ДУГИ.

Общая цель занятия: Показать возможность серьезных нарушений в работе сердца рефлекторного происхождения. Провести патофизиологический анализ отдельных звеньев рефлекторной дуги. Сформулировать понятие о патологическом рефлексе, как об одном из звеньев инадекватной реакции организма.

Конкретные цель занятия:

Знать:

- 1. Регуляцию кровообращения в физиологических условиях (рефлексы Ловена, Беймбриджа и др.)
- 2. Значение рефлекторных реакций в регуляции кровообращения в условиях патологии сердечно-сосудистой системы.
- 3. Патологические висцерокардиальные рефлексы как одну из возможных причин миокардиальной недостаточности.
- 4. Компенсаторную гиперфункцию сердца. Гетеро- и изометрические механизмы компенсации.
- 5. Компенсаторную гипертрофию миокарда: физиологическую и патологическую. Возможные последствия патологической гипертрофии, механизмы декомпенсации.

Уметь:

- 1. Воспроизвести модель гастрокардиального рефлекса в остром опыте на лягушке. Дать патофизиологический анализ результатов эксперимента, рефлекторной дуги патологических висцерокардиальных рефлексов: гастро-, дуодено-, гепато-, энтеро-, рено-, бронхокардиальных и др.
- 2. Анализировать ситуационные задачи
- 3. Справляться с тестовыми заданиями

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Что такое нормальное кровообращение?
- 2. Что такое недостаточность кровообращения?
- 3. Что обеспечивает адекватность кровообращения?
- 4. Какие особенности имеет сердечно сосудистая система у ребенка?
- 5. Дайте основные гемодинамические показатели у взрослого человека.
- 6. Дайте основные гемодинамические показатели у детей.
- 7. Дайте классификацию регуляторных рефлексов.
- 8. Что такое висцерокардиальные рефлексы.
- 9. Какое значение имеют рефлекторные реакции в регуляции кровообращения?
- 10. Опишите механизмы гиперфункции сердца.
- 11. Что такое гипертрофия миокарда?
- 12. Чем отличается физиологическая гипертрофия от патологической?

- 13. В чем положительное влияние гипертрофии?
- 14. В чем отрицательное влияние гипертрофии?
- 15. Опишите последствия гипертрофии.
- 16. Перечислите формы сердечной недостаточности.
- 17. Опишите сердечный тип расстройства гемодинамики.
- 18. Дайте классификацию расстройств кровообращения.
- 19. К чему приводит левожелудочковая недостаточность?
- 20. К чему приводит правожелудочковая недостаточность?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания.
- 2. Анализировать ситуационные задачи.
- 3. Составить три тестовых задания
- 4. Придумайте ситуационную задачу.

Тестовые задания.

- 1. Как изменяется интенсивность функционирования гипертрофированных кардиомиоцитов в фазе устойчивой компенсации?
 - а) предельно увеличивается
 - б) снижается до нормы
 - в) прогрессивно падает

	Ответы:
2.	Как изменяется внутрисердечная гемодинамика при миогенной дилятации желудочков сердца?
	 а) растет скорость систолического изгнания крови из желудочков б) увеличивается диастолический объём крови в полости желудочков
	в) увеличивается остаточный систолический объём крови в полости желудочков г) снижается давление крови в правом предсердии и устьях полых вен
	д) уменьшается ударный выброс сердца Ответы:

- 3. Укажите верное утверждение:
 - а) при сердечной недостаточности нагрузка на сердце превышает его способность совершать адекватную ей работу, что сопровождается снижением сердечного выброса ниже необходимого и развитием циркуляторной гипоксии
 - б) при сердечной недостаточности уменьшается объёмная скорость и увеличивается линейная скорость кровотока, что сопровождается снижением ударного выброса и повышением перфузионного давления в артериолах

Ответы:			

- 4. Укажите факторы, состояния и болезни, которые могут вызвать сердечную недостаточность посредством прямого повреждения миокарда:
 - а) недостаточность трикуспидального клапана
 - б) недостаток витамина В (тиамина)
 - в) гипертоническая болезнь
 - г) септические состояния
 - д) стеноз устья аорты
 - е) алкоголь ж) инфаркт лёгкого
- з) амилоидоз

Ответы:	

- 5. Какой вид сердечной недостаточности вызывает развитие венозной гиперемии и отек легких?
 - а) правожеледочковая
 - б) левожелудочковая
 - в) тотальная

- 6. Избыток, каких факторов в крови и миокарде увеличивает потребление кислорода сердцем?
 - а) катехоламинов
 - б) аденозина
 - в) высших жирных кислот
 - г) ацетилхолина
 - д) ионов кальция
 - е) холестерина

_	
Ответ:	
OIDEI.	

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ.

Задача № 1.

После физической нагрузки (20 приседаний) частота пульса у больного нормализовалась через 18 мин. При этом частота дыханий -28 в 1 мин. Какую форму недостаточности кровообращения можно предположить? Каковы механизмы одышки и тахикардии.

Задача № 2.

Больной занимает вынужденное сидячее положение. У него тахикардия и одышка в покое. Попытка принять горизонтальное положение вызывает приступ удушья. Какая форма недостаточности кровообращения у больного. По какому типу развивается декомпенсация кровообращения.

Задача № 3.

При обследовании больного обнаружена недостаточность митрального клапана. Но признаки недостаточности кровообращения проявляются только при повышенной физической нагрузке. За счет каких компенсаторных механизмов обеспечивается адекватное кровоснабжение органов и тканей при нормальной физической нагрузке. Дайте характеристику и оценку кардиальных механизмов компенсации.

Рекомендуемая литература

Основная

- 1.Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.Н.Н. Зайко, проф. Ю.В. Быця. Москва 2004. стр.389-401;
- 2. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией А.Д. Адо, М.А. Адо, В.И. Пыцкого, Г.В. Порядина, Ю.А. Владимирова. Москва 2001. стр.418-421;
- 3. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.В. А. Фролова. Москва 1999.стр.416-423.
- 4. Патофизиология. Учебник. Под редакцией В.В. Новицкого, Е.Д. Гольдберга.
- 5.Патофизиология. Учебник. Под редакцией П.Ф. Литвицкого.1997 г. стр.468-484.

Дополнительная

6. Диагностика внутренних болезней. А. Н. Окороков.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №20

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРОВООБРАЩЕНИЯ.

Тема занятия: ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЙ НЕКРОЗ МИОКАРДА. ЭКС-ПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЭКСТРАСИСТОЛИЯ.

Общая цель занятия: Ознакомить студентов с возможными нарушениями функций сердечно-сосудистой системы при экспериментальном моделировании нарушений возбудимости и проводимости сердца.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Возбудимость и проводимость сердца. Нор- 4. Провести эксперименты, мальная электрокардиограмма, её компоненты. Типовые нарушения ЭКГ при инфаркте желудочков сердца. Патофизиологическое объяснение ЭКГ-признаков ишемии и инфаркта миокар- 5. Анализировать и решать да. Функциональные аритмии у детей.
- 2. Нарушения возбудимости и проводимости сердца. Аритмии: их виды, механизмы и ЭКГпроявления.
- 3. Виды экстрасистолий. Поперечная и продольная диссоциация сердца. Типовые особенности ЭКГ при нарушениях возбудимости и проводимости сердца.
- 4. Нарушения сократительной функции сердца при экспериментальной патологии. Сердечная недостаточность при аритмиях.
- 5. Фибрилляция и дефибрилляция сердца. Патофизиологическое обоснование тактики лечения.

Уметь:

- патофизиологичедать ский анализ результатов опытов.
- тестовые задания

Иметь представление o:

- 1. Об искусственных водителях ритма
- 2. Дефибрилляторах.
- 3. Индивидуальном мобильном и стационарном мониторинге работы сердца.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Перечислить основные свойства миокарда.
- 2. Что такое возбудимость?
- 3. Что такое автоматизм и проводимость?
- 4. Что такое сократимость?
- 5. Из каких компонентов состоит нормальная кардиограмма?
- 6. Что такое ишемическая болезнь сердца?
- 7. Каковы причины коронарной недостаточности?
- 8. Каковы четыре стадии ишемического повреждения миокарда?
- 9. Какие ЭКГ-признаков характерны для ишемии и инфаркта миокарда. Дайте патофизиологическое объяснение.
- 10. Дайте классификацию нарушений сердечного ритма.
- 11. Какие аритмии возникают при нарушении автоматизма? Их механизм и ЭКГ-признаки.
- 12. Как нарушается проведение импульса?

- 13. Функциональные аритмии у детей.14. Что такое экстрасистолия?
- 15. Что такое гетеротопные очаги возбуждения?
- 16. Что такое пароксизмальная тахикардия?
- 17. Что такое фибрилляция желудочков?
- 18. Какие факторы приводят к нарушениям сердечного ритма?
- 19. Дайте патофизиологическое обоснование тактики лечения.
- 20. Что такое искусственные водители ритма?
- 21. Что такое дефибрилляция?

Задания:

- 1. Ответить на тестовые задания.
- 2. Анализировать ситуационные задачи.
- 3. Составить три тестовых задания
- **4.** Придумайте ситуационную задачу.

Тестовые задания.

1.	Укажите факторы, играющие существенную роль в механизме ишемического по-
	вреждения миокарда:
	а) активация фосфолипаз
	б) активация ПОЛ
	в) активация гликогенолиза

д) повреждение митохондрий		
	Ответы:	

г) повышение концентрации ионов кальция в цитоплазме кардиомиоцитов

- 2.Укажите показатели гемограммы, характерные для острого инфаркта миокарда:
 - а) лимфопения
 - б) лейкопения
 - в) нейтрофильный лейкоцитоз со сдвигом влево

Ответы:

- 3. Какие изменения гемодинамики характерны для левожелудочковой недостаточности при остром инфаркте миокарда?
- а) уменьшение ударного объема левого желудочка
- б) увеличение скорости кровотока
- в) уменьшение времени кровотока
- г) тахикардия
- д) уменьшение сердечного индекса
- е) повышение периферического сопротивления
- ж) уменьшение центрального венозного давления
- з) уменьшение объема циркулирующей крови
- и) увеличение конечного диастолического объема левого желудочка

- 4. Какое из перечисленных веществ наиболее сильно расширяет коронарные сосуды при ишемии миокарда?
 - а) молочная кислота
 - б) гистамин
 - в) брадикинин г) аденозин Ответы: _____

5.	Укажите последствия продолжительного приступа вой тахикардии: а) увеличение сердечного выброса б) уменьшение сердечного выброса в) увеличение коронарного кровотока г) уменьшение коронарного кровотока д) повышение систолического артериального давлене) понижение систолического артериального давленж) увеличение ударного выброса з) уменьшение ударного выброса	ния
	,,,	Ответ:
6.	Укажите возможные последствия острой коронарной а) артериальная гипотензия б) сердечная недостаточность в) увеличение сердечного выброса г) инфаркт миокарда д) аритмии е) анемия ж) гиповолемия з) отёк лёгких	недостаточности:
	o, crek herkin	Ответ:
7.	Укажите патогенетические факторы развития сердечі а) внутриклеточный ацидоз в кардиомиоцитах б) потеря ионов калия кардиомиоцитами в) накопление ионов калия в кардиомиоцитах г) дефицит АТФ в клетках миокарда д) избыток АТФ в клетках миокарда е) накопление ионов кальция в саркоплазме и митох	
		Ответ:
8.\	Укажите возможные причины правожелудочковой нед а) артериальная гипертензия большого круга кровоб б) артериальная гипертензия малого круга кровооб в) инфаркт передней стенки левого желудочка серд г) дефект межжелудочковой перегородки д) недостаточность митрального клапана е) хроническая пневмония ж) коарктация аорты з) тетрада Фалло	ообращения Бращения
۵	Укажите возможни е принини и пережелуваниерой нед	
J.	Укажите возможные причины левожелудочковой недо а) недостаточность митрального клапана б) инфаркт стенки левого желудочка г) артериальная гипертензия малого круга кровооб д) гипертоническая болезнь е) эмфизема лёгких ж) коарктация аорты	

9.	Укажите основные проявления, характерные дл точности: а) тенденция к развитию асцита б) набухание ярёмных вен в) отёк нижних конечностей г) телеангиоэктазии д) гепатомегалия е) одышка ж) цианоз	я правожелудочковой недоста-
	, -	Ответ:
10.	Укажите возможные причины некоронарогенного а) значительное длительное увеличение работы б) гиперпродукция стероидных гормонов в) образование антимиокардиоцитарных антител г) гиперкатехоламинемия д) гемоконцентрация е) тромбоцитопения ж) гемодилюция	сердца
	ж) темодивноция	Ответ:
6 E I J	Какие из указанных пунктов характеризуют синусса) частота сердечных сокращений достигает 90-18 б) частота сердечных сокращений превышает 200 в) возникает при физической нагрузке г) возникает при повышении температуры тела д) возникает при сердечной недостаточности кровое) характеризуется выраженными изменениями фож) зубец Р может накладываться на зубец Т предш	0 уд/мин уд/мин робращения ррмы зубца Р
13.	Какими из указанных признаков характеризуется т а) частота возбуждения предсердий увеличивает б) возникает в результате формирования кругов предсердиям (механизм "ге-entry") в) желудочковые комплексы имеют, как правило, г) частота сокращений желудочков соответству сердий д) возникает обычно внезапно	гся до 200-400 уд/мин вого движения возбуждения по нормальную форму
14 k	Какими из указанных признаков характеризуется с	фибриппяция (мерцание) пред-
	дий? а) частота импульсов, возникающих в предсердизборовововой больков импульсов, возникающих в предсердизборововововой больковом в правильный в в развить	ях достигает 350-700 уд/мин

Ситуационные задачи Задача № 1

При анализе ЭКГ установлено:

- 1. Ритм синусовый, правильный;
- 2. Длительность интервала P P' = 1,2 сек;
- 3. Интервал Т-Р удлинен;
- 4. Форма, направление, расположение и длительность др.зубцов, интервлов и сегментов не изменены.

Вычислить ЧСС в 1 мин.

Имеется ли нарушение сердечного ритма? Если да, то какой тип аритмии? Каков патогенез? При каких заболеваниях возможны такие изменения ЭКГ?

Задача № 2

При анализе ЭКГ установлено:

- 1. Ритм синусовый, но иногда возникают дополнительные циклы:
 - а) они появляются преждевременно;
 - б) зубец Р отсутствует;
 - в) комплекс QRS расширен;
 - г) зубец Т обратный Р;
 - д) имеется компенсаторная пауза.

Какое свойство сердца нарушено у больного? Чем проявляется это нарушение? Каковы механизмы ЭКГ? Какого отдела сердца они касаются?

Задача № 3

У субъекта 45 лет после отрицательной психоэмоциональной нагрузки внезапно появилась сильная боль давящего характера в области сердца за грудиной. Боль иррадиировала в левую половину грудной клетки, левую руку. Прием нитроглицерина и валидола не купировал приступ. Больного доставили в кардиологическое отделение. При анализе ЭКГ установлено: снижен вольтаж зубца R: дискордантно смещен интервал S-T и 1 и 3 отведениях: комплекс QRS регистрируется в 2 и 4 отведениях, интервал S-T дугообразно смещен вверх, Т-инертный.

Рекомендуемая литература

Основная.

- 1.Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.Н.Н. Зайко, проф. Ю.В. Быця. Москва 2004. стр.402-420;
- 2. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией А.Д. Адо, М.А. Адо, В.И. Пыцкого, Г.В. Порядина, Ю.А. Владимирова. Москва 2001. стр.404-410,421-427;
- 3. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.В. А. Фролова. Москва 1999.стр.389-409.
- 4. Патофизиология. Учебник. Под редакцией В.В. Новицкого, Е.Д. Гольдберга. стр.471-480,490-502;
- 5.Патофизиология. Учебник. Под редакцией П.Ф. Литвицкого.1997 г. стр.438-468.

Дополнительная.

- 6.Диагностика внутренних болезней. А. Н. Окороков. стр.96-322
- 7.Электрокардиографическая диагностика аритмий сердца. Л.М. Мосин

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №21

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ СИСТЕМНОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

Тема занятия: НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КРОВООБРАЩЕНИЯ, ЕЕ ФОР-МЫ, ОСНОВНЫЕ ГЕМОДИНАМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ И ПРОЯВ-ЛЕНИЯ. АНАЛИЗ ИЗМЕНЕНИЙ ПРИ СОСУДИСТОМ ТИПЕ НЕДОСТА-ТОЧНОСТИ КРОВООБРАЩЕНИЯ.

Общая цель занятия: На модели гистаминового шока в остром опыте на собаке выявить изменения показателей гемодинамики (артериального давления, скорости кровотока и др.) и сопутствующие изменения (дыхания, чувствительности дыхательного и сосудодвигательного центров) в целостном организме, характерные для сосудистого типа нарушения кровообращения. Изучить изменения приспособительного характера, сравнить чувствительность к прессорным и депрессорным воздействиям.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Общую этиологию и патогенез расстройств сосудистого типа недостаточности кровообращения, ее формы и проявления.
- 2. Патогенез нарушений в ЦНС при острой сосудистой недостаточности кровообращения (2-я стадия шока, коллапс).
- 3. Изменение основных гемодинамических показателей (УО, МОК, скорость кровотока, СД, ДД, ПД) при сосудистой и сердечной декомпенсации.

Уметь:

- 6. Принять участие в демонстрационном опыте на собаке или поэтапно проанализировать результаты каждого блока опыта, зафиксированные на ленте кимографа и представленные в настенном пособии
- 7. Сопоставить особенности нарушений гемодинамики при сосудистом и сердечном типах недостаточности кровообрашения
- 8. Справляться с тестовыми заданиями.
- 4. Анализировать ситуационные задачи

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Дать определение недостаточности кровообращения.
- 2. Классификация форм недостаточности кровообращения.
- 3. Формы и проявления сосудистого типа недостаточности кровообрашения.
- 4. Изменения показателей гемодинамики при сосудистом типе недостаточности кровообращения.
- 5. Сопутствующие изменения (дыхания, чувствительности дыхательного и сосудодвигательного центров) в целостном организме, характерные для сосудистого типа нарушения кровообращения.
- 6. Патогенез нарушений в ЦНС при острой сосудистой недостаточности кровообращения.

- 7. Патофизиологические принципы терапии нарушений гемодинамики сосудистого типа.
- 8. Формы и проявления сердечного типа недостаточности кровообращения.
- 9. Изменения показателей гемодинамики при сердечном типе недостаточности кровообращения.
- Патофизиологические принципы терапии нарушений гемодинамики сердечного типа.

Задание	
1. Справляться с тестовыми задания 2. Анализировать ситуационные зад 3. Составить три тестовых задания. 4.Придумайте ситуационную задачу	ачи.
Тестовы	е задания.
1. Какие состояния относят к экстремальна) иммунодефицитные состояния б) уремическая кома в) диабетическая кома г) травматический шок д) гипергидратация е) коллапс	ым? Ответы:
2. Какие изменения характерны для ка а) снижение ударного и минутного выброс б) увеличение ударного и минутного выбро в) повышение АД г) снижение АД д) перераспределение кровотока е) уменьшение ОЦК ж) увеличение ОЦК	а сердца
ствах, инфаркте миокарда б) кома может возникнуть при гипоксии, ствах, инфаркте миокарда	і, кровопотере, ИМ, эндокринных расстрой- кровопотере, ИМ, эндокринных расстрой- і, кровопотере, инфБ, эндокринных рас- Ответы:
4. Выберите проявления, характеризуна) ослабление эффектов симпато-адре систем б) артериальная гипотензия в) двигательное и речевое возбуждение г) гипервентиляция легких д) уменьшение сердечного выброса е) уменьшение венозного возврата к сердиж) гиперрефлексия	наловой и гипофизарно-надпочечниковой

5. Выберите проявления, характеризующа) ослабление эффектов симпато-адренал систем б) тахикардия, артериальная гипертензия в) двигательное и речевое возбуждение г) уменьшение сердечного выброса д) депонирование крови е) артериальная гипоксемия ж) олигурия 3) гиперрефлексия	
6. Укажите возможные причины и механиз 1) распространенное артериоловенулярное и 2) снижение венозного возврата крови 3) уменьшение сердечного выброса 4) полицитемическая гиперволемия 5) гипокортицизм 6) гипоксия 7) олигурия	
7. Какие изменения ВНД, а также в нервной и эректильной стадии шока? 1) активация симпато-адреналовой системы 2) снижение активности симпато-адреналовой зактивация гипоталамо-гипофизарной систе 4) снижение активности гипоталамо-гипофиза 5) состояние нервно-психического возбужден 6) заторможенность пациента 7) гипорефлексия 8) гиперрефлексия	й системы емы арной системы
8. Какие изменения ВНД, а также в нервной и торпидной стадии шока 1) активация симпато-адреналовой системы 2) снижение активности симпатико-адреналов 3) активация гипоталамо-гипофизарной систе 4) снижение активности гипоталамо-гипофиза 5) «дисбаланс» нейроэндокринной регуляции 6) состояние нервно-психического возбужден 6) заторможенность пациента 7) гипорефлексия 8) гиперрефлексия	эндокринной системах характерны для вой системы вой системы врной системы
9. Укажите вещества, обладающие сосудораса) глюкокортикоиды б) ацетилхолин в) АДГ г) простагландины A, E д) простагландин F ₃ е) альдостерон ж) кинины з) простациклин и) аденозин	сширяющим эффектом:

- 10. К числу эндогенных веществ, способствующих снижению артериального давления путем снижения периферического сосудистого сопротивления, относятся:
- а) катехоламины
- б) брадикинин
- в) ангиотензин-II
- г) простациклин
- д) предсердный натрийуретический фактор

Ответы:		
CHREIN		

Ситуационные задачи Задача №1

Через 30 мин после инъекции антибиотика пациенту с флегмоной голени, у него возникло беспокойство, чувство страха, двигательное возбуждение, сильная пульсирующая головная боль, зуд кожи, покраснение лица; АД 180/90 мм рт.ст., пульс 120 в мин.В связи с этим врач направил пациента в палату и предложил лечь. Через 20 мин состояние больного резко ухудшилось: появилась слабость, бледность лица, нарастающее чувство удушья с затруднением выдоха, спутанность сознания, клонико-тонические судороги; резко снизилось АД 75/55 мм рт.ст.

Какое патологическое состояние развилось у пациента после введения ему антибиотиков? Каковы механизмы развития этого патологического состояния?

Задача №2

У мужчины 28 лет множественные переломы костей конечностей и ушибы туловища в результате автомобильной катастрофы. В стационар доставлен через 1 ч после травмы в тяжелом состоянии: сознание спутанное, он бледен, покрыт «холодным» липким потом. Зрачки узкие, со слабой реакцией на свет, дыхание редкое, поверхностное, тоны сердца приглушены, пульс едва прощупывается, АД 60/40 мм рт.ст., признаков наружной или внутренней кровопотери нет.

Какое патологическое состояние развилось у пациента в результате травмы? Каковы возможные варианты дальнейшего развития этого состояния у данного пациента?

Рекомендуемая литература

Основная

- 1. Патофизиология. Схемы и рисунки к избранным лекциям. Под редакцией проф. Л.Г. Хетагуровой. стр.39-48.
- 2. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.Н.Н. Зайко, проф. Ю.В. Быця. Москва 2004. стр.324-339;
- 3. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией А.Д. Адо, М.А. Адо, В.И. Пыцкого, Г.В. Порядина, Ю.А. Владимирова. Москва 2001. стр.202-209;
- 4. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.В. А. Фролова. Москва 1999. стр.193-204;
- 5. Патофизиология. Учебник. Под редакцией В.В. Новицкого, Е.Д. Гольдберга. стр.235-244;
- 6. Патофизиология. Учебник. Под редакцией П.Ф. Литвицкого. стр.135-147.
- 7. Патологическая физиология экстремальных состояний. Под редакцией П.Д.Горизонтова.стр.202-221.

Дополнительная

- 8. Бурдули, Н.М. Хроническая сердечная недостаточность. / Н.М.Бурдули. //Учебное пособие. –Владикавказ: ОАО ИПП им.Гассиева, 2005. 92с.
- 9. Бурдули, Н.М. Дилатационная и гипертрофическая кардиомиопатия. / Н.М.Бурдули. //Учебное пособие. –Владикавказ: «РУХС», 2007. – 72с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №22

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ СИСТЕМНОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

Тема занятия: НАРУШЕНИЕ КРОВООБРАЩЕНИЯ ПРИ РАССТРОЙ-СТВЕ ТОНУСА СОСУДОВ. АРТЕРИАЛЬНЫЕ ГИПЕР- И ГИПОТЕНЗИИ.

Общая цель занятия: Уметь объяснить этиологию, патогенез нарушений кровообращения при артериальных гипер- и гипотензиях, механизмы стабилизации артериального давления в тех и других случаях с целью патофизиологического обоснования их лечения.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1.Этиологию, патогенез, классификацию недостаточности кровообращения. Нарушения функций сосудов (компенсирующих, резистивных, обменных, емкостных).
- 2. Этиологию и патогенез гипертонической болезни. Вторичные (симптоматические) артериальные гипертензии. Гемодинамические механизмы и показатели при различных видах гипертензивных состояний. Последствия гипертензий.
- 3. Артериальные гипотензии. Гемодинамические механизмы острых и хронических гипотензивных состояний.

Уметь:

- Оценить показатели гемодинамики при недостаточности кровообращения сосудистого типа у взрослых и детей.
- 2. Измерить и оценить АД по способу Н.С. Короткова
- 3. Объяснить патогенез симптомов сосудистой недостаточности.
- 4. Дать заключение по ситуационным задачам.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Дайте классификацию нарушений функций сосудов (компенсирующих, резистивных, обменных, емкостных).
- 2. Опишите этиологию нарушений кровообращения при расстройстве тонуса сосудов.
- 3. Напишите схему патогенеза нарушений кровообращения при расстройстве тонуса сосудов.
- 4. Опишите этиологию и схему патогенеза гипертонической болезни.
- 5. С патологией, каких органов могут быть связаны вторичные (симптоматические) гипертензии?
- 6. Напишите схему ренопрессорного механизма почечной гипертензии.
- 7. Напишите схему ренопривного механизма почечной гипертензии.
- 8. Напишите патогенез гипофизарных гипертензий
- 9. Опишите патогенез гипертензий, связанных с патологией щитовидной железы.
- 10. Опишите патогенез, связанных с патологией надпочечников.

- 11. Опишите патогенез связанных с патологией нервной системы.
- 12. Артериальные гипотензии. Объясните патогенез изменений гемодинамических показателей при острых и хронических гипотензивных состояниях.

Задание

- 1. Справиться с тестовыми заданиями
- 2.Дать заключение по ситуационным задачам
- 3. Составить три тестовых задания.
- 4. Придумайте ситуационную задачу.

ᅻ.	придумаите ситуационную задачу.
	Тестовые задания.
1.	Укажите нейрогуморальные системы, активация которых способствует подъёму АД при артериальной гипертензии: а) активация простагландин-кининовой системы в почках б) активация ренин-ангиотензиновой системы в почках в) активация ренин-ангиотензиновой системы в тканях г) увеличение продукции Na-уретического фактора Ответы:
2.	К числу эндогенных веществ, способствующих подъему артериального давления путем повышение периферического сосудистого сопротивления, относятся: а) брадикинин б) катехоламины в) ангиотензин – II г) простациклин д) вазопрессин (антидиуретический гормон) е) оксид азота ж) эндотелины Ответы:
3.	Гипернатриемия способствует развитию артериальной гипертензии посредством: а) усиления образования ангиотензина II б) торможения обратного захвата норадреналина нервными окончаниями в) развития гиперволемии г) повышения чувствительности адренорецепторов к прессорным факторfv д) развитие отёка клеток стенок сосудов е) сгущение крови ж) активация синтеза простациклина клетками эндотелия Ответы:
4.	Укажите виды "симптоматических" артериальных гипертензий: а) гиповолемическая б) тиреоидная в) портальная г) цереброишемическая д) почечная е) эссенциальная ж) рефлексогенная з) гипофизарная Ответы:

5. Укажите методы моделирования артериа. а) двусторонняя перерезка депрессорнь б) ишемия обоих надпочечников в) компрессия одной почки и удаление д г) двусторонняя перевязка мочеточников	ругой	
д) воспроизведение невроза	Ответы:	
6. Укажите вещества, обладающие прямым а) ренин б) ангиотензин II в) АДГ г) адреналин д) гистамин е) норадреналин	вазопрессорым действием: Ответы:	
 7. Укажите отличия гипертонической болезни от других артериальных гипертензий: а) повышение артериального давления возникает на фоне отсутствия значительных органических поражений внутренних органов, участвующих в его регуляции б) возникает в результате первичного нарушения функции почек и эндокринных желёз в) важное значение в её развитии имеет наследственная предрасположенность г) возникает в результате нарушения функции надпочечников д) развивается вследствие первичного повреждения рецепторов дуги аорты и синокаротидной зоны е) важное значение имеет повышение реактивных свойств нейронов симпатических центров заднего отдела гипоталамуса Ответы: 		
8. Укажите вероятные причины гипертонич а) гипертиреоз б) хроническое психоэмоциональное перв) хронический нефрит г) повторные затяжные отрицательные зд) атеросклеротическое поражение сосу е) генетические дефекты центров вегета артериальное давление	ренапряжение	
 9. Патогенез гипертонической болезни предположительно включает следующие звенья: а) стойкое повышение возбудимости и реактивности симпатических нервных центров заднего отдела гипоталамуса б) снижение тормозного влияния коры головного мозга, оказываемого ею в норме на подкорковые прессорные центры в) истощение функции коры надпочечников г) генетически обусловленное стойкое снижение натрий-, хлор- и водовыделительной функций почек д) генерализованный наследственный дефект мембранных ионных натрий-кальциевого и натрий-калиевого насосов. е) генетически обусловленная гипопродукция минералокортикоидов 		

10.		ого давления в артериолах клубочков поч ного давления в артериолах клубочков поч алиемией лиемией ензина II в крови	
11	Сосулосуживающий эффект	ангиотензина II обусловлен:	
	а) сокращением гладких мы б) сенсибилизацией сосудис в) увеличением секреции гл г) усилением высвобождени нейронов	шц артериол стой стенки артериол к вазоконстрикторны юкокортикоидов ия катехоламинов из везикул аксонов сим	
	д) стимуляцией секреции ал	ьдостерона ациклина в клетках эндотелия	
	с) активацией опптеза прост	Ответы:	
12.	Укажите вещества, вырабат ширяющим эффектом: а) простагландин F3 б) каллидин в) простагландины A, E г) ангиотензин II д) брадикинин е) ренин		
13	Эндокринные гипертензии в	эзникают при:	
	а) тотальной гипофункции коб) гиперфункции мозгового в) гиперфункции клубочковог) гипофункции щитовидной д) гипофизарной кахексии	оркового слоя надпочечников слоя надпочечников й зоны коркового слоя надпочечников железы	
	е) тиреотоксикозе	Ответы:	
14.	Какие нарушения могут возна) расстройства микроцирку б) коронарная недостаточнов) циркуляторная гипоксия г) гемическая гипоксия д) обморок е) асцит ж) полиурия з) анурия		ии?
15	Vnoullanourag Hagastatering		
15.	а) артериальной гипертензиб) артериальной гипотензиев) коллапсами		
	г) инсультами	Ответы:	

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ. Задача № 1.

Пациент М., 36 лет, на приеме у врача предъявил жалобы на эпизоды сильной головной боли, мелькание "мушек" и появление "сетки" перед глазами, приливы крови к лицу, повышенную потливость, головокружение, выраженное сердцебиение и боль в области сердца, крупную дрожь тела, чувство немотивированной тревоги при выполнении им тяжелой работы или во время психоэмоционального перенапряжения. В покое: АД –136/85 мм рт.ст., ЧСС – 80, данные анализов крови и мочи без изменений. При физической нагрузке: АД-230/165 мм рт.ст., ЧСС-188; в анализе крови – ГПК 190 мг%; в моче, собранной после этого эпизода нагрузки, повышен уровень катехоламинов и их метаболитов. Для уточнения диагноза сделана рентгенография поясничной области, выявившая существенное увеличение размеров правого надпочечника.

Назовите и охарактеризуйте возможные формы патологии, имеющиеся у пациента. Каковы причины и патогенез повышений АД у данного пациента? Каковы механизмы развития каждого из симптомов?

Задача № 2.

В клинику поступил мужчина 46 лет с жалобами на сердцебиение, головную боль, плохой сон, легкую возбудимость, раздражительность, быструю утомляемость. При обследовании в стационаре: АД 160/100 мм рт.ст., ЧСС 80, сердечный выброс повышен, сосуды глазного дна сужены, стенки их утолщены, на ЭКГ – смещение электрической оси сердца влево, ангиограмма почек и надпочечников в норме, содержание катехоламинов и кортикостероидов в моче увеличено.

Какие формы патологии развились у больного? Какой из этих процессов является основным в настоящее время? Каковы его наиболее вероятная причина и механизмы развития?

Задача№3.

У больного гипертонической болезнью 1 стадии после отрицательной психоэмоциональной нагрузки внезапно появилось общее возбуждение, сильная головная боль, сердцебиение, головокружение, ощущение дрожи и пульсации во всем теле, боль в области сердца. Кожа лица, шеи, груди неравномерно покраснела, покрылась потом. ЧСС-120 в 1 мин, АД 200/140 мм рт.ст.

Какое состояние развилось у больного? Каков патогенез описанных симптомов? Какая требуется помощь?

Литература

- 1.Патофизиология. Схемы и рисунки к избранным лекциям. Под редакцией проф. Л.Г. Хетагуровой. стр.39-48.
- 2.Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.Н.Н. Зайко, проф. Ю.В. Быця. Москва 2004. стр.324-339;
- 3. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией А.Д. Адо, М.А. Адо, В.И. Пыцкого, Г.В. Порядина, Ю.А. Владимирова. Москва 2001. стр.202-209;
- 4. Патологическая физиология. Учебник. Под редакцией проф.В. А. Фролова. Москва 1999. стр.193-204;
- 5. Патофизиология. Учебник. Под редакцией В.В. Новицкого, Е.Д. Гольдберга. стр.235-244;
- 6.Патофизиология. Учебник. Под редакцией П.Ф. Литвицкого. стр.135-147.
- 7. Патологическая физиология. Учебное пособие. В.Г. Овсянников. стр.128-147.
- 9.Патологическая физиология экстремальных состояний. Под редакцией П.Д.Горизонтова.стр.202-221.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №23-24.

Тема занятия: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ВНЕШНЕГО ДЫХАНИЯ.

Общая цель занятия: Исследовать нарушения внешнего дыхания, его регуляцию, этиологию и патогенез патологических форм дыхания. Дать характеристики стенотического дыхания, инспираторной и экспираторной одышек. Уметь объяснить возможность компенсаторного развития при гипоксии и гиперкапнии не только частого и глубокого дыхания (при асфиксии), но и редкого и глубокого (при стенозе трахеи) и разобрать особенности механизма возникновения того и другого варианта одышки.

Конкретные цели занятия:

ЗНАТЬ:

- 1.Понятие о дыхательной недостаточности (ДН). Ее виды. Внелегочные и легочные этиологические факторы.
- 2. Формы ДН: нарушения *вентиляции* (обструктивного, рестриктивного, смешанного типов), *диффузии*, *перфузии*.
- 3. Одышка как механизм компенсации ДН. Патогенез отдельных видов одышек:
 - а) глубокого и частого дыхания:
 - б) поверхностного и частого дыхания:
 - в) глубокого и редкого стенотического) дыхания:
 - г) инспираторной одышки.
 - д) экспираторной одышки.
- 4.Механизм возникновения периодического дыхания. Типы периодического дыхания.
- 5. Нарушениянегазообменных функций легких.
- 6.Изменение дыхания при стенозе трахеи, причины и механизм развития.
- 7.Изменение дыхания при асфиксии, причины, механизм развития.

УМЕТЬ:

- 1. Зарисовать типы периодического дыхания. Оценить динамику их развития.
- 2. Отличать стеноз от 2 стадии асфиксии.
- 3. Справляться с тестовыми заданиями.
- 4. Анализировать ситуационные задачи.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Понятие о дыхательной недостаточности (ДН). Ее виды.
- 2. Внелегочные и легочные этиологические факторы ДН.
- 3. Нарушения негазообменных функций легких.
- 4. Показатели (признаки) ДН.
- 5.Формы ДН: а) нарушения вентиляции, б) диффузии, в) перфузии.
- 6. Одышка, понятие, виды, механизм развития.
- 7.Этиология и патогенез нарушения вентиляции легких по обструктивному типу. Примеры заболеваний с обструкцией верхних, нижних дыхательных путей.

- 8.Этиология и патогенез нарушения вентиляции легких по рестриктивному и смешанному типу. Примеры заболеваний.
- 9.Методы функциональной диагностики нарушения вентиляции легких: спирометрия, пневмотахометрия, тест Тиффно, оценка эластических свойств легких и др.
- 10. Ателектаз. Этиология и патогенез, виды, последствия.
- 11.Пневмоторакс. Этиология и патогенез, виды, последствия. Патофизиологические основы первой помощи. Моделирование. Принципы саногенного действия лечебного пневмоторакса.
- 11.Пневмония. Этиология и патогенез, формы. Последствия. Особенность альвеолярных и интерстициальных пневмоний.
- 12.Плеврит. Этиология и патогенез, виды. Механизм основных проявлений.
- 13.Эмфизема легких как синдром. Роль эндогенных иэкзогенных факторов. Патогенез. Формы. Последствия.
- 14.Бронхиальная астма (БА). Этиология и патогенез, виды, последствия. Понятия об аллергических и неаллергических формах.
- 15.Особенности ДН при бронхиальных астматических приступах.
- 16.Патогенез астматического статуса.
- Патофизиологические основы дифференциальной диагностики и лечения.
- 18.Диффузионные формы ДН. Причины, появления, оценка расстройство диффузии газов через альвеолярно-капиллярную мембрану. Особенности ДН и одышки при отёке легких.
- 19. Нарушения легочного кровотока. Их причины, последствия. Соотношение вентиляции и перфузии в норме и при патологии. Альвеолярное мертвое пространство.
- 20. Нарушение регуляции дыхания: Функциональная организация дыхательного центра. Этиология и патогенез периодического дыхания. Типы периодического дыхания. Нарушение дыхания во сне.
- 21.Изменение дыхания при стенозе трахеи, причины и механизм развития.
- 22. Изменение дыхания при асфиксии, причины, механизм развития.

Задание

- 1. Справляться с тестовыми заданиями.
- 2. Анализировать ситуационные задачи.
- 3. Составить 3 тестовых задания и одну ситуационную задачу

Тестовые задания.

Ук 1)	кажите все правильные ответы: К терминальным типам дыхания относятся а) дыхание Куссмауля б) апнейстическое дыхание в) полипное г) брадипное д) гаспинг-дыхание	Ответ:
2.	Какие типы дыхания могут развиться при по центра? а) полипное б) дыхание Чейн-Стокса в) дыхание Биота г) олигопное д) дыхание Куссмауля е) гиперпное	
	c) runopinioc	Ответ:
	5. Укажите наиболее вероятные причины тахипное брадипное: а) гипоксия б) понижение возбудимости дыхательног в) гипероксия г) повышение возбудимости дыхательног д) ацидоз компенсированный е) повышение артериального давления ж) алкалоз компенсированный	·
4. 3	Экспираторная одышка наблюдается при: а) 1 стадии асфиксии б) эмфиземе легких в) отеке гортани г) приступе бронхиальной астмы д) стенозе трахеи е) закрытом пневмотораксе	Ответ:
	Укажите возможные причины развития дыха ственно обструктивного типа: а) спадение бронхиол при утрате легкими эле б) повышение внутрилегочного давления (ного кашля) в) нарушение синтеза сурфактанта г) бронхиальная астма д) пневмоторакс е) плеврит ж) бронхиолоспазм	пастических свойств

6.	 Нарушение диффузных свойств альвеоло-капи роль в развитии дыхательной недостаточност а) интерстициальном отеке легких б) нарушение синтеза сурфактанта в) бронхиальной астме г) отек гортани д) силикоз 	
	_	
7.	 Укажите возможные причины развития дыхате ственно рестриктивного типа: а) отечно-воспалительное поражение альвеол б) диффузный фиброзирующий альвеолит в) обширное воспаление легких г) ателектаз легкого д) спазм бронхиол е) пневмофиброз 	, ,
8.	. Укажите возможные причины развития постка	пиллярной формы легочной гипер-
	тензии: а) левожелудочковая недостаточность сердцаб) правожелудочковая недостаточность сердцаб) правожелудочковая недостаточность сердцв) стеноз устья легочных венг) инфаркт миокарда, сопровождающийся прад) сдавление легочных вен (опухолью, спайкае) тромбоз легочной артерии	а ца вожелудочковой недостаточностью
9.	 Каковы последствия искусственной гипервенти капнии? а) нервно-мышечная возбудимость снижается б) коронарный кровоток уменьшается в) мозговой кровоток увеличивается г) мозговой кровоток уменьшается д) диссоциация оксигемоглобина увеличивает е) диссоциация оксигемоглобина уменьшается ж) системное артериальное давление повыша з) системное артериальное давление снижает 	ся я ается
10	 Какие виды патологии могут сопровождаться а а) экссудативный плеврит б) бронхиальная астма в) силикоз г) перегревание д) опухоль легкого е) истерия ж) кровопотеря 	альвеолярной гипервентиляцией? Ответ <u>:</u>

11. К метаболическим функциям легких отна) превращение ангиотензина I в ангиб) превращение ангиотензиногена в а в) инактивация простагландинов Е и I г) образование гемопоэтинов д) синтез опиоидных пептидов е) инактивация брадикинина ж) инактивация норадреналина	отензин II нгиотензин I
жу инактивация порадреналина	Ответ:
12. При каких видах патологии нарушение дыхательной недостаточности? а) левожелудочковая сердечная недоб) тромбоэмболия в системе легочной в) бронхиальная астма г) туберкулез легкого д) миастения е) тяжелая кровопотеря ж) истерия	статочность
, ,	Ответ:
13. Как изменяется минутная альвеолярная 1) частом поверхностном дыхании ком поверхностном дыхании а) уменьшается б) увеличивается в) не изменяется	я вентиляция при: ; 2) частом глубоком дыхании;3) ред- Ответ:
 14. Для дыхательной недостаточности хар а) одышка б) анемия в) тахикардия г) цианоз д) изменения напряжения О₂ и СО₂ в крее) изменение показателей вентиляции лж) изменение КОС з) гипоксия 	Ови
15. Какой тип дыхания развивается при сте а) частое поверхностное дыхание б) частое глубокое дыхание в) редкое глубокое дыхание с затруднен г) редкое глубокое дыхание с затруднен д) дыхание типа Биота	іным выдохом

Ситуационные задачи.

Задача №1.

37-летний мужчина поступил по поводу одышки. В 25 лет обратил внимание на снижение работоспособности и появление одышки. На рентгенограмме повышенная воздушность - вздутие легких. Младший брат 31 года отмечает у себя похожие симптомы. Сердце без патологии. Цианоза нет. Перкуторно коробочный звук.

Провести диф. д-з между бронхиальной астмой, эмфиземой и наследственным дефектом антитрипсиновой недостаточности. Спирометрия и функциональные тесты показывают на повышенную растяжимость легких и снижение эластичности. Электрофорез белков сыворотки - альфа- антитрипсин - 7 ммоль/л (20-55 ммоль/л в норме).

Ваш диагноз. Какой патогенез возникновения патологии можно предположить у больного?

Задача №2.

Мужчина 33 лет долгое время страдает бронхиальной астмой. Прежде приступы развивались при контакте с пыльцой и в состоянии тревоги. 4 дня назад у больного заболело горло, стал чихать, поднялась температура. Стал кашлять. Несмотря на обычную противоастматическую терапию одышка прогрессировала. При аускультации свистящие хрипы на вдохе и выдохе.

Что развилось у больного?.

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 14. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1. 752с.
- 15. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 16. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 17. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО AO3T «Цветная печать», 1997. 320с.
- 18. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 19. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 20. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 21. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 22. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 23. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 24. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 25. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 26. Хетагурова Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии/ Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикав-каз:Из-во-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №26

Тема занятия: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПИЩЕВАРЕНИЯ

Общая цель занятия: Изучить патогенез нарушений основных функций системы пищеварения и патогенез клинических проявлений этих нарушений. Провести исследование переваривающей способности пепсина в условиях усиления процессов брожения в модельном эксперименте (значение актуальной и потенциальной кислотности желудочного сока для переваривания белков пепсином в норме и патологии).

Конкретные цели занятия:

Знать:	Уметь
1.Общую этиологию и патогенез расстройств пищеварительной системы. Нарушения функциональных связей различных отделов пищеварительной системы в условиях патологии. Анатомо-физиологические особенности пищеварительной системы детей. 2.Неспецифические типичные симптомы нарушений основных функций системы пищеварения при заболеваниях желудочнокишечного тракта (расстройства аппетита, нарушения слюноотделения, жевания, глотания, функций пищевода, желудка, кишечника). 3.Типы патологической секреции. Гипо- и гиперкинетические состояния желудка, симптомы. 4.Патогенетические механизмы синдромов малдигестии и малабсорбции. 5.Патогенез гастритов и язвенной болезни. Хеликобактериоз, его роль в развитии гастритов и язвенной болезни. Демпинг-синдром. 6.Формы и патогенетические механизмы кишечной непроходимости. Кишечная аутоинтоксикация. Дисбактериозы. 7.Значение нарушений пристеночного пищеварения в развитии диспепсий у детей. Клинические синдромы и формы диспепсий. 8.Наследственные дефекты пищеварения у детей. Целиакия, муковисцедоз. Непереносимость материнского молока. 9. Последствия недостаточного и избыточного	Уметь 1.Объяснять патогенез клинических нарушений при патологии пищеварительной системы. 2.По результатам исследования переваривающей способности пепсина в модельном эксперименте с искусственным желудочным соком на практическом занятии, определять типовые нарушения секреторной функции желудка. Сформулировать выводы. 3.Разбирать тестовые задания по патофизиологии пищеварения. 4.Решать ситуационные задачи по патологии пищеварительной системы. Уметь интерпретировать результаты обследования и симптомы.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Какова этиология расстройств пищеварительной системы.
- 2. Механизмы расстройств пищеварительной системы.

белкового питания детей раннего возраста.

- 3. Нарушения функциональных связей различных отделов пищеварительной системы в условиях патологии.
- 4. Неспецифические типичные симптомы нарушений основных функций системы пищеварения при заболеваниях желудочно-кишечного тракта (расстройства аппетита, нарушения слюноотделения, жевания, глотания, функций пищевода, желудка, кишечника).

- 5. Типы патологической секреции. Гипо- и гиперкинетические состояния желудка, симптомы.
- 6. Патогенетические механизмы синдромов малдигестии и малабсорбции.
- 7. Патогенез гастритов и язвенной болезни.
- 8. Хеликобактериоз, его роль в развитии гастритов и язвенной болезни. Демпинг-синдром.
- 9. Формы и патогенетические механизмы кишечной непроходимости. Кишечная аутоинтоксикация. Дисбактериозы.
- 10. Анатомо-физиологические особенности пищеварительной системы детей.
- 11. Значение нарушений пристеночного пищеварения в развитии диспепсий у детей. Клинические синдромы и формы диспепсий.
- 12. Наследственные дефекты пищеварения у детей. Целиакия, муковисцедоз. Непереносимость материнского молока

Задание

- 1. Разобрать тестовые задания.
- 2.Решать ситуационные задачи. Уметь интерпретировать результаты обследования и симптомы.
- 3. Составить 3 тестовых задания и 2 ситуационных задач

Тестовые задания

Укажите все правильные ответы:

- 1. Для гиперхлоргидрии и повышенной секреторной функции желудочных желез характерно:
 - а) склонность к запорам
 - б) повышение активности пепсина
 - в) спазм привратника
 - г) гипокинез желудка
 - д) гиперкинез желудка
 - е) гипокинез кишечника

CIDCI		
-	 	

Отрат

- 2. В развитии язвенной болезни желудка и 12-перстной кишки могут участвовать следующие факторы:
 - а) инфекция
 - б) избыточная продукция глюкокортикоидов
 - в) повышение тонуса парасимпатических нервов
 - r) повышение образования слизи
 - д) повышение тонуса симпатических нервов
 - е) дуоденогастральный рефлюкс

C	тве:	Τ						

- 3. Укажите, что способствует устойчивости Helicobacter pylori к бактерицидному действию желудочного сока:
 - а) приспособленность к обитанию под слизью в желудке
 - б) приспособленность к обитанию в слизистой оболочке
 - в) способность расщеплять мочевину
 - r) наличие защитного "облака" аммония
 - д) низкая каталазная активность

Ответ	
-------	--

4.	Укажите факторы патогенеза "аспириновых" язв желудка а) уменьшение синтеза простагландинов группы Е б) увеличение синтеза простагландинов группы Е в) увеличение образования слизи г) уменьшение образования слизи д) увеличение обратной диффузии Н ⁺ в слизистой желудка е) уменьшение обратной диффузии Н ⁺ ионов в слизистой желудка Ответ
_	V
5.	Укажите признаки характерные для 1) повышенной 2) пониженной секреции желудочного сока: а) ускорение эвакуации пищи из желудка б) замедление эвакуации пищи из желудка в) натощак большое количество желудочного сока с рН <2,0 г) отсутствие активности пепсина д) длительный спазм привратника е) изжога, отрыжка "кислым" ж) уменьшение образования панкреатического сока з) усиление перистальтики кишечника, поносы и) гиповитаминозы Ответ: 1) повышенной
	2) пониженной
6.	Какие состояния приводят к усилению перистальтики кишечника? а) ахилия б) понижение тонуса парасимпатических нервов в) повышение возбудимости рецепторов кишечной стенки г) острый энтерит д) постоянное употребление пищи, бедной клетчаткой Ответ
7.	Укажите нарушения, возникающие в результате сильного метеоризма: а) рефлекторное усиление диуреза б) рефлекторное торможение диуреза в) изменение АД г) понижение ВД д) затруднение дыхания Ответ
8.	Укажите вещества, обусловливающие развитие кишечной аутоинтоксикации: а) сероводород б) путресцин в) скатол г) кадаверин д) гистамин е) фенол ж) серотонин з) бензол и) индол

9. Укажите признаки характерные для: 1)острой и 2) хронической кишечной аутоинтоксикации: а) головная боль б) падение АД в) анемия	
г) уменьшение болевой чувствительности д) ослабление сердечных сокращений е) гипосекреция пищеварительных ферментов ж) угнетение дыхания	
з) развитие комы	
Ответ: 1)острой 2) хронической	
10. Укажите факторы, играющие существенную роль в патогенезе синдрома: а) быстрая эвакуация пищи из культи желудка в тощую кишку	демпинг
б) перераздражение рецепторов стенки тощей кишки в) выброс адреналина, серотонина, образование брадикинина г) гипогликемия, сменяющаяся гипергликемией	
д) расширение и увеличение проницаемости мезентериальных сосудов е) транссудация жидкой части крови в просвет сосудов ж) полиурия	В
з) уменьшение объема циркулирующей крови	
и) нарушение кровообращения в мозгу, сердце	
Ответ	
11. Укажите заболевания, вследствие которых нарушается главным образов 1. полостное пищеварение 2. мембранное пищеварение : а) механическая желтуха б) хронический панкреатит в) недостаточность лактазы г) дуоденит д) глютеновая энтеропатия	M:
Ответ	
12. Укажите последствия: 1. ахолии и 2. панкреатической ахилии: а) отсутствие желчи в 12-перстной кишке б) уменьшение рН в 12-перстной кишке в) отсутствие липазы г) отсутствие активности липазы д) нарушение эмульгирования жиров е) отсутствие расщепления жиров ж) нарушение всасывания жирных кислот з) стеаторея и) усиление брожения и гниения в кишечнике Ответ: 1.ахолии	
2. Папкреатической ахилии	

- 13. Укажите причины нарушения мембранного пищеварения
 - а) заболевания печени, поджелудочной железы, приводящие к нарушению полостного пищеварения
 - б) резекция тощей кишки
 - в) нарушение структуры и ультраструктуры стенки тонкой кишки
 - г) нарушение ферментного слоя на поверхности кишечной стенки
 - д) нарушение микрофлоры кишечника
 - е) острый панкреатит
 - ж) нарушение двигательной и выделительной функций тонкой кишки

Ответ	

- 14. Укажите симптомы, свидетельствующие о нарушении переваривания углеводов:
 - а) рвота
 - б) изжога
 - в) коликообразные боли в животе
 - г) метеоризм
 - д) запор
 - е) понос

Этвет				

- 15. Укажите проявления синдрома мальабсорбции:
 - а) метеоризм
 - б) понос
 - в) запор
 - г) уменьшение массы тела
 - д) гипопротеинемия
 - е) уменьшение аммиака в крови
 - ж) стеаторея
 - з) дефицит витаминов А, Д, Е, К
 - и) дефицит витаминВ₁₂

Ответ	•				

Ситуационные задачи

Задача № 1

Женщина в возрасте 48 лет поступила в стационар с жалобами на сжимающие боли в области живота, вздутие живота, жидкий стул, повышенную утомляемость, уменьшение веса на 18 кг в течение года. Стул 3-4 раза в сутки зловонный, стеаторея. В крови: ↓ альбуминов до 26 г/л (в норме 35-55 г/л), ↓ Нь до 110 г/л, ↓ Fe. О каком синдроме нарушения пищеварения свидетельствуют результаты обследования больной? Какова причина и патогенез синдрома и какие дополнительные исследования вы рекомендуете для постановки окончательного диагноза?

Задача №2

Мужчина в возрасте 39 лет поступил в стационар с жалобами на тошноту, жгучие боли в эпигастральной области, периодически возникающие в последние 4 месяца через 1-2 часа после еды длительностью до 30 минут, иногда ночью, слегка уменьшающиеся после приема пищи и антацидных таблеток. При осмотре: живот напряжен при пальпации, особенно в верхнем квадранте. Клинические и биохимические анализы крови в норме. При эндоскопии верхних отделов желудочнокишечного тракта обнаружена язва луковицы 12-ти —перстной кишки. Каков ваш предварительный диагноз? О каком синдроме нарушения пищеварения свидетельствуют результаты обследования больного и каков его патогенез?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО AO3T «Цветная печать», 1997. — 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 10.Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 13. Шанин В.Ю. Клиническая патофизиология. —C-П.: «Спец. Лит-ра», 1998. 570 с.
- 14. Клиническая патофизиология. / В.А.Алмазов, Н.Н.Петрищев, Е.В.Шляхто, Н.В.Леонтьева. –М.: ВУНМЦ, 1999. 464 с.

Дополнительная:

- 15. Бурдули, Н.М. Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь. / Н.М.Бурдули. //Учебное пособие. –Владикавказ: Иристон, 2001. 32с.
- 16. Бурдули, Н.М. Хронический панкреатит. / Н.М.Бурдули. //Учебное пособие. Владикавказ: «РУХС», 2006. 96с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №27

Тема занятия: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПЕЧЕНИ.

Общая цель занятия: Изучить патогенез нарушений основных функций печени и патогенез основных патологических синдромов (гепатаргия, желтухи, портальная гипертензия), определять вид различных нарушений функций печени по результатам лабораторной диагностики: изменению состава мочи и крови при клинических синдромах поражения печени. Добиться правильного понимания основ лабораторной дифференциальной диагностики различных видов желтух.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1.Основные синдромы печеночной недостаточности: гепатаргия острая и хроническая, портальная гипертензия, желтухи. Экспериментальное моделирование недостаточности печени (фистулы Экка, Экка- Павлова, экстирпация печени, экспериментальный цирроз). Функциональные пробы при патологии печени.
- 2.Гепатаргия острая и хроническая: патогенетические механизмы клинических симптомов и функциональные пробы. Нарушения обмена белков, углеводов, жиров, воды, электролитов, и физикохимических свойств крови, барьерной и дезинтоксикационной функций. Патогенез печеночной комы, ее механизмы и проявления.
- 3.Синдром портальной гипертензии, патогенетические механизмы клинических симптомов.

Уметь:

- 1.Интерпретировать показатели (в крови и моче) в норме и при различных желтухах:
 - а) надпеченочных
 - б) печеночных
 - в) подпеченочных
 - г)наследственных энзимопатических
- 2.Объяснять патогенез клинических нарушений при патологии печени.
- 3. Дифференцировать различные виды желтух по сдвигам лабораторных показателей пигментной функции печени, полученных в эксперименте на практическом занятии. Сформулировать выводы.
- 4. Разбирать тестовые задания по патофизиологии печени, обосновывая заключение.
- 5.Решать типовые задачи при патологии печени (различные виды желтух).
- 6. Решать ситуационные задачи, интерпретировать результаты обследования больных с гепатитами, желчнокаменной болезнью (калькулезными холециститами), циррозами (кардиальным, алкогольным, токсическим и др.).

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Экспериментальное моделирование недостаточности печени (фистулы Экка, Экка- Павлова, экстирпация печени, экспериментальный цирроз). Функциональные пробы при патологии печени.
- 2. Основные синдромы печеночной недостаточности: гепатаргия острая и хроническая, портальная гипертензия, желтухи.
- 3. Гепатаргия острая и хроническая: патогенетические механизмы клинических симптомов и функциональные пробы.
- 4. Нарушения обмена белков, углеводов, жиров, воды, электролитов, и физико-химических свойств крови, барьерной и дезинтоксикационной функций.
- 5. Патогенез печеночной комы, ее механизмы и проявления.
- 6.Синдром портальной гипертензии, патогенетические механизмы клинических симптомов.

Задание.

- 1.Разобрать тестовые задания, обосновывая заключение. 2.Рещать типовые задачи при патологии печени (различные виды жел-Tyx).
- 3. Решать ситуационные задачи, интерпретировать результаты обследования больных.
- 4. Составить тестовые задания, 2 типовые и 2 ситуационные задачи.

Тестовые задания

	reemooble Savanan
1. Moz a) д б) н	
,	Ответ
٥, ١	Ответ
a)	рактерно ли для печеночной недостаточности увеличение в крови мочевины да нет
,	Ответ
a)	оно ли, что для печеночной желтухи характерна гипергликемия? да нет
6. Ber	Ответ оно ли, что при надпеченочной желтухе возникает синдром ахолии?
a)	да Ответ
	рно ли, что печеночная недостаточность сопровождается гипергликемией и силением глюконеогенеза? за
б) н	
чес a) д	
б) н	нет Ответ

9. Укажите кожные симптомы, характерные для больных с заболеванием печени:

- а) гиперпигментация ладоней
- б) истончение кожи на руках и подмышечных впадин (пергаментная кожа)
- в) геморрагические высыпания
- г) телеангиоэктазии
- д) ксантомы
- е) зуд кожи

Этвет						

- 10. Укажите факторы, играющие важную роль в патогенезе асцита, при портальной гипертензии:
 - а) увеличение гидростатического давления в системе воротной вены
 - б) уменьшение лимфообразования
 - в) увеличение лимфообразования
 - г) снижение онкотического давления крови
 - д) активация РААС (ренин-ангиотензин-альдостероновой системы)

Ответ____

Типовые задачи

Задача № 1

Указать вид и патогенез желтухи.

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая +, б) непрямая +

Количество билирубина в сыворотке крови:

общий – 4,2 мг% (71 мкмоль/л)

прямой -2,9 мг% (49 мкмоль/л)

непрямой – 1,3 мг% (22 мкмоль/л)

Проба Розина +

Проба с поверхностным натяжением +

Проба Флоранса +

Проба Шлезингера +

Задача № 2

Указать вид и патогенез желтухи.

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +++

Количество билирубина в сыворотке крови:

общий – 2,3 мг% (39,1 мкмоль/л)

прямой -0,1 мг% (1,7 мкмоль/л)

непрямой -2,2 мг% (37,4 мкмоль/л)

Проба Розина - отр.

Проба с поверхностным натяжением -

Проба Флоранса – отр.

Проба Шлезингера +++

Задача № 3

Указать вид и патогенез желтухи.

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +

Количество билирубина в сыворотке крови:

общий – 1,00 мг% (17 мкмоль/л)

прямой -0.05 мг% (0.85 мкмоль/л)

непрямой -0.95 мг% (16,15 мкмоль/л)

Проба Розина – отр.

Проба с поверхностным натяжением для H₂O - 62 капли

для мочи – 70 капель

Проба Флоранса – отр.

Проба Шлезингера +

Задача №4

Указать вид и патогенез желтухи

```
Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +++ Количество билирубина в сыворотке крови: общий — 2,5 мг% (42,5 мкмоль/л) прямой — 0,1 мг% (1,7 мкмоль/л) непрямой — 2,4 мг% (40,8 мкмоль/л) Проба Розина — отр. Проба с поверхностным натяжением + Проба Флоранса — отр. Проба Шлезингера +++
```

Задача № 5

```
Указать вид и патогенез желтухи
Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая +, б) непрямая +
Количество билирубина в сыворотке крови:
общий – 4,7 мг% (81 мкмоль/л)
прямой – 3,1 мг% (53,2 мкмоль/л)
непрямой – 1,6 мг% (27,8 мкмоль/л)
Проба Розина +
Проба с поверхностным натяжением +
Проба Флоранса +
Проба Шлезингера +
```

Ситуационная задача № 1.

В стационар доставлен больной М., 55 лет в коматозном состоянии. При осмотре: больной без сознания. Кожа желтушная, со следами расчесов. Запах ацетона изо рта. Дыхание редкое, шумное. Живот вздут. При обследовании выявлено: анемия, лейкоцитоз, СОЭ увеличена, гипербилирубинемия, гипопротеинемия. Пробы Розина, с поверхностным натяжением, Флоранса и Шлезингера- +.

Определить вид нарушений функции печени по результатам осмотра больного и по-казателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез ?

Ситуационная задача №2.

У больного Н., 50 лет при поступлении в клинику выявлены асцит, "голова медузы" на передней брюшной стенке, желтуха, кахексия, развившиеся в последние полгода. В анамнезе злоупотребление алкоголем. При обследовании выявлено: анемия, лейкоцитоз, повышение СОЭ, гипербилирубинемия, гипопротеинемия. Пробы Розина, с поверхностным натяжением, Флоранса и Шлезингера- +

Определить вид нарушений функции печени по результатам осмотра больного и по-казателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез ?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО AO3T «Цветная печать», 1997. – 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. –Владикавказ, 2007. -221с.
- 10.Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Бурдули, Н.М. Хронический холецистит. / Н.М.Бурдули, Л.Г.Ранюк, Л.П.Климова. //Учебное пособие. –Владикавказ: «РУХС», 2007. 111с.
- 14. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. М.: Медицина, -2001. 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №28

Цель занятия: Показать, что одной из причин самоотравления развивающегося при механической желтухе, является всасывание желчи в кровь, а *ведущим* звеном патогенеза является *токсическое влияние желчи* на нервную систему.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Укажите виды желтух в зависимости от их происхождения.
- 2.При каком содержании билирубина в крови появляется желтушное окрашивание кожи и слизистых оболочек?
- 3.Какой билирубин обладает выраженным токсическим действием на организм?
- 4. Какой билирубин определяется в моче при желтухах.
- 5. Назовите причины надпеченочной желтухи.
- 6.Каков механизм билирубинемии при гемолитической желтухе.
- 7. Охарактеризуйте, как нарушается билирубиновый обмен при подпеченочной желтухе.
- 8. Укажите механизмы билирубинемии при механической желтухе.
- 9. При каких желтухах кал может быть ахоличным?
- 10. Что такое холестаз? Укажите его последствия.
- 11. Желтуха при гемолитической болезни новорожденных. Билирубиновая энцефалопатия у детей.

Задания

- 1. Ответить на тестовые задания и ситуационные задачи в руководстве.
- 2. Составьте 3 ситуационных задачи (пример см. в руководстве к практическим занятиям по патофизиологии)

Тестовые задания

1 . Укажите последствия	прекращения	или резкого	уменьшения	поступления	желчи
в кишечник:					

- а) усиление моторики кишечника
- б) ослабление моторики кишечника
- в) уменьшение всасывания витаминов А,Д,Е,К
- г) уменьшение всасывания витаминов В_{1.} В_{2.} С
- д) усиление пристеночного расщепления жиров
- е) усиление гниения белков в кишечнике
- ж) усиление секреции поджелудочной железы
- з) усиление эмульгирования жиров

Оте	зет			
		o	_	_

- 2. Какие признаки характерны для ахолии?
 - а) усиление всасывания витамина К
 - б) понижение свертываемости крови
 - в)) повышение свертываемости крови
 - г)кишечная аутоинтоксикация
 - д)гиперкоагуляция белков крови
 - е) метеоризм
 - ж) креаторрея з)стеаторрея

U	Т	В	е	T					

3.	Верно ли, что для подпеченочной желтухи характерен синдром а) да	холемии?
	б)нет	Ответ
4.	Выберите признаки, характерные для подпеченочной желтухи: а) цвет кожи лимонно-желтый б) в крови неконъюгированного билирубина в) в крови конъюгированного билирубина г)появление в моче конъюгированного билирубина д)зуд кожи е)брадикардия ж) в крови мочевины з) в крови аммиака и) стеаторрея к)креаторрея	Ответ
5.	Выберите признаки, характерные для надпеченочной желтухи: а) увеличение в крови неконъюгированного билирубина б) увеличение в крови конъюгированного билирубина в) билирубинурия г) увеличение в моче стеркобилина д) тахикардия е) снижение артериального давления ж) гипоксия з) пенистая моча (вспенивание при встряхивании) и) увеличение в крови ретикулоцитов	Этвет
6	Выберите признаки, характерные для тяжелой смешанной с	
	желтухи: а) увеличение в крови неконъюгированного билирубина б) увеличение в крови конъюгированного билирубина в) гиперхолестеринемия г) гипогликемия д) увеличение в крови мочевины е) увеличение в крови щелочной фосфатазы ж) уменьшение в крови АСТ и АЛТ (аспарагиновая и аланиног разы) з) гипоальбуминемия и) холемия к) увеличение протромбинового комплекса	
7	K KAKIMA DOCUGUCTENDA DUNDOUNT HADOWELINE WINDOTHOMY DODING	M CANE TABLE JANS IN
	К каким последствиям приводит наложение животному прямо кормление его мясом? а) токсемия б) энцефалопатия в) увеличение в крови индола, скатола, путресцина, кадаверинг) увеличение в крови мочевины д) увеличение в крови аммиака е) гиперальбуминемия ж) аминоацидурия з) судороги	•
	з) судороги ОТ	BCI

 8. Какие признаки характеризуют нарушения бе достаточности? а) гипоальбуминемия б) диспротеинемия в) уменьшение в крови аминокислот г) аминоацидурия д) увеличение в крови мочевины е) увеличение в крови аммиака ж) увеличение в крови фибриногена з) ослабление глюконеогенеза и) дефицит трансферрина к) повышение онкотического давления крови 	
ку повышение откотического давления крови	Ответ
9. Какие признаки характерны для холемии? а) артериальная гипертензия б) артериальная гипотензия в) гипорефлексия г) брадикардия д) гиперрефлексия	
е) кожный зуд ж) тахикардия	Ответ
10. Образование асцита при циррозе печени обуса) гипоальбуминемией б) гиперальбуминемией в) вторичным гиперальдостеронизмом г) гиповитаминозом А, Д, Е, К д) гиперфибриногенемией е) портальной гипертензией	словлено: Ответ
11. Каков механизм брадикардии при холемии? а) активация парасимпатических влияний на б) блокада проведения импульса по ножкам г в) прямое действие желчных кислот на синус г) активация механизма повторного входа имп	учка Гиса ный узел
Типовая задач	1a
Указать вид и патогенез желтухи.	
Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая н Количество билирубина в сыворотке крови: общий — 3,8 мг% (64,4 мкмоль/л) прямой — 2,2 мг% (37,4 мкмоль/л) непрямой — 1,6 мг% (27 мкмоль/л) Проба Розина + Проба с поверхностным натяжением + Проба Флоранса + Проба Шлезингера —	- , б) непрямая +

Ситуационная задача

У больной X., 42 лет после употребления острой и жирной пищи развились интенсивные боли в правом подреберье, горечь во рту, тошнота, рвота желчью. На 3-е сутки развилась желтушность кожных покровов и слизистых оболочек. Больная адинамична, АД ↓, ЧСС ↓, живот вздут, метеоризм, вяло отвечает на вопросы врача, жалуется на головные боли и боли в животе. В крови: лейкоцитоз, в моче: проба Розина +, проба с поверхностным натяжением +, проба Флоранса +, проба Шлезингера —.

Определить синдромы нарушения функции печени по результатам осмотра больного и показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез? Какие дополнительные методы диагностики вы рекомендуете для постановки окончательного диагноза? Каковы принципы патогенетической терапии?

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ЛИТЕРАТУРА:

Основная:

- 14.Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. – т.1.– 752с.
- 15.Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 16.Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 17. Овсянников В.Г. Общая патология: учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 18.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 19.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 20.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 21.Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 22. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 23. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова. М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 24. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 25.Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 26. Хетагурова, Л.Г. Руководство к практическим занятиям по патофизиологии / Л.Г.Хетагурова, С.Г.Пашаян, Л.Т.Урумова, З.А.Такоева, И.Р.Тагаева. Владикав-каз: Из-но-полигрф. предп. им.В.Гассиева, 2007. -224с.

ПРАКТИЧЕСКОМУ ЗАНЯТИЮ № 29

Тема занятия: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПОЧЕК.

Общая цель занятий: Изучить патофизиологию нарушений основных функций почек и патогенез клинических проявлений этих нарушений, этиологию и патогенез различных нарушений функции клубочков и канальцев почек, изменение диуреза и состава мочи, и крови при остром и хроническом нефритическом и нефротическом синдромах, почечную недостаточность, принципы лечения.

Конкретные цели занятий:

Знать:

- 1.Этиологию и патогенез нарушений основных функций нефрона при заболеваниях почек. Экспериментальные модели нарушений функций почек.
- 2.Патогенетические механизмы нарушения основных процессов мочеобразования, изменения диуреза, состава мочи и крови при нефритическом синдроме.
- 3. Патогенетические механизмы клинических экстраренальных симптомов и нарушений процессов мочеобразования, изменения диуреза и состава мочи, и крови при острой и хронической почечной недостаточности.
- 4. Экстраренальные признаки почечной недостаточности. Патогенез почечных отеков. Уремия, ее виды, механизмы и проявления при нефритах.
- 5. Наследственный нефрит у детей.
- 6.Виды и патогенез тубулопатий.

Уметь:

- 1.Интерпретировать лабораторные показатели (в крови и моче) в норме и патологии:
 - а) при нефритическом (остром и хроническом) и нефротическом синдроме.
 - б) при уремии
- 2.Интерпретировать показатели функциональных проб.
- 3. Разбирать тестовые задания по патофизиологии острого и хронического нефритического синдрома.
- 4. Решать типовые задачи по патофизиологии острого и хронического нефритического и нефротического синдромов.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Перечислите этапы и механизмы мочеобразования.
- 2. Назовите экспериментальные модели патологии почек.
- 3. Перечислите функциональные пробы при исследовании почек.
- 4. Какова этиология патологии почек при остром гломерулонефрите?
- 5. Какова этиология патологии почек при хроническом гломерулонефрите?
- 6. Объяснять патогенез протеинурии при патологии почек.
- 7. Объяснять патогенез гематоурии при патологии почек.
- 8. Объяснять патогенез цилинрурии при патологии почек.
- 9. Объяснять патогенез отеков при патологии почек.
- 10. Объяснять патогенез почечной артериальной гипертензии при патологии почек.
- 11. Объяснять патогенез анемии при патологии почек.
- 12. Объяснять патогенез нарушений функции почек при патологии почек, выявленных при определении удельного веса мочи.

- 13. Объяснять патогенез нарушений функции почек при патологии почек, выявленных при определении суточного диуреза.
- 14. Опишите изменения мочи при остром гломерулонефрите.
- 15. Опишите изменения мочи при хроническом гломерулонефрите.

Задание:

- 1. Разобрать тестовые задания по патофизиологии нефритического синдрома.
- 2.Решать типовые и ситуационные задачи по патофизиологии нефритического синдрома
- 3.Составьте 1-2 ситуационные задачи по теме
- 4. Составьте 3-4 тестовых задания.

Тестовые задания

Укажите все правильные ответы:

- 1. Укажите основные механизмы снижения клубочковой фильтрации:
 - а) снижение системного артериального давления менее 60 мм.рт.ст.
 - б) снижение реабсорбции ионов натрия в канальцах
 - в) нарушение оттока первичной мочи
 - г) повышение коллоидно-осмотического давления плазмы крови
 - д) снижение активности ферментов эпителия почечных канальцев
 - е) уменьшение числа функционирующих нефронов

Ответ

- 2. Какие из перечисленных нарушений гомеостаза характерны для олигоанурической стадии острой почечной недостаточности?
 - а) метаболический алкалоз
 - б) увеличение концентрации мочевины в крови
 - в) увеличение концентрации креатинина в крови
 - г) гиповолемия
 - д) гиперкалиемия
 - е) увеличение концентрации в плазме крови фосфатов и сульфатов

Ответ

- 3. Для азотемической стадии хронической почечной недостаточности характерны:
 - а) гипостенурия
 - б) увеличение концентрации мочевины в крови
 - в) полиурия
 - г) метаболический алкалоз
 - д) анемия
 - е) повышение концентрации креатинина в крови

Ответ

4.	Укажите основные механизмы, способствующие формированию ренальной гипер- тензии:
	а) активация ренин-ангиотензиновой системы
	б) активация калликреин-кининовой системы
	в) активация симпато-адреналовой системы
	г) задержка ионов натрия в организме
	д) снижение синтеза ренина
	е) снижение синтеза почечных простагландинов
	Ответ
5.	Для уремической стадии хронической почечной недостаточности характерны: а) азотемия
	б) метаболический ацидоз
	в) снижение клиренса креатинина
	г) метаболический алкалоз
	д) явление гастроэнтерита
	е) развитие плеврита и перикардита
	Ответ
6.	Какие из перечисленных нарушений гомеостаза характерны для полиурической стадии острой почечной недостаточности?
	а) нарастающая азотемия
	б) дегидратация организма
	в) гипокалиемия
	г) развитие иммунодефицитного состояния
	д) концентрация мочевины менее 6.6.ммоль/л
	Ответ
7.	Выберите типичные осложнения острого гломерулонефрита, угрожающие жизни больного:
	а) острая сердечная недостаточность
	б) острая почечная недостаточность
	в) острая дистрофия печени
	г) массивная протеинурия
	д) эцефалопатия (отек головного мозга)
	Ответ
8.	Артериальная гипертензия при хроническом диффузном гломерулонефрите раз- вивается в результате:
	а) блокирования канальцев почек цилиндрами
	б) активации системы "ренин-ангиотензин-альдостерон-вазопрессин"
	в) снижения выработки почками простагландинов А и Е
	г) повышения выработки почками простагландинов A и E
	д) снижения выработки почками кининов
	е) повышения выработки почками кининов
	Ответ
a	Показателями, характеризующие нарушение клубочковой фильтрации являются:
٥.	а) лейкоцитурия
	б) азотемия
	в) аминоацидурия
	г) снижение клиренса креатинина
	д) олигурия
	Ответ

- 10. Показателями, характеризующие нарушение функции канальцев почек являются:
 - а) снижение клиренса креатинина
 - б) снижение клиренса фенолрота
 - в) гипостенурия
 - г) селективная протеинурия
 - д) почечная глюкозурия

- 11. Для хронической почечной недостаточности характерны следующие изменения белкового состава крови:
 - а) гиперпротеинемия
 - б) гипопротеинемия
 - в) диспротеинемия
 - г) увеличение альбумино-глобулинового коэффициента
 - д) уменьшение альбумино-глобулинового коэффициента

Ответ							

Типовые задачи

Задача № 1

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи.

Удельный вес-1025. Белок-3,7‰. Эритроциты сплошь покрывают поле зрения, клетки почечного эпителия, цилиндры гиалиновые 10-12 в препарате.

Суточный диурез-500 мл.

Задача № 2

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи.

Удельный вес-1008.В пробе Зимницкого колебания уд.веса в пределах 1010-1012. Белок 10 ‰. Эритроцитов 1-2 в поле зрения, цилиндров гиалиновых и зернистых 15-17 в препарате, лейкоцитов15-20 в поле зрения. Суточный диурез 3200 мл, ночной диурез 1600 мл.

Задача № 3

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи.

Удельный вес- 1005. В пробе Зимницкого колебания уд веса в пределах 1003- 1008. Цвет желтый, мутный. Белок - 6 ‰. Цилиндры зернистые, гиалиновые 13-17 в препарате. Эритроциты 5-6 в поле зрения. Лейкоциты 10-15 в поле зрения. Суточный диурез 3400 мл, ночной диурез 1600 мл.

Задача № 4

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи.

Удельный вес-1018. Цвет соломенной желтый, прозрачная. В пробе Зимницкого колебания удельного веса-1009-1026. Клетки почечного эпителия - единичные. Белок-0,033 ‰. Суточный диурез-1600 мл.

Ситуационные задачи

Задача № 1

В стационар поступил больной с жалобами на головные боли с повышением артериального давления до 200/110 мм.рт.ст., боли в пояснице, повышение температуры, одутловатость лица, отеки под глазами, общую слабость развившиеся после

перенесенной ангины. При обследовании в анализе мочи выявлено: удельный вес-1028. Цвет -мясных помоев, мутная. Белок-8 ‰. Цилиндры зернистые и гиалиновые 10-12 в препарате. Эритроциты-15-20 в поле зрения свежие и выщелоченные. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-800 мл.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез ? Каков патогенез артериальной гипертензии у больного?

Задача № 2

В стационар поступил больной с жалобами на головные боли с повышением артериального давления до 200/110 мм.рт.ст., боли в области сердца, в суставах, при дыхании, одутловатость лица, общие отеки, общую слабость, уменьшение суточного диуреза. При обследовании в анализе мочи выявлено: удельный вес-1008. Белок-10 ‰. Цилиндры зернистые, гиалиновые 10-12 в препарате. Эритроциты-15-20 в поле зрения свежие и выщелоченные. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-600 мл. Остаточный азот крови-100мг%.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез ? Каков патогенез артериальной гипертензии у больного? Каков патогенез болей разных локализаций ? Каков патогенез отеков ?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 14.Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1. 752с.
- 15.Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 16. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 17. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 18. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 19. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 20.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 21. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 22. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 23. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 24. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 25. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

26. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. – М.: Медицина, -2001. – 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОМУ ЗАНЯТИЮ № 30

Тема занятия: ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ПОЧЕК.

Общая цель занятия: Разбирая тестовые задания и решая ситуационные и типовые задачи научиться объяснять патогенез нарушений основных функций почек и клинических проявлений этих нарушений, определять по изменениям диуреза, состава мочи и крови, экстраренальным симптомам нефротического синдрома.

Конкретные цели занятия:

Знать:	Уметь
1.Патофизиологические механизмы на-	1.Интерпретировать показатели (в кро-
рушения основных процессов моче-	ви и моче) в норме при нефротическом
образования, изменения диуреза, со-	синдроме.
става мочи и крови при нефротиче-	2.Разбирать тестовые задания по пато-
ском синдроме.	физиологии нефротического синдро-
2. Патогенез экстраренальных признаков	ма.
почечной недостаточности при неф-	3.Решать типовые и ситуационные за-
ротическом синдроме.	дачи по патофизиологии нефротиче-
3. Патогенез истинных почечных отеков	ского синдрома.
при нефротическом синдроме.	
4.Тубулопатии у детей.	

Вопросы для самостоятельной работы

- 1.Перечислите виды нарушений диуреза при нефротическом синдроме.
- 2.Охарактеризуйте причины и основные концепции патогенеза нефротического синдрома.
- 3.Перечислите симптомы, характерные для нефротического синдрома.
- 4. Каков механизм протеинурии при нефротическом синдроме?
- 5.Какие последствия для организма может иметь потеря белков с мочой
- 6.Какие механизмы могут обуславливать развитие отеков при поражении почек
- 7.Что такое тубулопатия? Укажите основные механизмы развития тубулопатий.
- 8. Каков патогенез нефротических отеков?
- 9. Перечислите внепочечные этиологические факторы острой почечной недостаточности. На какие две группы их можно подразделить?
- 10.Укажите, какой отдел нефрона преимущественно поражается при острой почечной недостаточности, обусловленной внепочечными факторами, и почему?

Задание:

1. Разобрать тестовые задания по патофизиологии нефротического синдрома.

- 2.Решать типовые и ситуационные задачи по патофизиологии нефротического синдрома
- 3.Составьте 1-2 ситуационные задачи по теме
- 4. Составьте 3-4 тестовых задания.

Тестовые задания

Укажите все правильные ответы:

- 1. Укажите ведущие звенья патогенеза нефротического синдрома при болезнях почек:
 - а) повышение проницаемости стенок капилляров
 - б) снижение онкотического давления плазмы крови
 - в) нарушение реабсорбции белка в канальцах
 - г) нарушение проницаемости гломерулярного фильтра
 - д) массивная протеинурия
 - е) вторичный альдостеронизм
 - ж) гипоальбуминемия

Ответ	•			

- 2. Выберите типичные осложнения нефротического синдрома, угрожающие жизни больного при болезнях почек:
 - а) острая сердечная недостаточность
 - б) острая почечная недостаточность
 - в) острая дистрофия печени
 - г) массивная протеинурия
 - д) гипопротеинемия
 - е) эцефалопатия (отек головного мозга)
 - ж) анасарка

Ответ		
Ответ		

Типовые задачи

Задача № 1

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи и крови.

Удельный вес-1030. В пробе Зимницкого колебания уд. веса в пределах 1025-1037. Белок - 30 ‰. Цилиндры гиалиновые, зернистые, восковидные, клетки почечного эпителия часто лишенные ядер сплошь в поле зрения. Суточный диурез 200-100 мл, через неделю- полная анурия и ещё через 3 дня остаточный азот крови 400-500 мг %.

Задача №2

Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи и крови.

Удельный вес-1036. Цвет желтый, мутная. Белок-24 ‰. Цилиндры гиалиновые, восковидные 15-20 в поле зрения. Суточный азот диурез –600 мл. Остаточный азот-44 мг %.

Ситуационные задачи

Задача № 1

В стационар доставлен больной в коматозном состоянии. Известно от родственников больного, что страдает патологией почек. При осмотре: больной без соз-

нания, стонет. Кожа бледная, со следами расчесов, массивные общие отеки подкожно-жировой клетчатки. Дыхание редкое, шумное, периодическое. При аускультации выслушивается шум трения плевры и перикарда. АД –90/60 мм.рт.ст., аритмия работы сердца.

В анализе мочи выявлено: удельный вес-1030. Моча мутная. Белок-48 ‰. Цилиндры зернистые, гиалиновые, восковидные, сплошь в поле зрения. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-100 мл, через 2 дня полная анурия. В анализе крови остаточный азот – 500мг%.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

Задача № 2

В стационар поступил больной с жалобами на боли в пояснице, общие отеки. В анамнезе туберкулез легких. При осмотре: пониженного питания, кожа бледная, общие отеки подкожно-жировой клетчатки. В анализе мочи выявлено: удельный вес-1030. Белок-28 ‰. Цилиндры зернистые, гиалиновые, восковидные, сплошь в поле зрения. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-700 мл. В анализе крови остаточный азот – 50мг%.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 27. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. – т.1. – 752с.
- 28.Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. – т.2.– 808с.
- 29. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 30. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 31.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 32. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. 574с.
- 33.Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 34. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 35. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 36. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 37. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 38.Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

39. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. – М.: Медицина, -2001. – 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 32

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ.

Тема занятия: ПАТОГЕНЕЗ ЭНДОКРИНОПАТИЙ ПРИ ПАТОЛОГИИ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ — МИКСЕДЕМЕ, КРЕТИНИЗМЕ, ЭНДЕМИЧЕ-СКОМ, ТОКСИЧЕСКОМ ЗОБЕ.

Общая цель занятия: Показать, что экспериментальная гипофункция щитовидной железы сопровождается снижением основного обмена.

Конкретные цели занятия:

	Знать:	Уметь:
•	1. Общая характеристика причин, условий	3. Провести эксперимент, уметь ин-
	и механизмов развития гипер- и гипо-	терпретировать полученные результа-
	функции эндокринных желез.	ты.
1	2. Щитовидная железа, основные этапы	2. Справляться с тестовыми заданиями.
	биосинтеза гормонов щитовидной же-	
	лезы.	
(3. Патомеханизмы гипотиреоза, крети-	
	низма, эндемического зоба. Нарушение	
	·	
'	· · ·	
	•	
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
1	3,13,13,112,11	
`	•	
1		
	•	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	при них роста и развития, основы профилактики. 4. Патомеханизмы гипертиреоза, базедовой болезни и тироксиновой интоксикации. Нарушение при них обмена веществ, сердечно-сосудистой и нервной системы. 5. Патофизиологическое обоснование лечения тиреотоксикоза 6. Патогенез изменений в тканях пародонта, составе ротовой жидкости при патологии щитовидной железы.	

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Перечислите и составьте схему эндокринной системы человека (назови эндокринные железы, гормоны вырабатываемые ими).
- 4. Назовите общие причины, условия и механизмы развития гипер- и гипофункции эндокринных желез.
- 5. Где располагается щитовидная железа.
- 6. Перечислите основные этапы биосинтеза гормонов щитовидной железы.
- 7. Какие функции выполняют гормоны щитовидной железы.
- 8. Каковы причины гипофункции щитовидной железы.
- 9. Составь схему патогенеза гипотиреоза, кретинизма, эндемического зоба. Объясни названия патологий.

- 10. Опиши нарушения роста и развития при гипофункции щитовидной железы, основы профилактики.
- 11. Каковы причины гиперфункции щитовидной железы
- 12. Составь схему патогенеза гипертиреоза, базедовой болезни и тироксиновой интоксикации.
- 13. Каков механизм нарушений при гиперфункции щитовидной железы:обмена веществ, сердечно-сосудистой и нервной системы.
- 14. Патофизиологическое обоснование лечения тиреотоксикоза

Задание.

- 5. Разобрать тестовые задания по патофизиологии щитовидной железы.
- 6. Решать типовые и ситуационные задачи по патофизиологии щитовидной железы.
- 7. Составьте 4-5 тестовых задания
- 8. Составьте 2-3 ситуационных задач

Тестовые задания.

Укажите все правильные ответы.

- 1. Укажите расстройства эндокринных желез которые могут быть обусловлены
 - 1) нарушением центральной регуляции эндокринных желез,
 - 2) патологическими процессами в самой железе
 - 3) периферическими механизмами нарушения активности гормонов:
 - а) образование антител к некоторым гормонам
 - б) генетические дефекты синтеза гормонов
 - в) нехватка субстратов для синтеза гормонов
 - г) нарушение связи гормонов с белком-переносчиком
 - д) повреждение гипоталамуса
 - е) поражение лимбических структур головного мозга
 - ж) передозировка гормонов снижение эксрессии рецепторов к гормонам в лет-ках-мишенях.

Ответ:		
Ответ:		

- 2. Укажите проявления, наиболее характерные для
 - 1) гипертиреоза, 2) гипотиреоза:
 - а) уменьшение выделения креатинина
 - б) увеличение выделения креатинина
 - в) повышение основного обмена
 - г) снижение основного обмена
 - д) повышение концентрации холестерина в крови
 - е) снижение концентрации холестерина в крови
 - ж) отрицательный азотистый баланс
 - з) гипотермия

Этвет:	

3. Гипофункция щитовидной железы в детском воза) задержкой умственного развития б) выраженным исхуданием в) ослаблением мышечного тонуса г) ослаблением иммунитета д) гипохолестеринемией е) отставанием в росте	
Отв	<u></u>
4.Избыток или недостаток каких гормонов характе а) трийодтиронина б) адреналина в) тироксина г) глюкагона д) кальцитонина е) АКТГ ж) альдостерона	
5 V	
5.Укажите основные эффекты тиреодных гормонова) усиление белкового анаболизма (в физио-х б) пермиссивное действие в отношении катехов) увеличение потребления кислорода тканямиг) мобилизация жира в депод) усиление липогенезае) усиление гликогенолизаж) брадикардия з) усиление термогенеза	концентрациях) оламинов и
6.Укажите возможные причины гипертиреоза:	
а) интенсивное превращение T ₄ в T ₃ в клетках б) слабая транспортная связь с белками кров в) избыток тиреостимулирующих иммуноглобу г) увеличение количества рецепторов T ₃ , T ₄ д) аденома паращитовидных желез е) недостаток тиреолиберина ж) избыток ТТГ з) тиреоидит	ви
Отве	PT:
7.Укажите основные проявления гипертиреоза: а) повышение основного обмена б) повышение температуры тела в) усиление катаболизма белков г) гиперхолестеринемия д) похудание е) гипогликемия ж) гипергликемия з) брадикардия	
Отве	ет:

Ситуационные задачи.

Задача № 1.

В поликлинику обратилась женщина в возрасте 35 лет, с жалобами на мышечную слабость, похудание, утомляемость, плаксивость, раздражительность, повышенную потливость, плохую переносимость тепла, дрожание конечностей, постоянную тахикардию, снижение аппетита, частый стул, иногда поносом. **Об-но**: При общем осмотре – кожные покровы теплые, влажные, тонкие, просвечивающие. Блеск глаз. Увеличение щитовидной железы. Пульс – 98 уд в мин., АД – 125/80 мм.рт.ст. При аускультации тоны сердца громкие, 1 тон усилен на верхушке. При пальпации печени – незначительное увеличение границ. Дрожание кончика языка, вытянутых конечностей.

Лаб. данные: общ. тироксин (Т ₄) в сыворотки крови – 160 нмоль/л общ. трийодтиронин (Т ₃) в сыворотке крови – 4, 2 нмоль/л Т ₃ свободный - 28 пмоль/л Т ₄ свободный – 8, 5 пмоль/л коэфф. сп-ти тироксинсв-го глобулина (ТСГ) – 14, 2 мкг/мл

УЗИ – диффузное увеличение щитовидной железы, однородной структуры с четкими контурами.

Какое заболевание у пациентка? Каковы механизмы? Дать рекомендации по лечению заболевания.

Задача № 2

В стационар поступила больная с жалобами на вялость, сонливость днем м нарушение ночного сна, апатию, зябкость, отечность лица, прибавка массы тела, ослабление памяти, запоры. **Общий осмотр:** Лицо больной заплывшее, с бедной мимикой, узкие глазные щели, отечность верхних и нижних век, губ, щек. Речь невнятная, отечность языка. Кожа сухая, грубая, холодная. Пульс — 52 уд./мин., АКД — 100/80 мм.рт.ст. При аускультации — тоны сердца глухие. Отмечается снижение произвольных и рефлекторных движений.

Лаб. данные: общ. тироксин (Т ₄) в сыворотки крови — 50 нмоль/л общ. трийодтиронин (Т ₃) в сыворотке крови — 0, 9 нмоль/л Т ₃ свободный — 2, 5 пмоль/л Т ₄ свободный — 5, 0 пмоль/л

коэфф. сп-ти тироксинсв-го глобулина (ТСГ) – 30,8 мкг/мл

Какое заболевание у пациентка? Каковы механизмы? Дать рекомендации по лечению заболевания.

Задача №3

В поликлинику обратилась мама ребенка в возрасте 1год 9 месяцев, у которого отмечается снижение физического и психического развития: поздно начал сидеть, ходить, первые молочные зубы прорезались в 11 месяцев.

Общий осмотр – развитие скелетно-мышечной системы не соответствует возрасту, лицо отечное, большой язык. Кожа сухая с желтушным оттенком, шероховатая, холодная. Вялый, малоподвижный ребенок. Сухожильные рефлексы снижены.

Лаб. данные: общ. тироксин (Т $_4$) в сыворотки крови — 6, 3 мкг%

общ. трийодтиронин (T_3) в сыворотке крови – 9, 0 нг%

T₄ свободный – 0, 5 нг%

коэфф. сп-ти тироксинсв-го глобулина (ТСГ) – 6,5 мг%

Какое заболевание у ребенка? Каковы механизмы? Дать рекомендации по лечению заболевания.

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. —Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 10.Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Потемкин В.В.. Эндокринология. М.: Медицина, 1999. 638с.
- 14. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. PAMH Б.Б.Мороза. М.: Медицина, -2001. 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 33

ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ

Тема занятия: ОБЩИЙ АДАПТАЦИОННЫЙ СИНДРОМ

Общая цель занятия: Изучить основные патогенетическими механизмами адаптационного синдрома Г.Селье. Выяснить роль коры надпочечников в механизмах адаптации к кислородному голоданию и падению барометрического давления.

Конкретные цели занятия:

Знать:	Уметь:
1. Понятие об общем адаптационном синдроме Г.	1. Правильно разобраться в
Селье.	механизме и стадиях стресс
2. Современное представление о механизмах вклю-	- реакции.
чения адаптационного синдрома.	2. Объяснять патогенез адап-
3. Болезни адаптации	тационного синдрома.
4. Гормоны надпочечников, их роль.	3. Разбирать тестовые зада-
5. Понятие о гипофизарно - адреналовой системе.	ния, обосновывая заключе-
6. Роль системы гипофиз-кора надпочечников в из-	ние.
менениях реактивности организма.	

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Составьте схему гипоталамо-гипофизарной системы.
- 2. Перечислите нейсекреты гипоталамуса, каковы механизмы их действия.
- 3. Гипофиз. Дать характеристику отделов и гормонов вырабатываемые в них.
- 4. Гормоны надпочечников.
- 5. Каковы функции гормонов коркового слоя надпочечников, их роль в регуляции обмена веществ.
- 6. Каковы функции гормонов мозгового слоя надпочечников, их роль в регуляции обмена веществ.
- 7. Составьте схему регуляции гормонов надпочечников.
- 8. Перечислите изменения катаболизма при гипер- и гопофункции желез внутренний секреции.
- 9. Дайте определение понятия физиология адаптации.
- 10. Биологические и социальные факторы, лежащие в основе адаптации.
- 11. Понятие о стрессе как неспецифической реакции организма.
- 12. Составите схему стадий и патогенеза стресса. Изменения нервногуморальной и регуляции и обмена веществ в стадии стресса.
- 13. Что составляет триаду Селье?
- Опишите защитно-приспособительное и патогенное значение стресса.

- 15. Понятие о болезнях стресса (болезни адаптации).
- 16. Значение в понимании патогенеза ишемической болезни сердца, гипертонической болезни, язвенной болезни, сахарного диабета, опухолей.

Для педиатрического факультета

- 17. Возрастные особенности эндокринной системы.
- 18. Опишите особенности и значения перинатального стресса.
- 19. Механизмы стресса у детей раннего возраста.

Задание.

- 1. Разобрать тестовые задания, обосновывая заключение
- 2. Составьте 4-5 тестовых задания

3.	Составьте 1-2 ситуационных задач.
	Тестовые задания
1.	Укажите обычную последовательность развития основных стадий стрессреакции. 1.Резистентность; 2. Тревоги; 3. Истощения. а) 1,2,3. б) 2,1,3 в) 3,1,2. г) 1,3,2. Ответ
2.	Укажите механизмы, участвующие в развитии стресс-реакции (A) и лимитирующие (Б) ее. а) Активация симпатико-адреналовой системы б) Снижение активности симпато-адреналовой системы. в) Активация ГАМК-ергических нейронов в ЦНС. г) Активация гипофизарно-надпочечниковой системы. д) Активация серотонинергических нейронов в ЦНС е) Активация опиоидергических систем в ЦНС. ж) Увеличение образования Пг классов А и Е в тканях. Ответ
3.	Укажите наиболее характерные последствия длительного патогенного стресса . а) гипо- и дистрофии коркового слоя надпочечников б) подавление гуморального и клеточного звеньев иммунитета в) эрозии слизистой желудка и кишечника. г) гипо- и дистрофии аденогипофиза. д) гипертрофия аденогипофиза е) атрофия аденогипофиза ж) аллергические реакции з) лейкозы и) артериальная гипертензия к) анемии Ответ
4.	Как влияют опиоидные пептиды при стрессе на симпатическую нервную систему? а) активируют ее

- б) ограничивают ее активность
- в) угнетают выход норадреналина из синапсов
- г) стимулируют выход норадреналина из синапсов
- д) тормозят взаимодействие нейронов с норадреналином
- е) активируют взаимодействие нейронов с ноадреналином

Ответ

- 5. Какие из перечисленных факторов играют важную роль в формировании ИБС при хроническом стрессе?
 - а) активация СПОЛ в кардиомиоцитах
 - б) стабилизация мембран лизосом
 - в) избыток цитоплазматического Ca²⁺ в кардиомиоцитах
 - г) гиперкатехоламинемия
 - д) усиление фибринолиза
 - е) усиление липолитических процессов в тканях.

Ответ		

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭО-ТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. – 320с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. В.А. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 7. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 8. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 9. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 10.Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 11. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 12. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.

Дополнительная:

- 13. Потемкин В.В.. Эндокринология. М.: Медицина, 1999. 638с.
- 14. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. М.: Медицина, -2001. 424 с.

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 34

Тема занятия: HEBPO3Ы. МЕХАНИЗМЫ РАЗВИТИЯ ЭКСПЕРИМЕН-ТАЛЬНЫХ НЕВРОЗОВ. РОЛЬ ТИПОЛОГИЧЕСКИХ ОСОБЕННОСТЕЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ И НАРУШЕНИЙ БИОРИТМОВ В ИХ ВОЗНИК-НОВЕНИИ. НЕВРОЗЫ – КАК СОСТОЯНИЕ ПРЕДБОЛЕЗНИ.

Общая цель занятия: Уметь объяснить патогенез неврозов, дать их общую характеристику, определить биологические и социальные аспекты неврозов; получить представление о роли экспериментальных моделей для разработки вопросов этиологии, патогенеза, лечения неврозов и их профилактики у человека.

Конкретные цели занятия:

Знать:

- 1. Основные экспериментальные модели невро- 1. Пользуясь анкетой Эстберга
- 2. Формы проявлений неврозов у человека и их патогенез.
- 3. Роль эмоционального стресса в возникнове- 2. По синусоидам биоритмов нии экспериментального невроза и невроза у человека.
- 4. Роль информационных перегрузок и нарушений биоритмов у человека в возникновении неврозов. Понятие хронотипа.
- 5. Понятие десинхроноза, его роль в адаптации и дизадаптации (десинхроноз - внешний, внутренний, физиологический, патологический, острый хронический)

Уметь:

- определить хронотип человека.
- определить вид десинхроноза.

Вопросы для самостоятельной работы

- 1. Опишите основные экспериментальные модели неврозов. Какова их суть.
- 2. Дайте определение понятия невроза. Какие формы неврозов у человека.
- 3. Составьте схему этиологии различных видов неврозов.
- 4. Составьте схему патогенеза различных видов неврозов.
- 5. Дайте оценку роли эмоционального стресса в возникновении невро-
- 6. Дайте определение понятию биологические ритмы человека, временная организация биосистем.
- 7. Составьте схему классификации биоритмов.
- 8. Перечислите показатели характеризующие состояние биоритмов.
- 9. Перечислите виды хронотипов и составьте их краткую характеристику.
- 10. Что такое десинхроноз?
- 11. Составьте схему классификации десинхронозов.

12. Дайте оценку роли информационных перегрузов, трансмеридианных перелетов на состояние биоритмов и их роль в возникновении неврозов.

Тестовые задания

У	′кажите	правильны	й отвеп
---	---------	-----------	---------

- 1. Назовите характерные проявления неврозов:
 - а) патоморфологические изменения в коре головного мозга
 - б) локомоторные и сенсорные расстройства
 - в) нервно-трофические расстройства
 - г) нарушения вегетативных функций
 - д) периферические параличи
 - е) фазовые состояния

Ответ:	
--------	--

- 2. Развитие каких заболеваний может быть патогенетически непосредственно связано с неврозом?
 - а)язвенная болезнь желудка
 - б) болезнь Иценко-Кушинга
 - в) диффузный гломерулонефрит
 - г) гипотоническая болезнь
 - д) гепатит
 - е) гипертоническая болезнь

Ответ	

- 3. Какие из указанных утверждение является верным :
 - а) биологические ритмы ритмы дня и ночи
 - б) биологические ритмы свойство живой системы, не стационарный режим жизни, форма ее организации и управления, способ адаптации к внешней среде обитания;
 - в) биологичесике ритмы свойство живой системы, стационарный режим жизни, форма ее управления, способ дизадаптации к внешней среде обитания;

Ответ:	
--------	--

- 4. Укажите параметры биологических ритмов:
 - а) артериальное давление
 - б) мезор
 - в) скорость кровотока
 - г) период
 - д) акрофаза
 - е) артерио-венозная разница
 - ж) амплитуда

C	тве)	Т:		
_				

- 5. Что такое десинхроноз?
 - а) разрушение архитектоники биологических ритмов и согласованности их системных и межсистемных взаимодействий
 - б) разрушение регуляции корковых и подкорковых взаимодействий
 - в) согласование коры головного мозга и центров продолговатого мозга
 - г) согласование коры головного мозга и гипоталамо-гипофизарной системы

\sim	
Ответ:	
OIBCI.	

а) дневные			
б) циркадианные			
в) ночные			
г) ультрадианные			
д) инфрадианные			
е) пульсирующие			
ж) недельные			
з) маятникообразные			
и) ультразвуковые			
			Ответ:
Дополните			
7. Различают хронотипы: 1	2	3	

Ситуационные задачи

Задача № 1.

Пациентка Ч., 20 лет, выпускница института, при поступлении в клинику предъявляла многообразные жалобы: на плохой сон, раздражительность, плаксивость, отсутствие аппетита, неустойчивое настроение, головные боли.

Объективно: соматический статус без отклонений от нормы.

6. Какие различают биологические ритмы по периоду:

Изучение истории развития заболевания показало, что указанные при поступлении явления развились в течение последних 10 месяцев. В этот периода у пациентки сложилась очень трудная ситуация: неудачное замужество и необходимость отъезда по распределению (чего она не хотела из-за неуверенности в своих силах, а также из-за боязни утраты связи с мужем).

В период пребывания в отделении пациентка постоянно предъявляла претензии к персоналу, требовала к себе особого внимания. После каждого приема пищи возникала рвота (чаще в присутствии больных и персонала).

Вопросы.

- 1. Каково происхождение симптомокомплекса, развившегося у пациентки?
- 2. При каком типе ВНД подобные расстройства развиваются чаще?

Задача №2.

Пациент С., 42 лет, вырос в семье, в которой главной задачей в жизни считали достижение личного успеха, положения в обществе, хотя учеба давалась ему с большим трудом. Из-за требований родителей он всячески стремился превзойти в учебе своих товарищей, затрачивал на это большие усилия. После школы (по желанию родителей) поступил в институт. Занятия в институте требовали еще больших усилий. Он много занимался, нередко в ночное время. По окончании института поступил работать на завод сменным мастером. Как только освободилась должность начальника цеха, начал ее активно добиваться несмотря на то, что профиль цеха не соответствовал полученной им в институте специальности. К тому же он не имел достаточного организаторского опыта. Став начальником цеха, столкнулся с трудностями. Руководимый им цех перестал выполнять производственные задания, что вызвало нарекания и критику со стороны администрации и коллектива цеха.

Именно в этот период у него появились головные боли, болезненные ощущения в области сердца, бессонница, раздражительность, быстрая утомляемость, резко снизилась работоспособность.

Объективно: АД 170/90 мм.рт.ст., пульс 90 в мин.

Очаговый неврологической симптоматики не установлено.

Вопросы:

- 1. Что явилось причиной появления болей в области сердца, тахикардии и артериального давления?
 - 2. Какая форма патологии нервной системы развилась у данного больного?

Рекомендуемая литература:

Основная:

- 1. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.1.– 752с.
- 2. Литвицкий П.Ф. Патофизиология: учебник для мед. вузов: В 2т. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. т.2.– 808с.
- 3. Задачи и тестовые задания по патофизиологии. Учеб. пособие /Под ред. П.Ф. Литвицкого. М.: ГЭОТАР-МЕД, 2002. 384 с.
- 4. Овсянников В.Г. Общая патология: : учебник для мед. вузов. Ростов-на-Дону, РИО АОЗТ «Цветная печать», 1997. 320с. Фролова. М.: Фонд «За экономическую грамотность», 1997. 568с.
- 5. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов. /под ред. А.Д. Адо.-М.:Триада-X,2004. – 574с.
- 6. Патологическая физиология: учебник для мед. вузов/под ред. Н.Н.Зайко и Ю.В.Быце. -4-е изд..- М.:МЕДпресс-инфор, 2007.-640с.
- 7. Патологическая физиология. Учебник для медицинских институтов. /Под ред. В.В.Новицкого, Е.Д.Гольдберга. –Томск: Изд-во Том.ун., 2006.-716 с.
- 8. Хетагурова Л.Г. Патофизиология в таблицах и схемах. Материалы лекций. Владикавказ, 2007. -221с.
- 9. Общая патология человека./под ред А.И.Струкова.- М.: Медицина, 1990 1, 2т.
- 10. Войнов В.А. Атлас по патофизиологии: Учебное пособие. М.: Медицинское информационное агентство, 2004. 218с.
- 11. Тестовые задания по курсу патофизиологии. /под ред. Г.В. Порядина. -М.: ВУНМЦ, 1998.- 294 с.
- 12. Шанин В.Ю. Клиническая патофизиология. —C-П.: «Спец. Лит-ра», 1998. 570 с.
- 13. Клиническая патофизиология. / В.А.Алмазов, Н.Н.Петрищев, Е.В.Шляхто, Н.В.Леонтьева. –М.: ВУНМЦ, 1999. 464 с.

Дополнительная:

- 14. Актуальные проблемы патофизиологии (избранные лекции). /под ред. Акад. РАМН Б.Б.Мороза. М.: Медицина, -2001. 424 с.
- 15. Хронопатофизиология доклинических нарушений здоровья. /Под ред. Л.Г.Хетагуровой, К.Д.Салбиева. Владикавказ: Проект-Пресс.-2000.-176с.
- 16. Хронобиология и хрономедицина. Руководство./ под ред. Ф.И.Комарова, С.И.Рапопорта М.:«Триада-Х», 2000. 488с.

ЭТАЛОНЫ ОТВЕТОВ К ТЕСТОВЫМ ЗАДАНИЯМ, СИТУАЦИОННЫМ И ТИПОВЫМ ЗАДАЧАМ ПРАКТИЧЕСКИХ ЗАНЯТИЙ

ЗАНЯТИЕ №1.

Ответы к тестовым заданиям

- $1 a, e, \partial;$ $2 a, e, e, \partial;$ 3 a; 4 a, e; 5 6, e, e; $6 6, e, \partial;$
- **7** болезнь-жизнь поврежденного организма при участии процессов компенсации нарушенных функций, сопровождается снижением трудоспособности;
- **8** патологический процесс совокупность патологических и защитно-приспособительных (компенсаторных) реакций, находящихся в причинно-следственных связях, возникающих в организме в ответ на повреждение;
- 9 а) латентный период, начало болезни, собственно болезнь, исход болезни;
 - б) полное, неполное выздоровление, хронизация, смерть.
- **10** предагональное состояние, терминальная пауза, агония, смерть клиническая, биологическая.
- **11** остановка дыхания, прекращение сердечных сокращений, утрата глазных рефлексов, потеря сознания, адинамия.

ЗАНЯТИЕ №2.

Ответы к тестовым заданиям

- 1ε , ∂ , ε , π ; 2 a, δ , ∂ , β ; 3ε , ∂ ; 4δ , ε ;
- **5** у анода рН смещается в кислую сторону и возникает коагуляционный некроз, а у катода рН смещается в щелочную сторону и возникает колликвационный некроз.
- 6 1.- остановка дыхания, 2.- остановка сердца.
- 14 вдыхание кислорода под повышенным давлением.
- 15 ожоговый шок, общая токсемия, септикотоксемия, выздоровление
- **16** активацией ПОЛ
- **17** Возбуждение атомов и повреждение белковых молекул, образование свободных радикалов, термическим эффектом (тепловая инактивация белка), кавитацией («взрывной эффект» из-за испарения внутриклеточной воды, инактивацией ферментов.

ЗАНЯТИЕ №3.

Ответы к тестовым заданиям

- 1 6, e, x, 3; 2 6, e; 3 a, 6, e, d, e; 4 1) a, e; 2) 6, e, d, e;
- **8** клинико-генеалогический, близнецовый, популяционно-статистический, кариологический, дерматоглифика, экспериментальный;
- 9- 1) замена, выпадение, вставка нуклеотидов; 2) делеция, дупликация, транслокация, инверсия; 3) анэуплоидии, полиплоидии
- 10 ионизирующая радиация, химические вещества, высокая температура, УФО, вирусы;
- **11** множественные пороки развития, тяжелые расстройства психики, значительное сокращение продолжительности жизни;
- 12 физические, химические, биологические;
- 13 наследственное предрасположение, наследственные болезни.
- 14 злокачественные опухоли, аутоиммунные процессы, старение

Ответы к тестовым задачам.

Задача №1

Два варианта:

- 1. если женщина здорова: то 100% рождение девочек кондукторов- xx^h, 100% рождение здоровых мальчиков- xy;
- 2. если женщина-кондуктор: 33 % здоровые мальчики ху, 33% мальчики больны х^hу, 33% девочки-кондукторы -хх^h.

Задача№2

Вероятность рождения: 33% - здоровых – 15 21; 33% - болезнь Дауна – 15^{21} 21; 33% - кондуктор – 15^{21} 0.

Задача № 3.

Вероятность рождения: 100% - болезнь Дауна – $21\ 21^{21}$.

ЗАНЯТИЕ №4.

Ответы к тестовым заданиям

Ответы к ситуационным задачам.

Задача №1

Сывороточная болезнь, дробное введение по Безредко

Задача№2

Реакция бласттрансформации, розеткообразование эритроцитов.

Задача № 3.

Аутоаллергия, симпатическое воспаление.

ЗАНЯТИЕ №6.

Ответы к тестовым заданиям

ЗАНЯТИЕ № 7-8.

Ответы к тестовым заданиям

1. – 2	14. – 2	27 3
2. – 2	15. – 3	28 1,2,4,5
3. – 1	16. – 2	29 1, 2, 4, 6, 7
4. – 1	17. – 2	30 1,4,5,6,7,8
5. – 1	18. – 3	31. – 1,2,3,4
6. – 2	19. – 3	32 1,2,4,5,6
7. – 2	20. – 2,3,4,5	33 1,2,4,5
8. – 1	21. – 1	34 2,4
9. – 2	22. – 3	35 2,4
10. – 3	23. – 4,5	36 4
11. – 1,8,9	24. – 4,5	37 1,2,3,4
12. – 1,3,4,5,6	25. – 2,4,7,8,9	
13. – 1	26. – 2	

38. Вид хронического, пролиферативного воспаления: (туберкулез, проказа, сифилис, бруцеллез).

- 39. Эмиграция
- 40. Диапедезом
- 41. Экссудатом
- 42. Альтерацией
- 43. Первичной альтерацией
- 44. Спазм
- 45. Фибробласты
- 46. Вирхов
- 47. Галеном и Цельсом
- 48. Конгейм
- 49. Мечников
- 50. Шаде
- 51. Митохондрий
- 52. Лизосомальных ферментов
- 53. Альтеративным
- 54. Экссудативным
- 55. Пролиферативным
- 56. Хемотаксисом

- 57. Маргинацией
- 58. Пролиферацией
- 59. Первичной альтерацией
- 60. Вторичной альтерацией
- 61. Продуктивным
- 62. Геморрагическим
- 63. Гнойным
- 64. A. -2,4,7; B. -1,3,5,6.
- 65. А.- 7, 8,9; Б. 1,2,3,5,10; В. 4.6.
- 66. A. -1,3,5; B. -2,7,8,9,10
- 67. A. 1, 4,5,6; B. –2, 3.
- 68. 2,4,1,3
- 69. -4,3,1,6,5,2
- 70. -1,5,2,3,4
- 71. -2,1,3
- 72. -2,1,3

ЗАНЯТИЕ №9.

Ответы к тестовым заданиям

1 - a, e, e, π ; 2 - e, e; 3 - e, e, e; 4 - 6, e, ∂ , e; 5 - e; 6 - a, ∂ , e; 7 - ∂ , e, e, ∂ ; 8 - e; 9 - e; 10 - a, ∂ , e, ∂ , e; 11 - ∂ , e, π ; 12 - e, e, ∂ ; 13 - a, e, ∂ , 3, u; 14 - ∂ , e, ∂ , π , 3, u; 15 - e, e.

ЗАНЯТИЕ №11.

Ответы к тестовым заданиям

Ответы к тестовым и ситуационным задачам.

- 1. Синяя, гипоксическая гипоксия: ($(\%O_2A-73,17\%; \%O_2B-46,34\%; KДO_2-8,25)$).
- 2. Белая, гемическая гипоксия: ($^{\circ}O_2A-95\%$; $^{\circ}O_2B-50\%$; КДО $_2-2,75$).
- 3. Белая, тканевая гипоксия: (%O₂A-95%; %O₂B-85%; КДO₂-2).
- 4. Синяя циркуляторная гипоксия: (%O₂A-95%; %O₂B-30%; КДO₂-8).
- 5. Комбинированная (циркуляторная+гипоксическая) гипоксия. ($\%O_2A-74,41\%$; $\%O_2B-41,86\%$; КДО $_2$ -9).
- 6. Норма.
- 7. Синяя, циркуляторная (застойная) гипоксия.
- 8. Белая, гемическая гипоксия.
- 9. Синяя, гипоксическая гипоксия.
- 10. Белая, комбинированная (гемическая + гистотоксическая) гипоксия.
- 11. Синяя, гипоксическая гипоксия.

ЗАНЯТИЕ №12.

Ответы к тестовым заданиям

1 - *a*, *в*, *г*, *д*, *ж*, *з*, *u*; **2** — *a*, *б*, *в*, *г*, *д*, *е*, *ж*; **3** - *a*, *б*, *е*, *з*; **4** - *б*; **5** - *б*, *в*, *г*, *е*; **6** - *a*; **7**- *в*; **8**- *a*; **9** - 1 - менее 6.8; 2 - более 7.7;

10 - мышечная слабость, адинамия, парезы и параличи, остановка сердца в систоле; **11.-** 1-для алкалоза, 2- обусловлены гипокальциемией.

Ответы к тестовым задачам

- 1. Алкалоз, субкомпенсированный, негазовый
- 2. Алкалоз, субкомпенсированный, газовый
- 3. Ацидоз, субкомпенсированный, негазовый (мочевыделительная форма)
- 4. Ацидоз, субкомпенсированный, негазовый
- 5. Ацидоз, субкомпенсированный, газовый
- 6. Ацидоз компенсированный, газовый
- 7. Норма

Ответы к ситуационным задачам

- 1. Алкалоз, некомпенсированный, негазовый
- 2. Ацидоз, субкомпенсированный, негазовый (выделительный)
- 3. Ацидоз некомпенсированный, смешанный (газовый и метаболический)

Занятие №14

Тестовые задания

1 -a, δ , a; **2** -1) δ , a, ∂ ; 2) a, b; **3** $-\delta$; **4** $-\delta$; $5-\epsilon$, a

Ответы к тестовым задачам

- 1. Гемолитическая анемия ($\Pi 1$; $\Pi 1$)
- 2. Острая постгеморрагическая ($\Pi 1$; $\Pi 1$)
- 3. Хроническая постгеморрагическая ($\Pi 0.8$; $\Pi 0.8$; $\Pi 1$)
- 4. Гемолитическая анемия ($\Pi 1$; $\Pi 1$)
- 5. Приобретенная гемолитическая анемия
- 6. Наследственная серповидно-клеточная анемия
- 7. Врожденная гемолитическая болезнь новорожденных желтушная форма
- 8. Возможен в случае «б», ребенок Rh⁺

Занятие №15

Тестовые задания

Ответы к тестовым задачам

- 1. Железодефицитная анемия (ЦП 0,37; ОП 0,74; ПН 0,5)
- 2. Апластическая анемия (ЦП 1, ОП 1; ПН 1)
- 3. Анемия от недостатка фактора Кастла (ЦП-1,33; OП-1,77; ПН 0,75)
- 4. Острая постгеморрагическая анемия ($\Pi 0.96$; $\Pi 0.92$; $\Pi + 1$)
- 5. Острая постгеморрагическая анемия
- 6. Анемия от недостатка фактора Кастла.

Занятие №16

Тестовые задания

Ответы к тестовым задачам

- 1. Реактивное состояние крови, лейкопения, агранулоцитоз на фоне алейкии...
- 2. Реактивное состояние крови, лейкоцитоз, смешанный ядерный сдвиг, состояние больного тяжелое (анэозинофилия, лимфопения).
- 3. Реактивное состояние крови, лейкоцитоз, регенеративный ядерный сдвиг, ИЯС 0,6, со-

- стояние тяжелое. Через неск. дней реактивное состояние крови, нормальное кол-во лейкоцитов, регенеративный ядерный сдвиг, ИЯС 1,4, состояние больного ухудшилось (анэозинофилия, миелоциты, лимфопения).
- 4. Реактивное состояние крови, лейкоцитоз, регенеративный ядерный сдвиг, ИЯС 0,76,состояние тяжелое. После операции реактивное состояние крови, лейкоцитоз, регенеративный ядерный сдвиг, ИЯС 1,0 ,состояние больного ухудшилось (анэозинофилия, миелоциты, лимфопения).
- 5. Реактивное состояние крови, лейкоцитоз, регенеративный ядерный сдвиг, ИЯС 1,05, состояние тяжелое. После лечения реактивное состояние крови, верхняя граница нормы, смешанный ядерный сдвиг, ИЯС 0,5, состояние больного улучшилось.

Занятие №17

Тестовые задания

Ответы к тестовым задачам

- 1. Острый, сублейкемический миэлоз
- 2. Хронический лейкемический лимфоаденоз.
- 3. Острый лейкемический миелоз
- 4. Хронический лейкемический миелоз
- 5. Острый сублейкемический лимфоаденоз

Занятие №19

Тестовые задания

Занятие №20

Тестовые задания

1. - a, б, г, д; 2. - a, в; 3. - a, г, д, е, u; 4. - г; 5. - б, г, е, з; 6. - a, б, г, д, ж; 7. - a, б, г, е; 8. - a, г; 9. - a, б, в, д, ж; 10. - a, б, в, д, е, ж; 11. - a, б, в, г; 12. - a, в, г, д, ж; 13. - a, б, г, д; 14. - a, б, г;

Ответы к тестовым задачам

- 1. синусовая брадикардия, предсердная экстрасистолия.
- 2. желудочкова экстрасистолия
- 3. предсердно-желудочкова блокада 2ст.
- 4. инфаркт миокарда

Занятие №21

Тестовые задания

1 – δ , ϵ , ϵ , ϵ ; **2.** $-\epsilon$; **3.-** ϵ ; **4**. $-\epsilon$, ϵ , κ ; **5**. -a, ϵ , δ , ϵ , κ ; **6.** $-\delta$, ϵ , δ , ϵ ; **7.** -a, ϵ , δ , δ ; **8.** $-\delta$, ϵ , δ , κ ; **9.** $-\delta$, ϵ , κ , κ , κ ; **10.** $-\delta$, ϵ , δ , ϵ ;

Ответы к тестовым задачам

- 1. анафилактический шок.
- 2. Травматический шок.

Занятие №22

Тестовые задания

1. б, в; **2.** - б, в, д, ж; **3.** - б, в, г, д; **4.** - б, г, д, ж, з; **5.** - а, в, д; **6.** - б, в, г, е; **7.** - а, в, е; **8.** - б, г, е; **9.** - а, б, г, д. **10.** - б, в, д; **11.** - а, б, г, д; **12.** - б, в, д; **13.** - б, в, е; **14.** - а, б, в, д, з; **15.** - б, в;

Ответы к ситуационным задачам

__:

ГПК – глюкоза плазмы крови.

- 1. Симптоматическая гипертония, феохромоцитома правого надпочечника, повышение АД выброс катехоламинов.
- 2. Симптоматическая гипертония, неврогенная (невроз).
- 3. Гипертонический криз.

Занятие №23-24

Тестовые задания

Ответы к ситуационным задачам

- 1. Эмфизема. У больного можно предположить наследственный дефект антитрипсиновой недостаточности.
- 2. Астматический статус. Лечение кортикостероиды в высоких дозах (благоприятное воздействие наблюдается через 6-8 часов

Занятие №26

Тестовые задания

Ответы к ситуационным задачам

- 1: Синдром мальабсорбции, нарушение всасывания углеводов, жиров, анемия Fедефицитная. Рекомендуется Ro-логическое, эндоскопическое исследование желудочнокишечного тракта, при необходимости биопсия кишечника.
- 2: Язва луковицы 12-перстной кишки, синдром диспепсии. Можно было предположить язвенную болезнь желудка или 12-ти-перстной кишки, гастрит, дуоденит, неязвенную диспепсию.

Занятие №27

Тестовые задания:

Ответы к тестовым задачам

1 - печеночная желтуха; **2** - гемолитическая желтуха; **3** - норма; **4** - гемолитическая желтуха; **5** - печеночная желтуха.

Ответы к ситуационным задачам

- 1. Печеночная кома, желтуха. Аутоинтоксикация продуктами нарушения обмена веществ, холемия, нарушение дезинтоксикационной фукнции печени, усиление процессов гниения и брожения в кишечнике.
- 2. Портальная гипертензия, печеночная желтуха. Повышение давления в системе v.portae. нарушение дезинтоксикационной функции печени, аутоинтоксикация продуктами нарушения обмена веществ, холемия,

Занятие №28

Тестовые задания:

Ответы к тестовым задачам

подпеченочная (механическая) желтуха

Ответы к ситуационным задачам

Подпеченочная желтуха, признаки поступления желчи в кровь и синдром нарушения поступления желчи в кишечник. Рекомендуется проведение УЗИ печени, желчного пузыря, кишечника. Рекомендуется введение спазмолитиков, при необходимости- хирургическое лечение.

Занятие №29-30

Тестовые задания.

1. - a, e, a, e; **2** - d, e, e; **3** - a, d, e; **4** - a, e, e, e; **5** - a, d, e; **6** - d, e, e; **7** - a, d, d; **8** - d, e, d; **9** - d, e, d, e, d;

Ответы к тестовым задачам

- 1.Острый нефритический синдром
- 2. Хронический нефритический синдром, стадия компенсации
- 3. Хронический нефритический синдром, стадия компенсации
- 4.Нормальный анализ мочи
- 5. Нефротический синдром, азотемическая уремия. Острая почечная недостаточность.
- 6. Нефротический синдром, компенсированная стадия.

Ответы к ситуационным задачам

- 1.Острый нефритический синдром
- 2. Хронический нефритический синдром в стадии декомпенсации.
- 3. Нефротический синдром, в стадии декомпенсации, уремическая кома. Сердечная недостаточность, дыхательная недостаточность..
- 4. Нефротический синдром, компенсированная стадия.

Занятие №32

Тестовые задания.

- **1** 1) ∂ , e; 2) δ , e; 3) a, a, π , 3. **2** 1) δ , e, e, π ; 2) a, a, e, 3; **3** a, e, a, e; **4** a, e; **5** a, δ , e, a, π ; **6** a, δ , e, a, π ; **7** a, δ , e, δ , π ; **8** a, δ , e, δ , e;
- **9** наследственная предрасположенность, инициирующие факторы: психотравма, эмоциональный стресс, вирусная инфекция;
- **10**. аномалии развития, уменьшение поступления йода в организм, нарушение биосинтеза тиреоидных гормонов, тиреоидэктомия.

Ответы к тестовым задачам

- 1 гипертиреоз,
- 2 гипотиреоз,
- 3 гипотиреоз

Занятие №33

Тестовые задания.

1-
$$\delta$$
; **2** – a ; **3**. – a , δ , e , e , κ ; **4**. – δ , e , ∂ ; **5** – a , e , e .

Занятие №34

Тестовые задания.

Ситуационные задачи.

Задача №1.

- 1.У пациентки сформировался истерический тип реагирования с наклонностью к демонстрации болезненных проявлений при обидах и неудачах.
- 2. У пациентки с истерическими свойствами характера и отдельными психоастеническами чертами (неуверенность в себе, мнительность) в период жизненных трудностей развился истерический невроз. Возникшим болезненным состоянием (характеризующимся главным образом фобиями) и мотивируется отказ от поездки на работу по распределению. В навязчивом симптомокомплексе у данной больной много демонстративности, стремления уйти от трудностей. Это свойственно личностям со слабым типом нервной деятельности.

Задача №2.

- 1. Для данного пациента характерно наличие постоянного противоречия между его возможностями, с одной стороны, и завышенными требованиями к себе с другой. Возможно, ощущение боли в области сердца, тахркардияя, артериальная гипертензия обусловлены перенапряжением и срывом тормозного процесса в ЦНС. Это сопровождается доминированием возбудительного процесса. В таких условиях положительные условные рефлексы усиливаются, а тормозные выпадают.
- 2. У пациента развилась неврастения. Она формируется в результате постоянного нездорового стремления к личному успеху без реального учета свих сил и возможностей. Чаще всего такой тип невроза развиватеся у личностей с сильным, но неуравновешенным типом ВНД.