# ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «РОСТОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

# ФАКУЛЬТЕТ ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ И ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПЕРЕПОДГОТОВКИ СПЕЦИАЛИСТОВ

«27» 08 2021r.

УТВЕРЖДЕНО
приказом ректора
«Ог» © 2021 г.
№ 466

# ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ

«Лизосомные и пероксисомные болезни»

по основной специальности: Генетика

Трудоемкость: *36 часа* Форма освоения: *очная* 

Документ о квалификации: удостоверение о повышении квалификации

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Лизосомные и пероксисомные болезни» обсуждена и одобрена на заседании кафедры гематологии и трансфузиологии (с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики) факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.

Протокол заседания кафедры № <u>(</u> от <u>26.0</u> 2021г. Заведующий кафедрой <u>(</u> Шатохин Ю.В.

Программа рекомендована к утверждению рецензентами:

Матулевич С. А. - доктор медицинских наук, доцент кафедры биологии с курсом медицинской генетики ФГБОУ ВПО КубГМУ Минздрава России, заведующая межрегиональной медико-генетической консультацией ГБУЗ «Научно - исследовательский институт - Краевая клиническая больница №1 имени профессора С.В. Очаповского» Минздрава Краснодарского края, д.м.н., главный внештатный генетик министерства здравоохранения Краснодарского края (Краснодар).

Полоников А.В. – доктор медицинских наук, профессор кафедры биологии, медицинской генетики и экологии ФГБОУ ВО КГМУ Минздрава России, директор научно-исследовательского института генетической и молекулярной эпидемиологии ФГБОУ ВО КГМУ Минздрава России, заведующий лабораторией статистической генетики и биоинформатики, член Российского общества медицинских генетиков (РОМГ), Всероссийского общества генетиков и селекционеров (ВОГиС), Организации генома человека HUGO (Human Genome Organization), Общества вариабельности генома человека HGVS (Human Genome Variation Society)

# 2. ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации: «Лизосомные и пероксисомные болезни»

срок освоения 36 академических часов

СОГЛАСОВАНО	0 1
Проректор по последиплом- ному образованию	« <u>26</u> » <u>08</u> 20 <u>24</u> г. <b>Шем</b> Брижак З.И.
Декан факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	« <u>26</u> » <u>08</u> 20 <u>21</u> г. — Бадальянц Д.А.
Начальник управления организации непрерывного образования	«26» 08 204 г. ДД Терасимова О.В.
Заведующий кафедрой	«26» 08 2021 г. Шатохин Ю.В.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Лизосомные и пероксисомные болезни» (далее - Программа) разработана рабочей группой сотрудников кафедры гематологии и трансфузиологии (с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики) ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России, заведующий кафедрой Шатохин Ю.В.

Состав рабочей группы:

№Nº	Фамилия, имя, отчество	Учёная степень, звание	Занимаемая должность	Место работы
1	2	3	4	5
1.	Амелина С.С.	д.м.н.,	Профессор кафедры гематологии и трансфузиологии с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики)	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
2.	Дегтерева Е.В.	к.м.н.,	Доцент кафедры гематологии и трансфузиологии с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики)	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
3.	Морданов С.В.	K.M.H.	Ассистент кафедры гематологии и трансфузиологии с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики)	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России

#### Глоссарий

ДПО - дополнительное профессиональное образование;

ФГОС - Федеральный государственный образовательный стандарт

ПС - профессиональный стандарт

ОТФ - обобщенная трудовая функция

ТФ - трудовая функция

ПК - профессиональная компетенция

ЛЗ - лекционные занятия

СЗ - семинарские занятия;

ПЗ - практические занятия;

СР - самостоятельная работа;

ДОТ - дистанционные образовательные технологии;

ЭО - электронное обучение;

ПА - промежуточная аттестация;

ИА - итоговая аттестация;

УП - учебный план;

АС ДПО - автоматизированная система дополнительного профессионального образования.

#### КОМПОНЕНТЫ ПРОГРАММЫ.

#### 1. Общая характеристика Программы.

- 1.1. Нормативно-правовая основа разработки программы.
- 1.2. Категории обучающихся.
- 1.3. Цель реализации программы.
- 1.4. Планируемые результаты обучения.

#### 2. Содержание Программы.

- 2.1. Учебный план.
- 2.2. Календарный учебный график.
- 2.3. Рабочие программы модулей.
- 2.4. Оценка качества освоения программы.
- 2.4.1. Формы промежуточной (при наличии) и итоговой аттестации.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.
- 2.5. Оценочные материалы.

# 3. Организационно-педагогические условия Программы.

- 3.1. Материально-технические условия.
- 3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.
- 3.3. Кадровые условия.

#### 1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРОГРАММЫ.

#### 1.1. Нормативно-правовая основа разработки Программы.

- Федеральный закон от 29 декабря 2012 г. № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации», статья 76.
- Приказ Минобрнауки России от 1 июля 2013 г. № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».
- Профессиональный стандарт «Врач генетик» (утвержден приказом Минтруда и соцзащиты РФ от 11 марта 2019 г. N 142н, регистрационный номер 1250).
- ФГОС ВО по специальности генетика, утверждённый приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от 25 августа 2014 г. № 1072.
- Лицензия Федеральной службы по надзору в сфере образования и науки на осуществление образовательной деятельности ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России от 22 июня 2017 г. № 2604.

#### 1.2. Категории обучающихся.

Основная специальность – генетика

#### 1.3. Цель реализации программы

совершенствование имеющихся профессиональных компетенций и повышение профессионального уровня в области теоретических знаний и навыков в диагностике и лечении лизосомных и пероксисомных заболеваний.

Вид профессиональной деятельности: Профилактика, диагностика, лечение врожденных и наследственных заболеваний, медицинская реабилитация пациентов

Уровень квалификации: 8

Связь Программы с профессиональным стандартом представить в таблице 1.

Таблица 1

Связь Программы с профессиональным стандартом

Профессиональный стандарт: «Врач - генетик» (утвержден приказом Минтруда и соцзащиты РФ от 11 марта 2019 г. N 142н, регистрационный номер 1250).

	Трудовые функции					
ОТФ	Код ТФ	Наименование ТФ				
Оказание медицинской	A/01.8	Диагностика в целях установления и				
помощи пациентам по		(или) уточнения диагноза врожденного				
профилю "медицинская		(или) наследственного заболевания				
генетика"	A/02.8	Назначение патогенетического лечения				
		и контроль его эффективности и				
		безопасности у пациентов с				
		врожденными и (или) наследственными				
		заболеваниями				
	A/03.8	Проведение медико-генетического				
		консультирования пациентов с				
		врожденными и (или) наследственными				
		заболеваниями и их родственников и				
		пациентов из групп риска, выявленных				
		при скрининге				

# 1.4. Планируемые результаты обучения

Таблица 2

# Планируемые результаты обучения

пк	Описание компетенции	Код ТФ профстандарта
ПК- 1	готовность к оказанию медицинской помощи пациентам с лизосомными и пероксисомными заболеваниями.  должен знать: Порядок оказания медицинской помощи пациентам с лизосомными и пероксисомными заболеваниями, распознование особенностей клинической картины, классификации, диагностики и дифференциальной диагностики, течения и исходов, принципов лечения лизосомных и пероксисомных заболеваний; составление генеалогического анализа и определение типа наследования лизосомных и пероксисомных заболеваний; назначение лабораторных исследований для диагностики лизосомных и пероксисомных	A/01.8 A/02.8 A/03.8

заболеваний, включая молекулярно-генетические, биохимические методы исследований, медицинские показания к их назначению, интерпретации результатов лабораторных исследований в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний; использование инструментальных обследований пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний с учетом возрастных особенностей; использование клинических рекомендаций (протоколы лечения) по вопросам оказания медицинской помощи пациентам с лизосомными и пероксисомными заболеваниями

должен уметь: осуществлять сбор жалоб, анамнеза болезни и жизни, семейного анамнеза пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний Проводить физикальный осмотр пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний Оценивать наличие у пациентов признаков лизосомных и пероксисомных заболеваний и описывать их, используя терминологию описания врожденных аномалий и пороков развития Интерпретировать и анализировать информацию, полученную от пациентов, в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний Проводить генеалогический анализ на основании семейного анамнеза пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний для определения типа наследования заболевания Обосновывать и планировать объем лабораторных исследований (включая биохимические, молекулярно-генетические исследования) и инструментальных исследований (включая ультразвуковые, электрофизиологические, рентгенологические исследования, компьютерную томографию, магнитно-резонансную томографию) в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний в соответствии с порядками оказания медицинской

помощи, клиническими рекомендациями (протоколами лечения) по вопросам оказания медицинской помощи, с учетом стандартов медицинской помощи

Интерпретировать и анализировать результаты лабораторных и инструментальных исследований пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний

Выявлять клинические симптомы и синдромы у пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний

должен владеть: Составление плана лабораторных и инструментальных исследований пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний Направление пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний, на лабораторные (включая биохимические, молекулярногенетические) и инструментальные исследования в соответствии с порядками оказания медицинской помощи, клиническими рекомендациями (протоколами лечения) по вопросам оказания медицинской помощи, с учетом стандартов медицинской помощи Направление пациентов в целях установления и (или) уточнения диагноза лизосомных и пероксисомных заболеваний на консультацию к врачам-специалистам в соответствии с порядками оказания медицинской помощи, клиническими рекомендациями (протоколами лечения) по вопросам оказания медицинской помощи, с учетом стандартов медицинской помощи

# 1.5 Форма обучения

График обучения	Акад.	Дней	Общая
	часов	в неделю	продолжительность
Форма обучения	в день		программы, месяцев
			(дней, недель)
Очная	6	6	1 неделя, 6 дней

# 2. СОДЕРЖАНИЕ ПРОГРАММЫ.

#### 2.1 Учебный план.

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «Лизосомные и пероксисомные болезни» в объёме 36 часов

«Лизосомные и пероксисомные болезни» в объеме 36 часов																
			Час		Вт	ом чи	сле			Вто	м чис	ле		Обучающ	Соверш	
		Bce	Ы	ЛЗ	П3	<b>C3</b>	CP	Часы	ЛЗ	<b>C3</b>	ПЗ	CP		ий	енствуе	Форыс
No No	Наименование	ГО	без					c					Стажиров	симуляци	мые	Форма
7/107/10	модулей	час	ДО					ДОТ					ка	онный	(форми	контр
	v	ОВ	Ти					иЭО						курс	руемые	ОЛЯ
			Э0											<b>V</b> 1	) ПК	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
1	Специальные ди	сцип	линь	I												
1.1	Лизосомные и	17	9	2	4	2		8	2	4	2	-	-	1	ПК-1	ТК
	болезни															
1.2	Пероксисомные	17	9	2	4	2		8	2	4	2	-	-	1	ПК-1	ТК
	болезни															
	Всего часов	34	18	4	8	4		16	4	8	4		-	2	-	
	(специальные															
	дисциплины)															
	Итоговая	2					•				•	•				Экзам
	аттестация															ен
	Всего часов по	36	18	4	8	4		16	4	8	4			2		
	программе															

# 2.2. Календарный учебный график.

Учебные занятия проводятся в течение 1 недели, шесть дней в неделю по 6 академических часа в день.

# 2.3. Рабочие программы учебных модулей.

# МОДУЛЬ 1

Название модуля: Лизосомные и пероксисомные болезни

Код	Наименование тем, подтем, элементов, подэлементов
1.1	Болезнь Гоше, Нимана-Пика, Тея-Сакса, Помпе, Зандгоффа, Краббе
	Фабри, Вольмана
1.2	Мукополисахаридозы I, II, III, IV, VI тип
1.3	Синдром Цельвегера
1.4	Болезнь Рефсума
1.5	Неонатальная адренолейкодистрофия, Х-сцепленная
	адренолейкодистрофия
1.6	Гипероксалурия
1.7	Симуционный курс (Мукополисахаридоз І типа, Синдром
	Цельвегера)

# Обучающий симуляционный курс

Ситуаци	Проверяемые	Симуляционно	Расходные	Задачи
И	трудовые	еи	материалы	симуляции
	функции	вспомогательн		
		oe		
		оборудование		
Сбор	A/01.8	Стол рабочий.	Форма	Сбор жалоб,
жалоб и	Диагностика в	Стулья (для	заключения для	анамнеза
анамнез	целях	врача,	самостоятельно	жизни,
a	установления	пациента и	го заполнения	анамнеза
	и (или)	места, куда	обучающегося	болезни у
	уточнения	ОНЖОМ	Лист бумаги	пациента (его
	диагноза	положить	для черновых	законного
	врожденного	вещи	записей	представител
	(или)	пациента)	обучающегося.	я), анализ
	наследственно	раковина с	Ручка для	полученной
	го заболевания	однорычажны	записей.	информации
		м смесителем,		
		планальный		
		стол (для		

	кабинета	
	педиатра)	

### 2.4. Оценка качества освоения программы.

- 2.4.1. Форма итоговой аттестации.
  - 2.4.1.1. Контроль результатов обучения проводится:
- в виде итоговой аттестации (ИА).

Обучающийся допускается к ИА после освоения рабочих программ учебных модулей в объёме, предусмотренном учебным планом (УП). Форма итоговой аттестации — экзамен, который проводится посредством: тестового контроля в АС ДПО и собеседования с обучающимся.

- 2.4.1.2. Лицам, успешно освоившим Программу и прошедшим ИА, выдаётся удостоверение о повышении квалификации установленного образца.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.

# КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ ВОПРОС

	Дескрипторы						
Отметка	прочность знаний	умение объяснять сущность явлений, процессов, делать выводы	логичность и последовател ьность ответа				
отлично	прочность знаний, знание	высокое умение	высокая				
	основных процессов	объяснять сущность,	логичность и				
	изучаемой предметной	явлений, процессов,	последователь				
	области, ответ отличается	событий, делать	ность ответа				
	глубиной и полнотой	выводы и обобщения,					
	раскрытия темы;	давать					
	владением	аргументированные					
	терминологическим	ответы, приводить					
	аппаратом; логичностью и	примеры					

	последовательностью		
	ответа		
хорошо	прочные знания основных	умение объяснять	логичность и
1	процессов изучаемой	сущность, явлений,	последователь
	предметной области,	процессов, событий,	ность ответа
	отличается глубиной и	делать выводы и	
	полнотой раскрытия	обобщения, давать	
	темы; владение	аргументированные	
	терминологическим	ответы, приводить	
	аппаратом; свободное	примеры; однако	
	владение монологической	допускается одна - две	
	речью, однако	неточности в ответе	
	допускается одна - две		
	неточности в ответе		
удовлетво	удовлетворительные	удовлетворительное	удовлетворите
рительно	знания процессов	умение давать	льная
	изучаемой предметной	аргументированные	логичность и
	области, ответ,	ответы и приводить	последователь
	отличающийся	примеры;	ность ответа
	недостаточной глубиной	удовлетворительно	
	и полнотой раскрытия	сформированные	
	темы; знанием основных	навыки анализа	
	вопросов теории.	явлений, процессов.	
	Допускается несколько	Допускается	
	ошибок в содержании	несколько ошибок в	
	ответа	содержании ответа	
неудовлет	слабое знание изучаемой	неумение давать	отсутствие
ворительн	предметной области,	аргументированные	логичности и
o	неглубокое раскрытие	ответы	последователь
	темы; слабое знание		ности ответа
	основных вопросов		
	теории, слабые навыки		
	анализа явлений,		
	процессов. Допускаются		
	серьезные ошибки в		
	содержании ответа		

# **КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕСТОВЫЕ ВОПРОСЫ**

Процент правильных ответов	Отметка	
91-100	отлично	
81-90	хорошо	
71-80	удовлетворительно	

#### 2.5. Оценочные материалы.

Оценочные материалы представлены в виде вопросов, тестов и ситуационных задач на электронном носителе, являющимся неотъемлемой частью Программы.

# 3. ОРГАНИЗАЦИОННО-ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

#### 3.1. Материально-технические условия.

3.1.1. Перечень помещений Университета и/ или медицинской организации, предоставленных структурному подразделению для образовательной деятельности:

NoNo	Наименование ВУЗА, учреждения	Этаж, кабинет	
	здравоохранения, клинической базы		
	или др.), адрес		
1	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	1 этаж 106 каб	
	344022, Ростовская область, г. Ростов-на-		
	Дону, пер. Нахичеванский, 38,		
	консультативная поликлиника		
2	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	5 этаж, 1, 2 учебная	
	344022, Ростовская область, г. Ростов-на-	комната	
	Дону, пер. Нахичеванский, 38 Лечебно-		
	диагностический корпус (Литер: Б-А), 5		
	этаж) лаборатория медицинской генетики,		
	учебная комната №1, 2		
3	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России	2 этаж, учебная комната	
	344022, Ростовская область, г. Ростов-на-	кафедры	
	Дону, пер. Нахичеванский, 38, здание		
	пищеблока		

3.1.2. Перечень используемого для реализации Программы медицинского оборудования и техники:

No No	Наименование медицинского оборудования, техники,				
	аппаратуры, технических средств обучения и т.д.				
1.	тонометр				
2.	стетоскоп				
3	фонендоскоп				
4	аппарат для измерения артериального давления с детскими				
	манжетками				
5	термометр				
6	медицинские весы				
7	ростомер				

8	противошоковый набор
9	набор и укладка для экстренных профилактических и лечебных
	мероприятий
10	облучатель бактерицидный
11	пеленальный стол
12	сантиметровые ленты

# 3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.

3.2.1. Литература

NoNo	Автор, название, место издания, издательство, год издания		
	учебной и учебно-методической литературы, кол стр		
_	Основная литература		
1.	Мутовин Г.Р. Клиническая генетика. Геномика и протеомика		
	наследственной патологии учеб. пособие / Г.Р. МутовинМосква:		
	ГЭОТАР-Медиа, 2010 832 с Доступ из ЭБС «Консультант врача»		
2.	Наследственные болезни: национальное рук-во: / под ред. Н.П.		
	Бочкова, Е.К. Гинтера, В.П. Пузырева Москва: ГЭОТАР-Медиа,		
	2013 936 с Доступ из ЭБС «Консультант врача»		
3	Ньюссбаум Р.Л. Медицинская генетика: учеб. пособие / Р.Л.		
	Ньюссбаум, Р.Р. Мак-Иннес, Х.Ф Виллард;, пер. с англ. под ред.		
	Н.П. БочковаМосква: ГЭОТАР-Медиа, 2010 642 с Доступ из		
	ЭБС «Консультант врача»		
	Дополнительная литература		
1	Генетический паспорт - основа индивидуальной и предиктивной		
	медицины/ под ред. В.С. Баранова. – СПб: Изд-во Н-Л, 2009 528 с.		
2	Клиническая генетика: учебник для вузов: для студентов, интернов,		
	ординаторов, аспирантов и преподавателей/ В.Н. Горбунова, Д.Л.		
	Стрекалов, Е.Н. Суспицын [и др.]- Санкт-ПетербургПб:		
	ФОЛИАНТ,2015-398 с.		
3	Болезнь Гоше / Е.А. Лукина - Москва: Литтерра, 201456 сДоступ		
	из ЭБС «Консультант врача».		
4	Болезни накопления: Болезнь Гоше, болезнь Ниммана-Пика, болезнь		
	Ландинга, болезнь Вольмана, болезнь Тандасир: учебно-		
	методическое пособие / Дегтерева Е.В., Морданов С.В., Зельцер А.Н.		
	; Рост. гос. мед. ун-т, каф. гематологии и трансфузиологии с курсами		
	клин. лаб. диагностики, генетики и лаб. генетики ФПК и ППС		
	Ростов-на-Дону : РостГМУ, 2013. – 65 с.		
7	Нейрометаболические заболевания у детей и подростков:		
	диагностика и подходы к лечению : для врачей / С. В. Михайлова, Е.		
	Ю. Захарова, А. С. Петрухин 2-е изд., перераб. и доп Москва:		
	Литтерра, 2019 358, [1] с. : ил., табл (Практическое руководство).		
8	Руденская, Г. Е. Наследственные нейрометаболические болезни		
	юношеского и взрослого возраста / Г. Е. Руденская, Е. Ю. Захарова		
	Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2020 392 с. Доступ из ЭБС		
	«Консультант врача»		
9	Наследственные нейрометаболические болезни юношеского и		
	взрослого возраста/ Г.Е. Руденская, Е.Ю. Захарова - Москва:		
1.1	ГЭОТАР-Медиа, 2018392 с Доступ из ЭБС «Консультант врача».		
11	Наследственные болезни / под ред. Е.К.Гинтера, В.П. Пузырева-		
	Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2017464 с Доступ из ЭБС		

3.2.2. Информационно-коммуникационные ресурсы.

	ЭЛЕКТОРОННЫЕ Дос				
	ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ РЕСУРСЫ	к ресурсу			
1.	Электронная библиотека РостГМУ. – URL:	Доступ			
	http://109.195.230.156:9080/opacg/	неограничен			
2.	Консультант студента: ЭБС. – Москва: ООО «ИПУЗ»	Доступ			
	URL: <a href="http://www.studmedlib.ru">http://www.studmedlib.ru</a>	неограничен			
3.	Консультант врача. Электронная медицинская библиотека	Доступ			
	: ЭБС. – Москва : ООО ГК «ГЭОТАР» URL:	неограничен			
	http://www.rosmedlib.ru				
4.	Консультант Плюс : справочная правовая система URL:	Доступ с			
	http://www.consultant.ru	компьютеров			
		вуза			
5.	Научная электронная библиотека eLIBRARY URL:	Открытый			
	http://elibrary.ru	доступ			
6.		Доступ с			
	Национальная электронная библиотека URL:	компьютеров			
	<u>http://нэб.рф/</u>	библиотеки			
7.	<b>Scopus</b> / Elsevier Inc., Reed Elsevier. – Philadelphia: Elsevier	Доступ			
	B.V., PA. – URL: <a href="http://www.scopus.com/">http://www.scopus.com/</a> по IP-адресам	неограничен			
	РостГМУ и удалённо после регистрации (Нацпроект)				
8.	Web of Science / Clarivate Analytics URL:	Доступ			
	http://apps.webofknowledge.com по IP-адресам РостГМУ и	неограничен			
	удалённо после регистрации (Нацпроект)				
9.	Другие открытые ресурсы вы можете найти по адресу:				
	<u>http://rostgmu.ru</u> →Библиотека→Электронный				
	каталог — Открытые ресурсы интернет — далее по ключевому				
	слову				

### 3.2.3. Автоматизированная система (АС ДПО).

Обучающиеся, в течение всего периода обучения, обеспечиваются доступом к автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (АС ДПО) sdo.rostgmu.ru.

Основными дистанционными образовательными технологиями Программы являются интернет-технологии с методикой синхронного и/или асинхронного дистанционного обучения. Методика синхронного дистанционного обучения предусматривает on-line общение, которое реализуется в виде вебинара, онлайн-чата, виртуальный класс. Асинхронное обучение представляет собой offline просмотр записей аудиолекций, мультимедийного и печатного материала. Каждый слушатель получает доступ к учебным материалам

портала и к электронной информационно-образовательной среде.

#### АС ДПО обеспечивает:

- возможность входа обучающегося из любой точки, в которой имеется доступ к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;
- одновременный доступ не менее 25 процентов обучающихся по Программе;
- доступ к учебному содержанию Программы и электронным образовательным ресурсам в соответствии с формой обучения (вопросы контроля исходного уровня знаний, вопросы для самоконтроля по каждому разделу, тестовые задания, интернет-ссылки, нормативные документы);
- фиксацию хода образовательного процесса и итоговой аттестаций.

#### 3.3. Кадровые условия.

Реализация Программы обеспечивается научно-педагогическими работниками кафедры гематологии и трансфузиологии (с курсом клинической лабораторной диагностики, генетики и лабораторной генетики) факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.

Доля научно-педагогических работников, имеющих образование, соответствующее профилю преподаваемой дисциплины, модуля, имеющих сертификат специалиста по специальности «генетика», в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 100%.

Доля научно-педагогических работников, имеющих ученую степень и/или ученое звание, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 100%

Доля работников из числа руководителей и работников организации, деятельность которых связана с направленностью реализуемой Программы (имеющих стаж работы в данной профессиональной области не менее 3 лет), в общем числе работников, реализующих Программу, составляет 100%

# Профессорско-преподавательский состав программы

№ п/п	Фамилия, имя, отчество,	Ученая степень, ученое звание	Должность	Место работы (основное/ совмещение)
1	Амелина С.С.	д.м.н.	Профессор	ФГБОУ ВО
			кафедры	РостГМУ
			гематологии и	Минздрава
			трансфузиологии	России
			с курсом	(основное)
			клинической	
			лабораторной	

			диагностики,	
			генетики и	
			лабораторной	
			генетики)	
2	Дегтерева Е.В.	K.M.H.	Доцент кафедры	ФГБОУ ВО
			гематологии и	РостГМУ
			трансфузиологии	Минздрава
			с курсом	России
			клинической	(основное)
			лабораторной	
			диагностики,	
			генетики и	
			лабораторной	
			генетики)	
3	Морданов С.В.	к.м.н.	Ассистент	ФГБОУ ВО
			кафедры	РостГМУ
			гематологии и	Минздрава
			трансфузиологии	России
			с курсом	(совмещение)
			клинической	
			лабораторной	
			диагностики,	
			генетики и	
			лабораторной	
			генетики)	
		1	//	

Приложение №1

# ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

# 1. Оформление тестов фонда тестовых заданий.

к дополнительной профессиональной программе повышения квалификации врачей «Лизосомные и пероксисомные болезни» со сроком освоения 36 академических часов по специальности «Генетика».

1	Кафелра	гематологии и трансфузиологии ( с курсом	
	Кафедра	клинической лабораторной диагностики,	

		генетики и лабораторной генетики)		
2		повышения квалификации и профессиональной		
	Факультет	переподготовки специалистов ФГБОУ ВО		
		РостГМУ Минздрава России.		
3		ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России 344022,		
		Ростовская область, г. Ростов-на-Дону, пер.		
		Нахичеванский, 38, консультативная		
		поликлиника		
	Адрес (база)	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России 344022,		
		Ростовская область, г. Ростов-на-Дону, пер.		
		Нахичеванский, 38 Лечебно-диагностический		
		корпус (Литер: Б-А), 5 этаж) лаборатория		
	n 1 1	медицинской генетики, учебная комната №1, 2		
4	Зав.кафедрой	Шатохин Юрий Васильевич		
5	Ответственный	Амелина Светлана Сергеевна		
	составитель	1, 600 1		
6	E-mail	samelina60@mail.ru		
7	Моб. телефон	+7(988)994-43-95		
8	Кабинет №	106		
9	Учебная	Генетика		
1.0	дисциплина			
10	Учебный предмет	Генетика		
11	Учебный год	2021		
10	составления	Генетика		
12	Специальность			
13	Форма обучения	очное		
14	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни		
15	Тема	Болезнь Гоше, Нимана-Пика, Тея-Сакса, Помпе, Зандгоффа, Краббе Фабри, Вольмана		
16	Подтема	-		
17	Количество	15		
1 /	вопросов			
18	Тип вопроса	single		
19	Источник	-		
20	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни		
21	Тема	Мукополисахаридозы I, II, III, IV, VI тип		
22	Подтема	-		
23	Количество вопросов	15		
24	Тип вопроса	single		
25	Источник	- -		
<u> </u>	L	ı		

26	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни
27	Тема	Синдром Цельвегера
28	Подтема	-
29	Количество вопросов	6
30	Тип вопроса	single
31	Источник	-
32	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни
33	Тема	Болезнь Рефсума
34	Подтема	-
35	Количество вопросов	4
36	Тип вопроса	single
37	Источник	-
38	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни
39	Тема	Неонатальная адренолейкодистрофия, X- сцепленная адренолейкодистрофия
40	Подтема	-
41	Количество вопросов	7
42	Тип вопроса	single
43	Источник	-
44	Модуль	Лизосомные и пероксисомные болезни
45	Тема	Гипероксалурия
46	Подтема	-
47	Количество вопросов	3
48	Тип вопроса	single
49	Источник	-

# Список тестовых заданий

1	1	1		
			Недостаточность какого фермента	
			приводит к болезни Помпе:	
			недостаточностью ферментного	
			комплекса дегидрогеназ	
			недостаточность кислой липазы	
	*		недостаточность кислой альфа	
			глюкозидазы	
			недостаточность арилсульфатазы Б	

1	1	2		
			Нарушение какого фермента	
			приводит к развитию болезни	
			Вольмана:	
	*		недостаточность лизосомальной	
			кислой липазы	
			недостаточность	
			глюкозилтрансферазы 1	
			недостаточность бета-	
			глюкуронидазы	
			недостаточность арилсульфатазы Б	
1	1	3		
			Диагностические критерии болезни	
			Вольмана:	
	*		повышение эфиров холестерина,	
			триглицеридов в печени.	
			повышение сывороточного	
			трансферрина	
			снижение активности	
			глюкозилтрансферазы	
			недостаточность арилсульфатазы Б	
1	1	4		
			На консультацию в МГК обратилась	
			семья по поводу недостаточности	
			кислой глюкозидазы и кислой	
			мальтазы у ребенка. На какое	
			заболевание указывают данные	
			изменения:	
			б. Краббе	
	*		б. Фабри	
	- T		б. Помпе	
			б. Вольмана	
_		_		
1	1	5		
			На консультацию в МГК обратилась	
			семья по поводу недостаточности	

			фермента глюкоцереброзидазы у	
			ребенка. На какое заболевание	
			,   указывают данные изменения:	
			б. Краббе	
			б. Фабри	
	*		б. Гоше	
			б. Вольмана	
1	1	6		
			На консультацию в МГК обратилась	
			семья по поводу недостаточности	
			фермента альфа-галактозидазы А у	
			ребенка. На какое заболевание	
			указывают данные изменения:	
			б. Краббе	
	*		б. Фабри	
			б. Гоше	
1	1	7		
			Заболевание, не относящееся к	
			нарушениям обмена:	
			б. Нимана-Пика	
			б. Рефсума	
			неонатальная	
			адренолейкодистрофия	
	*		с. Дауна	
1	1	8		
			Нарушение какого фермента	
			приводит к развитию болезни	
			Ниманна-Пика тип А, В (I):	
			недостаточность лизосомной	
			галактозидазы	
			недостаточность	
			глюкозилтрансферазы 1	
	*		недостаточность сфингомиелиназы	
			недостаточность	
			галактоцереброзидазы	
1	1	9		

	Ī	Ī	В основе классификации типов Гоше	
			лежит	
			История открытия	
			Возраст дебюта	
	*		Клиническое течение болезни	
			Молекулярный дефект	
			толопунтриот до фот	
1	1	10		
			При болезни Гоше тип 1 снижается	
			активность	
			Альфа- галактозидазы	
			Бета-галактозидазы	
			Хитотриозидазы	
	*		Бета-глюкозидазы	
1	1	11		
			При болезни Фабри наблюдается	
			дефицит фермента	
			Сфингомиелиназы	
			Идуранатсульфатазы	
	*		Альфа- галактозидазы	
			Альфа- глюкозидазы	
1	1	12		
			Для лечения болезни Фабри	
			используют	
			Редактирование генома	
	*		Ферментную заместительную	
			терапию	
			Хирургическое лечение	
			Трансплантацию гемопоэтических	
			стволовых клеток	
		42		
_ 1	1	13		
			Нарушение какого фермента	
			приводит к развитию болезни Теа-	
			Сакса:	
	*		недостаточность арилсульатазы А	
	-		недостаточность гексозаминидазы А	
			недостаточность	
			галактоцереброзидазы	

			недостаточность гексозаминидазы А	
1	1	14		
			Ген гексоминидаза А (НЕХА),	
			отвечающий за развитие болезни	
			Теа-Сакса картирован на	
			хромосоме:	
			19p13.2.	
			6p12 - p21.2	
	*		15q23	
			15q14-q15	
1	1	15		
			Патогенетический механизм	
			возникновения болезни Зандхоффа:	
			недостаточность кислой липазы	
	*		накопление ганглиозидов GM2	
			недостаточностью глутарил-КоА-	
			дегидрогеназы	
			недостаточность аспартоацилазы	
1	2	1		
			Основным методом лечения	
			мукополисахаридоза II типа	
			является	
			Хирургическое лечение	
			Редактирование генома	
			Использование фармакологических	
			шаперов	
	*		Ферментная заместительная	
			терапия	
1	2	2		
			Уровень гликозаминогликанов	
			может не повышаться в моче у	
			пациентов с типом	
			мукополисахаридоза	
			III	
			VI	
	_		II	
	*		IV	

1	2	3		
			Основными клиническими	
			проявлениями мукополисахаридоза	
			III типа являются	
	*		Умственная отсталость, умеренная	
			тугоподвижность суставов, легкое	
			огрубение лица	
			Гепатоспленомегалия, грубые черты	
			лица, судороги	
			Частые респираторные инфекции,	
			контрактуры суставов	
			Грубые черты лица,	
			кардиомиопатия, пупочные и	
			паховые грыжи	
1	2	4		
			К основным клиническим	
			проявлениям мукополисахаридоза I	
			типа относят	
			Миалгию, гипертрофическую	
			кардиомиопатию, спленомегалию,	
			пигментную дегенерацию сетчатки	
			Нейросенсорную тугоухость,	
	44		атаксию, спастическую параплегию	
	*		Задержку психомоторного развития,	
			умственную отсталость, грубые	
			черты лица, пороки клапанов	
			сердца, помутнение роговицы,	
			тугоподвижность суставов	
			Мышечную гипотонию, эпилепсию	
1	2	5		
Т	۷	ر	Характерные изменения лица по	
			типу «гаргоилизма» при	
			мукополисахаридозе І типа	
			формируются	
			После 5 лет	
			В подростковом возрасте	
			С рождения	
	*		К концу первого года жизни	
			п попцу первого года жизни	

1	2	6		
			Препаратом для ферментной	
			заместительной терапии	
			мукополиссахаридоза II типа	
			является	
			ларонидаза	
			элосульфаза	
			галсульфаза	
	*		идурсульфаза	
			11/1	
1	2	7		
			При мукополисахаридозе тип I в	
			органах и тканях организма	
			накапливаются	
			Хондроитин-6-сульфат,	
			кератонсульфат	
			Кератонсульфат, гепарансульфат	
	*		Дерматансульфат, гепарансульфат	
			Хондроитин-6-сульфат,	
			дерматансульфат	
			, ,	
1	2	8		
			Помутнение роговицы характерно	
			для	
			Мукополиссахаридоза II типа	
	*		Мукополиссахаридоза I типа	
			Альфа-маннозидоза	
			Метахроматической	
			лейкодистрофии	
1	2	9		
			Мукополисахаридоз III типа (	
			синдром Санфилиппо)	
			Х-сцепленно рецессивно	
			Аутосомно-доминантно	
			Х-сцепленно доминантно	
	*		Аутосомно-рецессивно	
1	2	10		
			1	<u>I</u>

повышается концентрация Дерматансульфата и гепарансульфата Кератонсульфата Кератонсульфата Хондроитинсульфата и гепарансульфата  1 2 11 Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы Хондроитинсульфат и гепарансульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат Кератонсульфат и гепарансульфат Кератонсульфат и гепарансульфат Дерматансульфат и гепарансульфат Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является Ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза галсульфаза				При муусполисауари позо III типа	
Дерматансульфата и гепарансульфата и Кератонсульфата  Кератонсульфата  Хондроитинсульфата и гепарансульфата и гепарансульфата  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсуцинат синтетазы Алгининсуцинат синтетазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы Хондроитинсульфат и гепарансульфат и гепарансульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и гепарансульфат и Дерматансульфат и Дерматансульфат и гепарансульфат и Лрепаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза галсульфаза галсульфаза				При мукополисахаридозе III типа	
гепарансульфата Кератонсульфата Гепарансульфата Хондроитинсульфата и гепарансульфата  1 2 11 Гели пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то даная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Кератонсульфат и дерматансульфат Кератонсульфат и гепарансульфат Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является Ларонидаза Себелипаза Идурсульфаза Галсульфаза Галсульфаза					
* Кератонсульфата  * Гепарансульфата  Хондроитинсульфата и гепарансульфата  1 2 11  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью  Идуронат-2сульфатазы  * Альфа-L-идуронидазы  Гепаран-N-сульфатазы  При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза  себелипаза  идурсульфаза  галсульфаза					
* Гепарансульфата  Хондроитинсульфата и гепарансульфата  1 2 11  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью  Идуронат-2сульфатазы  * Альфа-L-идуронидазы  Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12  При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза  себелипаза  идурсульфаза  галсульфаза  галсульфаза					
Хондроитинсульфата и гепарансульфата и гепарансульфата  1 2 11  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы * Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы Гепаран-N-сульфатазы 1 2 12  При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат * Дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и геларансульфат и геларансульфат и геларансульфат и геларансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и геларансульфат и геларансульфат и дерматансульфат и геларансульфат и геларансу		*			
гепарансульфата  1 2 11  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью  Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы * Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12  При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и гепарансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза		-			
1 2 11  Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы  * Альфа-L-идуронидазы  Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12  При мукополисахаридозе І типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  * Хондроитинсульфат и жератонсульфат  * Кератонсульфат и гепарансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза І типа является  * ларонидаза  идурсульфаза галсульфаза галсульфаза					
Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфат и гепарансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфа				Тепарансульфата	
Если пациента выявлен мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и дерматансульфат и гепарансульфат и дерматансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфат и гепарансульфат и и гепарансульфат и гепарансульфа	1	2	11		
мукополисахаридоз 1 типа, то данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и Кератонсульфат и дерматансульфат   * Дерматансульфат и гепарансульфат   1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является   * ларонидаза себелипаза идурсульфаза  галсульфаза  галсульфаза			11	FCUN USUNOUTS BEIGDUON	
данная патология обусловлена недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы Тепаран-N-сульфатазы При мукополисахаридозе І типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат Тераратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза І типа является Таронидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				·	
недостаточностью Идуронат-2сульфатазы Аргининсукцинат синтетазы * Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе І типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат Кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза І типа является * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза галсульфаза					
Идуронат-2сульфатазы				-	
* Аргининсукцинат синтетазы  * Альфа-L-идуронидазы  Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12  При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
* Альфа-L-идуронидазы Гепаран-N-сульфатазы При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Кератонсульфат и дерматансульфат # Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
Гепаран-N-сульфатазы  1 2 12 При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Кератонсульфат и дерматансульфат * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза		*			
1 2 12 При мукополисахаридозе І типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза І типа является * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза  себелипаза  идурсульфаза  галсульфаза				тепаран-м-сульфатазы	
При мукополисахаридозе I типа повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза  себелипаза  идурсульфаза  галсульфаза	1	2	12		
повышается концентрация гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза І типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				При мукополисахаридозе I типа	
гликозаминогликанов (ГАГ), таких как  Хондроитинсульфат и гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат  * Кератонсульфат и дерматансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
как Хондроитинсульфат и гепарансульфат Хондроитинсульфат и кератонсульфат Кератонсульфат и дерматансульфат Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				• •	
гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат  Кератонсульфат и дерматансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				как	
гепарансульфат  Хондроитинсульфат и кератонсульфат  Кератонсульфат и дерматансульфат  Дерматансульфат и гепарансульфат  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				Хондроитинсульфат и	
кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
Кератонсульфат и дерматансульфат  * Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13  Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				Хондроитинсульфат и	
* Дерматансульфат и гепарансульфат  1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				кератонсульфат	
1 2 13 Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				Кератонсульфат и дерматансульфат	
Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза		*		Дерматансульфат и гепарансульфат	
Препаратом для ферментной заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза					
заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза	1	2	13		
заместительной терапии мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				Препаратом для ферментной	
мукополисахаридоза I типа является  * ларонидаза  себелипаза  идурсульфаза  галсульфаза					
* ларонидаза себелипаза идурсульфаза галсульфаза				-	
себелипаза идурсульфаза галсульфаза		*			
идурсульфаза галсульфаза				-	
галсульфаза					
1 2 14					
<u> </u>	1	2	14		

			При мууополисауарилдаа // типа	
			При мукополисахаридозе VI типа повышается концентрация	
			хондроитинсульфата	
			кератансульфата	
			1 - 1	
	*		гепарансульфата дерматансульфата	
			дерматансульфата	
1	2	15		
		13	Мукополисахаридозом с отличным	
			от остальных типом наследования	
			является синдром	
			Санфилиппо	
			Шейе	
			Моркио	
	*		Хантера	
1	3	1		
			Синдром Целлвегера наследуется	
			потипу	
	*		аутосомно-рецессивному	
			заболевание в родословных	
			встречается спорадически и не	
			наследуется	
			Аутосомно-доминантному	
			Х-сцепленное	
1	3	2		
			Патогенез синдрома Целлвегера	
			связан с:	
			патология медь транспортирующей	
			АТФ-азы печени	
	*		нарушению биогенеза пероксисом	
			нарушение транспортного белка	
			глюкозо-6-фосфата	
			недостаточность галактозо-1-	
		-	фосфат уридилтрансферазы	
1	3	2		
1	3	3	Произтальная пиагностии	
			Пренатальная диагностика	
			синдрома Целлвегера возможна	
			путем определения активности:	

			метилмалонил-КоА-мутазы	
			глутарил-КоА дегидрогеназы	
	*		пероксисомо-связанной каталазы	
			биотинидазы	
			Ойотинидазы	
1	3	4		
_		<u> </u>	Белки, функция которых нарушается	
			при синдроме Цельвегера,	
			относятся к	
			Ферментам реакций синтеза	
			плазмологенов	
			Ферментам реакции окисления	
			жирных кислот	
			Белкам, обеспечивающим	
			транспорт фитановой кислоты в	
			пероксисому	
			пероксинам	
1	3	5		
			Синоним синдрома Цельвегера	
			является	
	*		Цереброгепаторенальный синдром	
			Болезнь Атахары	
			Глазоцеребропеченочный синдром	
			Окулофарингеальный синдром	
1	3	6		
			Маркером пероксисомной	
			патологии, который может быть в	
			пределах нормы у новорожденных с	
			синдромом Цельвегера,	
			является кислота	
			Линоленовая	
	*		Пристановая	
	•••		Фитановая	
			Гексакозановая	
1	4	1		
	-		Нарушение какого фермента	
			приводит к развитию болезни	
			Рефсума:	
	I	1	1 1	1

недостаточностью ферментного комплекса дегидрогеназ нарушение синтеза плазмалогенов недостаточность бета-глюкуронидазы недостаточность кислой оксидазы фитановой кислоты  1 4 2 Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности фермента щелочной фосфатазы	
нарушение синтеза плазмалогенов недостаточность бета- глюкуронидазы недостаточность кислой оксидазы фитановой кислоты  1 4 2 Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
недостаточность бета- глюкуронидазы  * недостаточность кислой оксидазы фитановой кислоты  1 4 2 Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
* недостаточность кислой оксидазы фитановой кислоты  1 4 2  Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
* недостаточность кислой оксидазы фитановой кислоты  1 4 2  Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
фитановой кислоты  1 4 2  Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
1 4 2 Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
Диагностические критерии болезни Рефсума: низкий уровень активности	
Рефсума: низкий уровень активности	
низкий уровень активности	
фермента щелочной фосфатазы	
биохимические маркеры -L-	
аллоизолейцин и -гидрокси-	
изовалериановая кислота	
* повышение уровня фитановой	
кислоты в крови	
дефицит бета-D-глюкоронидазы	
1 4 3	
Болезнь Рефсума вызвана	
мутациями:	
* PAHX	
ABCD1	
PROX	
PANK2	
1 4 4	
Нарушение какого фермента	
приводит к развитию болезни	
Рефсума:	
* фитаноил-КоА-гидроксилазы	
бета-глюкуронидазы	
недостаточность	
галактоцереброзидазы	
недостаточность арилсульфатазы Б	
1 5 1	

			Х-сцепленная		
			адренолейкодистрофия вызвана		
			мутациями:		
			ATP7A	_	
	*		ABCD1		
			PROX		
			PANK2		
1	5	2			
_	,		У новорожденных с неонатальной		
			адренолейкодистрофией может		
			быть в норме		
			Пристановая кислота		
	*		Фитановая кислота		
			ОДЦЖК		
			Ацилкарнитин		
			, партини		
1	5	3			
			Продукт гена ABCD1, мутации в		
			котором приводят к Х-сцепленной		
			адренолейкодистрофии, является		
			Ферментом, участвующим в		
			окислении ОДЦЖК		
			Основным белком миелина		
			Активатором жирных кислот		
	*		Трансмембранным переносчиком		
			жирных кислот		
1	г	Λ			
1	5	4	Наиболее часто церебральная		
			форма Х-сцепленной		
			адренолейкодистрофии		
			манифестирует		
			На 1 году жизни		
	*		В 6-9 лет		
			С рождения		
			В 15-20 лет	1	
1	5	5			

			l u		
			На ранней стадии болезни		
			трансплантация гемопоэтических		
			стволовых клеток применяется при		
			Болезни Рефсума		
			Синдроме Цельвегера		
			адреномиелонейропатии		
	*		Х-сцепленной		
			адренолейкодистрофии		
1	5	6			
			Предпочтительным методом		
			пренатальной диагностики		
			Хсцепленной		
			адренолейкодистрофии является		
			Определение ОДЦЖК в культуре		
			клеток ворсин хориона		
			Определение ОДЦЖК в		
			амниотической жидкости		
	*		ДНК-диагностика		
			Определение ОДЦЖК и фитановой		
			кислоты в пуповинной крови		
1	5	7			
			С учетом локализации очагов		
			поражения белого вещечтва		
			головного мозга при Х-сцепленной		
			адренолейкодистрофии наиболее		
			часто встречаются нарушения		
			психические		
			слуха		
			обоняния		
	*		зрения		
1	6	1			
			Ген пероксисомной аланин		
			глиоксилат аминотрансферазы		
			(АГТ), отвечающий за развитие		
			Гипероксалурия, тип I, картирован		
			на хромосоме:		
	*		2q36-37		
			6p12 - p21.2		
<u> </u>		<u> </u>	- Is - Is	<u> </u>	İ

			4q31.1-q31.2	
			15q28-q25	
1	6	2		
			Гипероксалурия, тип I наследуется	
			потипу	
	*		аутосомно-рецессивному	
			заболевание в родословных	
			встречается спорадически и не	
			наследуется	
			Аутосомно-доминантному	
			Х-сцепленное	
1	6	3		
			Пероксисомное заболевание,	
			протекающее с преимущественным	
			поражением почек, называется	
			Х-сцепленная	
			адренолейкодистрофия	
			Болезнь Рефсума	
			цистиноз	
	*		Гиперксалурия тип 1	

#### Контрольные вопросы для итоговой аттестации

- 1. Болезнь Фабри типы, клиническая картина, патогенез, дифференциальная диагностика, лечение.
- 2. Болезнь Гоше типы, клиническая картина, патогенез, дифференциальная диагностика. Лечение.
- 3. Болезнь Ниманна-Пика, тип С основные симптомы, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика, лечение
- 4. Синдром Целлвегера этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 5. Болезнь Рефсума этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.
- 6. Неонатальная адренолейкодистрофия этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.
- 7. X-сцепленная адренолейкодистрофия этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.

- 8. Гипероксалурия этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.
- 9. Болезнь Тея Сакса этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.
- 10. Болезнь Зандгоффа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика.
- 11. Болезнь Краббе этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 12. Болезнь Помпе этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 13. Болезнь Вольмана этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 14. Мукополисахаридоз I типа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 15. Мукополисахаридоз II типа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 16. Мукополисахаридоз III типа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 17. Мукополисахаридоз IV типа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 18. Мукополисахаридоз VI типа этиология, патогенез, клиническая картина, дифференциальная диагностика
- 19. Мукополисахаридоз классификация, диагностика, лечение
- 20. Дифференциальная диагностика и ведение пациентов с мукополисахаридозом