

协和医科大学2005年血液内科（博士）PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/115/2021_2022__E5_8D_8F_E5_92_8C_E5_8C_BB_E7_c79_115959.htm 一、名词解释APS

、WAS、PRCA、HES、ALIP、LGLL、VOD、PV、TPO、MALT二、填空1.已发现与遗传性出血性毛细血管扩张症相关的基因有（ ）（ ）（ ）（ ）。2.WHO将MDS分为（ ）（ ）（ ）（ ）（ ）（ ）七类。3.先天性再生障碍性贫血包括（ ）（ ）（ ）。4.遗传球主要的分子病变涉及（ ）（ ）（ ）（ ）。5.EPO在胚胎期由（ ）合成，成体则主要由（ ）合成。6.WHO关于伴有重现性细胞遗传学异常的AML分类为（ ）（ ）（ ）。7.国际多发性骨髓瘤工作组在MM新的分期标准中采用的两项客观指标为（ ）（ ）。8.国际组织细胞协会将langerhans细胞组织细胞增多症分为单系统疾病和多系统疾病。其中单系统疾病中的单部位型有（ ）（ ）（ ），多部位型有（ ）（ ）。9.诊断幼年型粒单细胞白血病的最低实验室标准有（ ）（ ）（ ）。10.MYH-9相关性疾病包括（ ）（ ）（ ）（ ）（ ）。11.VitK依赖的凝/抗凝因子包括（ ）（ ）（ ）（ ）（ ）（ ）。12.Gaucher病分为（ ）（ ）（ ），Nieman-Pick病A/B型为（ ）缺乏所致，C型为（ ）缺乏所致。13.Downey将传单患者异型淋巴分为（ ）（ ）（ ）。14.B淋巴细胞在发育过程中首先表达的免疫球蛋白为（ ），其次为（ ）。15.CD34基因在染色体体定位为（ ），相应的受体为（ ）。16.Hodgdins病的四种病理亚型为（ ）（ ）（ ）（ ）。三、简答1.反应停治疗MM的机理。2.患儿，女，4岁，1年前外院诊断ITP，持续皮质激素（1mg/kg.d），治疗效果欠佳。此

次来诊时PLT $20 \times 10^9/L$ ，双下肢散在出血点。若你接诊，如何处理。3.给严重贫血的PNH患者输浓缩红细胞是否正确？为什么？4.简述成人ALL（不包括成熟B-ALL）的预后分组。四、问答1.试述ITP的发病机理。2.试述AIHA的治疗。3.试述AML-M5的治疗。100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com