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_2022E5_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PLT20\*109/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