

Контрольні питання до іспиту циклу тематичного удосконалення
«Хвороби мотонейрону: особливості діагностики, лікування та
реабілітації»

1. Топічна діагностика ураження верхнього мотонейрону.
2. Топічна діагностика ураження нижнього мотонейрону.
3. Топічна діагностика ураження верхнього та нижнього мотонейронів
4. Класифікація хвороб мотонейрону.
5. Сучасні погляди на етіопатогенез БАС.
6. Патоморфологічні зміни нервової системи при БАС.
7. Клінічні прояви і форми БАС.
8. Клінічні прояви церебральної форми БАС.
9. Клінічні прояви бульбарної форми БАС.
10. Клінічні прояви шийно-грудної форми БАС.
11. Клінічні прояви попереково-крижової форми БАС.
12. Діагностичні критерії БАС.
13. Критерії виключення БАС
14. ЕНМГ в діагностиці БАС.
15. Нейровізуалізація в діагностиці БАС.
16. Принципи ведення пацієнтів з бульбарними розладами.
17. Особливості огляду пацієнтів з бульбарними розладами.
18. Оцінка стану хворих з БАС із застосуванням міжнародних шкал
19. Реабілітація хворих з БАС
20. Принципи терапії хворих з БАС
21. Дифференційна діагностика БАС з шийною мієлопатією вертеброгенного генезу.
22. Дифдіагностика БАС з цервікомедулярними пухлинами та краніовертебральними аномаліями.
23. Дифдіагностика БАС з отруєнням важкими металами.
24. Дифдіагностика БАС з нейроінфекціями .
25. Дифдіагностика БАС з ендокринопатіями.
26. Дифдіагностика БАС з паранеопластичним синдромом.
27. БАС — паркінсонізм — деменція (Хвороба Гуам): етіопатогенез хвороби, клінічні прояви та перебіг хвороби.
28. Дифдіагностика БАС — паркінсонізм — деменція (хвороби Гуам) з хворобою Альцгеймера.

29. Дифдіагностика БАС — паркінсонізм — деменція (хвороба Гуам) з хворобою Паркінсона.
30. Дифдіагностика БАС — паркінсонізм — деменція (хвороба Гуам) з хворобами «паркінсонізм плюс» : супрануклеарний параліч, мультисистемная атрофія і хвороба Піка.
31. Хвороби верхнього мотонейрону: спадковий бульбарний параліч (бульбоспінальна нейропатія Кеннеді).
32. Хвороби верхнього мотонейрону: гостра проксимальна спадкова моторна нейропатія (хвороба Вердніга - Гофмана)
- 33.Хвороби верхнього мотонейрону: спадкова моторна нейропатія у дорослих (хвороба Кугельберга – Веландера)
34. Хвороби верхнього мотонейрону: спадкові спінальні аміотрофії дитячого віку. Синдром Фаціо-Лонде (дитячий бульбарний параліч).
35. Хвороби верхнього мотонейрону: спадкові спінальні аміотрофії дитячого віку. Синдром Віалетто-ван Лэре (бульбоспінальна аміотрофія з глухотою).
36. Хвороби верхнього мотонейрону. Мультифокальна моторна нейропатія.
37. Хвороби верхнього рухового нейрону: первинний латеральний склероз.
38. Хвороби верхнього рухового нейрону: спадкова спастична параплегія (хвороба Штрюмпеля)
39. Диференційна діагностика спадкової спастичної параплегії (хвороба Штрюмпеля)
40. Принципи терапії та реабілітації хворих з спастичною спадковою параплегією (хвороба Штрюмпеля).

Затверджено на кафедральній методичній нараді
«25» листопада 2021 р. Протокол № 5

Зав. кафедрою нервових хвороб
з нейрохірургією та медичною генетикою
професор

М.Ю. Дельва

