**ИТОГОВЫЕ ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

**по дисциплине «Детская клиническая психология»**

**для студентов 1 курса очной формы обучения направления подготовки 37.04.01 Психология (направленность программы «Клиническая психология и психотерапия»)**

**(2 семестр, экзамен)**

**Инструкция:**

1. На работу с тестовыми заданиями отводится 3 часа.
2. Правильные ответы выделите желтым цветом в бланке тестовых заданий.
3. Название файла, который Вы отправите преподавателю на почту, оформите по образцу: Иванова И.И.\_ДОНАГРА\_1 курс\_очное\_магистратура\_Детская клин.
4. Если у Вас произошли форс-мажорные обстоятельства и Вы не смогли прислать ответы к заданию в отведенный срок, сообщите об этом дополнительно в письме или по телефону: +7949 393 14 83 Рядинская Евгения Николаевна
5. Для тех, кто, кто не смог прикрепить бланк ответов в программу МУДЛ, есть запасной вариант – пришлите ответы преподавателю на эл почту [muchalola@mail.ru](mailto:muchalola@mail.ru) , либо личным сообщением в ВК

**Тестовые задания:**

1. Примерно у такого количества людей с ДЦП наблюдается нарушение интеллекта  
а) 30 — 50 %   
б) 10 — 20 %  
в) 20 — 40 %

2. Является ли наследственным ДЦП:  
а) да  
б) нет   
в) неизвестно

3. Распространённость детского церебрального паралича среди новорождённых:  
а) 5 к 1000  
б) 10 к 1000  
в) 2 к 1000

4. У кого чаще встречается ДЦП:  
а) у мальчиков   
б) у девочек  
в) одинаково

5. Причина любых церебральных параличей:  
а) патология в коре   
б) сложные роды  
в) оба варианта верны  
г) нет верного ответа

6. Причина любых церебральных параличей:  
а) патология в стволе головного мозга  
б) патология в подкорковых областях  
в) оба варианта верны+  
г) нет верного ответа

7. Впервые подробно подобными нарушениями занялись в:  
а) 1730 — х годах  
б) 1930 — х годах  
в) 1830 — х годах

8. В каком году Джон Литтл опубликовал труд под названием «О природе и лечении деформаций скелета человека»:  
а) 1853   
б) 1863  
в) 1883

9. В каком году, канадский врач сэр Ослер опубликовал книгу «The cerebral palsies of children», введя термин церебральный паралич:  
а) 1899  
б) 1900  
в) 1889

10. В течение более чем века, основной причиной ДЦП считалась:  
а) трудные роды  
б) асфиксия в родах+  
в) нет верного ответа

11. Кто в конце XIX века не согласился с основной причиной ДЦП:  
а) Фрейд   
б) Павлов  
в) Фёрстер

12. Атаксическую форму подробно описал:  
а) Павлов  
б) Фёрстер   
в) Фрейд

13. В каком году он это сделал:  
а) 1913  
б) 1918  
в) 1903

14. На территории России часто применяется классификация детского церебрального паралича по:  
а) Преображенскому  
б) Павлову  
в) Семёновой

15. В каком году была принята в СССР эта классификация:  
а) 1973   
б) 1983  
в) 1963

16. Стадии детского церебрального паралича (количество):  
а) 4  
б) 3   
в) 5

17. Стадия детского церебрального паралича:  
а) начальная  
б) средняя  
в) ранняя +

18. Стадия детского церебрального паралича:  
а) средняя  
б) начальная резидуальная стадия   
в) начальная

19. Стадия детского церебрального паралича:  
а) начальная  
б) средняя  
в) поздняя резидуальная

20. Церебральный паралич обусловлен аномальным развитием или:  
а) повреждением головы при родах  
б) повреждением развивающегося мозга   
в) оба варианта верны  
г) нет верного ответа

21. Факторы риска:  
а) преждевременные роды  
б) наличие близнеца  
в) оба варианта верны   
г) нет верного ответа

22. Факторы риска:  
а) травмы головы в течение первых нескольких лет жизни  
б) воздействие метилртути во время беременности  
в) оба варианта верны   
г) нет верного ответа

23. После рождения причиной могут быть:  
а) сердечная недостаточность  
б) пневмония  
в) тяжёлая желтуха

24. Обязательно проведение МРТ головного мозга для исключения других заболеваний:  
а) нет  
б) да   
в) достаточно УЗИ

25. Существуют ли универсальные препараты для лечения ДЦП:  
а) нет   
б) да  
в) только недавно изобрели

26. В каком году был введён Фрейдом термин ДЦП:

а) 1896  
б) 1893  
в) 1895

27. В семье растет дочь 14 лет, у которой наблюдаются некоторые отклонения от нормы: рост ниже, чем у однолеток, отсутствуют признаки полового созревания, шея очень короткая, интеллект в норме. Какое заболевание можно предположить?

а) синдром Клайнфельтера  
б) синдром Дауна  
в) синдром Патау  
г) синдром Шерешевского-Тернера  
д) синдром Эдвардса

28. В России биохимическому скринингу новорожденных подлежат заболевания

а) адреногенитальный синдром

б) синдром Дауна

в) фенилкетонурия

г) галактоземия

д) синдром Элерса-Данло

е) муковисцидоз

ж) врожденный гипотиреоз

29. Забор крови на наследственные заболевания у доношенных новорожденных осуществляется на

а) 1 сутки

б) 3 сутки

в) 4 сутки

г) 7 сутки

д) 11 сутки

 30. Забор крови на наследственные заболевания у недоношенных новорожденных осуществляется на:

а) 1 сутки

б) 3 сутки

в) 4 сутки

г) 7 сутки

д) 11 сутки

 31. Популяционная частота фенилкетонурии в европейских популяциях составляет

а) 1: 700

б) 1: 1000

в) 1: 2000

г) 1: 4000

д) 1: 10 000

32. Основным способом лечения фенилкетонурии является

а) диетотерапия с исключением фруктов

б) диетотерапия с ограничением/исключением молока

в) диетотерапия с ограничением сахара

г) диетотерапия с исключением животного белка

д) диетотерапия с ограничением естественного белка и введением гидролизатов белка

 33. Для фенилкетонурии характерны

а) высокий уровень фенилаланина трипсина в крови, взятой по скринингу

б) задержка психомоторного развития, микроцефалия

в) гипопигментация радужки, волос, кожи

г) судороги

д) «мышиный запах»

е) бисексуальное строение наружных половых органов

34. Профилпктика повторного рождения в семье ребенка больного фенилкетонурией включает

а) ДНК- диагностика мутаций у имеющегося больного ребенка и родителей

б) инвазивная пренатальная диагностика в сроке 10-13 недель беременности с проведением прямой ДНК – диагностики в случае обнаружения мутаций у уже имеющегося больного ребенка и родителей

в) инвазивная пренатальная диагностика в сроке 10-13 недель беременности с проведением косвенной ДНК – диагностики в случае не обнаружения мутаций у уже имеющегося больного ребенка и родителей

г) прием фолиевой кислоты за 3-4 месяца до наступления планируемой беременности

д) УЗИ плода в 12 недель беременности

35. Степень нарушения функции зрительного анализатора определяется состоянием остроты зрения:

а) пониженным;

б) нормальным;

в) повышенным.

36. Что применяют для определения остроты зрения:

а) рисунки;

б) диаграммы;

в) таблицы.

37. Главное отличие детей, которые плохо видят, от слепых заключается в том, что зрение остается основным :

а) средством восприятия;

б) другие анализаторы включаются;

в) другие анализаторы не включаются.

38. Отличие ослепших от слепорожденных по потере зрения:

а) с момента рождения;

б) после рождения.

39. На формирование чего направлена коррекционная работа при дефектах зрения:

а) мыслительной деятельности;

б) активности;

в) сознания;

г) развития и углубления познавательных процессов;

д) все ответы верны.

40. Какие анализаторы включаются в процессе компенсации при слепоте:

а) кожный;

б) слуховой;

в) двигательный;

г) все ответы верны.

41. Какие особенности поведения характерны для людей, которые плохо видят:

а) раздражительность;

б) замкнутость;

в) негативизм;

д) все ответы верны.

42. У детей с дефектами зрения должны быть обеспечены все условия, кроме:

а) правильного освещения;

б) соблюдения режима длительной работы;

в) лечение заболеваний;

г) длительной работы на компьютере.

43. Что не относится к помощи людям, которые плохо видят:

а) оптические средства коррекции;

б) хорошее освещение учебных помещений;

в) учебники с крупным шрифтом;

г) тетради со специальной разлинейкой;

д) плохое освещение учебных помещений.

44. Кем была разработана система обучения слепых чтению и письму по рельефно-точечному шрифту:

а) Дж. Карден;

б) П. Понсе;

в) Х. Бонет;

г) Л.И.Солнцевой;

д) Луи Брайлем.

45. Сколько категорий детей с нарушением слуха выделяют:

а) 1;

б) 2;

в) 3;

г) 4;

д) 5.

46. Где расположен центральный отдел слухового анализатора:

а) в теменной доле;

б) в затылочной доле;

в) в лобной доле;

г) в височной доле.

47. При ранней глухоте - глухонемота - первичный дефект характеризуется:

а) отсутствием речи;

б) отсутствием слуха.

48. При легкой степени нарушения слуха шепотная речь воспринимается на расстоянии:

а) 3-6 м;

б) 1 м;

в) 1-3 м;

г) 0,5 м.

49. При умеренной степени нарушения слуха шепотная речь воспринимается на расстоянии:

а) 3-6 м;

б) 1 м;

в) 1-3 м;

г) 0,5 м.

50. При значительном нарушении слуха шепотная речь воспринимается на расстоянии:

а) 3-6 м;

б) 1 м;

в) 1-3 м;

г) 0,5 м.

51. При тяжелой степени нарушения слуха шепотная речь воспринимается на расстоянии:

а) 3-6 м;

б) 1 м;

в) 1-3 м;

г) 0,5 м.

52. При легкой степени нарушения слуха разговорная речь воспринимается на расстоянии:

а) 4-6 м;

б) 2-4 м;

в) 2 м;

г) 6-8 м.

53. При тяжелой степени нарушения слуха разговорная речь воспринимается на расстоянии:

а) 4-6 м;

б) 2-4 м;

в) 2 м;

г) 6-8 м.

54. Возникновение тугоухости после сформирования речи ограничивает ее дальнейшее развитие:

а) да;

б) нет.

55. Как называется речевой слух:

а) фонематический;

б) семантический.

56. Что возникает при нарушении речевого слуха:

а) глухота;

б) немота;

в) глухонемота.

57. Какие цитоархитектонические поля звукового анализатора не повреждаются при нарушении речевого слуха:

а) 41;

б) 42;

в) 22;

г) 37.

58. Какая информация не попадает в первичные поля (41, 42) слуховой сенсорной зоны головного мозга человека:

а) звуковая;

б) вестибулярная;

в) зрительная.

59. Какие поля лобной области является моторным центром речи:

а) 9, 10;

б) 11, 12;

в) 46, 47;

г) 44, 45.

60. В какой доли головного мозга находится моторный центр речи:

а) височной;

б) теменной;

в) затылочной;

г) лобной.

61. Как называется моторный центр речи:

а) Брока;

б) Вернике.

**Практические задания:**

**Задание 1.** Ответьте на следующие вопросы.

1. С чем связано возникновение синдрома Дауна у ребёнка?

2. Что влияет на вероятность рождения ребёнка с синдромом Дауна?

3. Возможно ли преодолеть отставание в умственном развитии ребёнка с синдромом Дауна?

**Задание 2.**

1. К какой группе наследственных заболеваний она относится патология синдрома Дауна?

2. Какие проблемы со стороны внутренних органов встречаются наиболее часто при этом заболевании?

3. Какова диагностика этого заболевания?

4. Каковы рекомендации по лечению и психологической реабилитации таких людей?

**Задание 3.**

Найдите три ошибки в приведённом тексте. Укажите номера предложений, в которых сделаны ошибки, исправьте их.

1. Мутации – это случайно возникшие стойкие изменения генотипа организма.

2. Генные или точковые мутации связаны с изменением последовательности нуклеотидов в молекуле ДНК.

3. Хромосомные мутации — наиболее часто встречающийся класс мутационных изменений.

4. Хромосомными называют мутации, приводящие к изменению числа хромосом.

5. Появление геномных мутаций всегда связано с возникновением двух или более разрывов хромосом с последующим их соединением, но в неправильном порядке.

6. Наиболее распространённым типом геномных мутаций является полиплоидия – кратное изменение числа хромосом.

**Задание 4.**

Решите задачу. В медико–генетическую консультацию на обследование направлена семейная пара. Показанием для этого является наличие у одного из братьев женщины синдрома Дауна. Какие исследования необходимо провести, чтобы дать прогноз относительно потомства этой семейной пары? Какой материал необходимо использовать для исследования? Назовите другие наследственные синдромы при которых для уточнения диагноза необходимы подобные исследования.

**Задание 5.**

У пожилых родителей (жене - 45 лет, мужу-50) родился доношенный ребенок, у которого плоское лицо, низкий скошенный лоб, косой разрез глаз, выраженный эпикант, имеются светлые пятна на радужке, толстый язык, высунутый изо рта, недоразвитые низко расположенные ушные раковины, неправильный рост зубов, незаращение межпредсердной перегородки, поперечная борозда на ладони, наблюдается значительное отставание в умственном развитии. О каком заболевании идет речь? Какие методы пренатальной диагностики следовало бы провести родителям, чтобы исключить появление такого ребенка.

**Задание 6.**

Перечислите психологические методики диагностики когнитивных функций у тебей с Синдромом дауна