CHESTIONAR

Va rugam alegeti un singur raspuns:

1. Deficitul de alfa1-antitripsina se suspecteaza:
	1. La tinerii cu modificari specifice (emfizem, BPOC sever) cu debut la varste tinere
	2. La pacientii cu obstructie bronsica ireversibila, indiferent de varsta
	3. La pacientii care asociaza modificari pulmonare si hepatice
	4. La toate aceste categorii

**Raspunsul corect este.............................**

1. Testarea pentru deficitul de alfa-1 antitripsina se face prin:
	1. Masurarea valorilor plasmatice ale alfa-1 antitripsinei
	2. Fenotiparea si genotiparea alfa1-antitripsinei
	3. Nu se poate determina
	4. a+b

**Raspunsul corect este.............................**

1. Care din urmatoarele afirmatii NU este adevarata:
	1. Scaderea valorii plasmatice a alfa-1 antitripsinei este relevanta pentru ca se asociaza cu valoare scazuta intrapulmonara a alfa-1 antitripsinei.
	2. O concentratie plasmatica normala a alfa-1 antitripsinei exclude o posibila modificare genetica a genei inhibitorului de proteaza (PI)
	3. S-au identificat multiple mutatii/variante anormale ale genei PI, ceea ce impune testare genetica pt diagnosticarea deficitului
	4. O valoare plasmatica normala a alfa-1 antitripsinei nu contraindica testarea genetica

**Raspunsul corect este.............................**

1. Tratamentul specific in deficitul de alfa-1 antitripsina este:
	1. Chirurgical (rezectia bulelor, chirurgie de reductie pulmonara)
	2. Medicatie bronhodilatatoare
	3. Terapie de augumentare ( administrare suplimentara de alfa-1 antitripsina) orala
	4. Terapie de augumentare intravenoasa sau inhalatorie

**Raspunsul corect este.............................**

1. Despre diagnosticul si managementul in deficitul de alfa-1 antitripsina se poate spune ca:
	1. Sunt disponibile ghiduri si recomandari OMS privind aceasta patologie
	2. Ghidul GOLD recomanda testarea doar in cazuri foarte atent selectionate
	3. Se recomanda testarea doar in caz de emfizem panlobular la pacientii tineri, acestia fiind cei care vor urma tratament specific
	4. Nu exista precizari in acest sens

**Raspunsul corect este.............................**

1. Putem afirma despre deficitul de alfa1-antitripsina urmatoarele:

a. Este o boala genetica grava

b. Este o afectiune care poate fi suspicionata doar la bolnavii cu BPOC

c. Se depisteaza numai la copii si adultii tineri

d. Este o conditie mostenita care poate determina imbolnavire sau nu

**Raspunsul corect este.............................**

1. In experienta dumneavoastra, va rugam sa aproximati de cate ori **ati ridicat suspiciunea** de deficit de alfa-1 antitripsina la pacientii dumneavoastra
	1. <5 pacienti
	2. 5-10 pacienti
	3. 10-20 pacienti
	4. >20 pacienti

**Raspunsul corect este.............................**

1. Cati dintre acesti pacienti suspectati **au fost confirmati** cu deficit de alfa-1 antitripsina?
	1. <5 pacienti
	2. 5-10 pacienti
	3. 10-20 pacienti
	4. >20 pacienti

**Raspunsul corect este.............................**

1. Sunteti:
	1. Medic primar
	2. Medic specialist
	3. Medic rezident

**Raspunsul corect este.............................**

Va multumim pentru participare !