Клинический случай оперативного лечения нейромышечного сколиоза у ребенка с синдромом Ретта

Пациент 15 лет

Ребенок с редким Генетическим заболеванием **Синдром Ретта** — психоневрологическое наследственное заболевание, встречается почти исключительно у девочек с частотой **1:10000** — **1:15000**, является причиной тяжёлой умственной отсталости у девочек. Нужно отметить, что по данным литературы Kerr A.M 2003 год., 43 % больных с синдромом Ретта сообщают о тяжелом сколиозе. Степень тяжести сколиоза имеет тенденцию к увеличению с ростом пациенток и к возрасту от 16 до 20 лет. Члены семьи отмечали общее улучшение состояния пациенток после хирургического лечения тяжелого сколиоза в 84 % случаев.

Наблюдалась в НПЦ спец мед помощи детям по основному заболевании. Получает комплексную терапию курсами. Деформация позвоночника развивается с 10 лет,

прогрессирует.

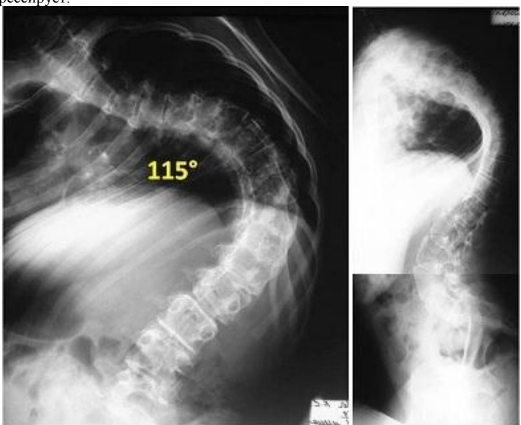


Рис 1

Искривление позвоночника сопровождается искривлением грудной клетки и смещением внутренних органов, развитием сколиотической болезни. Рис 2.

При обращении в НПЦ спец. мед. помощи детям величина сколиоза составила 115° по Коббу. Рис 1

12.10.2017 г. В НПЦ Спец. мед помощи детям в отделении нейрохирургии. Врачами ортопедами-травматологами центра

Кудряковым Степаном Анатольевичем Шавыриным Ильёй Александровичем

Врачоч м Анестезиологом Мошкиной Инной Владимировной выполнено оперативное лечение сколиоз.

Время операции 5 часов. Кровопотеря 1400 мл.

Результат операции: Достигнуто исправление сколиоза 40 % от исходной деформации. Предотвращена возможность прогрессирования деформации позвоночника

Данные рентгенограммы до и после операции

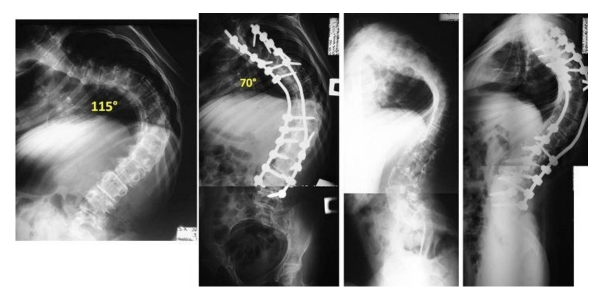


Рис.№ 2 Внешний вид больного до и после операции



Рис. №3 Внешний вид больного до и после операции



Рис №4