

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 Керг А.М 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 заболеванию. Получает комплексную терапию курсами. Деформация позвоночника развивается с 10 лет, прогрессирует.

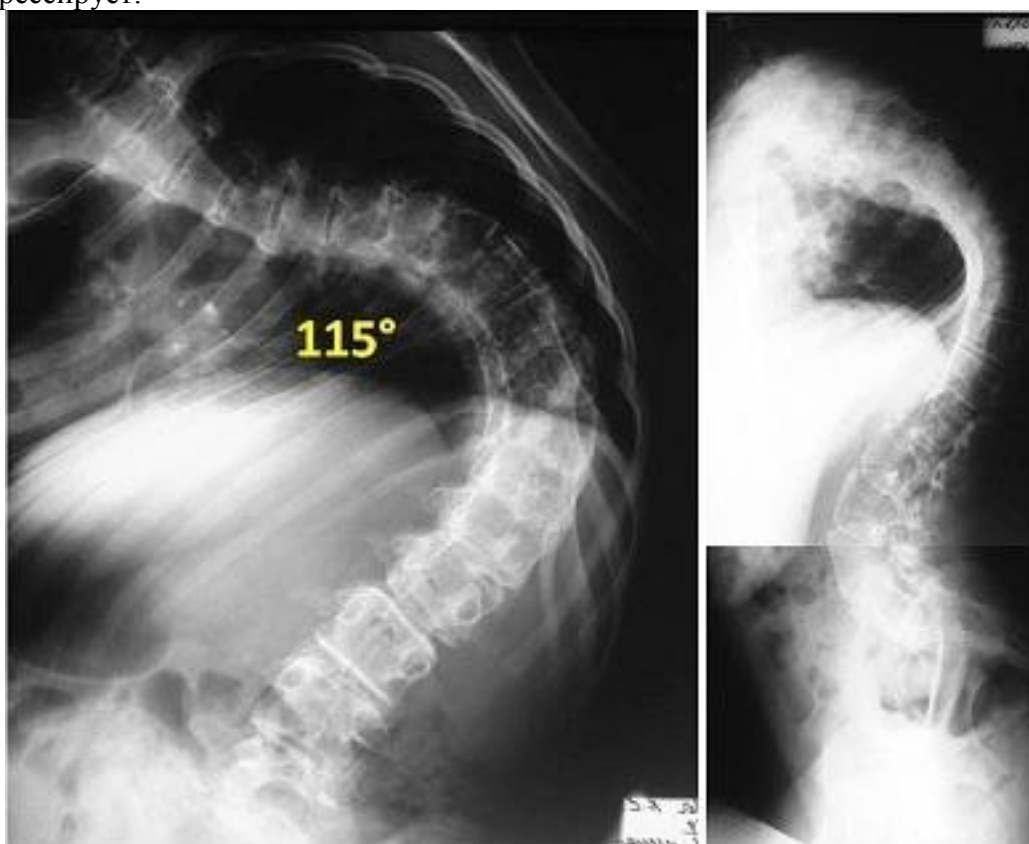


Рис 1

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

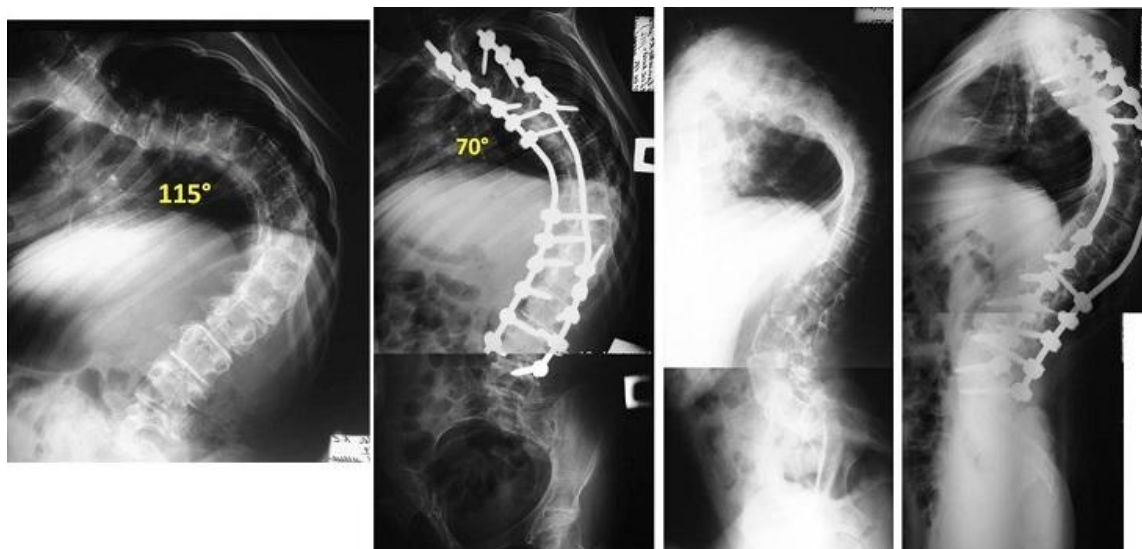


Рис. № 2

Внешний вид больного до и после операции



Рис. №3

Внешний вид больного до и после операции



Рис №4