

## Синдром Апера (Аперта).

Синдром Апера (Аперта) (акрокраниодисфалангия, акросфеносиндактилия, акроцефалосиндактилия) — врожденная аномалия развития черепа, которая сочетается с отклонением развития кистей рук.



Раннее закрытие венечного и стреловидного швов способствует деформации черепа, что приводит к внутричерепной гипертензии. Синдром Аперта является одной из форм акроцефалосиндактилии. Впервые это заболевание описал французский педиатр Эжен Аперт в 1906 году.

Одной из ортопедических проблем при этом синдроме является тяжелая форма смешанной (костно-кожной) пансиндактилии кистей рук и стоп, требующей хирургической коррекции.



Хирургическое лечение недоразвития кистей при акроцефалосиндактилии начинают с устранения сращения 1-2 пальцев, формирования 1 межпальцевого промежутка и коррекции деформации первого луча, т.к. «свободный» первый палец обеспечивает от 40-70% возможной функции кисти.



Затем, поэтапно формируются 2,4 и 3 межпальцевые промежутки.

В нашем Центре пациентке 4 лет было успешно проведено многоэтапное лечение пансиндактилии при синдроме Аперта (на фото вид и рентгенограммы до лечения и после лечения).



Рентгенограммы и внешний вид до лечения

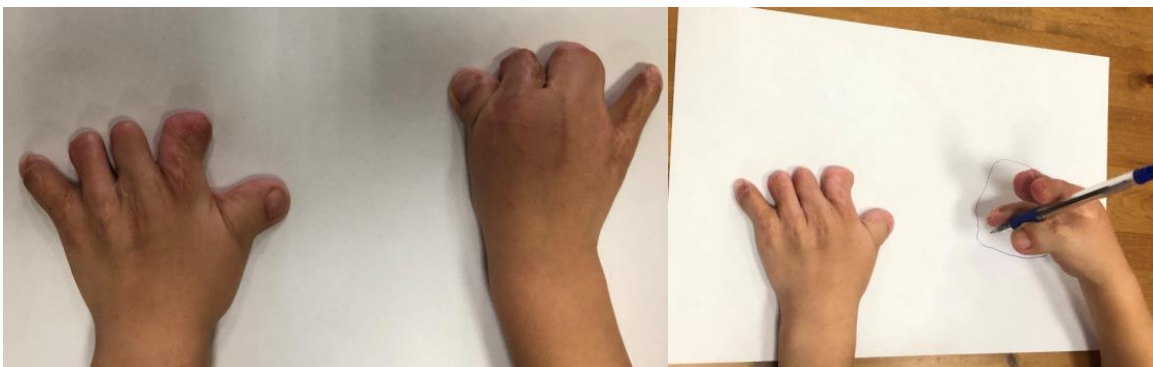


Фото внешнего вида кистей и функция после лечения.

Ортопедо-хирургическое лечение у детей с акроцефалосиндактилией является многоэтапной процедурой, которое позволяет значительно улучшить функцию и косметическое состояние кистей. Правильно и своевременно пролеченные дети могут рассчитывать на более легкую адаптацию в обществе.