

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد سندروم سربرو- اکولو- نازال

محل انتشار:

مجله دانشکده دندانپزشکی مشهد، دوره 29، شماره 3 (سال: 1384)

تعداد صفحات اصل مقاله: 6

نویسندها:

آرزو جهان بین - متخصص ارتدنسی و استادیار دانشکده دندانپزشکی و مرکز تحقیقات دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

حمیدرضا کیانی فر - فوق تخصص گوارش کودکان و استادیار دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد

سعید طالبی - رزیدنت اطفال دانشگاه علوم پزشکی مشهد

خلاصه مقاله:

مقدمه: شکاف لب و کام یکی از شایعترین نواقص مادرزادی است که به علت اشکال در جوش خوردن درزهای اولیه صورت در دوران جنینی ایجاد می شود. شیوع این ناهنجاری در جوامع مختلف، متفاوت و بین ۱ تا ۵/۱ در ۱۰۰۰ تولد گزارش شده است. در صورتی که شکاف لب و کام با ناهنجاری های دیگر از قبیل عدم تشکیل چشم، عقب ماندگی ذهنی و هیپوبلازی پره های بینی همراه گردد، احتمال وجود سندروم سربرو- اکولو- نازال را مطرح می نماید. یافته ها: در این مقاله یک مورد نادر از سندروم سربرو- اکولو- نازال در یک کودک چهارساله که با شکاف میانی لب و کام، تشکیل نشدن چشم چپ، عقب ماندگی ذهنی، هیپوبلازی پره های بینی همی پارزی سمت راست بدن همراه است گزارش می شود. بحث و نتیجه گیری: با وجود این که تشکیل نشدن چشم پدیده ای بسیار نادر می باشد ولی همراه شدن آن با شکاف لب و کام و هیپوبلازی پره های بینی می تواند احتمال وجود سندروم سربرو- اکولو- نازال را تقویت نماید. لذا در مورد هر کودک مبتلا به شکاف لب و کام و هیپوبلازی پره های بینی همراه با تشکیل نشدن چشم بررسی از نظر این سندروم توصیه می شود. از آنجا که در سندروم Fraser نیز ممکن است این علائم دیده شود لذا برای تشخیص افتراقی باید به بررسی سایر آنومالی های مرتبط پرداخت. وجود اختلال در انگشتان و کلیه ها در سندروم Fraser این دو سندروم را از یکدیگر مجزا می سازد.

کلمات کلیدی:

شکاف لب و کام، عدم تشکیل چشم، عقب ماندگی ذهنی، سندروم سربرو- اکولو- نازال

لينک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1739340>

