

عنوان مقاله:

گزارش یک مورد سندرم سربرو-اکولو-نازال

محل انتشار:

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

تعداد صفحات اصل مقاله: 6

نویسندگان:

آرزو جهان بین - متخصص ارتدسنسی 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 هائی دیگر از قبیل عدم تشکیل چشم، عقب ماندگی ذهنی و هیپوپلازی پره های بینی همراه گردد، احتمال وجود سندرم سربرو-اکولو-نازال را مطرح می نماید. یافته ها: در این مقاله یک مورد نادر از سندرم سربرو-اکولو-نازال در یک کودک چهارساله که با شکاف میانی لب و کام، تشکیل نشدن چشم چپ، عقب ماندگی ذهنی، هیپوپلازی پره های بینی و 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 هیپوپلازی پره های بینی می تواند احتمال وجود سندرم سربرو-اکولو-نازال را تقویت نماید. لذا در مورد هر کودک مبتلا به شکاف لب و کام و هیپوپلازی پره های بینی همراه با تشکیل نشدن چشم بررسی از نظر این سندرم توصیه می شود. از آنجا که در سندرم Fraser نیز ممکن است این علایم دیده شود لذا برای تشخیص افتراقی باید به بررسی سایر آنومالی های مرتبط پرداخت. وجود اختلال در انگشتان و کلیه ها در سندرم Fraser این دو سندرم را از یکدیگر مجزا می سازد.

کلمات کلیدی:

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

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

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

