

# ОСМОТР РЕБЕНКА ДО 1 ГОДА

Навигатор по симптомам наследственных дистрофий сетчатки (НДС) для амбулаторного приема

**«У ребенка плавающий взгляд - «не фокусируется», не задерживает взгляд на игрушках»<sup>7</sup>**

**«Невролог направил к вам на консультацию по поводу нистагма»<sup>7</sup>**

Эти жалобы могут натолкнуть вас на мысли о наследственной дистрофии сетчатки у детей до 1 года, например, о врожденном амаврозе Лебера

## — 6 —

### ПРИЗНАКОВ, КОТОРЫЕ ОПРЕДЕЛЯТ ВАШУ ДАЛЬНЕЙШУЮ ТАКТИКУ

Симптом	Со слов родителей при сборе анамнеза	При осмотре
Трудности с адаптацией в темноте в сочетании с никталопией <sup>1-3, 5</sup>	Изменение поведения вечером – ведет себя неуверенно, не тянется к игрушкам, натывается на предметы, тянется к солнечным пятнам	При выключенном свете в кабинете нарушение ориентации и поведенческих реакций, ребенок беспокоен, ищет источник света, реагирует на источник света больше, чем на родителей
Светобоязнь <sup>2</sup>	Ребенок часто трет глаза - окулодигитальный симптом (Франческетти)	При включении света в кабинете ребенок зажмурился, забеспокоился, трет руками глаза
Сужение полей зрения <sup>1,2,4,5</sup>	Ребенок часто натывается на предметы при слабом освещении	Если положить игрушку рядом с ребенком, но не давать в руку, он плачет, хочет, чтобы ему дали игрушку в руку, но не тянется за ней
Нистагм <sup>7</sup>	Не фиксирует взгляд на предметах, часто покачивает головой	Блуждающий или маятниковый нистагм во всех положениях взора, расходящееся или сходящееся косоглазие, энофтальм

Симптом	Со слов родителей при сборе анамнеза	При осмотре
Ухудшение функционального зрения <sup>1,4-6</sup>	Узнает родных только с близкого расстояния (1-1,5 метра)	Гиперметропия или миопия, не поддающиеся оптической коррекции
Пигментные изменения глазного дна, атрофия сетчатки, сужение сосудов, вторичные изменения зрительного нерва <sup>1,2,4</sup>		Гранулярные пигментные образования по типу «соль с перцем» или «мраморности»

**ЕСЛИ ВЫ ЗАМЕТИЛИ ЭТИ ПРИЗНАКИ, НАПРАВЬТЕ РЕБЕНКА НА КОНСУЛЬТАЦИЮ К СПЕЦИАЛИСТУ ПО НДС – ДАЖЕ ПРИ НОРМАЛЬНОЙ ОСТРОТЕ ЗРЕНИЯ**

**НЕОЧЕВИДНЫЙ УТОЧНЯЮЩИЙ ВОПРОС:**

**Сколько пальцев было при рождении у ребенка на руках и ногах?**

Упоминание о «лишних» пальцах – веский аргумент в пользу генетической патологии<sup>8</sup>



**СВОЕВРЕМЕННОЕ ВЫЯВЛЕНИЕ И НАЧАЛО ЛЕЧЕНИЯ ДИСТРОФИИ СЕТЧАТКИ МОЖЕТ СПАСТИ ЗРЕНИЕ ЭТОГО РЕБЕНКА!**

Узнать подробнее о заболевании

Сайт для пациентов



## СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Chung D. et al. American Journal of Ophthalmology. 2019; 199: 58-70.
2. Sahel J.A. et al. Cold Spring Harbor Perspectives in Medicine. 2015; 5(2): a017111.
3. Nash, Benjamin M. et. al. Translational Pediatrics. 2015; 4,2: 139-63.
4. Di Iorio, V. et al. Genes. 2017; 8:280-297.
5. Ciderciyan A.V. Prog Retin Eye Res. 2010;29:398-427.
6. Hamblion E. et al. Investigative Ophthalmology and Visual Science. 2011; 52(11): 7981-7986.
7. Адаптировано из Traboulsi E.I. The Marshall M. Parks memorial lecture: making sense of early-onset childhood retinal dystrophies – the clinical phenotype of Leber congenital amaurosis. – 2010. – Vol. 94, N 10. – P. 1281–1287.
8. Адаптировано из Forsythe E, Beales PL. Bardet-Biedl syndrome. Eur J Hum Genet. 2013 Jan;21(1):8-13. doi: 10.1038/ejhg.2012.115. Epub 2012 Jun 20. PMID: 22713813; PMCID: PMC3522196.

Только для медицинских и фармацевтических работников. Для распространения на территории РФ в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций и иных подобных мероприятий и в предназначенных для медицинских и фармацевтических работников специализированных печатных изданиях.

Материал подготовлен компанией ООО «Новартис Фарма».  
ООО «Новартис Фарма»

Ленинградский проспект, д. 70  
Москва, 125315  
Россия  
Тел: +7 (495) 967 12 70  
Факс: +7 (495) 967 12 68

**Зрительный**

**КОНТАКТ**

www.novartis.ru  
11220819/VorNep/Dig/06.24/0