



ТРИ СЛУЧАИ НА SYNDROMA WILLI PRADER LABHARDT ВО ДОЕНЕЧКАТА ВОЗРАСТ

Гордова-Муратовска А., Серафимов В., Спировски З.

Клиника за детски болести при Медицинскиот факултет, Универзитетски центар за медицински науки, Скопје

ABSTRACT

Gordova-Muratovska, A., Serafimov, V., Spirovski, Z. (1981): Three cases of Willi Prader Labhardt syndrome in suckler babies. God. zh. Med. fak. Skopje, 27: Suppl. 1: 44-45 [Macedonian].
(The Pediatric Clinic, Faculty of Medicine, University Center of Medical Sciences, Skopje, Yugoslavia).

Authors present three cases of Willi Prader Labhardt syndrome whose cardinal symptoms are: psychomotor retardation, proportional obesity, hypogenitalism, a small bifrontal circumference, carp-like mouth.

During the pregnancy, children's mothers felt weak intrauterine movements, and poor crying after delivery as well as no interest for surrounding environ.

There is a poor prognosis, due to cardiopulmonary failure.

Index Terms: Willi Prader Labhardt syndrome.

СОБИРОК

Gordova-Muratovska A., Serafimov V., Spirovski Z. (1981): Три случаи на Syndroma Willi Prader Labhardt во доечка возраст. Год. јз. Мед. фак. Скопје, 27: Супл. 1: 44-45

Представени се 3 случаи на Willi Prader Labhardt синдромот, чии симптоми се: психомоторна ретардација, пропорционален обезитас, хипогени тализам, мал бифронтална широкумференција, уста како шаран.

За време на бременоста, мајките чувствуваат слаби интраутерини движења, и слабо плачење на детата по породувањето, како и отсакство на интерес за околнината. Има лоша прогноза и води кон кардио-пулмонална слабост.

Клучни зборови: Willi Prader Labhardt синдром.

Табела 1

Случај	Старост на родител	Бременоност по ред. на движна плод	Породуване	Развој	Исхрана
3	средна	II	Слаби +	+	Доење
2	Возрасни	II	Слаби	+	Доење
1	Млади	I	Слаби +	+	Доење

Возраст при прием	Знани анамнестички клинички	EEG	Карнотип	GTT
8 месеци	Конвулзии; Обезитас; Фебрилно; Периорална цијаноза; Обостран бронхопневмоничен наод; тешко дишење	Успорен, В.О. матур.	46ху	Лесно дијабетогена
9 месеци	Конвулзии; Обезитас; Фебрилно; Периорална цијаноза; Обостран бронхопневмоничен наод; Тешко дишење	Успорен, В.О. матур.	46хх	Лесна дијабетогена
1 месец	Обезитас; Слабо плачење; Инфект на уво; фебрилно	Успор. 46хх	Матур. В.О.	Лесна дијабетогена

плодот, додека кај случајот бр. 2 е извршена S. C. За сите три деца е карактеристичен психомоторниот заостаток. Исхраната кај сите три е исклучиво со доенеје, но и покрај тоа детата се извонредно бразо

Табела 2

Случај	Абдомен	Умбеликална хернија	Бифронтален обем	Бадемести очи
3	Над ниво на торакс	Мала	Помал од нормала	+
2	Над ниво на торакс	Голема	Помал од нормала	+
1	Над ниво на торакс	Голема	Помал од нормала	+
Уста на шаран	Хипогенитализам	Исход		
+	+	Exitus letalis Кардиореспираторна инсуфицијација		
+	+	Exitus letalis Кардиореспираторна инсуфицијација		
+	+	Exitus letalis Кардиоваскуларна инсуфицијација		

дебелеле. Сите заплакале веднаш по раѓањето и не биле цијанотични. Во доенечкиот период мајките забележале дека децата слабо плачат и се неактивни и незаинтересирани. Се работи за две женски и едно машко дете. Случаите 3 и 2 се донесени на клиника поради конвулзивни пристапи кои анамнестички се присетни уште во најраната доенечка возраст, фебрилини со знаци на приорална цијаноза и - тешко дишење. Од статусот - пропорционална обезигтас со дистрибуција на масното ткиво во сите регии. Незаинтересирани се слабо плачат и завземаат пасивна положба во креветот. Третниот пациент т.е. случајот бр. 1 од женски пол го носат родителите поради обезигтната состојба, една општа неактивност и незаинтересираност проследена со слаб плач, и тоа на едно месечна возраст. Од статусот - кај трите се присетни слични клинички знаци и тоа абдомен над



Слика 3



Слика 4

ниво на торакс, умбеликална хернија, помал бифронтален обем од нормала, бадемести очи, уста на шаран, (слика бр. 3) хепатогенитализам (слика бр. 4). Кај сите три деца е присутен обезигт кој дава еден бизарен аспект на детското тело настројен кое се наоѓаат несразмерно малите шаки и стопала. Сите деца се склони кон чести респираторни инфекции, поради слабата одбрамбена мок на организмот која што не е резултат на недостаток на одбрамбени елементи туку на обезигтот и општата неактивност на децата. (Кривата слика е В. О.) Направенот каринтип покажува нормален број на хромозоми без кавки и да е аберации. ЕЕГ покажува успорена матурација без фокални жаришта. ГТТ е лесно дијабетогена. (табела бр. 1) Сите три деца завршуваат со егзитус леталис со слика на кардиореспираторна инсуфицијација (табела бр. 2) што е и потврдено на ободукција.

Прикажани се три случаја на деца од доенечка возраст кои покажуваат клиничка слика на еден единствен синдром. Кај описаните деца плодовите движења за време на гестацијата мајките ги чувствуваат слабо. По раѓањето за сите е карактеристична изразита хипотонија, тие се пасивни не исполнуваат активни движења, плачат сосема ретко и со слаб глас. Цишањето кај сите е уредно и сите имаат добар апетит.

Кај сите е забележано дебелеење уште од првиот месец, со пропорционално распределено масно ткиво. Мали шаки и стапала кои се во диспропорција со екстремитетите. Кај сите е присутно психомоторно заостанување. Трите имаат сличен аспект со мал бифронтален обем, бадемести очи, и уста на шаран. ГТТ кривата е лесно дијабетогена. Двете женски како и машкото покажуваат нормален каринтип. Кај двете се присетни конвулзивни пристапи. Заедничкото клиничко изглед и присметството на голем број од карактеристиките описаны од авторите Willi, Prader и Labhardt наведуват на фактот дека овие случаи припаѓаат на овој синдром. Специфично е за сите што се јавуваат во првите месеци на животот и за жал многу рано завршуваат со егзитус леталис најчесто причинет од тешки респираторни инфекции кои поради општа мускулна хипотонија тешко се лекуваат.

LITERATURA

- Hawkey C. J. and Smithes Alison: „The willi Prader syndrome with 15/15 translocation“. *J. of Medical Genetics* vol. 13, No. 2, 1976
- Hoft c. Delire C. Casneuf J.: „Le syndrome de Prader Labhardt Willi“, *Acta Paediatrica Belgica* vol. fasc. 1, 1966
- Hoft C. Delire C. Thevelini P.: „Syndrome de Prader avec diabète sucre. „Acta Paediatrica Belgica, vol 21 fasc. 3,67