

OU - спокойны. Оптические среды прозрачны. Радужка структурна.
Глазное дно: ДЗИ -розовые, границы четкие. Ход и калибр сосудов не изменен.
Mt, периферия без видимой патологии.

Диагноз: OD-халазион верхнего века.

Рекомендовано:

- В OD Макситрол 1к 3р/д -7 дней, затем 1к 2 р/д -5 дней, затем 1к 1 р/д - 3 дня.
- В OD гидрокортизоновая мазь за н/веко 1 р/д -7 дней.

30.09.2015

Гематолог

Девочка с установленным диагнозом Мастоцитоз, Нейрофиброматоз 1 типа. В анамнезе ЖДА (Нв до 90г/л), получала препараты железа по м/ж с хорошим эффектом. В анализе крови от 28.09.2015г. Нв 114 г/л, Эц 4,6 *10¹².

Учитывая нарушение времени свертывания по м/ж выставлен диагноз-нарушение свертывающей системы неуточненное. УЗИ брюш.пол.: умеренная гепатоспленомегалия (норм.размер селезенки до 69мм).

Заключение: ЖДА 1 степ., коагулопатия (?). Мастоцитоз. Нейрофиброматоз.

Рекомендовано:

- Консультация онколога
- Коагулограмма
- Феррум лек 1/4 таб. 3р/д 1 мес, затем 1/2 таб. в сутки 1 мес.
- Контроль ОАК -1 раз в мес.

30.09.2015

невропатолог

Жалобы активных нет

Из анамнеза: Ребенок от 6 беременности, 4 срочных родов в срок. Моторное развитие по возрасту, слова после 1.5 лет.

Наследственность отягощена по отцовской линии - у отца нейрофиброматоз (?), у деда-псориаз и нейрофиброматоз. Со слов, мамы, проведена ДНК диагностика нейрофиброматоза – мутации подтверждены (?), данные не предоставлены.

Также девочка наблюдается у дерматолога по поводу мастоцитоза.

В неврологическом статусе: ЧН – движения глазных яблок в полном объеме, лицо симметрично, язык не девирует, бульбарных нарушений нет. В двигательнo-рефлекторной сфере: Походка не нарушена. Тонус мышц умеренно снижен. Сух.рефлексы с рук живые D=S. Патологических кистевых и стопных рефлексов нет.

Экспрессивная речи - представлена фразами. Объем импрессивной речи по возрасту, выполняет словесные команды. Игрушками интересуется, манипулирует, собирает пирамидку, кубики. Различает животных, предметы быта, части тела. Навыки опрятности сформированы. Повышена сенситивность.

Заключение: Нейрофиброматоз 1 тип.

Рекомендовано:

Регулярное наблюдение невролога, окулиста (узелки Лиша)

КТ головного мозга в плановом порядке по м\ж

06.10.2015

онколог Донюш Е.К.

Заключение: У ребенка нейрофиброматоз 1 типа, данных за онкопатологию нет. В наблюдении онколога не нуждается. Возможна консультация с з.о.амбулаторным гематологом.

Проведено лечение:

- Стол №15
- 5% сульфат магния 1 ч.л. 1 р/д

После проведенного лечения новых элементов нет. Прежние сохраняются.

Рекомендации:

1. Кетотифен 1/2 таб. 2 раза в день 6 мес.
2. Наблюдение дерматолога по месту жительства.
3. Следующая госпитализация 07.06.2016г.
4. Контакт с инфекционными больными не было.
5. Рекомендовано санаторно-курортное лечение в санатории им.Семашко г.Сочи.