

Презентация на тему "Синдром Марфана"

Выполнили:

Новикова Кристина
Карасева Мария

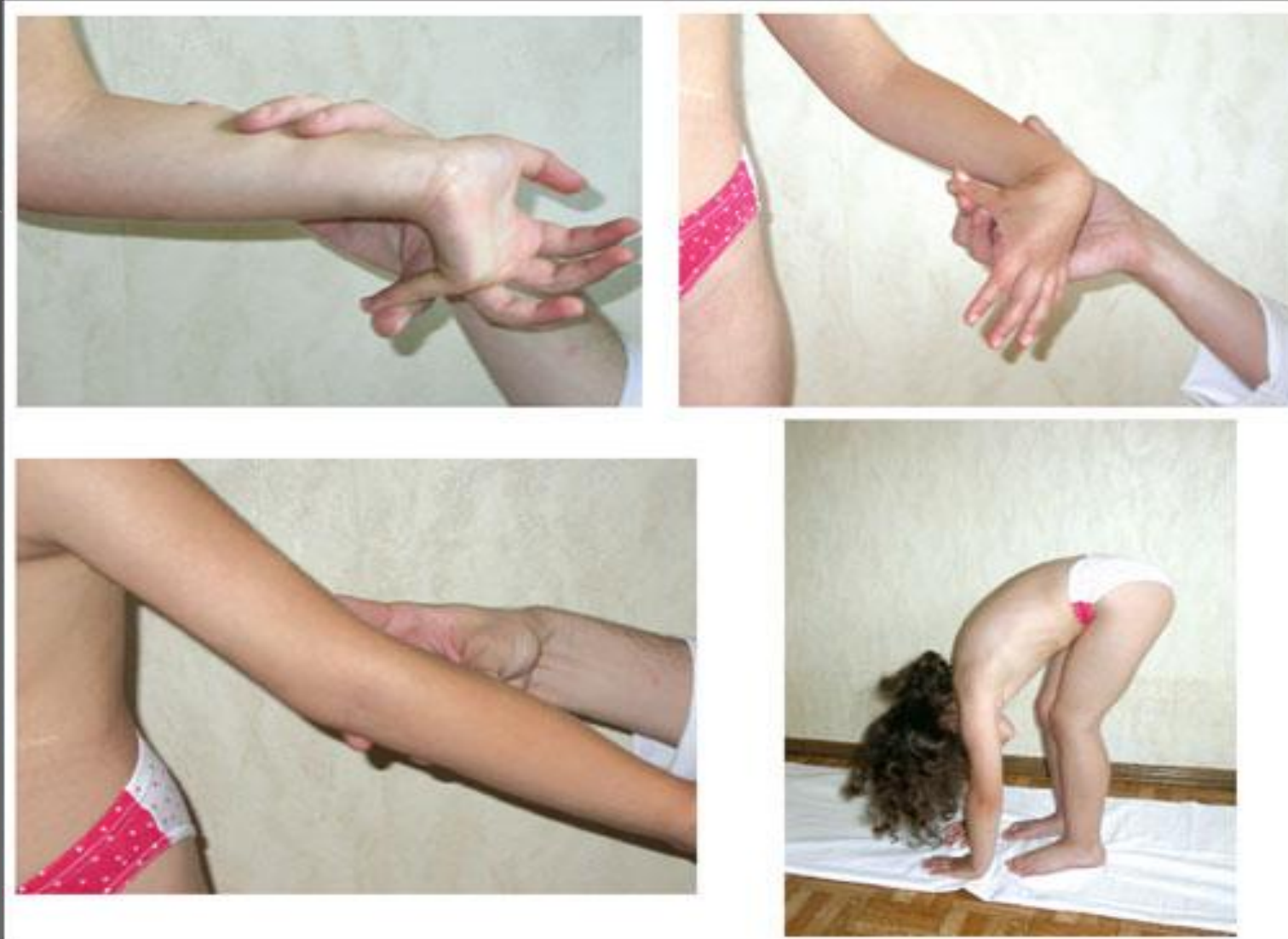


Рисунок 1. Оценка гипермобильности суставов по шкале Бейтона

Синдром Марфана

Наследственная болезнь соединительной ткани, вызванная мутацией гена, кодирующего структуру белка фибронектина.

Наследуется по аутосомно-доминантному типу.



www.spina.net.ua



арахнодактилия



килевидная грудь

©ADAM

Известные люди с синдромом Марфана

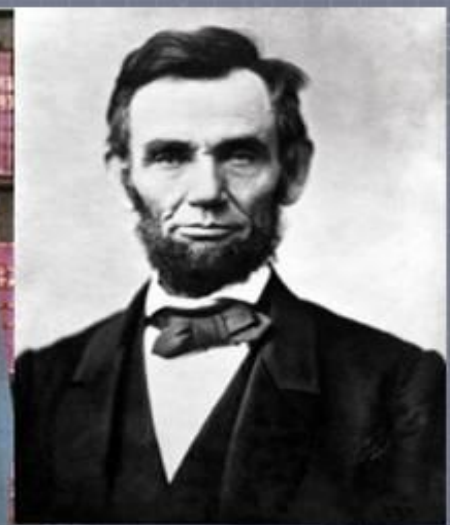


Эхнатон



Н. Паганини

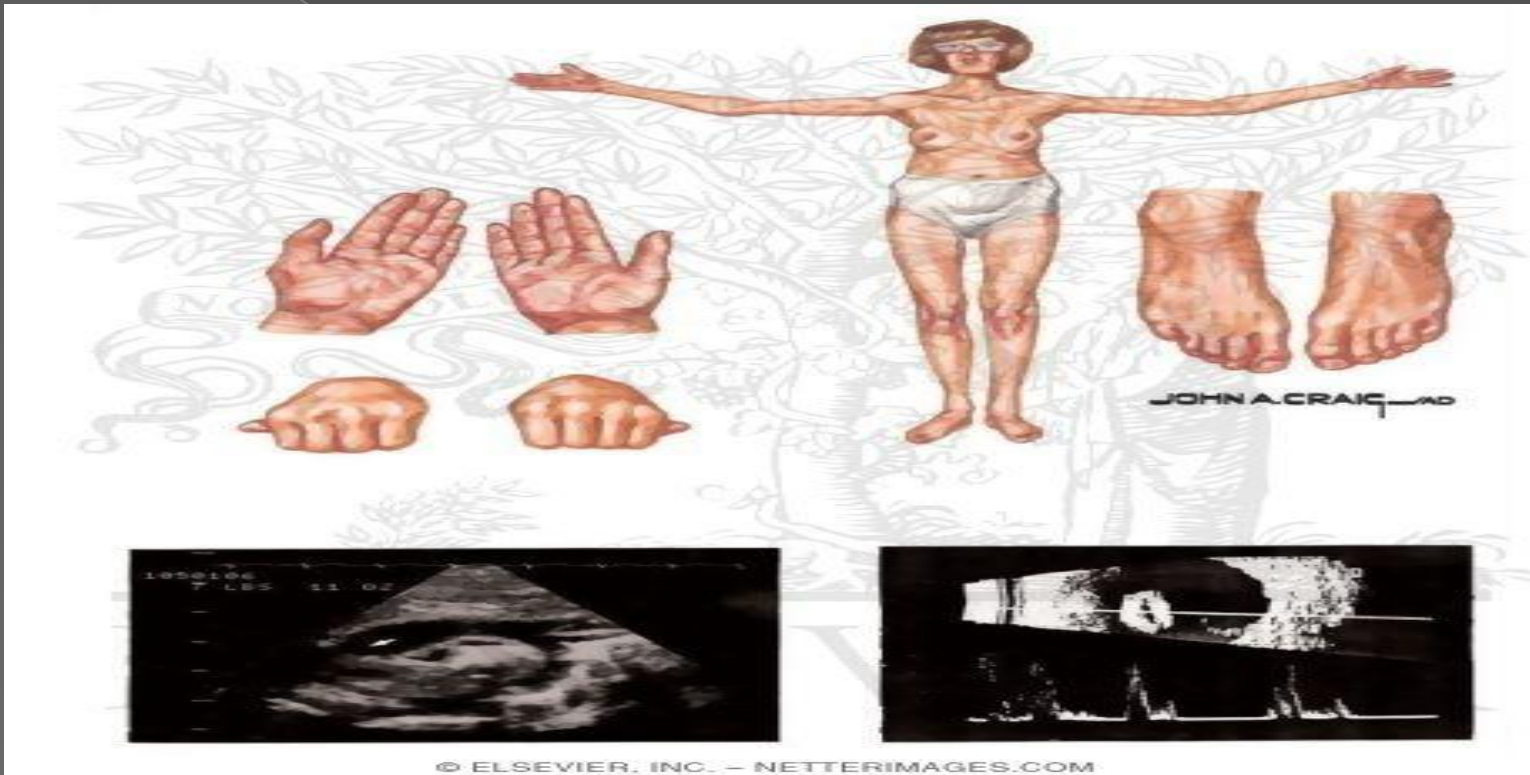
Ш. де Голль А. Линкольн



Недостаточность аортального клапана

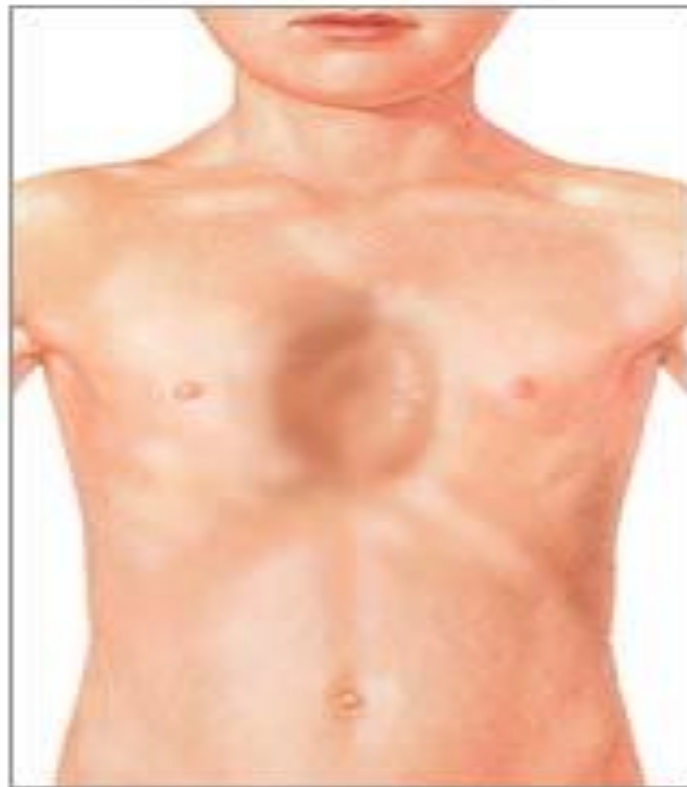
- **Типичный пациент**
 - Молодые люди (синдром Марфана) или пациенты старшего возраста (длительная артериальная гипертензия) с дилатацией восходящего отдела аорты
- **Основные жалобы**
 - Одышка при физической нагрузке
 - Загрудинные боли
- **Основные симптомы**
 - Каротидный пульс: быстрый подъем с ранним диастолическим спадом (коллапсом)
 - Артериальное давление: систолическая гипертония с увеличением пульсового давления
 - Аусcultация: ранний диастолический шум у левого края грудинь (т. Боткина-Эрба). III тон на верхушке сердца при выраженному стенозе. На верхушке может выслушиваться мезодиастолический шум (шум Флинта), связанный со смещением передней створки МК при регургитации крови из аорты

Искривление конечностей при наличии синдрома



Диформация внутренних органов, конечностей и тела.

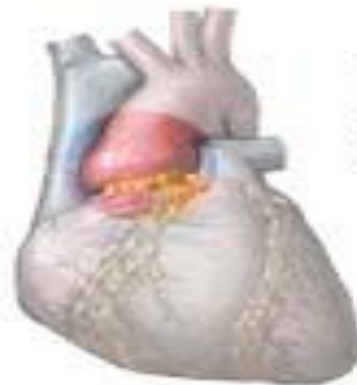
Pectus excavatum



arachnodactyly

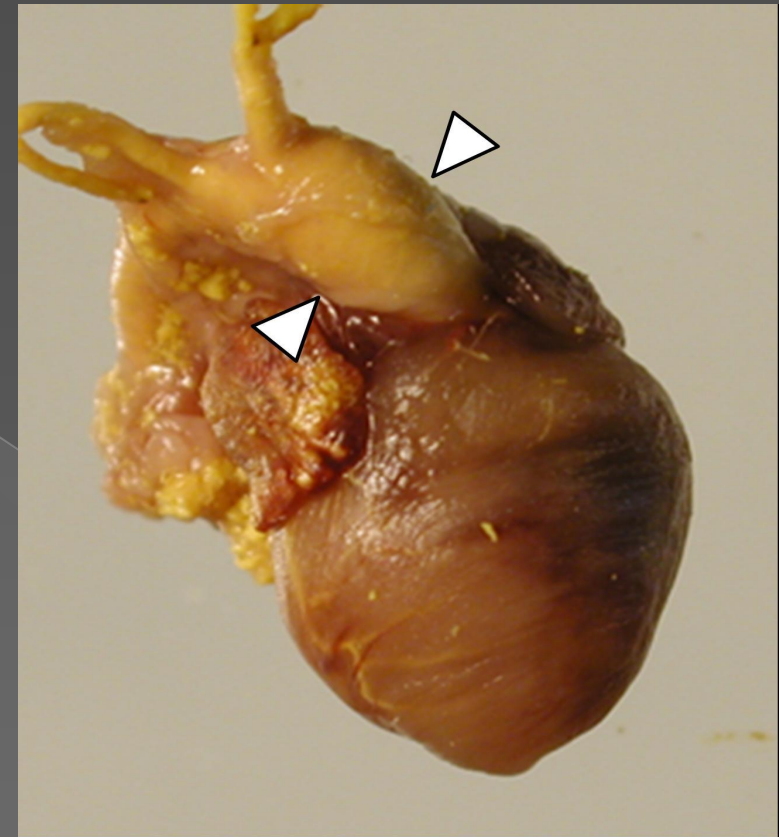
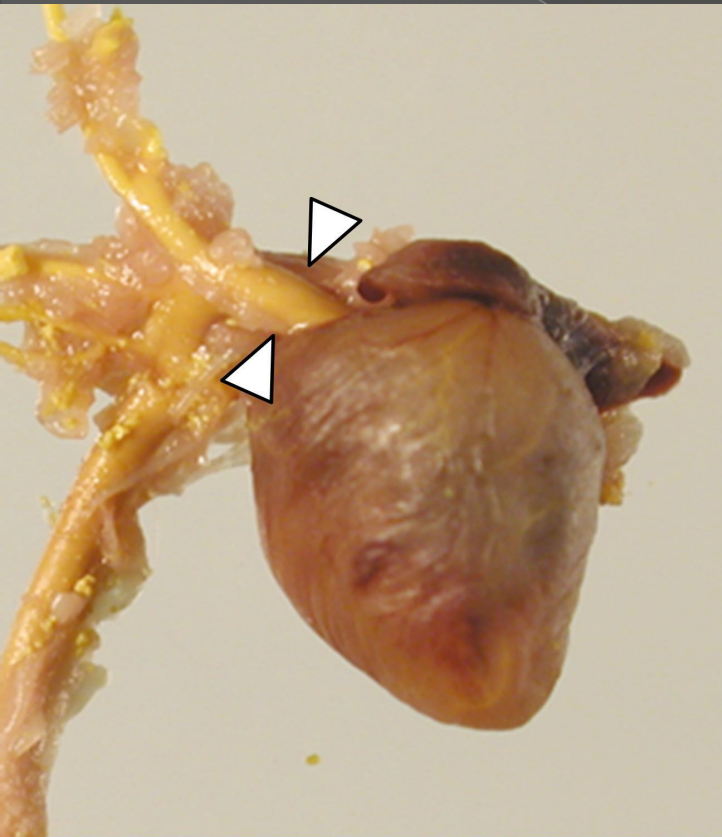


Dilation
of aorta





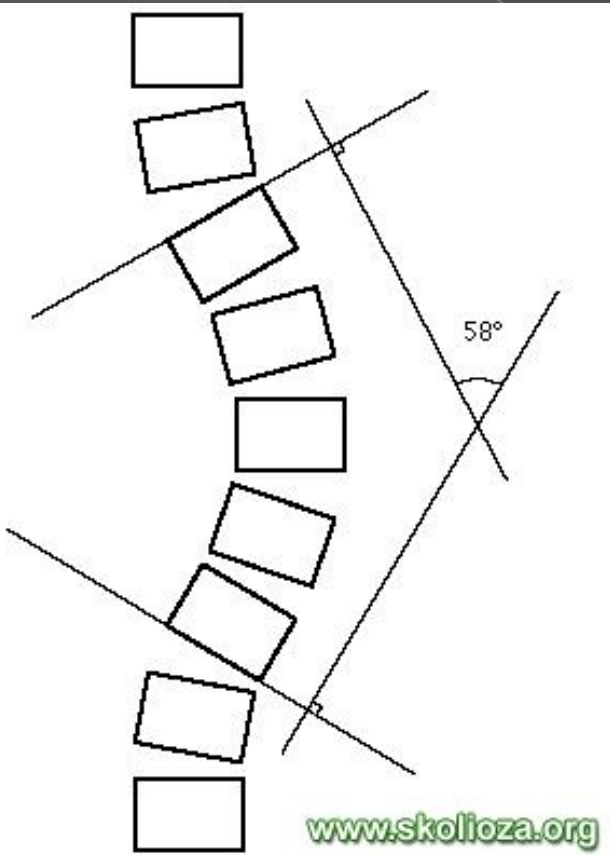
Сердце человека без синдрома и с синдромом





СИНДРОМ НА MARFAN

Искривление позвоночника при синдроме "Марфана"



Последняя стадия синдрома

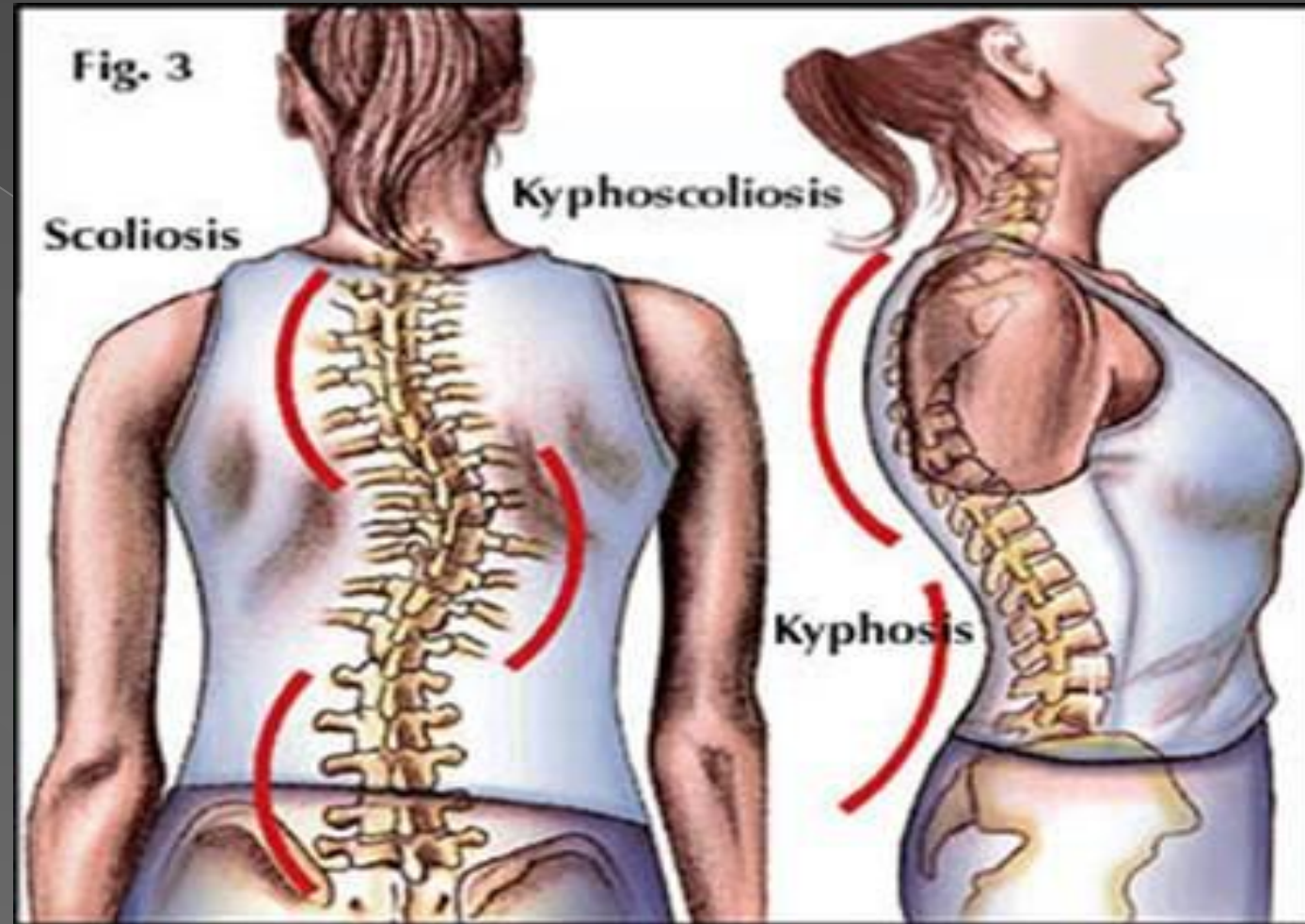


SHOCKED.OG.UA





Стадия 3



Normal



**Normal
chest**



**Marfan
Syndrome**

©MMVII DMS

