

ФГАОУ ВПО «Северо-восточный федеральный университет имени М.К.Аммосова»

Медицинский институт

Кафедра пропедевтической и факультетской терапии с эндокринологией и ЛФК

Геномная медицина и стоматология

Выполнили:

студент 4 курса, группы СТО 401/3

Егоров Р.И.

студентка 4, группы СТО 401/3

Данилова Ю.Ю.

Проверила:

к.м.н., доцент

Петрова М.Н.

Якутск 2015

Содержание

● Аномалии размеров и формы зубов:

- 1) Макродентия
- 2) Микродентия
- 3) Зубы слившиеся
- 4) Удвоение
- 5) Тауроденизм (бычий зуб)

● Аномалии количества зубов

- 1) Агенезия зубов:
 - Расщелина губы/нёба - эктодермальная дисплазия.
- 2) Избыточное количество зубов:
 - Аутосомно-доминантные заболевания и синдромы с сверхкомплектными зубами
 - Х-сцепленные заболевания и синдромы со сверхкомплектными зубами

1) Использованная литература

Аномалии размеров и формы зубов: Макродентия



Макродентия- это чрезмерно большие размеры одного или нескольких зубов.

Макродентию подразделяют на три типа:

- *Генерализованная* (размеры большинства зубов значительно больших размеров по сравнению с нормой);
- *Относительно генерализованная*(некоторые зубы лишь незначительно превышают нормальные размеры);
- *Изолированная* (только единичный зуб увеличен по своим размерам).

Микродентия

Микродентия- это малые размеры коронки зуба по сравнению со средним размером коронок той же группы зубов.



- **Генерализованная микродентия** - все зубы нормально сформированы, но их размер значитель но меньше, чем в норме. Генерализованная микродентия встречается как отдельная аномалия развития, так и в составе некоторых наследственных заболеваний и синдромов, например при гипофизарной карликовости .
- **Относительно генерализованная микродентия** - имеются зубы нормального и уменьшенного размера, причем на нижней челюсти зубов уменьшенного размера больше, чем нормальных.
- **Изолированная микродентия** - при изолированной микродентии поражен обычно только один зуб; чаще пораженным зубом являются латеральные резцы и трети моляры верхней челюсти.

Зубы слившиеся

Зубы слившиеся- увеличенный горизонтальный размер коронки зуба, сочетающийся в некоторых случаях с наличием добавочного корня(корней).

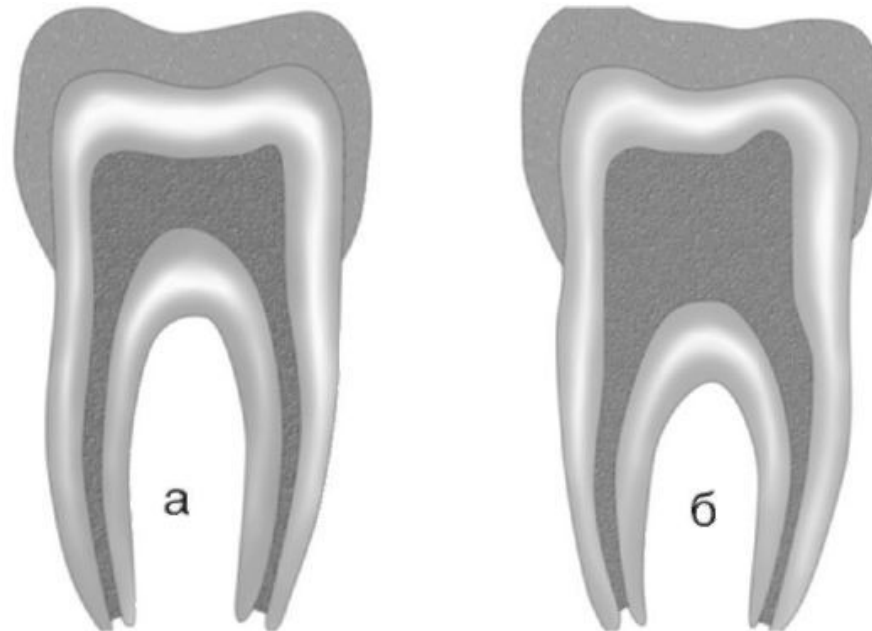


Удвоение

Удвоение- аномалия, обозначаемая как удвоение зуба, наблюдается в том случае, если из одного зубного зачатка формируется как бы два зуба.

Тауроденизм (бычий зуб)

Тауроденизм - это аномалия развития, характеризующаяся большой пульповой камерой. По частоте тауродонтизма наблюдаются межэтнические различия.



а – обычный зуб

б – бычий зуб

Аномалии количества зубов: Агенезия зубов



- Агенезия зубов
(олигодентия,
гиподентия, адентия)
- это врожденное
отсутствие одного
или более молочных
или постоянных
зубов.

● **Расщелина губы/нёба - эктодермальная дисплазия. Синдром CLPED1, Розелли-Джулинетти синдром.** Аутосомно-рецессивное заболевание. Является аллельным вариантом эктодермальной дисплазии острова Маргариты тип. Для этого синдрома характерными стоматологическими признаками являются: **гиподентия, анодентия, микродентия в сочетании с ращелиной губы/нёба.** Кроме того, отмечается кожная синдактилия на пальцах кистей и стоп, гиперкератоз ладоней и подошв, ониходистрофия, редкие брови, ресницы, редкие волосы на голове.



Избыточное количество зубов



- Гипердентия - дополнительные зубы. Гипердентия может быть единичной (изолированной) и множественной. Сверхкомплектные зубы часто имеют неправильную форму. Они могут находиться в зубном ряду, либо располагаться вне его.

Клейдокраниальная дисплазия. Аутосомно-доминантное заболевание. Ген локализован в районе бр21. Ген заболевания расположен на 6-й хромосоме и кодирует белок CBFA1. Этот белок участвует в процессах формирования скелета, однако его роль в формировании ткани зубов еще недостаточно изучена. Фенотип заболевания формируется у гетерозигот по мутации в гене CBFA1. Гомозиготность по данной мутации летальна. Основными признаками заболевания являются: комплекс множественных аномалий развития, сопровождающихся глухотой, черепно-лицевыми аномалиями, скелетными нарушениями в виде гипо/аплазии ключиц, сколиоза, гипоплазии/ аплазии лобного синуса и др. Зубные аномалии: задержка прорезывания молочных и постоянных зубов, сверхкомплектные зубы, гипоплазия эмали



-Х-сцепленные заболевания и синдромы со сверхкомплектными зубами

- Катаракто-дентальный синдром (катаракта, Х-сцепленная с зубами Гетчинсона, мезиоденс-катаракта-синдром) - Х-сцепленное доминантное заболевание. В качестве ведущих **стоматологических признаков синдрома фигурируют вывернутые резцы с узкой, коронкой, сверхкомплектные резцы верхней челюсти, заостренные премоляры и моляры, диастема.** Из других аномалий: широкие короткие пальцы рук, умственная отсталость средней степени, аутизм. Обязательно встречаются симптомы поражения глаз: двусторонняя врожденная катаракта, снижение остроты зрения, нистагм, микрофтальмия. У 50% больных отмечается глаукома.

Использованная литература

- <http://www.studmedlib.ru/cgi-bin/mb4>

Медицинская и клиническая генетика для стоматологов: учебник для вузов / Под ред. О.О. Янушевича., - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2009. - 400 с.