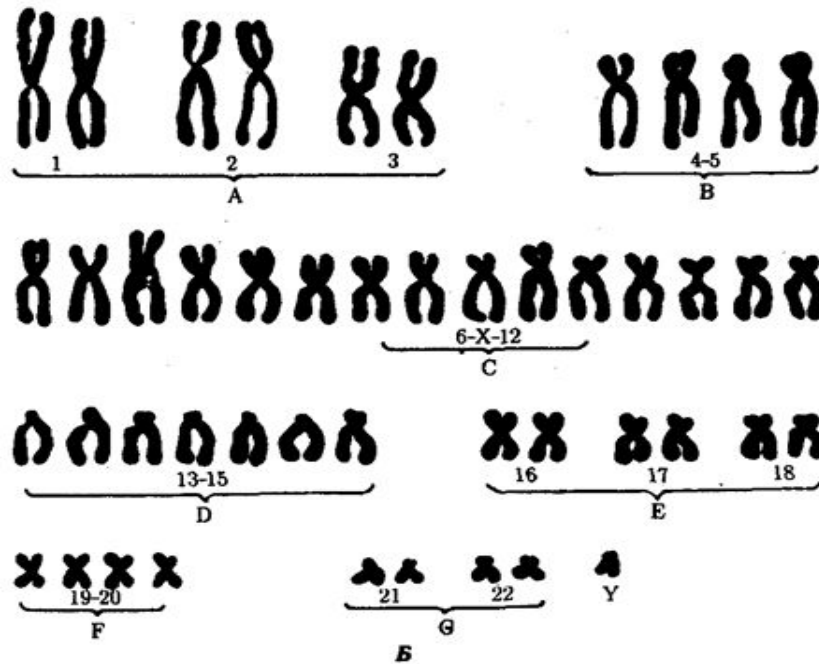


Синдром Патау



Трисомия 13

Частота

синдрома

Патау среди
новорождённых
равна

1:5000-1:7000










Характерное осложнение беременности при вынашивании плода с синдромом Патау - многоводие: оно встречается почти в 50%

случаев синдрома Патау.



13-трисомия (синдром Патау)






Врождённые пороки развития

-  нарушение формирования головного мозга;
-  глазных яблок, мозговой и лицевой частей черепа;
-  окружность черепа обычно уменьшена,
-  лоб скошенный, низкий;
-  глазные щели узкие;
-  переносье запавшее; ушные раковины низко расположенные и деформированные;
-  расщелины верхней губы и нёба (обычно двусторонние).

Расщелины губы и нёба



Пороки внутренних органов

-  дефекты перегородок сердца,
-  незавершённый поворот кишечника,
-  кисты почек,
-  аномалии внутренних половых органов,
-  дефекты поджелудочной железы.
наблюдаются полидактилия (чаще двусторонняя и на руках) и флексорное положение кистей.

Клинические признаки



Полидактилия



Прогноз

Дети с синдромом Патау умирают в первые недели или месяцы (95% - до 1 года).

Некоторые больные живут несколько лет.

Отмечается тенденция увеличения продолжительности жизни больных с синдромом Патау до 5 лет (около 15% детей) и даже до 10 лет (2-3% детей).