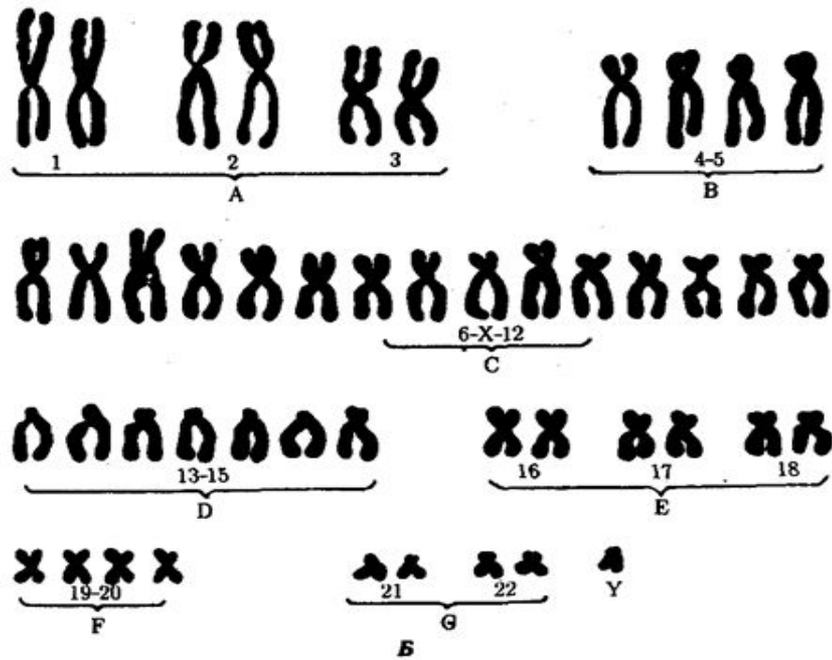


Синдром Патау



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).