

Миотоническая дистрофия Россолимо-Куршманна- Штейнерта-Баттена

Интерн-невролог Варданян М.А.

Болезнь впервые описана в России Г.И. Россолимо в 1901 году. Позднее Штейнерт и Баттен независимо друг от друга в 1909 году.

Частота болезни составляет 1 на 8000 населения Европы.

Мужчины болеют в три раза чаще женщин.

Генетические данные

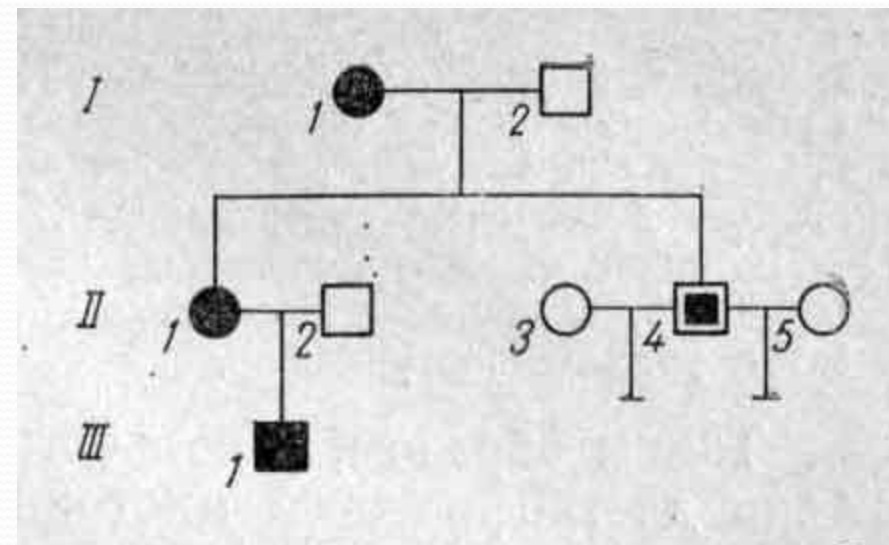
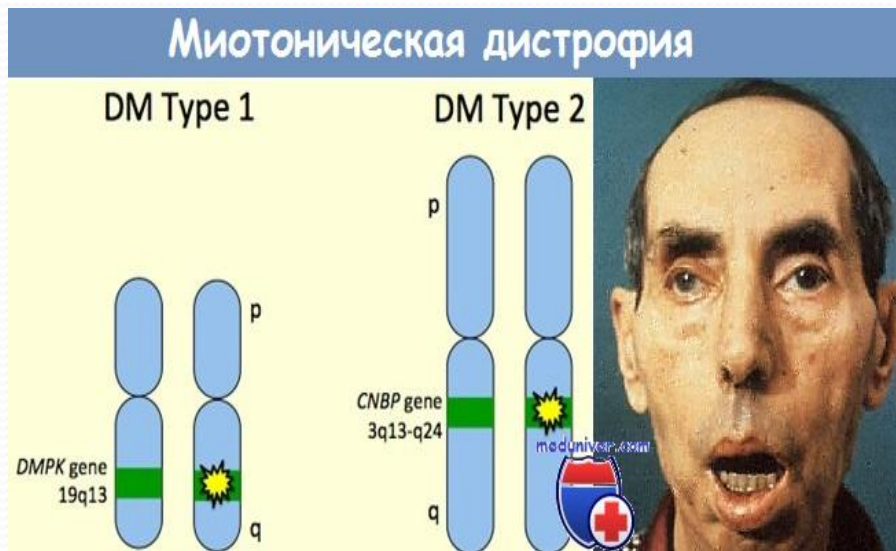
- Мутация гена ДМПК на длинном плече 19 хромосомы(этот белок локализуется в скелетной, гладкой мышечной ткани, в миокарде, в цнс).
- Содержит триплет нуклеотид CTG
- В норме триплет повторяется от 5-37 раз
- 38-49 повторов-премутация и повышенный риск рождения больных детей
- Более 50 повторов-клинические проявления заболевания

Чем больше повторов , тем
раньше проявляется
заболевание и тем тяжелее
оно течет!



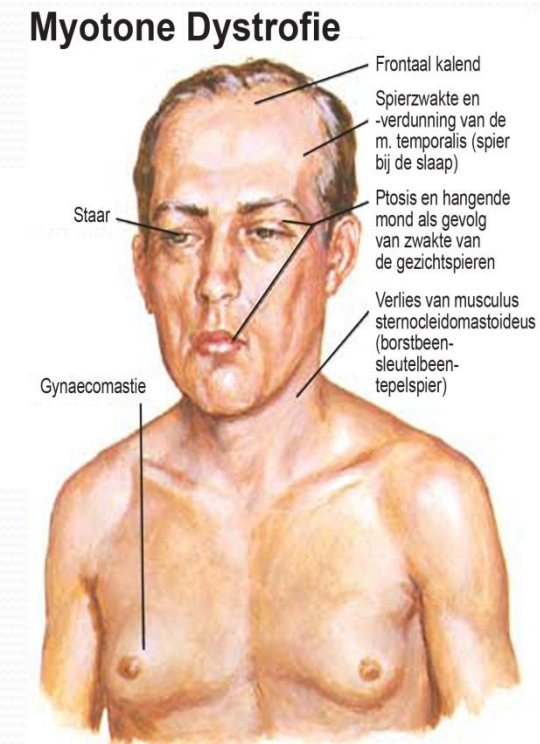
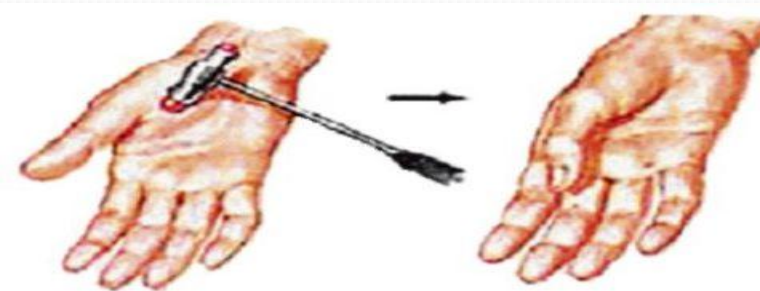
- Повторение триплета до 500 раз
 - 1. 5% ПБЛНПГ
 - 2. 33% поздние желудочковые потенциалы
- Повторение более 500 раз
 - 1. 42% ПБЛНПГ
 - 2. 83% поздние желудочковые потенциалы
 - 3. 29% аритмия

- Аутосомно-доминантный тип наследования
- Феномен антиципации



Клиника:

- Клинические проявления появляются в 16-20 лет.
- Картина складывается из миотонического, миопатического, внemyшечных синдромов.



Миотонические симптомы

- Активная миотония (миотонические спазмы в сгибателях пальцев и жевательной мускулатуре. Появляются сначала при произвольных движениях- разжать кулак, оторвать ноги от пола при ходьбе, открыть рот).

Выраженность активной миотонии на поздних стадиях заболевания уменьшается(на фоне мышечной атрофии)

Миотонические симптомы

- Механическая миотония

Длительное сокращение мышечного пучка в ответ на механический удар молоточком по мышце(симптом «валика»).

Чаще всего в области возвышения большого пальца , четырехглавой мышцы бедра, дельтовидной мышцы.

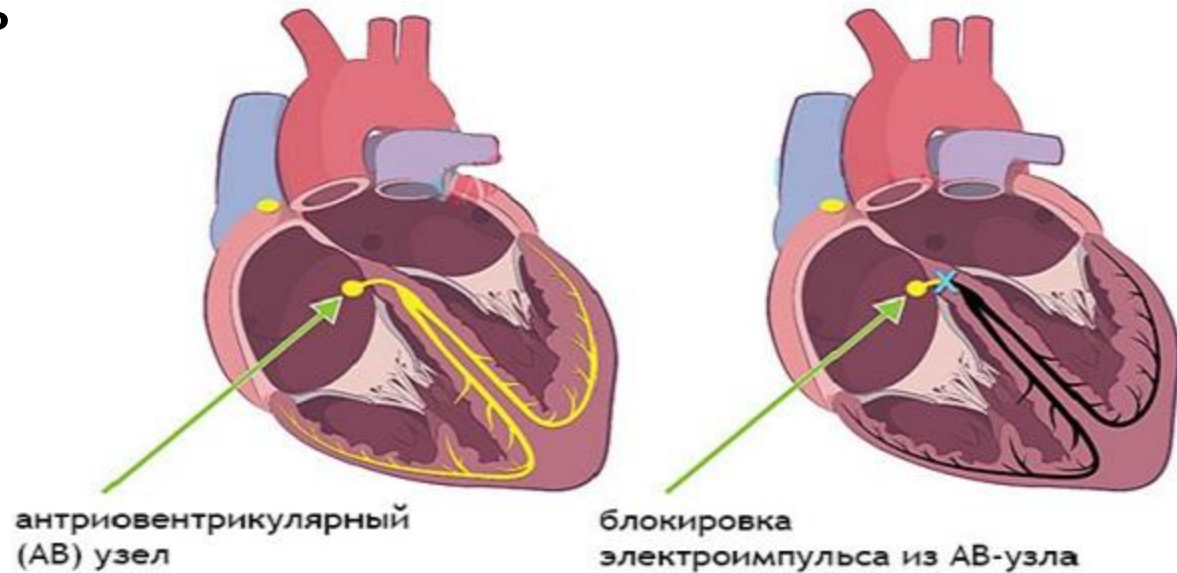
Атрофия мышц

В жевательных, надостных, подостных, грудино-ключично-сосцевидных, височных мышцах, мимической мускулатуре.

1. Атрофия лицевой мускулатуры- маскообразное, угрюмо-печальное выражение.
2. Поражение бульбарных мышц- носовой оттенок голоса, монотонная речь, поперхивание
3. Атрофия дистальных и проксимальных мышц конечностей
4. Атрофия дыхательных мышц -ограничение движений грудной клетки, нарушение акта вдоха и выдоха, альвеолярная гиповентиляция, артериальная гипоксемия, гиперкапния(аспирационная пневмония, апноэ во время сна)

Поражение сердечной мышцы:

- Аритмии
- Атриовентрикулярные блокады
- Застойная сердечная недостаточность
- Синкопальные состояния
- Внезапная смерть



Эндокринные нарушения:

- Снижение либидо , импотенция , гипогонадизм, азооспермия у мужчин (гистологически первичный склероз канальцев яичек,атрофия яичек)
- Нарушение менструального цикла,гирсутизм у женщин
- Облысение в лобно-теменной области



Поражение глаз:

- Блефарит
- Блефароконъюктивит
- Помутнение роговицы
- Энофтальм
- Низкое внутриглазное давление
- Птоз
- Слабость наружных мышц глаз



Поражение ОДС:

- Гиперостоз лобных костей
- Челюстно-лицевые дисплазии
- Малый размер турецкого седла
- Деформация грудной клетки
- Деформация позвоночника
- Деформация стоп

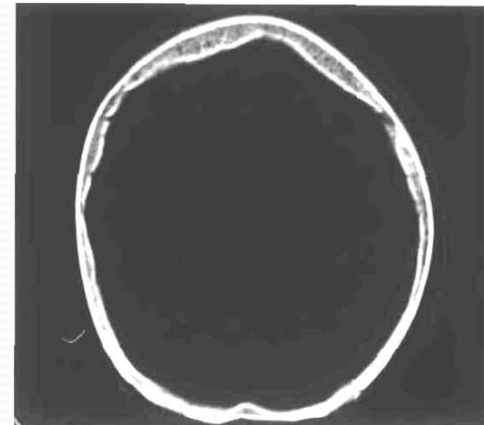


Fig. 48.2a

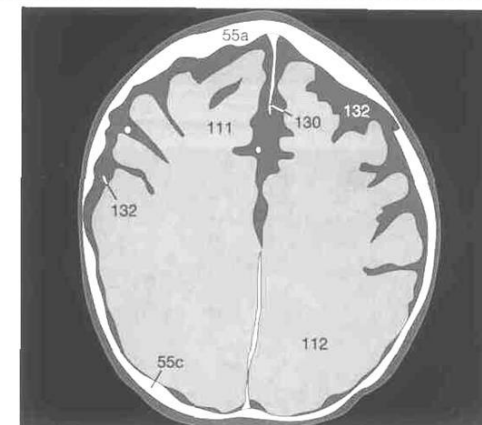
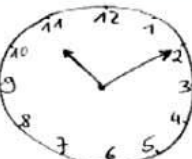
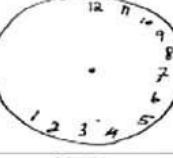
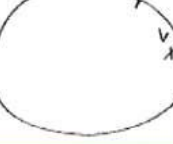


Fig. 48.2b

Поражение головного мозга

- При врожденной форме – умственная отсталость
- Дебют во взрослом возрасте- когнитивные нарушения

Результат MMSE	Копирование геометрической фигуры	Написание предложения	Тест рисования часов Время – 11:10
Норма (26–30 баллов)		Schließen Sie die Augen! «Я закрыл глаза!»	
Легкая деменция (25–18 баллов)		Ich freue mich auf Weihnachten «Я радуюсь наступлению Рождества»	
Деменция средней тяжести (17–10 баллов)		I empf. wetter «С...годня...погода...»	
Тяжелая деменция (<10 баллов)		~	

Дизэмбриогенетические стигмы:

- Приплюснутые ушные раковины
- Высокое готическое и аркообразное небо
- Изменение кожного рисунка на ладони
- Симфалангии
- Деформация черепа
- «Двузубец», «тризубец» на стопах



МД 2типа

- PROMM (проксимальная форма)
- Аутосомно-доминантный тип наследования
- Мутация гена ZNF9 на длинном плече 3 хромосомы
- 4 нуклеотида CCTG
- Менее выраженная клиника

МД 3 типа

В 2004 году описана семья в трех поколения которой 10 больных МД с фронтально-темпоральной деменцией. В основе лежит мутация в 15 хромосоме. Аутосомно-доминантный тип наследования.

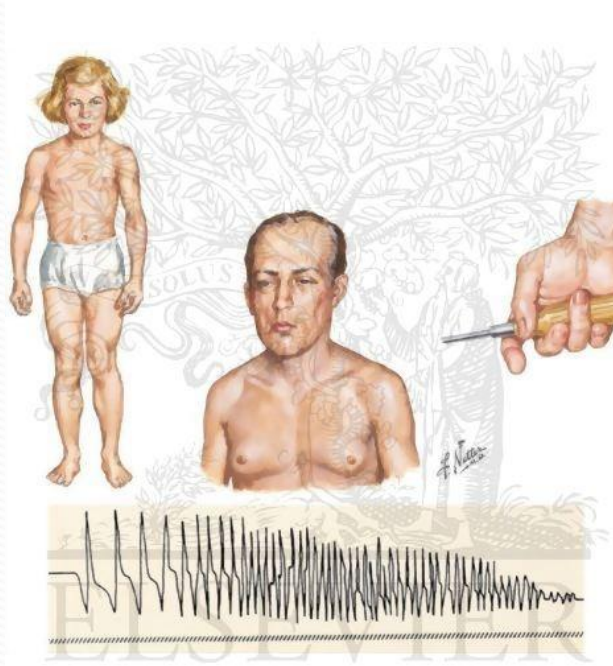
Врожденная форма:

- Снижение двигательной активности ребенка
- Симптомы «вялого ребенка» и « поза лягушки»
- Плохо сосут грудь матери , поперхиваются
- Сосательные движения сопровождаются миотоническим спазмом мышц лица дыхательных мышц



Диагностика:

- ЭНМГ(снижение скорости проведения импульса по двигательным волокнам периферических нервов, миотонические реакции)



Диагностика:

- Активность КФК и других мышечных ферментов в крови может быть нормальной или повышается в несколько сотен раз (никогда не повышается в несколько тысяч раз)
- Глазное дно- пигментная ретинопатия,дегенерация желтого пятна, побледнение дисков зрительного нерва
- Рентгенологическое исследование трубчатых костей- остеопороз, истончение кортикального слоя
- МРТ головного мозга- уменьшение объема больших полушарий, мозолистого тела, гипофиза

Диагностика:

- ЭКГ необходима ежегодно в раннем детском возрасте. УЗИ органов брюшной полости может назначаться детям грудного возраста для выявления дисфункции диафрагмы. Может быть показана рентгенография грудной клетки и брюшной полости, а также исследование моторики ЖКТ с введением контрастного вещества.
- Основной метод **диагностики** — ДНК-анализ крови, демонстрирует патологическую экспансию CTG-повторов.
- Возможна пренатальная диагностика. Мышечная биопсия у детей более старшего возраста выявляет множественные мышечные волокна с центральными ядрами и селективную атрофию волокон I типа, волокна с дегенеративными изменениями малочисленны и рассеяны. Признаки фиброза мышцы минимальны или отсутствуют, патологические изменения интрафузальных волокон мышечных веретен.

Критерии диагноза:

- Аутосомно-доминантный тип наследования
- Дебют в возрасте 16-20 лет
- Сочетание миотонического и миопатического симptomокомплексов
- Полисистемность поражения
- Миотонические реакции на ЭМГ
- Поражение ССС
- Прогрессирующее течение

Невральная амиотрофия Шарко-Мари-Тута

Критерии диагноза:

- Аутосомно-доминантный тип наследования
- Дебют- преимущественно 1-2-е десятилетие жизни
- Поражение дистальных отделов в виде мышечной слабости,атрофий,нарушений чувствительности
- Снижение скорости проведения по моторным и сенсорным волокнам
- Гистологическая картина: уплотнение и увеличение периферических нервов,аксональная атрофия с сегментарной демиелинизацией
- Медленно прогрессирующий характер течения

Признак	МД	Лицелопаточн оплечевая МД	МД Эрба	МД Бекера
Слабость и атрофия лицевых мышц	++	++	+	-
* Жевательных мышц	++	+	-	-
* Плечевого пояса	+-	++	+	+
*тазового пояса	+-	+	++	++
*проксимальны е мышцы конечностей	+	+	++	++
Дистальные мышцы конечностей	++	+-	+	+
миотония	++	-	-	-

Лечение:

- Антиконвульсанты(фенитаин,карбамазепин)
- Антиаритмики(новокаинамид)
- Ортопедические вмешательства
- Коррекция нарушений глотания и дыхания



Спасибо за
внимание!