



АНОМАЛИИ КОНСТИТУЦИИ

ЭКСУДАТИВНО-КАТОРАЛЬНЫЙ ДИАТЕЗ



ГНЕЙС ПРИ ЭКСУДАТИВНО-КАТОРАЛЬНОМ ДИАТЕЗЕ



НЕРВНО-АРТРИТИЧЕСКИЙ ДИАТЕЗ

Нервно-артритический диатез

- У 3-5% детей
- Характеризуется в основном нарушениями обмена мочевой кислоты и накоплением пуринов в организме, а также нарушениями липидного и углеводного обменов.
- Доказано полигенное наследование диатеза. У родителей, как правило, имеют место заболевания почек, МКБ, ЖКБ, подагра, неврологические болезни (невростения), ожирение, сахарный диабет.
- Проявления могут быть даже в грудном возрасте, но развернутая клиническая картина формируется к 7-14 годам



ЛИМФАТИКО-ГИПОПЛАСТИЧЕСКИЙ ДИАТЕЗ

Лимфатико-гипопластический диатез

Клиника

■ Специфический фенотип:

- «мягкие» черты лица;
- бледность без анемии;
- «мраморность» кожи;
- пастозность подкожной клетчатки;
- мышечная гипотония;
- снижение возбудимости ЦНС.

