

ВРОЖДЕННЫЕ ПОРОКИ РАЗВИТИЯ.

ФЕНИЛКЕТОНУРИЯ.

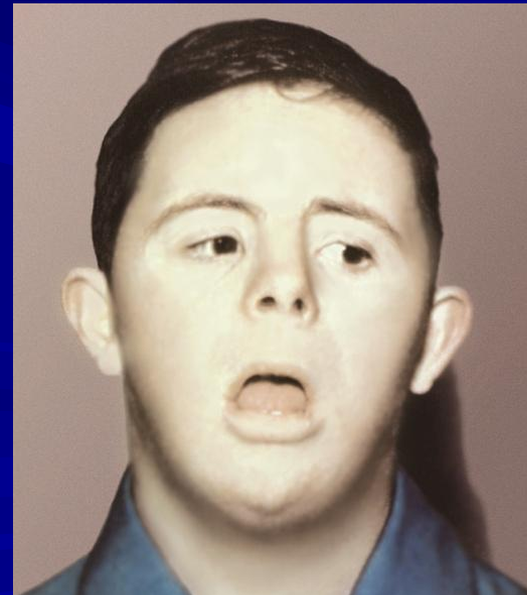
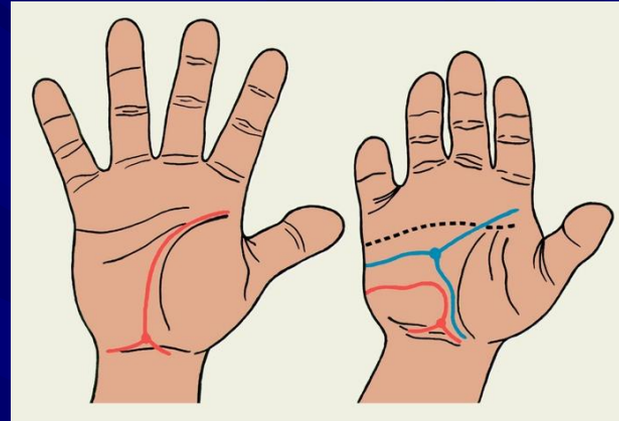
- Больной с фенилкетонурией. Слабая пигментация кожи, волос, радужной оболочки, умеренная степень олигофрении.



Рис. 4.23. Больной с фенилкетонурией. Слабая пигментация кожи, волос, радужной оболочки глаз, умеренная степень олигофрении.

СИНДРОМ ДАУНА.

Схематическое изображение поверхности кисти здорового ребенка и с синдромом Дауна.



СИНДРОМ ПАТАУ.

- Тригоноцефалия; двусторонняя расщелина верхней губы и неба; узкие глазные щели; низко расположенные и деформированные ушные раковины; микрогения; флексорное расположение кистей.



СИНДРОМ КЛАЙНФЕЛТЕРЛА.

- Высокий рост, гинекомастия, женский тип оволосения на лобке.



Рис. 5.15. Синдром Клайнфелтера. Высокий рост, гинекомастия, женский тип оволосения на лобке.

СИНДРОМ ЭДВАРСА.



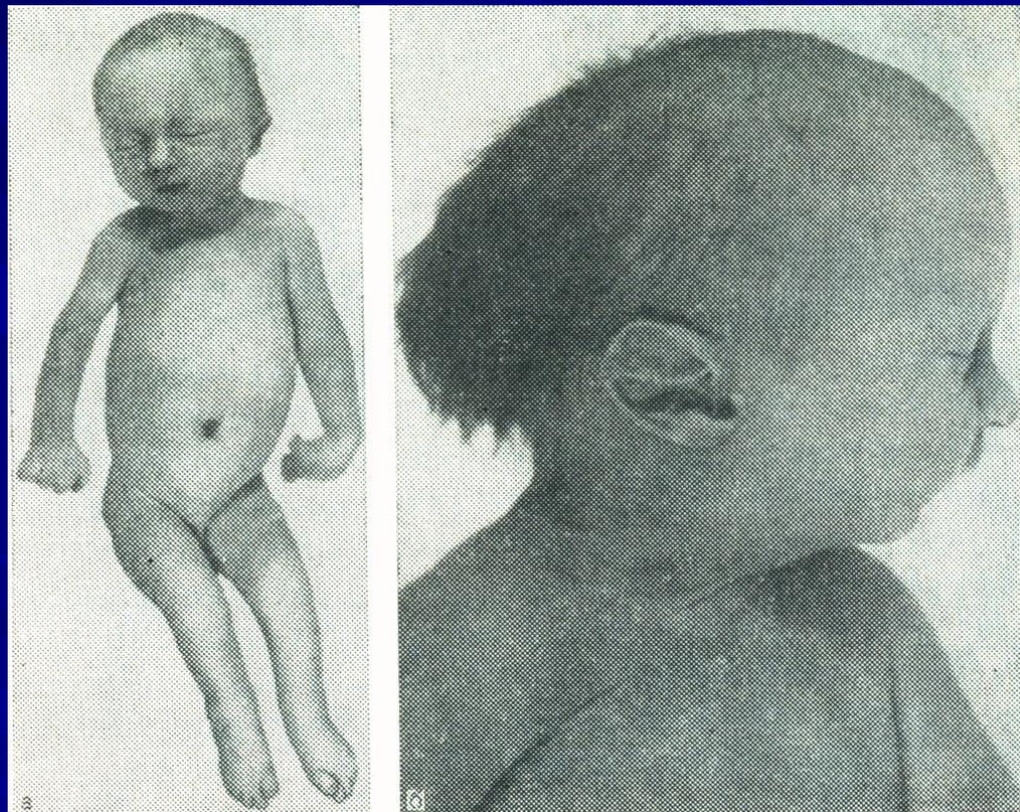
Рис. 5.8. Новорождённый с синдромом Эдвардса. Выступающий затылок; микрогения; флексорное положение кисти.



Рис. 5.9. Характерное для синдрома Эдвардса положение пальцев (возраст ребёнка 2 мес).

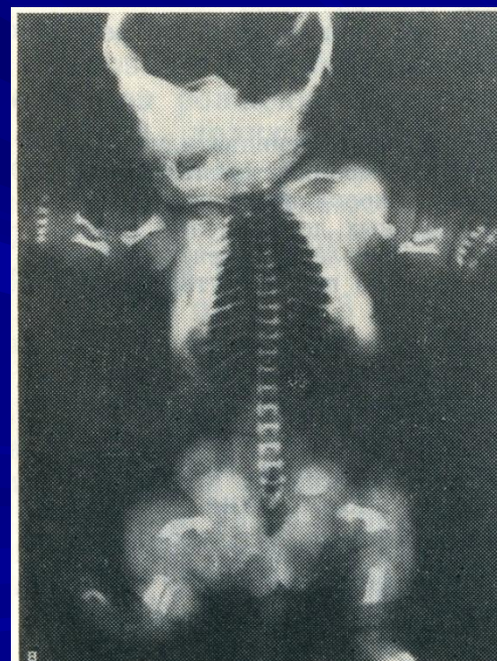
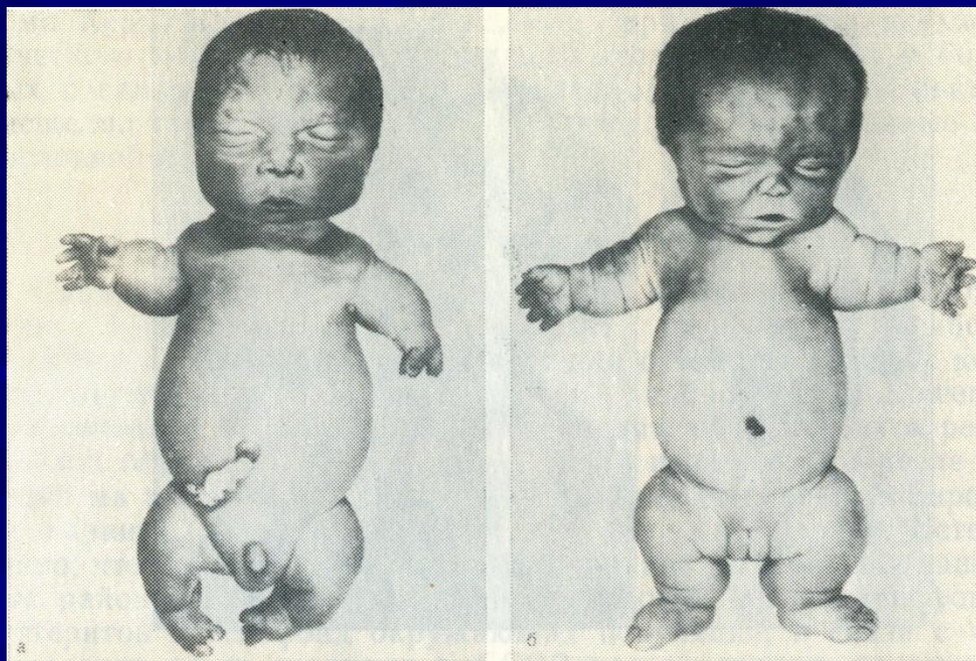
СИНДРОМ БОУЭНА- КОНРАДИ

- Общий вид новорожденного ребенка



ДИССЕГМЕНТАРНАЯ КАРЛИКОВОСТЬ

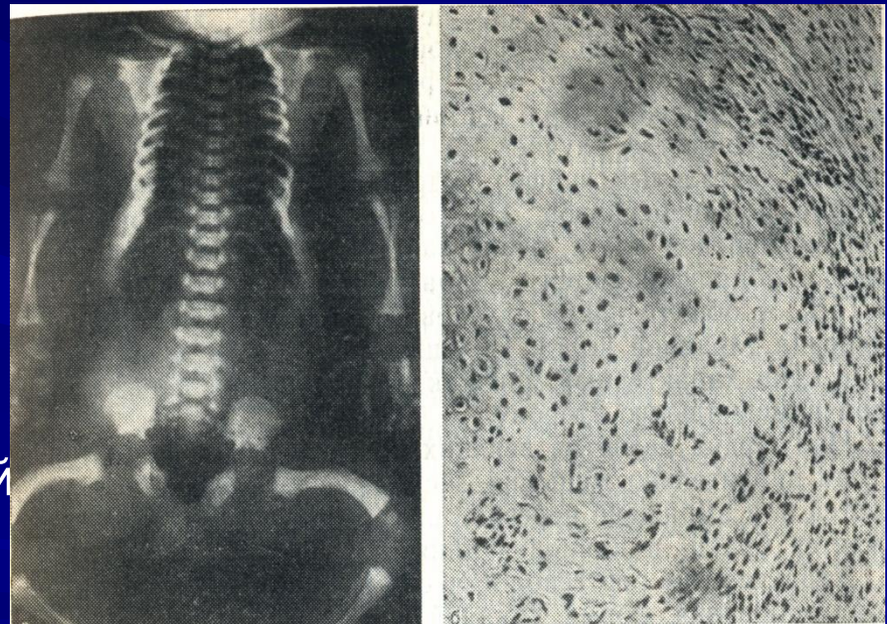
- Внешнее проявления диссегментарной карликовости (а) и летальной карликовости (б); рентгенограмма плода (в) с летальной карликовостью



Кампомелическая дисплазия. Рентгенологические и гистологические изменения костей.

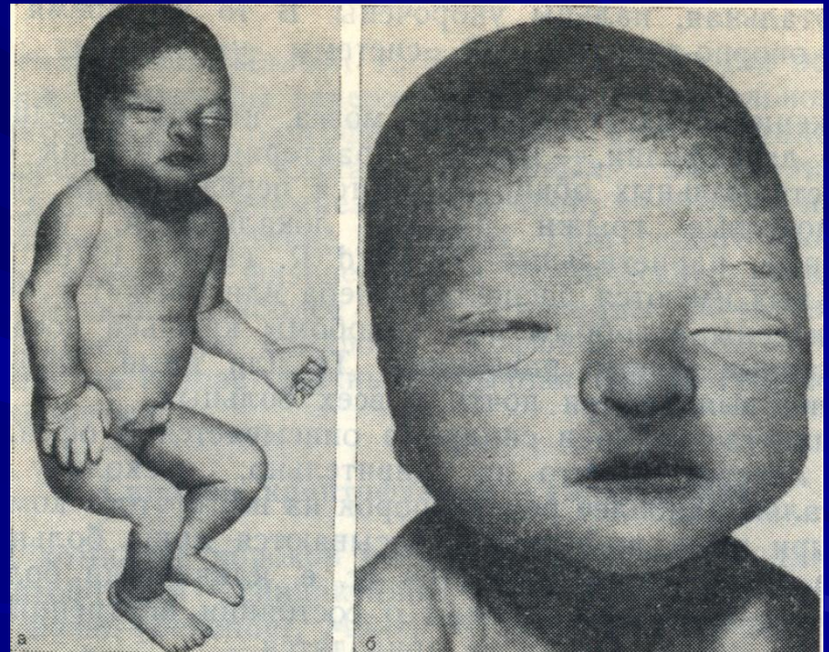
- а- рентгенограмма скелета новорожденного ребенка. Искривление бедренных костей и костей голени, истончение ребер, гипоплазия лопаток;
- б- обширный участок гиалинового хряща, окаймленный надхрящницей в области верхушки изгиба бедренной кости.

Окраска гематоксилином и эозином. *63.



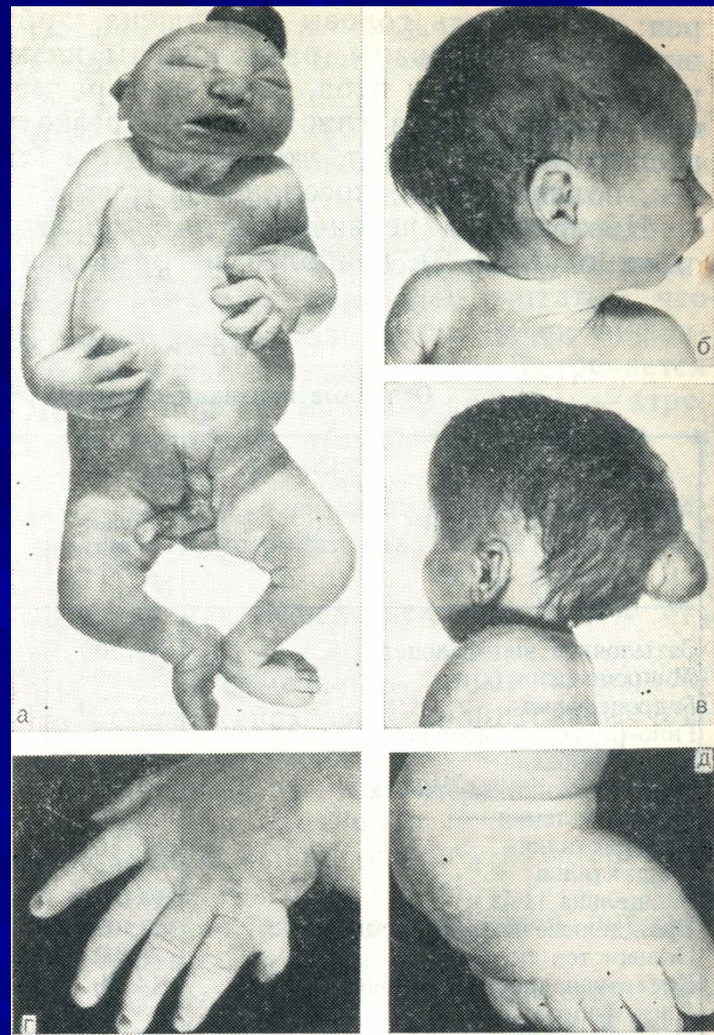
СИНДРОМ КРИПТОФТАЛЬМ- СИНДАКТИЛИИ.

- а- общий вид,
частичная
синдактилия II-III
правой стопы;
б- колобома и
сращение верхнего
века с роговицей.



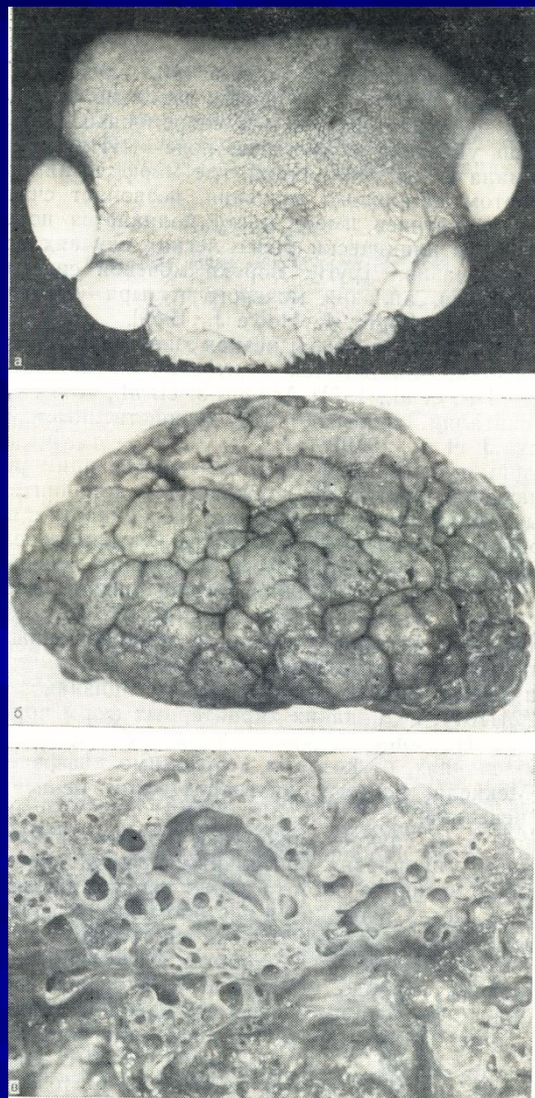
СИНДРОМ МЕККЕЛЯ.

- а-внешний вид плода 38 нед.
- б ,в- затылочные мозговые грыжи различных размеров у сибсов(доношенный ребенок в возрасте 24 сут (б), плод 37 нед (в)),
- г, д -постаксиальная полидактилия кисти и стопы



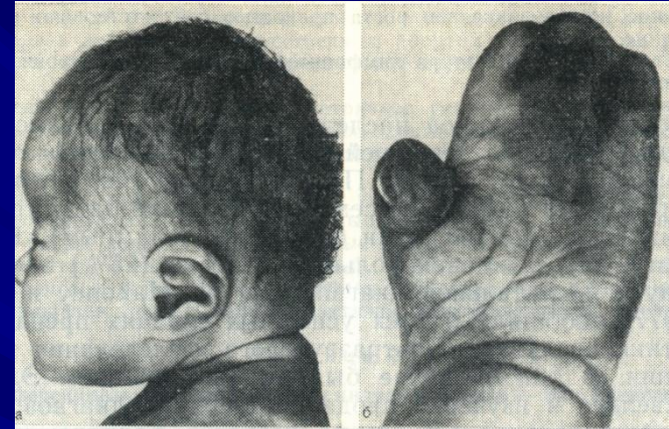
СИНДРОМ МЕККЕЛЯ.

- Изменение языка и почек (поликистоз инфантильного типа)
а- «дольчатый язык»;
б- общий вид почки;
в- та же почка на разрезе.



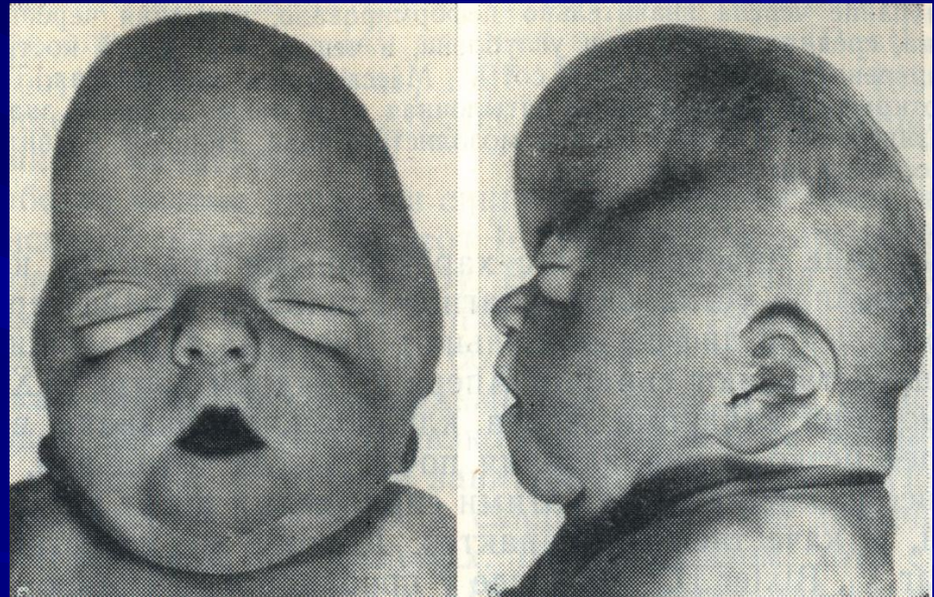
СИНДРОМ АПЕРА.

- а- «башенный череп»;
- б- кисть, напоминающая «руку акушера»;
- в- полная синдактилия стопы.
Плод 37 нед.



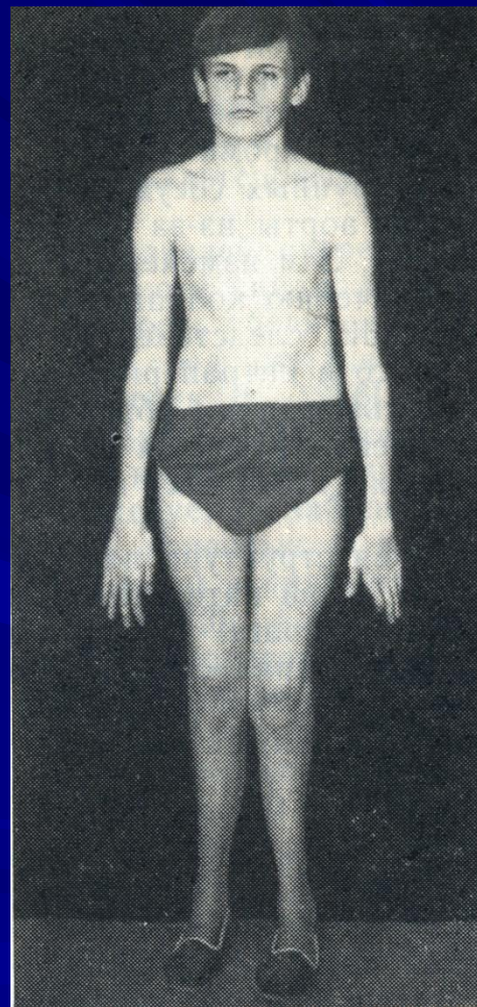
СИНДРОМ ПФАЙФФЕРА

- ГОЛОВА ИМЕЕТ ФОРМУ «ТРИЛИСТНИКА». ДОНОШЕННЫЙ РЕБЕНОК.



СИНДРОМ МАРФАНА.

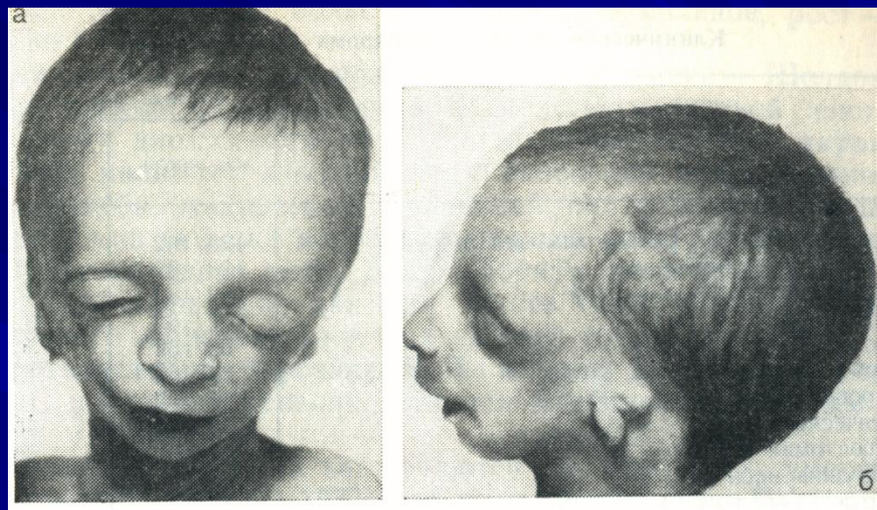
- ВНЕШНИЙ ВИД РЕБЕНКА 14 ЛЕТ.



СИНДРОМ ФРАНЧЕСКЕТТИ.

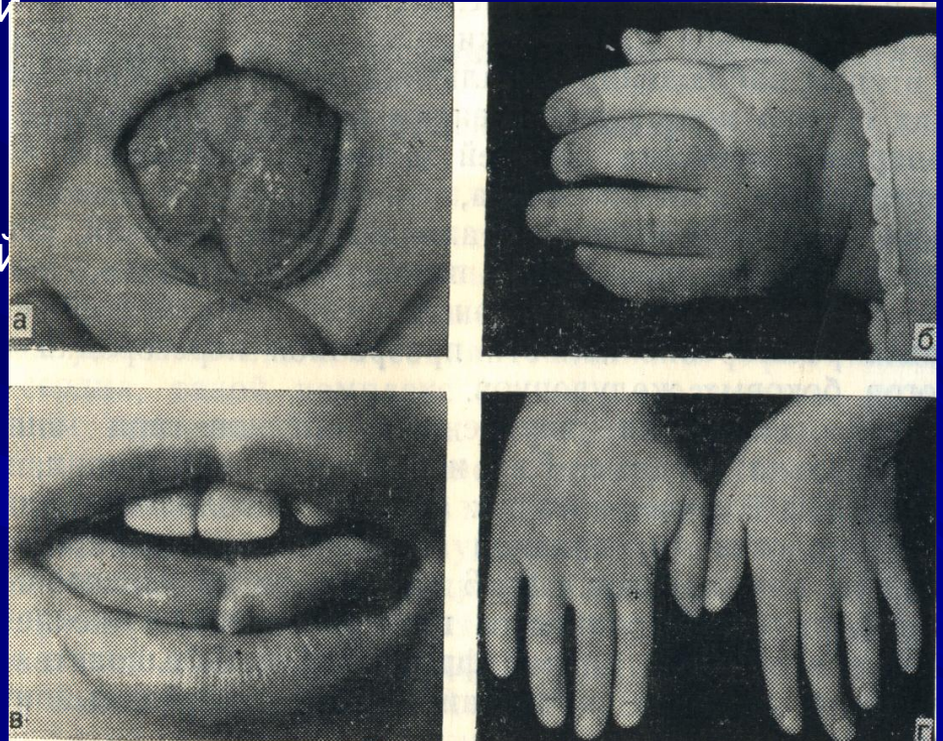
- а- резко выраженная гипоплазия срединных лицевых структур, антимонголоидный разрез глазных щелей;
- б- частичная аплазия ушной раковины, микрогения.

Новорожденный ребенок.



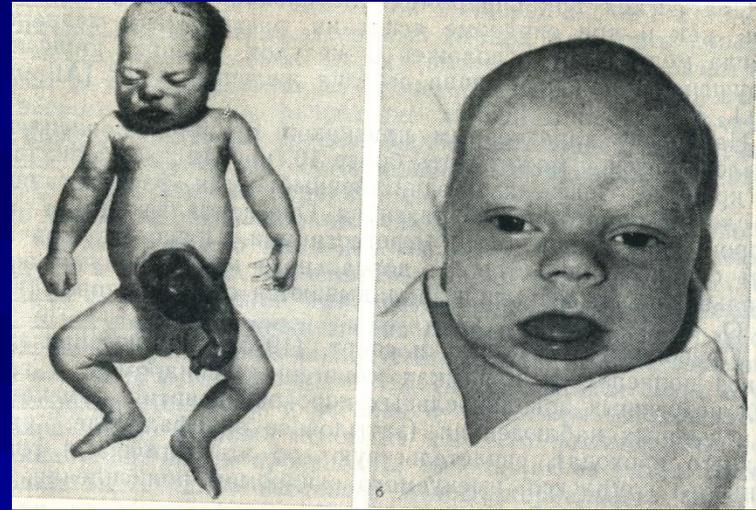
СИНДРОМ РЛП-1.

- а- псевдорасщелина верхней губы, лобуляция языка
- б- клино- и брахидактилия кисти
- в- псевдорасщелина верхней губы и расщелина кончика языка с образованием дольки
- г- клино- и частичная синдактилия кистей
- а, б- пробанд
- в, г- мать пробанда.



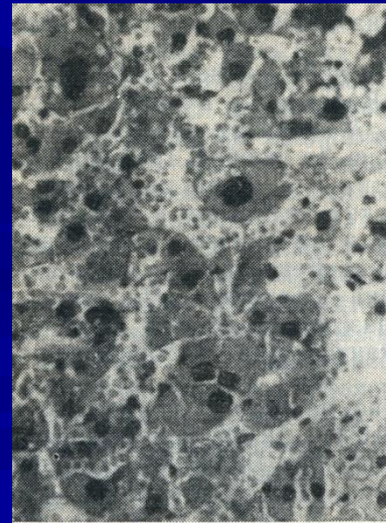
СИНДРОМ ВИДЕМАНА-БЕКВИТА.

- а- общий вид новорожденного ребенка, экзомфалос;



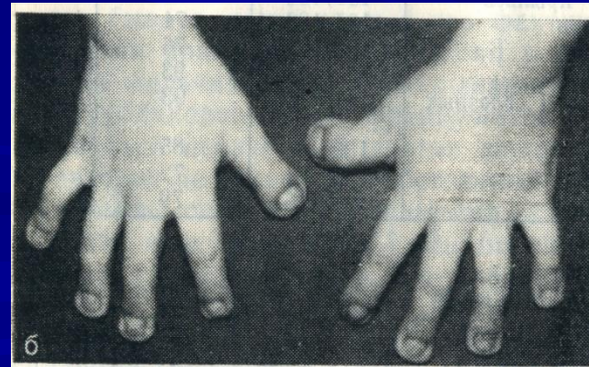
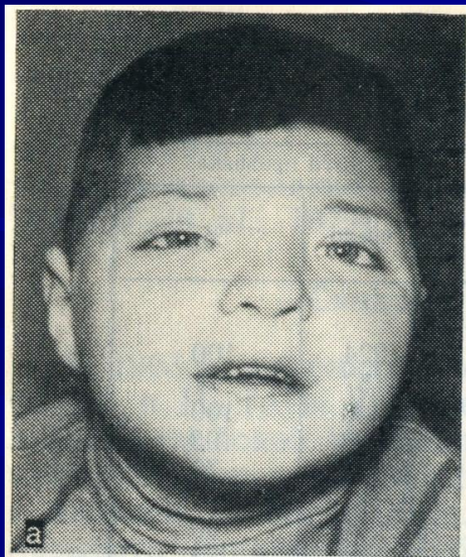
- б- лицо ребенка 2,5 месяцев, макроглоссия.

в- цитомегалы коры надпочечника. Окраска гематоксилином и эозином. *140



СИНДРОМ РУБИНШТЕЙНА-ТЕЙБИ.

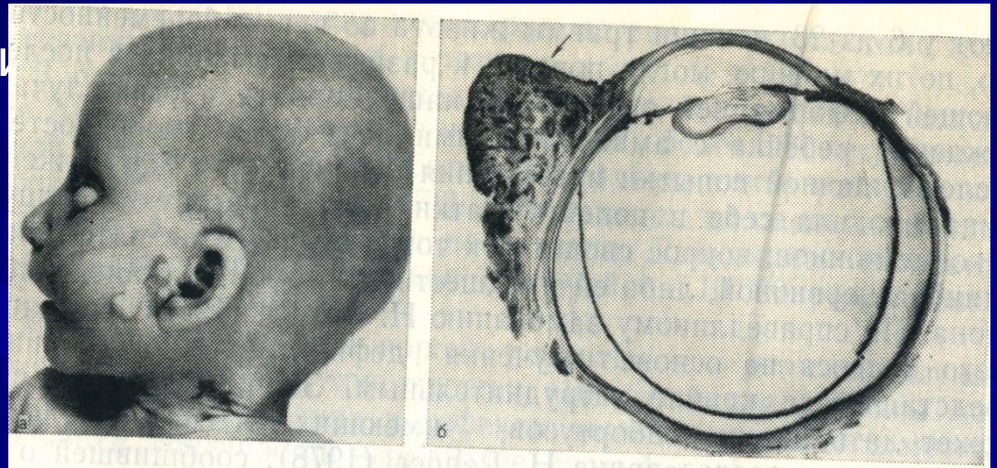
- а- гипертелоризм, эпикант, широкая спинка носа;
- б- широкие ногтевые фаланги пальцев кистей, передний подвывих и деформация I пальца (пробанд 6 лет).



СИНДРОМ ГОЛЬДЕНХАРА (ПОЛНАЯ ФОРМА).

- а- липодермоид наружного края левого глаза, преаурикулярные придатки, эпibuльбарный дермоид (стрелка)

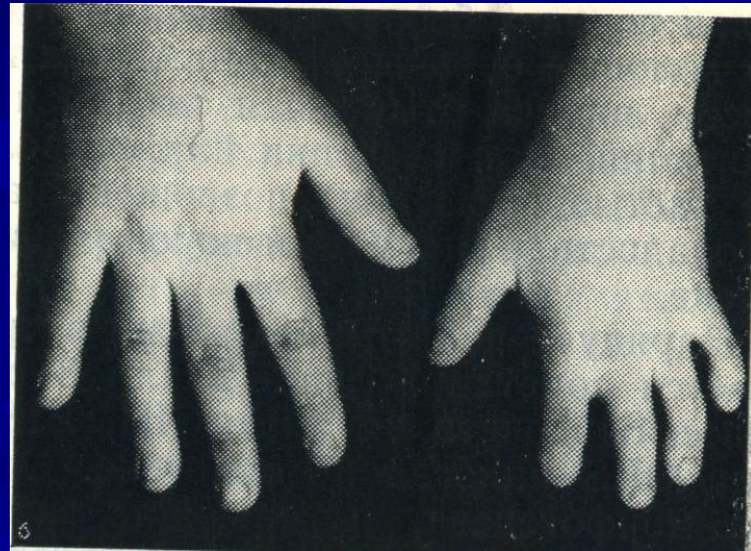
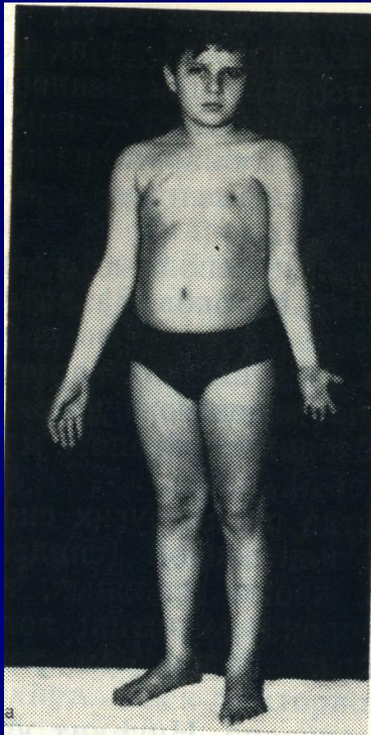
б- горизонтальный срез глазного яблока, эпibuльбарный дермоид (стрела).



Окраска гематоксилином и эозином. *4

СИНДРОМ ПОЛАНДА.

- а- западение в области левой большой грудной мышцы, укороченная рука
- б- брахи- и синдактилия левой кисти.



VATER-СИНДРОМ.

- а- внешний вид плода, двусторонняя косорукость;

б- рентгенограмма правой верхней конечности (резкая гипоплазия плечевой кости, аплазия лучевой кости и I-II пальцев).

