



Медицинское заключение о наличии показаний к проведению ребенку паллиативной медицинской помощи

1. Ф.И.О. – Лебедев Максим Иванович

2. Клинический диагноз:

Основной - GM1ганглиозидоз 2 типа (аутосомно – рецессивного типа наследования). Шифр МКБ : E75.1

Осложнение: Симптоматическая эпилепсия с частыми полиморфными приступами с фокальным двигательным началом, сознание неизвестно, с переходом в билатеральные тонико – клонические приступы и генерализованные с двигательным и без двигательного начала. Вялый умеренный тетрапарез (сила 3-4 балла). Кистозная мальформация ЗЧЯ по типу mega cisterna magna. Выраженная ЗПР и ЗРР.

Сопутствующий: Дефицитная анемия 1 ст.

Фоновое состояние: Эпилепсия. Выраженная когнитивная недостаточность.

8. Методы исследования и заключения специалистов, на основании которых установлен диагноз –

С рождения отстаёт в развитии, на «D» учёте у неврологов в детской поликлинике и РДКБ, у педиатра. Прошли генетическое обследование в МГНЦ им. Бочкова (диагноз уточнён), обследовался в неврологическом отделении в ПНО 2 РДКБ, имеет заключение по ЭЭГ, ВЭЭГ, эпилептолога.

9. Дата установления диагноза – 06.07.2021г.

МСЭ от 2019г. № 1992275.

10. Проведенное лечение и динамика заболевания - получает ПЭТ :

Конвулекс – капли по 14 капель - 3р/д (420 мг/сут.= 38 мг/кг/сут.);
 Левокарнитин в р-ре по 8 капель -2р/д длительно (за 30 мин. до еды).
 Кудесан по 8 капель – 1 раз/день по 2-3 месяца.

Динамика в состоянии - стабильно тяжёлая.

11. Прогноз заболевания – неблагоприятный.

Дата: 09.02.2022г.

Зав. детской поликлиникой -

Афанасьева Л.З.



Зав. пед. отд. детской поликлиники -

Соловьева С. Ф.

Педиатр по ВК -

Ирина Федорова

Фёдорова Г. Н.

Врач специалист (детский невролог) -

Соловьева С.Ф.

