

КЛИНИЧЕСКИЙ РАЗБОР

15.02.2023 (СРЕДА), 13:00

КОНФЕРЕНЦ-ЗАЛ 1 КОРПУСА

Клинический случай на тему:

Больной Н., 23 г. Наследственная кардиомиопатия, ассоциированная с множественными случаями внезапной смерти в семье.

Диагноз:

Генетически детерминированная кардиомиопатия, обусловленная мутацией в гене Rbm20. Синдром удлиненного интервала QT. Синкопальное состояние от 25.09.2021г.

Имплантация подкожного кардиовертера-дефибриллятора «EMBLEM MRI S-ICD» от 06.12.2021г.

Докладчики:

- Римская Елена Михайловна, к.м.н., с.н.с. отдела клинической электрофизиологии,
- Новиков Петр Сергеевич, к.м.н., н.с. лаборатории интервенционных методов диагностики и лечения нарушений ритма, проводимости сердца и синкопальных состояний,
- Добровольская Светлана Валерьевна, м.н.с отдела ультразвуковых методов диагностики.

Вопросы для обсуждения:

1. Каков механизм удлинения интервала QT и появления U-волны у носителей представленной редкой генетической патологии при отсутствии признаков генетически детерминированной каналопатии?
2. Какова должна быть тактика ведения в отношении оставшегося в живых – двоюродного брата В, бессимптомного носителя патогенной мутации?