

КЛИНИЧЕСКИЙ РАЗБОР

13.12.2023 (СРЕДА), 13:00

Клинический случай на тему: Особенности диагностики и лечения генетически детерминированных кардиомиопатий на примере синдрома Барта.

Диагноз клинический:

Основное заболевание: Наследственная кардиомиопатия. Синдром Барта (кардиоскелетная миопатия с нейтропенией и аномальными митохондриями, 3-метилглутаконовая ацидурия тип II, OMIM: 302060), подтвержденный молекулярно-генетическими исследованиями. Хроническая сердечная недостаточность 2А стадия, II функциональный класс.

Осложнение: Нарушение ритма сердца: одиночные наджелудочковая и желудочковая экстрасистолия.

Сопутствующие: Атеросклероз брахиоцефальных артерий (стенозы до 50%), артерий нижних конечностей (стенозы до 40%). Начальный атеросклероз коронарных артерий.

Докладчики:

Врач-кардиолог отдела заболевания миокарда и сердечной недостаточности
Муksiнова Марина Дамировна

Профессор, д.м.н., главный научный сотрудник отдела детской кардиологии и аритмологии Научно-исследовательского клинического института педиатрии ФГБОУ ВО "РНИМУ им. Н.И. Пирогова" Минздрава России Леонтьева Ирина Викторовна

Врач-психиатр, к.м.н., старший научный сотрудник ФГБНУ НЦПЗ Бениашвили Аллан Герович

Старший научный сотрудник отдела томографии Стукалова Ольга Владимировна

Врач-ультразвуковой диагностики Галаева Марета Алихановна

Вопросы для обсуждения:

- 1) Роль метаболической терапии в лечении генетически детерминированных кардиомиопатий (на примере синдрома Барта)?
- 2) Возможности назначения лечения согласно рекомендациям по сердечной недостаточности при генетически детерминированных кардиомиопатиях (на примере синдрома Барта)?