

Արինա

25

Ընտանիքի 2-րդ երեխան է, 2-րդ հղիությունից, ծնվել է ժամանակին՝ բանկան ճանապարհով, քաշը՝ 3100գ, հասակը՝ 50սմ: Պատվաստումները ստացել է ըստ ՀՀ ազգային օրացույցի: Կերակրվում է կ/կ+ հավելյալ, վիտ Դ ստանում է:

- Հոսպիտալացվել է ըստ ծնողի 5-6 անգամ ՍՄՕ-ի կապակցությամբ (3ը Ուիզմորում)
- Պայմանավորված անբավարար քաշով (3րդ պերցենտիլից ցածր), էտապային զարգացման հապաղումով, գնահատվել են նաև՝

* Լեյկոֆորմուլա՝ նեյտրոպենիա չունի

* Իմունոդեֆիցիտները՝ ԻգԳ, ԻգԱ՝ նորմալ

* ՈՒՁՀ քննությամբ՝ նորմալ

* Կրեատինինը՝ առանց շեղումների

* հոմոցիստեին՝ բարձր մակարդակ, վիտամին Բ12՝ սահմանային մակարդակ

* հաշվի առնելով անբավարար փարթամությունը, մաշկին չոր-թեփոտված տարածուն ցաները, որոշվել է anti ttg IgA՝ նորմալ

* զննվել է նյարդաբանի կողմից, հաշվի առնելով պարոքսիզմները և զարգացման հապաղումը, , ախտորոշվել է չդիֆերենցված պարոքսիզմներ, կատարվել է ԷԷԳ, ապա կրկնակի նյարդաբանի կոնսուլտացիա,

Երեխան կարիք ունի մի քանի հետազոտությունների, այդ թվում գենետիկի խորհրդատվություն, ամբողջական էքզոմի սերվենավորում՝ WES, որի արժեքը կազմում է 390.000 /վեց հարյուր իննսուն հազար դրամ/, որն ընտանիքի սոցիալական պայմանները թույլ չեն տալիս իրականացնել:

Մանկաբուժական ծառայության պատասխանատու. Սեդա Հարությունյան

03/08/2026

