

## ВИПАДОК СИНДРОМУ ВЕСТА У ДИТИНИ 3-ОХ МІСЯЦІВ

*Марченко О.І.*

*КУ «Сумська міська дитяча клінічна лікарня Святої Зінаїди»*

Синдром Веста, салаамові судоми інфантильні спазми — симптоматична (криптогенна) генералізована форма епілепсії. Проявляється зазвичай у віці 3-9 місяців, частіше у хлопчиків, що мають більші, або менші явні мозкові дефекти або ураження, частіше антенатального, а іноді і перинатального або постнатального походження. Основний тип нападів - флексорні інфантильні спазми (салаамові приступи).

Дитина згинає голову і тулуб, припіднімає і згинає руки, витягує ноги. Приступи дуже короткі - декілька секунд. Однак вони часто згруповуються у серії до 100 і більш спазмів за одну серію. За добу відмічається 10-50 серій. На ЕЕГ — «гіпсаритмія», а під час нападу - генералізовані спайки і гострі хвилі.

Не рідко у дітей відмічається значна затримка психомоторного розвитку, тетрапарези. При нейровізуалізації - дифузна атрофія, вади розвитку головного мозку.

Прогноз несприятливий. Смертність складає 20 %. У 90% хворих - порушення психічного розвитку. Часто у віці до 3-х років синдром Веста переходить у синдром Леннокса-Гасто. Лікування складне, а ефективність його невелика.

Під нашим наглядом була дитина 3-ох місяців, у якої на фоні пре- та інтранатального гіпоксично-травматичного ураження ЦНС, субатрофії головного і шийного відділу спинного мозку, м'язової гіпертонії, затримки психомоторного розвитку з'явилися салаамові судоми. Напад включав серію до 80-110 судом. За добу до 12 нападів. Також відмічались поодинокі судоми. На ЕЕГ - гіпсаритмія. У лікуванні впродовж двох місяців використовувались різні комбінації протисудомної терапії. Згодом напади були купіровані. Дитина почала тримати голову, посміхатися, розпізнавати рідних, знизився м'язовий тонус.

На даний момент дитині 6 місяців, знаходиться на комбінації препаратів: Вігабатрина (сабріл), - 92 мг/кг на добу та Конвульсофін — 40 мг/кг на добу.