

Выписка из истории развития ребенка

КАРАТАЕВА ДАРЬЯ ЕВГЕНЬЕВНА

30.07.2015 г.р

Проживающая по адресу: пер. 3-й Танкистов д.25

Ребенок от 2 беременности, протекающая на фоне ОАГА, варикозной болезни, ВСД, миомы тела матки. 2-е бесплодие 10 лет, ЭКО, Хронической вторичной компрессионной фетоплацентарной недостаточностью. Роды 1, на 39-40 недели, срочные, путем кесарева сечения. Околоплодные воды светлые. Вес при рождении 2900гр, рост 51см, окр гол: 34см Окр груди :32см. Оценка по Апгар 7/8 баллов.

Диагноз при рождении: ЗВУР гипотрофический вариант, легкой степени тяжести, доношенность, не зрелая к сроку гестации. Нарушение мышечного тонуса. Взята в группу риска по ВУИ, ППЦНС, РЗД, ДТБС.

До года росла и развивалась по возрасту. Наблюдалась регулярно педиатром, неврологом: Синдром двигательных нарушений, Окулистом: Киста радужки правого глаза. ортопедом: ВАР позвоночника и ребер: врожденный сколиоз. Рентгенография груднопоясничного отдела позвоночника от 14.03.2015г: Признаки врожденной аномалии развития груднопоясничного отдела позвоночника. С 3 мес ребенок наблюдается у нефролога: инфекция мочевой системы. Обследование проходит регулярно. С марта 2017г выставлен диагноз: Хронический пиелонефрит. С 2017 г Наблюдалась у аллерголога: Атопический дерматит, младенческая форма распространенный. С 1г 4 мес отмечается словарный маленький запас, не показывает предметы, ночами просыпается, по пол ночи не спит. 12.09.2017. Консультация невролога Аверкина Н.Б: Задержка психо-речевого развития, сом гипервозбудимости, миотонический синдром на перинатальном, резидуальном фоне. Аутоподобное поведение. С Декабря 2018г ребенок на инвалидности.

Ребенок регулярно проходит обследование на дневном стационаре для детей с поражением ЦНС с нарушением функции опорно-двигательного аппарата. Получает медикаментозное лечение: Финлепсин 200мг 1/таб 2 р/день Кортексин 10мг Кортеф 10 мг по 1т 1 раз в день 3 дня в нед Церепро 400мг 1кап 1 раз в сутки 3 дня в нед.

Ребенок наблюдается в медико-генетической консультации с 09.06.2017 г по поводу: Органического поражения ЦНС, задержка психо-речевого развития, синдром гипервозбудимости, мышечная гипотония. Детский аутизм. Врожденный порок развития позвоночника: спондилодисплазия, сложный компрессионный сколиоз, 5 сколиотических дуг на фоне множественных аномалий развития позвоночника, нарушение сегментации клиновидных позвоночников. Дерматоидная киста правого глаза.

Вакцинация проведена по индивидуальному плану. Простудными заболеваниями болеет часто, заболевание протекает без осложнений. Травм и операций не было.

Диагноз: Органического поражения ЦНС, задержка психо-речевого развития, синдром гипервозбудимости, мышечная гипотония. Детский аутизм. Врожденный порок развития позвоночника: спондилодисплазия, сложный компрессионный сколиоз, 5 сколиотических дуг на фоне множественных аномалий развития позвоночника, нарушение сегментации клиновидных позвоночников. Дерматоидная киста правого глаза. Группа Здоровья V Группа FR I

Рекомендация:

Соблюдение ортопедического режима .

ЛФК , массаж спины

Питание ,содержащие Са Р , микроэлементы

Прием медикаментов курсами: Финлепсин 200мг 1/таб 2 р/день постоянно Кортексин

10мг 1 день в неделю Корттеф 10 мг по 1т 1 раз в день 3 дня в нед Перепро 400мг 1кап

1 раз в сутки 3 дня в нед .

Канефрон[®] 20кап 2 раза в день 1 мес (осень ,весна)

Физио : СМТ №10 2 раза в год



Врач педиатр Перова И.А

(Подпись)