

**Выписка из истории развития
Ромашина Никиты Станиславовича
17.06.2014 г.р.**

Ребенок от I срочных в 38-39 недель самопроизвольных родов.

Беременность на фоне анемии.

С рождения наблюдается у невролога с диагнозом: ПИЦНС смешанного генеза.

Синдром двигательных нарушений, получал амбулаторное лечение.

В 3 года неврологический диагноз: Последствия перинатальной патологии ЦНС

С рассеянной микросимптоматикой. Задержка психоречевого развития с элементами аутизма.

22.9.17 на I СГМ – расширение боковых желудочков головного мозга

С 24.05.18 по 08.05.18 находился на стационарном лечении в отделении неврологии

СОКБ им. Середавина, диагноз: Криптогенная фокальная эпилепсия. Без приступов. ЗПР, ОНР

II уровня. Детский аутизм (назначен антиконвульсант Депакин хроносфера)

КТ головного мозга от 08.05.18г — органической патологии головного мозга не выявлено.

ЭЭГ -мониторинг дневного сна 1,5 часа от 04.05.18г — основной ритм соответствует возрасту. В I -II сна регистрируется эпиактивность невысокого индекса в правой центральной области в виде среднеамплитудных комплексов острая-медленная волна с реверсией фаз и амплитудным преобладанием под электродом С4.

ЭЭГ — мониторинг ночного сна 10 часов от 24.06.2019 — корковая ритмика сформирована соответственно возрасту. Сон дифференцирован удовлетворительно.

Крайне редко во сне, в утреннее время, регистрируется эпилептиморфная активность, преимущественно редуцированного характера, в лобно-центрально-височных отделах, альтернирующей латерализации, с тенденцией к диффузному распространению.

За время исследования приступов и их ЭЭГ паттернов не зарегистрировано.

Ветряной оспой не болел.

Посещает государственный РЦ «Варрель» с мая 2019г

Рекомендовано реабилитационное лечение 2 раза в год.

25.07.2019

