



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«РОССИЙСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ Н.И. ПИРОГОВА»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России)

Научно-исследовательский клинический институт педиатрии и детской хирургии имени академика

ул. Островитянова, д. 1, г. Москва, 117997

ИНН 7728095113 | КПП 772801001 | ОГРН 1027739054420

Тел./факс: +7 495 434 0329, +7 495 434 6129 | E-mail: rsmu@smu.ru

ОБОСОБЛЕННОЕ СТРУКТУРНОЕ ПОДРАЗДЕЛЕНИЕ -
НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ КЛИНИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ ПЕДИАТРИИ И ДЕТСКОЙ ХИРУРГИИ
ИМЕНИ АКАДЕМИКА Ю.Е. ВЕЛЬТИЩЕВА

ул. Талдомская, д.2, г. Москва, 125412

Тел./факс: +7 495 484-02-92, +7 495 483-33-35 | E-mail: niki@pedklin.ru

ДЕТСКОЕ КАРДИОЛОГИЧЕСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ

Телефон: 8(495)-483-70-92

Заключение

Ф.И.О. пациента: **Шипкин Алексей Иванович**

Дата рождения (возраст): **2013 (10 лет)**

Адрес проживания: **Нижегородская обл.**

Место работы/учебы/ДОУ (ДДУ):

Социальный статус: **учащийся**

Находился на лечении с **26.08.2024** по **09.09.2024**

Основной диагноз: I42.0 - Дилатационная кардиомиопатия

Осложнение: I50.0 - Хроническая сердечная недостаточность 2а ст, ФК II по Ross

Фоновые заболевания: I34.0 - Недостаточность митрального клапана до II ст; I37.1 - Недостаточность клапана легочной артерии до II ст; I36.1 - Недостаточность трехстворчатого клапана до II ст; I49.8 - Дисфункция синусового узла (брадикардия, миграция водителя ритма по предсердиям, эпизоды замещающего предсердного ритма); Q26.8 - Добавочная верхняя полая вена, дренирующаяся в коронарный синус

Сопутствующие заболевания: Q87.2 - Синдром Холта-Орама?; Q63.1 - Аномалия взаиморасположения почек: I - образная почка. Удвоение правой части почки с пиелоктазией нижнего сегмента (ПМР? НДМП?). ХБП С1-2.; N28.8 - Нефроптоз; Q89.9 - Воронкообразная деформация грудины в рамках неуточненной синдромальной патологии. ДН 1 ст; Q67.6 - Воронкообразная деформация грудной клетки; M21.0 - Плоско-вальгусные установки стоп; M53.2 - Нарушение осанки по типу сколиоза; J30.3 - Другие аллергические риниты; J31.2 - Хронический фарингит

С целью поиска генетических вариантов, являющихся вероятной причиной синдромальной патологии, исключения первичного генеза кардиомиопатии, запланировано проведение молекулярно-генетического исследования в объеме полногеномного секвенирования. Данное исследование не входит в программу государственных гарантий (ОМС, ВМП). Биологический материал (кровь) взят 06.09.2024 и направлен в лабораторию Геноаналитика.

Лечащий Врач:



Егоров Л.В.