

Миодистрофия Дюшенна

Мышечная дистрофия Дюшенна (МДД) — наследственное нервно-мышечное заболевание, которое проявляется у мальчиков. Миодистрофия Дюшенна характеризуется началом в первые 3-5 лет жизни ребенка, тяжелым течением, приводящим к полной обездвиженности и гибели пациентов в среднем к возрасту 15-25 лет.

Болезнь в большинстве случаев передается от матерей, но сами женщины от нее практически не страдают: они бессимптомные или малосимптомные носители дефектного гена. Ген может передаваться по женской линии многие поколения и никак не проявляться.

Распознать болезнь бывает непросто: до 4-5 лет родителям может казаться, что с малышом всё в порядке. Однако есть ряд признаков, которые непременно должны насторожить. Вот они:

- ребёнок отстает от сверстников по уровню физического развития;
- быстро утомляется;
- жалуется на боли в мышцах;
- у ребёнка увеличены и уплотнены икроножные мышцы;
- ребенку тяжело вставать с пола и подниматься по лестнице;
- у ребёнка изменённая походка;
- по мере прогрессирования заболевания, развивается поясничный гиперлордоз (прогиб поясничного отдела), крыловидные лопатки.

