

Педіатрія

ОСТЕОПЕНІЯ У ДІТЕЙ З ХРОНІЧНИМ ПІЕЛОНЕФРИТОМ НА ГРУНТІ ДИСМЕБОЛІЧНОЇ ОКСАЛУРІЇ

*І.С. Сміян, Н.А. Цяпа, І.М. Мороз, В.О. Синицька, І.М. Горішний
(Тернопіль)*

Обстежено 19 дітей, хворих на хронічний піелонефрит (ХПН) на ґрунті дисметаболическої оксалурії: 11 дівчаток і 8 хлопчиків віком від 8 до 14 років. В результаті денситометричного дослідження було встановлено, що у 16 дітей має місце зниження мінеральної щільності кісткової тканини. Остеопенія I ступеня виявлена у 26,4% дітей, II ступеня – у 21,0%, III ступеня – у 21,0%, остеопороз – у 15,8% хворих.

Слід відмітити, що у дітей з ХПН на ґрунті дисметаболическої оксалурії, у яких були виявлені явища остеопенії різного ступеня, в анамнезі виявлене штучне вигодовування (45,5%), ознаки рахіту в перші 2 роки життя (78,0%), відставання в масі тіла на час обстеження (25,0%), відставання в зрості (37,3%). Дітей турбували загальне нездужання (96,7%), біль в кінцівках при фізичному навантаженні (13,3%), швидка втомлюваність (60,0%). У 8,3% - в анамнезі переломи кінцівок. Найчастіше мінеральна щільність кісток була зниженою у дітей дошкільного віку (83,3%), а явища остеосклерозу спостерігались виключно у дітей 12-14 років, що, очевидно, відображає вікові особливості кісткової системи.

Отже, у дітей, хворих на ХПН, спостерігаються зміни мінералізації кісток, які найчастіше зумовлені генетично детермінованими особливостями будови та фізіології сечовидільної системи. Застосування денситометричного дослідження з метою раннього виявлення ренальної остеопатії має важливе значення для всебічної діагностики можливих ускладнень, а вчасно призначена остеопротекторна терапія може сприяти попередженню виникнення у них остеопорозу, їх гармонійному розвитку.

ЕФЕКТИВНІСТЬ ЗАСТОСУВАННЯ ЕНТЕРОСГЕЛЮ В ЛІКУВАННІ АЛЕРГОДЕРМАТОЗІВ У ДІТЕЙ

І.С. Сміян, І.М. Мороз, І.О. Багірян, Н.А. Цяпа, В.О. Синицька (Тернопіль)

Було обстежено 10 дітей з atopічним дерматитом: 2 дівчинки і 8 хлопчиків. Вік дітей коливався від 5 до 10 років. Більшість обстежених, крім основного, мали супутні захворювання: анемію (6 хворих), хронічне ураження гепатобіліарної системи (5 хворих). Перші прояви хвороби у 75% обстежених з'явилися у віці 2 – 3 місяців. Аналіз родоводу показав, що у родичів 8 дітей