

СИНДРОМ ПАЙРА У ДІТЕЙ

*Веслополова Р. К., Півень Т. В., Юрченко Ю. В., студ. 3-го курсу
Науковий керівник – канд. мед. наук., асист. О. Г. Васильєва
СумДУ, кафедра педіатрії післядипломної освіти з курсами ПП і ДІ,
КУ «Сумська міська дитяча клінічна лікарня Святої Зінаїди»*

Синдром Пайра або хронічний колостаз – це вроджена ізольована форма спланхноптоза, обумовлена стенозом товстої кишки, її перетином в зоні селезінкової кривизни.

Рідкий випадок даного захворювання був діагностований у дівчинки А. 12 років, яка поступила до діагностичного відділення КУ «Сумська міська дитяча клінічна лікарня Св. Зінаїди» в лютому місяці 2010 року.

Основні скарги хворої були на нудоту, зниження апетиту, головний біль, зміну настрою, дратівливість, періодичне відчуття страху, постійний біль в животі, чергування закрепів та проносів, відрижку.

З анамнезу захворювання стало відомо, що дівчинка має дані симптоми з двох років і з кожним роком больовий синдром стає більш інтенсивнішим.

В клінічних аналізах крові, сечі, біохімічному аналізі крові патологічних змін не було виявлено. Після проведення езофагогастроуденоскопії та рН-метрії був встановлений діагноз «Хронічний поверхневий гастродуоденіт в стадії загострення з підвищеною секрецією», призначене відповідне протокольне лікування. Але терапія, яка проводилась, не призводила до покращення стану хворої, посилювався больовий синдром, погіршувалось самопочуття, дівчинка відмовлялась спілкуватись з лікарями. Біль посилювався після прийому їжі, тривав цілодобово, незначно покращувалось самопочуття і зменшувався біль в горизонтальному положенні та після прийому спазмолітиків та вітрогінних препаратів, але цей стан був короткочасним. Дана поведінка хворої та тривалість захворювання дозволила нам запідозрити, що даний випадок може бути проявом вродженої аномалії кишечника. Для верифікації діагнозу була призначена іригографія. На рентгенограмі поперечна ободова кишка довга, досягала органів малого тазу, мала вигляд «герлянди». Завдяки цим даним дівчинці був поставлений остаточний діагноз: «Синдром Пайра» та вона була направлена на хірургічне лікування.

Таким чином, існують певні труднощі в діагностиці і недостатня обізнаність лікарів про дане захворювання, які призводять до того, що люди, які страждають хворобою Пайра, тривалий час лікуються з діагнозами різних захворювань органів черевної порожнини і зачеревного простору. Тому, лікарі педіатри повинні звертати увагу на перші неспецифічні прояви захворювання, особливо, якщо вони з'являються в ранньому віці, посилюються з року в рік, змінюють психіку дітей. Вчасне діагностування вроджених вад шлунково-кишкового тракту буде сприяти тому, що своєчасно можна уникнути ускладнень і призначити адекватне оперативне та терапевтичне лікування та покращення життєвих функцій дитини.