

گزارش یک مورد نقص مادرزادی قسمت فوقانی ران

پروین راجی^۱، *محمدرضا هادیان^۲

چکیده

نقص مادرزادی قسمت فوقانی ران اختلال نادری است که شیوع آن ۱ نفر در ۵۰ هزار تا ۲۰۰ هزار تولد زنده گزارش شده است. در این بیماری سر ران و غالباً حفره استابولوم درگیر می شود که می تواند بصورت یک طرفه و یا دوطرفه باشد. مشکلات ناشی از این نقص مادرزادی می تواند به صورت های مختلف نظیر تفاوت در طول اندامها، بی ثباتی مفصل ران و زانو، انقباض عضلات ران و زانو، سطح نامساوی زانوها، کوتاهی قد و دیگر مشکلات همراه بروز نماید. معمولاً کودکان مبتلا و خانواده های آنها در طی درمان با تصمیم گیری های متفاوتی اعم از درمان های جراحی و غیر جراحی مواجه می شوند که حتی در بین متخصصین نیز این درمانها بحث انگیز است. در مقاله حاضر، پسر بچه ۳ ساله ای مبتلا به این نوع نقص مادرزادی با اختلال تکامل شدید در سر استخوانهای ران و حفره استابولوم، کوتاهی استخوان ران بصورت دوطرفه و تأخیر در مراحل رشد حرکتی معرفی می شود که با توصیه پزشک به منظور دریافت خدمات کاردرمانی و توان بخشی به دانشکده توانبخشی مراجعه کرده بود.

کلید واژه ها: نقص مادرزادی قسمت فوقانی ران/ سر استخوان ران/ حفره استابولوم/ اختلال تکامل

۱- کارشناس ارشد کاردرمانی، عضو هیئت علمی دانشکده توانبخشی دانشگاه علوم پزشکی تهران
۲- دکترای فیزیوتراپی، استاد دانشکده توانبخشی دانشگاه علوم پزشکی تهران

تاریخ دریافت مقاله: ۸۶/۹/۱۸
تاریخ پذیرش مقاله: ۸۷/۸/۷

* آدرس نویسنده مسئول:

تهران، خیابان انقلاب، پیچ شمیران، دانشکده توانبخشی دانشگاه علوم پزشکی تهران
تلفن: ۷۷۵۳۳۹۳۹

*E-mail: hadianrs@sina.tums.ac.ir