

СТАДИИ ЗАБОЛЕВАНИЯ

Стадия 1 - Стагнация

Возраст начала: **от 4 месяцев до 2,5 лет**

Приостановка приобретения новых навыков, нарушение игровой деятельности, возможно замедление роста головы.

Стадия 2 - Регресс

Возраст начала: **от 6 месяцев до 3 лет**

Потеря ранее приобретенных речевых и двигательных навыков, стереотипные движения, атаксия при ходьбе или потеря способности ходить, нарушение контакта, приступы безутешного крика.

Стадия 3 - Псевдостационарная

Возраст начала: **3-4 года**

Стабилизация состояния, **выраженный глазной контакт**, гипервентиляция, апноэ, микроцефалия, гипотония с последующей дистонией мышц и спастичностью, эпилепсия и прочие расстройства.

Стадия 4 - Терминальная

Возраст начала: **старше 10 лет**

Прогрессирование двигательных нарушений, мышечные атрофии, вторичные ортопедические деформации конечностей, сколиоз.

Диагноз выставляется по клинической картине, однако для его подтверждения крайне важно проведение генетического анализа на наличие патогенных мутаций в гене **MECP2**



Больше информации о синдроме, а также контакты родительского сообщества можно найти на сайте фонда «Ретткие жизни»:

www.rett-lives.ru



СИНДРОМ РЕТТА



ФОНД ПОДДЕРЖКИ
НАУЧНО-МЕДИЦИНСКИХ
ИССЛЕДОВАНИЙ И СЕМЕЙ
ПАЦИЕНТОВ С СИНДРОМОМ РЕТТА