

Представляем CLN2connection.ru

Новый сайт для специалистов в области здравоохранения, в нем вы найдете много полезной информации о нейрональном цероидном липофусцинозе 2-го типа (НЦЛ2), в том числе рекомендации по выявлению ранних признаков, методах диагностики и ведению пациентов.

Будьте на шаг впереди — выявляйте НЦЛ2 на ранних стадиях

НЦЛ2 — это быстро прогрессирующее нейродегенеративное заболевание детей.^{1,2}



Ранняя диагностика НЦЛ2

Если у ребенка в возрасте 2–4 лет впервые возникают неспровоцированные судороги:³

- Пройдите **ДИАГНОСТИКУ** задержки речевого развития, даже если кажется, что сейчас речь ребенка в норме
- До появления неспровоцированных судорожных приступов обратите **ВНИМАНИЕ** на соответствие степени освоения речевых навыков ключевым показателям по возрасту
- Ребенок должен пройти **ОБСЛЕДОВАНИЕ** на НЦЛ2, при наличии двух ключевых симптомов: неспровоцированные судороги и задержка речи

Литература

1. Schulz A et al. *Biochimica et Biophysica Acta*. 2013;1832:1801–1806. 2. Mole SE and Williams RE. *Neuronal ceroid-lipofuscinoses*. 2001 Oct 10 [Updated 2013 Aug 1]. In: Pagon RA et al., eds. *GeneReviews* [Internet]. Seattle, WA: University of Washington; 1993–2016. 3. Fietz M et al. *Mol Genet Metab*. 2016;119:160–167.



www.CLN2connection.ru